

مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية

المنظمة العربية للترجمة

غاري و. فان لون ستي芬 ج. دَفِي

كيمياء البيئة نظرة شاملة

ترجمة

د. حاتم النجدي

سلسلة كتب التقنيات الاستراتيجية والمتقدمة

تمهيد الإصدار الأول

غدت كيمياء البيئة خلال العقد الماضي تخصصاً راسخاً قائماً بذاته في مجال علم الكيمياء، وموضوعاً احتل مكانة مرموقة في كلّ من التعليم وأنشطة البحث في كثير من الهيئات الأكاديمية⁽¹⁾. وفي أطوارها الأولى، كانت من حيث الجوهر كتاباً لفهرسة أو وصف الخصائص الكيميائية للعالم الطبيعي ولترابيز الملوثات فيه. لكن مع نضوج الموضوع، تحول ليشتمل على دراسات لافتاً لمنظومات باللغة التعقيد، وطريقة بعيدة عن الجمود. ويركّز البحث الحالي الجاري فيها الاهتمام في السيرورات التي تعمل ضمن المكونات البيئية المختلفة وفيما بينها، وفي الطرائق التي تتفاعل بها الأنشطة البشرية مع السيرورات الطبيعية. وتستعمل الدراسات الجارية في الكيمياء البيئية معلومات تأتي من جميع الاختصاصات الفرعية المعروفة، وتبني عليها وتولّد معارف جديدة بطرائق شديدة التخصص. وإلى جانب البحث المتخصص، تتضمن كيمياء البيئة أيضاً محاولات لمتكاملة الأفكار الهامة ضمن الصورة الشاملة لطريقة عمل البيئة الطبيعية واستجابتها للمؤثرات فيها. وقد حاولنا في هذا الكتاب تقديم مفاهيم الموضوع الأساسية وتوضيح أهميته للمسائل الأساسية ذات الاهتمام العالمي.

حين تحضير هذا الكتاب، كانت في ذهنتنا عدة أفكار:

- يتعامل الكتاب مع مبادئ كيميائية فاعلة في البيئة الطبيعية المتغيرة.
- وهو يقوم على أساسيات الكيمياء الفيزيائية والعضوية واللاعضوية. وبذلك يكون موجّهاً إلى طلاب السنة الجامعية الثانية أو الثالثة الذين يدرسون الكيمياء.

W. H. Glaze, «Environmental Chemistry Comes of Age,» *Environmental Science and Technology*, vol. 28, no. 4 (1994), p. 169A.

- ويقدم نهجاً وصفياً لأكثر المواضيع أهمية ضمن الموضوع الشامل للكيمياء البيئة. وفي نفس الوقت، يقدم مدخلاً إلى بعض الحسابات الكمية.
- وقد جرى التعامل مع الموضوع من منظور شامل، واختيرت الأمثلة من جميع القرارات، مع تركيز الاهتمام في ترابط جميع القضايا البيئية معاً في شتى أنحاء العالم.

بنيانا هذا الكتاب على خبرة (اكتسبها كلّ منا) من كثير من سنوات البحث والتعليم ضمن المجالات الواسعة للكيمياء البيئة. ونحن مدينان للطلاب الذين طرحا أسئلة، ولأولئك الذين وجدوا أجوبة من خلال مشاركتهم في مشاريع بحثية. ونشمّن أيضاً الدعم الذي تلقيناه من زملائنا في قسم الكيمياء ومدرسة الدراسات البيئية لدى Queen's University وفي Brock University. أخيراً، وعلى وجه الخصوص، نتوجه إلى أفراد أسرتنا بالشكر لدعمهم لعملنا على مدى سنوات كثيرة.

نأمل أن يُسهم هذا الكتاب، ولو بمقدار ضئيل، في الفهم اللازم للحفاظ على هذه الأرض الجيدة وإعادتها إلى ما كانت عليه.

«... ورأى الله كل شيء خلقه وكان جيداً...»

سفر التكوين 1.31a .

ديسمبر (كانون الأول) 1999

غاري و. فان لون
ستيفن ج. دَفِي

كتاب المسائل المحلولة

يتوفر الكتاب الكامل للمسائل المحلولة الواردة في نهايات الفصول للمدرسين بصيغة ملفات PDF في الموقع المرافق للكتاب: <<http://www.oup.com/uk/best.textbooks/chemistry/vanloon>>.

تمهيد الإصدار الثاني

خلال الخمس سنوات التي انقضت بعد نشر الكتاب كيمياء البيئة – نظرة شاملة، استحوذ هذا الموضوع على مزيد من الفهم الواسع من حيث انتوازه على أهمية عملية كبرى، وفي نفس الوقت، من حيث توفير مجموعة فريدة من التحديات الأكاديمية للكيميائيين. إن مخبرنا هو الأرض بكل ما تحتوي عليه من مزيج من أطوار الهواء والماء والتربة المجتمعة في منظومات متجانسة وغير متجانسة مصنوعة من مكونات حية وغير حية. إنه موضوع صعب يتطلب الدراسة بجدية تامة.

لقد وردنا كثير من الملاحظات المفيدة على الإصدار الأول. من الناحية الإيجابية، عبرَ عدد جيد من مستعملِي الكتاب عن رضاهُم عن عمق معالجة الأساسية (التي حاولنا الإبقاء عليها) وعن النظرة الشاملة إلى العالم بأسره التي أعطيت للموضوع. إن المنظور الواسع يساعد الطالب في كل مكان على تطوير حسٌ بمسائل لا تخُص الأماكن التي يعيشون فيها فقط، بل بمسائل تؤثّر في الآخرين في المجتمع البشري أيضاً. وفي هذا الإصدار الجديد، حاولنا الإبقاء والبناء على هذا المشهد الواسع الذي يتضمن كيمياء البيئة مطبقة على جميع نواحي الحياة الصناعية والزراعية والمنزلية والترفيهية والمدنية والريفية، في كلِّ من البلدان الغنية والفقيرة.

وكانت ثمة أيضاً اقتراحات بخصوص جعل النص محبباً إلى الطالب بطرائق مختلفة. وقد حاولنا فعل ذلك بالإبقاء على الأمثلة محلولة وزيادة عددها. ووضعنا أيضاً «نقاطاً رئيسية» ضمن النص، وأضفنا إليه في الإصدار الجديد بعض المسائل الجديدة وعددًا من «أسئلة فرمي» لأن الكيميائيين يواجهون عادة الحاجة إلى القيام بتقديرات «تقريبية» تخص المسائل البيئية.

واستجابة للتغيرات في بعض المجالات السريعة التغير، أضفنا بيانات حديثة وأمثلة جديدة. ونأمل في أن تكون إضافة المادة الجديدة وإعادة ترتيب وكتابة ما كان موجوداً في الإصدار الأول قد أدت إلى جعل الكتاب أكثر سلاسة للقراءة، وأكثر فائدة لكل من يدرس هذا الموضوع.

وعلى غرار ما سبق، نستمر بتثمين دعم زملاء غاري فان لون لدى جامعة كوين (Queen University) وزملاء ستيفن ديفي لدى جامعة ماونت أليسون (Mount Allison University)، ودعم أسرتينا.

المحتويات

27	تقديم
29	المختصرات
37	الفصل الأول : كيمياء البيئة
38	تاريخ الأرض القديم
39	بدايات الحياة
40	الأرض الحالية
42	مضمون هذا الكتاب
42	أنظمة كيمياء البيئة ومحيطها
44	مضمون هذا الكتاب
46	2. التركيب البيئي
47	توزيع الأجناس
50	3. السيرورات الكيميائية
53	4. المفاعيل البشرية
57	أسئلة فرمي
58	الخلاصة
60	مراجعة للاستزادة
	الجزء الأول
	جو الأرض
63	الفصل الثاني : جو الأرض
63	1.2 جو الأرض : الهواء الذي نتنفسه
67	الضغط الجوي

2.2 تأثير الشمس في التركيب الكيميائي للجو	69
التروبوسفير	72
2.3 تفاعلات وحسابات في كيماء الغلاف الجوي	74
قياسات تركيز الغلاف الجوي	74
أنواع التفاعلات في الغلاف الجوي	76
التفاعلات الجوية التي تلائمها الحسابات الترموديناميكية	76
الحسابات الحركية	82
التفاعلات الكيميائية الضوئية	85
تفاعلات الجذر الحر	89
جذر الهدروكسيل بوصفه مادة كيميائية صناعية	93
مراجعة للاستزاده	95
مسائل	95
الفصل الثالث: كيماء المستراتوسفير - الأوزون	99
1.3 القلق على أوزون المستراتوسفير	99
أشعة الشمس والحياة النباتية والحيوانية	102
مخاطر الأشعة فوق البنفسجية B على الإنسان	103
قياس الأوزون في الغلاف الجوي	105
منظومات قياس الأوزون الأرضية	106
منظومة رسم الأوزون الكلي تومس	107
أروتل	108
تراكيز الأوزون في المستراتوسفير	109
2.3 الكيماء المقتصرة على الأوكسجين:	
تكوين الأوزون وضياعه	110
سلسلة تفاعل تشامبان	110
طبقة الأوزون	115
3.3 سيرورات تحفيز تفكك الأوزون	116
محفزات تدمير الأوزون	116

التحفيز بأجناس تحوي على الهدروجين 117	
التحفيز بأجناس تحوي على التتروجين 119	
أكسيد التتروز (أكسيد التتروجين الثنائي) 119	
التحفيز بواسطة الأجناس التي تحوي على الكلور 121	
4. مواد فلورات الكربون الكلورية 123	
خواصها 123	
بروتوكول مونتريال :	
قصة نجاح جزئي في المفاوضات الدولية 127	
بدائل مرّكبات فلورات الكربون الكلورية 129	
المرّكبات المحتوية على البروم 132	
حسابات المعدّلات الحرّكية 134	
5. تفاعلات أخرى تخص أوزون الاستراتوسفير 137	
الدورات الصفرية : كيمياء «لا تفعل شيئاً» 137	
الدورات المؤخرة وتكوين أجناس خازنة 138	
6. تكون «ثقب الأوزون» فوق القطبين الجنوبي والشمالي 140	
مراجعة للاستزاد 145	
مسائل 146	
الفصل الرابع : كيمياء التروبوسفير - الضباب الدخاني (الضبخان) 151	
1. ما هو الضباب الدخاني؟ 152	
الضباب الدخاني الفحمي 152	
الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي 154	
2. كيمياء الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي 156	
كيمياء تكوين جذر الهدروكسييل 157	
أكسدة المواد الهدروكربونية 161	
تفاعلات ثانوية 163	
طبيعة الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي 164	
المرّكبات العضوية الطيارة وأكسدتها 165	

167	المركّبات غير المشبعة: الألكنات
168	المركّبات غير المشبعة: الألkenيات
169	المركّبات غير المشبعة: العطريات
170	نوافع شبه نهائية للأكسدة الكيميائية الضوئية: الألديهيدات والكيتونات
171	الميثان: أكثر مادة هدروكربونية وفرة في الغلاف الجوي
175	مبادئ عامة لوصف أكسدة المركّبات العضوية الطيارة
176	3. غازات العادم التي تُطرح من محركات الاحتراق الداخلي
177	محركات البنزين رباعية الشوط: محركات معظم السيارات
181	احتراق الوقود والبنزين المعدّل: مضادات مؤكسجة
183	دراسة حالة: موازنة الطاقة حين استعمال الذرة مصدراً للوقود
185	إيثر ثلاثي بوتيل الميثيل: عامل صنعي مؤكسج
185	تصميم المحرك والمبادلات الحفزيّة لضبط الانبعاثات
188	محركات الآليات والتجهيزات الصغيرة
190	محركات дизيل: محركات الأعمال الشاقة
193	وقود дизيل الحيوي
194	تكوين الأوزون من انبعاثات المحرك
196	مراجعة للاستراتدة
197	مسائل
199	الفصل الخامس: كيمياء التروبوسفير - المتساقطات
200	1. تركيب المطر
205	2. تكوين حمض التترريك في الغلاف الجوي
206	كيمياء أكسيد التتروجين في أثناء النهار
207	كيمياء الليل
208	إزالة حمض التترريك

3. تكوين حمض الكبريت في الغلاف الجوي 209	
أكسدة أجناس الكبريت المُختزلة 209	
أكسدة ثاني أكسيد الكبريت بتفاعلات متجانسة 211	
أكسدة ثاني أكسيد الكبريت بتفاعلات غير متجانسة 213	
التعزيز التحفيزي لأكسدة ثاني أكسيد الكبريت 217	
مصادر أخرى لمركبات الكبريت الجوية 217	
البراكين: ثورة برakan جبل بيناتوبو في عام 1991 218	
4. عوامل التحميض في المتساقطات 219	
5.5 كيمياء المطر والثلج والضباب:	
أوجه التشابه والاختلاف 223	
المطر 223	
الضباب 223	
الثلج 225	
6.5 المشهد الشامل: المصادر والمصارف 227	
7.5 الحد من انبعاث التتروجين وال الكبريت من المصادر ذات الأنشطة البشرية 233	
الحرق بقعر مُسَيَّل (فرشة مسيَّلة) 233	
تجهيزات مضافة لإزالة الكبريت من غاز المدخنة 235	
سيرونة سونوكس لإزالة مواد الكبريت 236	
والتتروجين الأولية 236	
تحويل الفحم إلى صيغ غازية وسائل 238	
مراجع للاسترادة 239	
مسائل 240	
الفصل السادس: الرذاذات الجوية 243	
1.6 مصادر الرذاذات الجوية 248	
الرذاذ البحري 248	
الغبار 250	

نواتج الاحتراق 251	
المواد الهدروكربونية المتعددة الحالات العطرية 253	
رذاذات التكافث : كبريتات الأمونيوم 255	
سديم القطب الشمالي : تلوث الغلاف الجوي في منطقة نائية 257	
نوى التكافث العضوية 258	
2.6 تراكيز الرذاذات وأعمارها 261	
3.6 الحُدُّ من انبعاثات الجسيمات الملوثة للهواء 267	
مراجعة للاستزادة 270	
مسائل 271	
 الفصل السابع : كيمياء أجواء المدن والأجواء المغلقة	
1.7 ملوثات أغلفة جو المدن 274	
المادة الجسيمية المعلقة 278	
أول أكسيد الكربون 278	
ثاني أكسيد الكبريت 278	
ثاني أكسيد التتروجين 279	
الأوزون 279	
الرصاص 279	
دراسة حالة : دليل جودة الهواء في الولايات المتحدة 280	
2.7 مدينة مكسيكو 282	
3.7 جودة الهواء في الأجواء المغلقة 288	
4.7 ملوثات الهواء الداخلي الشائعة 292	
النشاط الإشعاعي 292	
المركبات العضوية الطيارة 297	
مشكلة جديدة للهواء الداخلي (والخارجي) :	
مركبات إيثرات ثنائي الفينيل متعددة البروم 301	
الانبعاثات من الاحتراق داخل المباني 303	

الجسيمات المعلقة في الأجواء الداخلية 305	الجسيمات المعلقة في الأجواء الداخلية 305
مراجع للاستزادة 308	مراجع للاستزادة 308
مسائل 309	مسائل 309
الفصل الثامن: كيمياء المناخ العالمي 311	الفصل الثامن: كيمياء المناخ العالمي 311
1. تركيب الغلاف الجوي للأرض 312	1. تركيب الغلاف الجوي للأرض 312
2. موازنة الطاقة 315	2. موازنة الطاقة 315
الطاقة الشمسية 315	الطاقة الشمسية 315
الطاقة الشمسية والأرض 317	الطاقة الشمسية والأرض 317
3. غازات وملعّقات الاحتباس الحراري 323	3. غازات وملعّقات الاحتباس الحراري 323
الماء 324	الماء 324
ثاني أكسيد الكربون 326	ثاني أكسيد الكربون 326
الميثان 328	الميثان 328
الأوزون 330	الأوزون 330
أكسيد التتروز 330	أكسيد التتروز 330
مركبات كربون الفلور المكلورة والغازات	مركبات كربون الفلور المكلورة والغازات
الهالوجينية الأخرى 332	الهالوجينية الأخرى 332
الملعّقات (الرذادات) الجوية 333	الملعّقات (الرذادات) الجوية 333
4. الأهمية النسبية لتغييرات تراكيز غازات الاحتباس	4. الأهمية النسبية لتغييرات تراكيز غازات الاحتباس
الحراري 335	الحراري 335
5. مصادر الطاقة 340	5. مصادر الطاقة 340
6. غازات الاحتباس الحراري الناجمة عن استعمال	6. غازات الاحتباس الحراري الناجمة عن استعمال
الوقود القائم على الكربون 344	الوقود القائم على الكربون 344
الفحم الحجري 344	الفحم الحجري 344
النفط 349	النفط 349
الغاز الطبيعي 350	الغاز الطبيعي 350
الكتلة الحيوية 352	الكتلة الحيوية 352
تحويل الطاقة الشمسية إلى كتلة حيوية 353	تحويل الطاقة الشمسية إلى كتلة حيوية 353

الوقود التركبي الناتج من مصادر قائمة على كتلة حيوية	358
مراجع للاستزادة	359
مسائل	359

الجزء الثاني المحيط المائي

الفصل التاسع: المحيط المائي	
المحيطات	365
الماء العذب	366
1. الخواص الفيزيائية والكيميائية للماء	373
الماء مادة كيميائية فريدة	373
الجليد	373
الماء السائل ، وتغييرات كثافته مع تغيير درجة الحرارة	374
الماء السائل مذيباً	376
الماء السائل: التعقيد	377
الماء السائل: الخواص الحمضية القاعدية	379
الماء السائل: خواص الاختزال والأكسدة	381
بخار الماء	381
2. وحدات التركيز المستعملة للمحاليل المائية	383
مراجع للاستزادة	388
مسائل	388
الفصل العاشر: توسيع الأجناس في المنظومات المائية	
1.10 المخططات وحيدة المتغير	391
أجناس الفوسفات	393
معقدات الكادميوم مع الكلور	393
بيئة مصبات الأنهر: خليج تشيزابيك	397
2. المخططات ثنائية المتغيرات: مخططات الـ pE/pH	400
402	

403	تمثيل النشاط الإلكتروني بعامل الشاط الإلكتروني pE
405	طريق حساب pE°
408	الكروم في فضلات مدبعة
411	مخططات pE/pH
412	حدود استقرار الماء
414	منظومة الكبريت
415	$\text{SO}_4^{2-}/\text{HSO}_4^-$ حد المنظومة
416	$\text{HSO}_4^-/\text{S}^\circ$ حد
416	$\text{SO}_4^{2-}/\text{S}^\circ$ حد
417	$\text{S}^\circ/\text{H}_2\text{S}$ حد
418	$\text{SO}_4^{2-}/\text{H}_2\text{S}$ حد
419	$\text{H}_2\text{S}/\text{HS}^-$ حد
420	$\text{SO}_4^{2-}/\text{HS}^-$ حد
421	المخطط الكامل
423	تطبيقات مخططات pH
423	pE قياس 3.10
426	مراجعة للاستزاده
426	مسائل
429	الفصل الحادي عشر: الغازات الموجودة في الماء
430	1. الغازات البسيطة
430	قانون هنري وعلاقة التوازن بين الغازات التي في الهواء والماء
432	تركيز الأكسجين في المياه الطبيعية
433	الأكسجين الجزيئي في ماء البحر
435	استعمال قانون هنري لإجراء حسابات عكسية
437	2. الغازات التي تتفاعل مع الماء
437	ثاني أكسيد الكربون في الماء

حساب قابلية ثاني أكسيد الكربون والأجنس	
ذات الصلة به للانحلال في الماء	438
تأثير صخور الكربونات في قابلية ثاني أكسيد الكربون	
للانحلال في الماء	440
بحيرة نيوس : كارثة بيئية	443
3. القلوية	447
قدرة الماء على تعديل الحموضة	447
القلوية بوصفها موقٍ في الماء الطبيعي	449
القلوية وعامل الحموضة	450
قياسات القلوية ومغزاها البيئي	452
بحيرات أديرونداك والتساقطات الحمضية	456
مراجعة للاستزادة	458
مسائل	458
الفصل الثاني عشر : المادة العضوية في الماء	461
1.12 أصول المادة العضوية الموجودة في الماء	463
2.12 قضايا بيئية تخص المادة العضوية المائية	467
سُمية مركبات عضوية معينة	467
التفاعل مع الأجنس المائية الأخرى	467
استهلاك الأكسجين	468
3.12 مادة الدبالي	468
تكوين المادة الدبالية : مسار التفكيك	469
تكوين المادة الدبالية : مسار التركيب	470
مكونات وبنية المادة الدبالية	471
صيغ المواد الدبالية	479
المادة الدبالية المائية بوصفها آخذة للبروتونات	480
المادة الدبالية بوصفها عامل تعقيد للأيونات المعدنية	482

التفاعلات بين المادة الدُّبالية والجزيئات العضوية الصغيرة ..	483
المادة الدُّبالية الموجودة في التربة والرسوبيات ..	486
مراجع للاستزادة ..	488
مسائل ..	488
الفصل الثالث عشر: المعادن وأشباه المعادن في المحيط المائي ..	493
1. معقدات المعادن المائية ..	497
تصنيف المعادن ..	501
التصنيفات الشائعة للمعادن ..	502
تصنيف بيئي للمعادن ..	506
المعقدات مع المادة الدُّبالية ..	510
أجناس المعادن وتوفُّرها الحيوي ..	515
3. ثلاثة معادن وسلوكها في البيئة المائية ..	516
الكالسيوم ..	517
النحاس ..	519
الرئيق ..	520
الرئيق في حوض الأمازون ..	524
4. معقدات المعادن مع ربيطات ذات منشأ من صنع البشر ..	527
حمض ثلاثي الخل التتريلي في الماء ..	528
5. المادة المعلقة في البيئة المائية وارتباط المعادن ..	533
مراجع للاستزادة ..	535
مسائل ..	535
الفصل الرابع عشر: الكيمياء البيئية للغرويات وسطوتها ..	537
مساحة السطح النوعية ..	541
1. خواص سطوح المواد الغروية ..	542
الشحنة السطحية ..	542
الطبقة الكهربائية المزدوجة ..	545

548	مبادلة الأيونات في أثناء الامتاز الكهرباكن
.....	الاحفاظ بالأجناس على السطوح بواسطة الامتاز
549	النوعي
550	2. الوصف الكمي للامتاز I
550	علاقة لانغيرور
555	3. كيمياء الفوسفور البيئية
560	إصلاح تجمُّع مائي مفرط التغذية المائية : خليج كويت
565	4. الوصف الكمي للامتاز II
565	علاقة فرويندليش
.....	5. توزُّع المواد العضوية المتحلة بين الماء والتربة
568	أو الرواسب
568	معامل التوزُّع K_d
569	امتصاص الأجناس العضوية من قبل المواد الصلبة الموجودة في البيئة
571	معاملات التوزُّع
571	معامل التوزُّع بين الأوكتانول والماء
574	عوامل التركيز الحيوي
576	معاملات توزيع أخرى تُستعمل لوصف التوزُّعات البيئية
580	6. المادة الغروية في البيئة الطبيعية
580	الغرويات التي تتكون ضمن ظروف بيئية معينة
585	معدنيات الصلصال
591	مراجع للاستزادة
592	مسائل
595	الفصل الخامس عشر: السيرورات الحيوية المكروية
597	1.15 تصنیف المتعضيات المکروية
597	التصنیف القائم على نوع المتعضي المکروي
597	البکتریا

598	الفطريات
599	الأكتينوميسيات
599	الطحالب
600	وحيدات الخلية
600	التصنيف القائم على الخواص البيئية
601	التصنيف القائم على مصدر الكربون
603	التصنيف القائم على مصدر آخرات الإلكترون
603	الهوائيات
603	اللاهوائيات
604	التصنيف القائم على درجات الحرارة المفضلة
605	التصنيف القائم على السمات الشكلية
606	2. السيرورات الحيوية المكروية: دورة الكربون
607	أنواع الكربون في الماء وعلى اليابسة
611	تنكُّك الكتلة الحيوية
612 ... pH = 7	قيمة (w) pE° : تفاعلات اختزال وأكسدة عند
614	الأكسجين بوصفه عامل الأكسدة الرئيسي
615	الترات بوصفها عامل أكسدة
616	الكبريتات بوصفها عامل أكسدة
617	انعدام المؤكسدات: الأكسدة الذاتية للكتلة الحيوية
619	العوامل التي تحدد أكثر آليات أكسدة الكتلة الحيوية هيمنة
624	الطلب الحيوي للأكسجين
626	معايير أخرى لمحتوى الماء من المادة العضوية
628	التحكم الحيوي في ثاني أكسيد الكربون في الجو
	: 3 . السيرورات التي تقوم بها المتعضيات المكروية :
630	دورة التتروجين
632	تشبيث التتروجين
633	إزالة التترنة
634	الاحتراق

634	الأُمُونة
635	النترة
637	التناول (التمثيل)
637	تبادل وامتزاز الأيونات اللاحيويان
638	التسرُّب
	4. السيرورات التي تقوم بها المتعضيات المكروية:
640	دورة الكبريت
642	تحرير الكبريت أثناء تفكيك المادة العضوية
643	أكسدة الكبريتات
643	إرجاع الكبريتات (اختزالها)
644	مراجعة للاستزاده
645	مسائل
	الفصل السادس عشر : تلوث الماء والمعالجة الكيميائية لمياه الفضلات
647	ما هو التلوث؟
648	1.16 توصيات تخص جودة المياه
652	ماء الشرب
652	السمية
657	مياه الري
659	2.16 مياه الفضلات ومعاجلتها
	سيرورات معالجة مياه الفضلات الأحادية والثنائية
661	والثلاثية
663	مخترات كيميائية لإزالة العكر
668	مخترات كيميائية لإزالة الفوسفات
670	إزالة الترrogين من مياه الفضلات
672	3.16 سيرورات حيوية مكروية متقدمة
673	الإزالة الحيوية المكروية للفوسفور
673	الإزالة الحيوية المكروية للترrogين

676	4. النواتج النهائية لمعالجة مياه الفضلات	16
677	مراجع للاستزادة	
677	مسائل	
الجزء الثالث		
بيئة اليابسة (المحيط الأرضي)		
الفصل السابع عشر: بيئة اليابسة		
681	الفصل السابع عشر: بيئة اليابسة	1.17
684	1. تكوين التربة	
684	مادة التربة المعدنية	
685	العوامل الجوية الفيزيائية	
686	العوامل الجوية الكيميائية	
692	المادة العضوية في التربة	
696	إزالة ثاني أكسيد الكربون الناجم عن نمو الغابات	
697	سيرونة تكوين التربة	
699	مراجع للاستزادة	
699	مسائل	
الفصل الثامن عشر: خواص التربة		
701	الفصل الثامن عشر: خواص التربة	1.18
702	1. خواص التربة الفيزيائية	
702	مقاس الجسيم	
703	بنيان التربة (قوامها)	
706	البنية	
706	النفاذية	
708	2. خواص التربة الكيميائية	18
708	العناصر الكلية	
710	العناصر المتوفرة	
711	المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة	

715	أنواع من التربة ذات شحنة متغيرة
717	عامل حموضة التربة
719	3.18 هيئات التربة (سيماؤها)
720	سبودوسول الهضبة الكندية
722	ترية الفيسول المدارية
724	ترية الفريتيسول شبه المداري
727	4.18 قضايا بيئية ذات صلة بالترية
728	ضياع المغذيات من التربة بالتسرب
729	التلوث بالتراث من الزراعة في بريطانيا
731	ضياع المغذيات بتأكل التربة
732	التفاعلات مع الحموض والقواعد
734	تفاعلات الكيمياء الأرضية التي تعدل الحموضة
736	السيرورات الحيوية التي تعدل الحموضة
738	ترية الكبريتات الحمضية
739	الترية الملوثة بالأملاح
743	المعادن الضئيلة الأثر في التربة
749	مراجعة للاستزاده
749	مسائل
753	الفصل التاسع عشر: كيماء الفضلات الصلبة
755	التخلص من الفضلات الصلبة الجسمية
756	1.19 الفضلات الصلبة الناجمة عن المناجم وإنتاج المعادن
758	المخلفات غير الضارة
759	ترسبات خام الكبريتيد
763	الطين الأحمر
765	2.19 الفضلات العضوية
765	التخلص المباشر من فضلات الحيوانات
767	التحويل إلى سماد عضوي

771	حمة الصرف الصحي
776	تركيب محدود النطاق لغاز حيوي
779	3.19 فضلات المدن المختلطة
781	رمي القمامات في المزابيل
785	الحرق
793	مراجع للاستزاده
793	مسائل
797	الفصل عشرون: المبيدات الحيوية العضوية
797	1.20 ما هي المبيدات الحيوية؟
802	2.20 استقرار المبيدات كيميائياً
804	تفاعلات التفكك الضوئي
808	تفاعلات التفكك غير الضوئي
808	الحلمهة
812	الأكسدة
816	الإرجاع (الاختزال)
819	معدلات تفاعلات التفكك
819	طبيعة مبيد الحيوية
819	درجة الحرارة
820	الرطوبة
820	خواص التربة مع الماء - pH
821	خواص التربة مع الماء - المادة العضوية
822	خواص التربة مع الماء - الأجناس اللاعضوية
823	حساب معدلات تفكك المبيدات الحيوية
826	3.20 حرکية مبيدات الحيوية
827	النقل المائي
832	التبخّر
835	4.20 قابلية التسرب

838	مراجع للاستزادة
838	مسائل
841	الفصل الحادي والعشرون: مستقبل الأرض وأرض المستقبل
842	البشر على الأرض
843	الجو
844	الماء
845	اليابسة
847	التعامل مع التحديات البيئية المعقدة
850	سؤال فرمي
851	الملاحق
853	الملحق أ - 1 خواص الكرة الأرضية
854	الملحق أ - 2 مساحة البيئات الحية المختلفة وإنجابيتها والكتلة الحيوية فيها .
855	الملحق أ - 3 خواص الهواء والماء
856	الملحق ب - 1 العناصر
859	الملحق ب - 2 الخواص термодинамическая لبعض العناصر والمركبات
..... ΔH (kJmol ⁻¹)	الملحق ب - 3 المحتويات الحرارية الوسطى للروابط
862	عند 298 كلفن
..... عند 25 درجة مئوية	الملحق ب - 4 ثوابت تفكك الحموض والأسس في المحاليل المائية
863	الملحق ب - 5 كمونات الإر gag و الأكسدة في المحاليل المائية
864	الملحق ث - 1 ثوابت أساسية
865	الملحق ث - 2 بوادي النظام المترى وعلاقات هندسية أساسية
867	الثبت التعريفي
873	ثبت المصطلحات عربي - إنجليزي
883	ثبت المصطلحات إنجليزي - عربي
893	فهرس

تقديم

سلسلة كتب التقنيات الاستراتيجية مبادرة الملك عبد الله للمحتوى العربي

يطيب لي أن أقدم لهذه السلسلة التي جرى انتقاوها في مجالات تقنية ذات أولوية للقارئ العربي في عصر أصبحت فيه المعرفة محركاً أساسياً للنمو الاقتصادي والتقني، ويأتي نشر هذه السلسلة بالتعاون بين مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية والمنظمة العربية للترجمة، ويقع في إطار تلبية عدد من السياسات والتوصيات التي تعنى باللغة العربية والعلوم، ومنها:

أولاً: البيان الختامي لمؤتمر القمة العربي المنعقد في الرياض 1428هـ 2007م الذي يؤكد ضرورة الاهتمام باللغة العربية، وأن تكون هي لغة البحث العلمي والمعاملات حيث نصّ على ما يلي: (وجوب حضور اللغة العربية في جميع الميدانين، بما في ذلك وسائل الاتصال، والإعلام، والإنترنت وغيرها).

ثانياً: «السياسة الوطنية للعلوم والتقنية» في المملكة العربية السعودية التي انبثق عنها اعتماد إحدى عشرة تقنية استراتيجية هي: المياه، والبترول والغاز، والبتروكييمائيات، والتقنيات المتناهية الصغر (النانو)، والتقنية الحيوية، وتقنية المعلومات، والإلكترونيات والاتصالات والضوئيات، والفضاء والطيران، والطاقة، والمواد المتقدمة، والبيئة.

ثالثاً: مبادرة الملك عبد الله للمحتوى العربي التي تفعّل أيضاً ما جاء في البند أولاً عن حضور اللغة العربية في الإنترت، حيث تهدف إلى إثراء المحتوى العربي عبر عدد من المشاريع التي تنفذها مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتقنية بالتعاون مع جهات مختلفة داخل المملكة وخارجها. ومن هذه المشاريع ما يتعلق برقمنة المحتوى العربي القائم على شكل ورقي وإتاحته على

شبكة الإنترنت، ومنها ما يتعلّق بترجمة الكتب الهمة، وبخاصة العلمية، مما يساعد على إثراء المحتوى العلمي بالترجمة من اللغات الأخرى إلى اللغة العربية بهدف تزويد القارئ العربي بعلم نافع مفيد.

تشتمل السلسلة على ثلاثة كتب في كلٍّ من التقنيات التي حددتها «السياسة الوطنية للعلوم والتكنولوجيا». واختيرت الكتب بحيث يكون الأول مرجعًا عالميًّا معروضًا في تلك التقنية، ويكون الثاني كتابًّا جامعياً، والثالث كتابًّا عامًّا موجهاً إلى عامة المهتمين، وقد يغطي ذلك كتاب واحد أو أكثر. وعليه، تشتمل سلسلة كتب التقنيات الاستراتيجية والمتقدمة على ما مجموعه ثلاثة وثلاثون كتابًّا مترجماً، كما خصص كتاب إضافي منفرد للمصطلحات العلمية والتكنولوجيا المعتمدة في هذه السلسلة كمعجم للمصطلح.

ولقد جرى انتقاء الكتب وفق معايير، منها أن يكون الكتاب من أمهات الكتب في تلك التقنية، ولمؤلفين يشهد لهم عالميًّا، وأنه قد صدر بعد عام 2000، وأن لا يكون ضيق الاختصاص بحيث يخاطب فئة محدودة، وأن تكون النسخة التي يترجم عنها مكتوبة باللغة التي ألف بها الكتاب وليس مترجمة عن لغة أخرى، وأخيراً أن يكون موضوع الكتاب ونطجه عمليًّا تطبيقيًّا يصب في جهود نقل التقنية والابتكار، ويساهم في عملية التنمية الاقتصادية من خلال زيادة المحتوى المعرفي العربي.

إن مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا سعيدة بصدور هذه المجموعة من الكتب، وأود أن أشكر المنظمة العربية للترجمة على الجهود التي بذلتها لتحقيق الجودة العالمية في الترجمة والمراجعة والتحرير والإخراج، وعلى حسن انتقاءها للمתרגمين المتخصصين، وعلى سرعة الإنجاز، كما أشكر اللجنة العلمية للمجموعة التي أنيط بها الإشراف على إنجازها في المنظمة وكذلك زملائي في مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا الذين يتبعون تنفيذ مبادرة الملك عبد الله للمحتوى العربي.

الرياض 20/3/1431 هـ

رئيس مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا
د. محمد بن إبراهيم السويل

المختصرات

AcE	acetylcholinesterase enzyme	إنزيم أسيتاكولينستراز
ANC	acid-neutralizing capacity	المقدرة على تعديل الحمض
AQI	air quality index	دليل جودة الهواء
AROTEL	airborne Raman, ozone, temperature and aerosol Lidar (see also Lidar)	ليدار رaman المحمول جواً لقياس الأوزون ودرجة الحرارة والمعلاقات الجوية (انظر ليدار أيضاً)
ASP	activated sludge process	سبرورة الحمأة المفعّلة
BCF	bioconcentration factor	عامل التركيز الحيوي
BLM	biotic ligand model	نموذج الربط الحيوي
BOD	biological oxygen demand	طلب الأكسجين الحيوي
BoQ	bay of Quinte	خليج كوينت
CB	chlorobenzenes	بنزن الكلور
CCF	chemical concentration factor	عامل التركيز الكيميائي
CEC	cation exchange capacity	المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة
CFC	chlorinated fluorocarbon	فلوروكربيون مكلور
COD	chemical oxygen demand	طلب الأكسجين الكيميائي
COH	coefficient of haze	معامل الأغبار
CP	chlorophenols	فيينولات الكلور (كلورو فينول)
DDD	dichlorodiphenyldichloroethane	ثنائي كلوريد الإيثان ثنائي الفينول ثنائي الكلور (DDD)
DDE	dichlorodiphenyldichloroethene	ثنائي كلوريد الإيثين ثنائي الفينول ثنائي الكلور (DDE)
DDT	dichlorodiphenyltrichloroethane	ثلاثي كلوريد الإيثان ثنائي الفينول ثنائي الكلور (DDT)

DIAL	differential absorption Lidar (see also Lidar)	لیدار الامتصاص التفاضلي (انظر لیدار أيضاً)
DOC	dissolved organic carbon	کربون عضوي منحل
DOM	dissolved organic matter	مادة عضوية منحلة
DTPA	diethylenetriaminepentaacetate	حماسي خلات ثلاثي أمين ثانوي الإيثيلين
DU	dobson unit	وحدة دوبسون
EC	electrical conductivity	ناقليه كهربائية
EDTA	ethylenediaminetetraacetic acid	حمض رباعي الحالات ثانوي أمين الإيثيلين
en	electronegativity	قابلية اجتذاب الإلكترون
EPA	(US) Environmental Protection Agency	وكالة حماية البيئة (الأمريكية)
ESP	exchangeable sodium percentage	نسبة الصوديوم القابل للمبادلة
FA	fulvic acid	حمض حنطي ، حمض
FBC	fluidized-bed combustion	احتراق القعر المسائل
GAC	granular activated charcoal	فحم حبيبي مفعّل
GUS	groundwater ubiquity score	درجة الانتشار في المياه الجوفية
GWP	global warming potential	مكثنة الاحترار الكوني
HA	humic acid	حمض الدبّال
HCFC	hydrochlorofluorocarbon	فلوريد الكربون الهميدرو كلوري
HFC	hydrofluorocarbon	فلوريد الكربون المائي
HM	humic material	مادة دبالية
HNLC	high nitrate, low chlorophyll	نترات عالية ، كلورو فيل منخفض
Hu	humin	دباليين
IP	inhalable particulates	جسيمات قابلة للاستنشاق
IPC	isopropyl-N-phenylcarbamate	إيزوبروبيل N-فينيل كربامات
IR	infrared	تحت أحمر
LC ₅₀	lethal concentration ₅₀ (concentration that would be lethal to 50% of an infinitely large population of the test organism over a given time period)	(التركيز المميت بنسبة 50%)

LD ₅₀	lethal dose ₅₀ (dose that would be lethal to 50% of an infinitely large population of the test organism)	(الجرعة المميتة بنسبة 50%)
Lidar	light detection and ranging	ليدار (رادار كشف وقياس مسافة بالضوء)
LPG	liquefied petroleum gas	غاز نفطي مُسال
MAMC	Metropolitan Area of Mexico City	منطقة مدينة مكسيكو
MAS	magic angle spinning (in NMR)	تدويم الزاوية السحرية (في الرنين المغنتيسي النووي NMR)
MIC	methyl isocyanate	إيزو سيانات الميثيل
MMT	methylcyclopentadienyl manganese tricarbonyl	ثلاثي كربونيل المنغنيز خاسي داينيل الميثيل الدوري
MSW	municipal solid waste	نفايات بلدية صلبة
MTBE	methyl tertiary butyl ether	بيوتيلات الأثير ثلاثية الميثيل
NMHC	non-methane hydrocarbon	هيدروكربون غير ميثاني
NMR	nuclear magnetic resonance	رنين مغنتيسي نووي
NOAEL	no observable adverse effects levels (also called LD ₀ or LC ₀)	مستويات مقاييس ضارة غير مرئية (LD ₀ أو LC ₀)
NOM	natural organic matter	مادة عضوية طبيعية
NTA	nitrilotriacetic acid	حمض ثلاثي الأخل النتريلي
ODP	ozone depletion potential	قرينة استنزاف الأوزون
OM	organic matter	مادة عضوية
OMI	ozone monitoring instrument	جهاز مراقبة الأوزون
PAH	polynuclear aromatic hydrocarbon	هيدروكربون عطري متعدد النوى
PAN	peroxyacetic nitric anhydride	أنيبريد نتروجيني لفوق أكسيد الأخل
PAR	photosynthetically active radiation	أشعة تمثيل ضوئي نشطة أو فعالة
PBDE	polybrominated diphenyl ethers	أثيرات ثانوي الفينيل متعددة البروم
PCB	polychlorinated biphenyls	ثنائيات الفينيل متعددة الكلور
PCDD	polychlorinated dibenzo-p-dioxin	ديوكسين - م-ثنائي البنزين متعددة الكلور
PCDF	polychlorinated dibenzofurans	فيورانات ثنائي البنزين متعددة الكلور
PCP	pentachlorophenol	فينول خاسي الكلور

PM	particulate matter (PM ₂₅ , fraction of fine particles smaller than 2.5 μm)	مادة جسيمية (PM ₂₅ تشير إلى نسبة الجسيمات الدقيقة التي يقل مقاسها عن 2,5 ميكرون)
POC	particulate organic carbon	كربون عضوي جسيمي
POM	particulate organic matter	مادة عضوية جسيمية
ppbv	parts per billion by volume	جزء حجمي من مليار
ppm	parts per million	جزء من مليون
ppmv	parts per million by volume	جزء حجمي من مليون
PPN	peroxypropionic nitric anhydride	أنييدرايد نتروجيني لبروبين البروكسید
PSC	polar stratospheric clouds	غيوم ستراتوسفيرية قطبية
PTFE	polytetrafluoroethylene	فلوريد الإيثان الرباعي المتعدد
PVC	polyvinyl chloride	كلوريد متعدد الفينيل
pzc	point of zero charge (pH ₀)	نقطة الشحنة الصفرية
RIRF	relative instantaneous radiative forcing	الشد الإشعاعي الآني النسبي
RPP	reductive pentose phosphate (cycle)	فوسفات البنتوز المختزل (دورة)
RSP	respirable suspended particulates	جسيمات معلقة قابلة للاستنشاق
RVP	Reid vapour pressure	ضغط بخار رايد
SAR	sodium absorption ratio	نسبة امتصاص الصوديوم
SOLVE	Stage III ozone loss and validation experiment	تجربة نقص الأوزون والتحقق منه Stage III
SOF	soluble organic fraction (of diesel fuel)	جزء عضوي محلل (من وقود дизل)
SPF	sun protection factor	عامل الحماية من الشمس
SPM	solid particulate matter	مادة جسيمية صلبة
SS	suspended solids	معقلات صلبة
TCE	trichloroethylene	كلوريد الإيثيلين الثلاثي
TDF	total dustfall	هطل الغبار الكلي
TN	total nitrogen	نتروجين كلي
TOC	total organic carbon	كربون عضوي كلي
TOMS	total ozone mapping system	نظام رسم خلط الأوزون الكلي

TP	total phosphorus	الفوسفور الكلي
TS	total solids	المواد الصلبة الكلية
TSP	total suspended particulate	الحسيمات المعلقة الكلية
TSS	total suspended solids	المعلقات الصلبة الكلية
UF	urea formaldehyde (polymer)	فورمالديهايد البيريا (بوليمر)
UV	ultraviolet	فوق بنفسجي
VOC	volatile organic compound	مركب عضوي طيار
zpc	zero point of charge (pH_0)	نقطة الشحنة الصفرية

الإصدار الثاني

يجب النظر إلى الأرض على أنها سفينة فضاء صغيرة مزدحمة إلى حدٍ ما ومجهولة المصير، وعلى البشر أن يجدوا ذلك الخيط الرفيع لطريقة العيش في وسط الدورة الدائمة التكرار لتحولات المادة. في سفينة الفضاء، ليس ثمة من مداخل أو مخارج، ولذا يجب أن يدور الماء عبر الكلى والطحالب، وكذلك يجب أن يدور الغذاء والهواء. وفي سفينة الفضاء، لا توجد مجاري صرف صحي، ولا مستوررات من الخارج.

لقد كان عدد سكان الأرض حتى الآن صغيراً بحيث إنه لم يكن علينا أن نعتبر الأرض سفينتنا فضاء. وكان بإمكاننا النظر إلى الجو والمحيطات، وحتى التربة، على أنها خزانات غير قابلة للنضوب نستطيع الاستجرار منها وفقاً لرغباتنا، ونستطيع تلويبتها بـإرادتنا. إلا أن ثمة ناقوس خطر يُقرع... فنحن نحدث أضراراً في هذه السفينة الصغيرة الشمينة لا يمكن إصلاحها.

ك. إ. بولدينغ (K.E. Boulding)^(*)

1966

(*) رجل اقتصاد ومعلم وناشط سياسي وشاعر ورجل دين بريطاني عاش في الفترة 1910-1993.
المترجم).

الفصل الأول

كيمياء البيئة

Environmental Chemistry

يمكن القول إن تاريخ الأرض قد بدأ قبل 4.6 مليار سنة. ولأسباب غير واضحة، بدأت غيمة مكونة من جسيمات جزيئية متجلّلة في المجرة، معظمها من الهيدروجين، بالانقباض والتدويم بسرعة متزايدة. ومع تزايد الطاقة التقالية، استمر الانقباض بالتسارع وتولّدت مقدّير هائلة من الحرارة. وخرجت الحرارة في البداية إلى الفضاء، وفيما بعد، أُسرت ضمن حدود جسم مركزي، على شكل نجم أولي (protostar) غدت نواته كثيفة وحرارة. وأدى تحرر الطاقة الهائلة إلى تأين الهيدروجين ضمن أحسن المناطق. وتحولت النواة الهيدروجينية إلى وقود لتفاعلات اندماج نووي حراري ذاتية البقاء حافظت على درجة حرارة داخلية تزيد على مليون كلفن.

كان من الممكن لكرة الغاز الساطعة تلك التي تكونت بهذه الطريقة أن تكون أي نجم من النجوم المألوفة، أما بالنسبة إلينا، فهي ليست إلا الشمس. وتركّت نواة المادة السريعة الدوران، التي انقبضت لتكون الشمس، في محيطها مادة أخرى اتخذت شكل قرص يُعرف بالسديم الشمسي (solar nebula). ومع بروادة جسيمات السديم البعيدة عن الشمس، بدأت غازات في ذلك الجزء من المنظومة الشمسيّة بالتفاعل معًا لتكوين مركبات، وتكاثفت بعض الذرات والجزيئات لتكون مزيدًا من الجسيمات، وشدّتها التصادمات فيما بينها مع مرور الزمن تدريجيًّا بعضاً إلى بعض لتكون أجساماً صلبة تُعرف بالكويكبات. وفي النهاية، ومع المزيد من الاندماج، نمت الكويكبات الصغيرة لتصبح بحجم الكواكب الحالية يمكن من نشوء جو فيها. وحصلت تفاعلات ضمن الجو، وبينه وبينه

الأطوار الصلبة والسائلة للكواكب اليافعة، وحدّدت العناصر التي كانت موجودة، والتجاذبات المتبادلة فيما بين تلك العناصر، وبرودة المنظومة الأجناس الجزيئية التي تكونت فيما بعد.

وكانت الأرض واحداً من تلك الكواكب.

(Early earth history)

تاريخ الأرض القديم

في تلك الحقبة المبكرة من عمر الأرض، تألفت المواد الصلبة التي وُجِدت في باطنها من الحديد وخليطه، في حين أن قشرة الأرض الصلبة تألفت بمعظمها من أكسيدات المعادن. وتتألف غازات الجو الرئيسية في تلك الحقبة من الهيدروجين الثنائي والنتروجين الثنائي وأحادي أكسيد الكربون وثنائي أكسيد الكربون. ومع مرور الوقت، ضاع معظم جو الأرض في الفضاء، وفي نفس الوقت أخرجت الظواهر البركانية المستمرة غازات إلى السطح تفاعلت لتكون أجنساً غازية جديدة أخرى. وكان الأكسجين وفيراً، أما الأكسجين الثنائي الحر، فلم يكن موجوداً. فقد كان هذا العنصر بكامله موجوداً بصيغة مركبة مع بعض المعادن أو بصيغة ثنائي أكسيد الكربون في الجو.

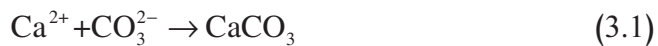
وفي وقت مبكر جداً من تاريخ الأرض أيضاً، تكون الماء على الأرجح بتفاعلات من قبيل:



يحتاج هذان التفاعلان إلى وجود محفّزات كي يحصلان بمقدار كبير، وكانت تلك المحفّزات متوفّرة على شكل أكسيد معننية على سطح الأرض البدائية.

ربما كان الماء الذي ملأ البحار القديمة حامضياً، ويعود ذلك جزئياً إلى أول أكسيد الكربون المنحل فيه، إضافة إلى حمض كلور الماء (HCl) والأجناس الكبريتية

التي كانت من مكونات الجو الضئيلة الأثر. والمحوض التي يعتقد بأنها كانت كثيفة بقدر يكفي لتوليد عامل حموضة $\text{pH}=2$ تقريباً، ودرجات حرارة المحيطات القديمة الدافئة، كانت كافية لحصول اتحال شديد لمكونات وُجِدت في صخورها. والانحلال هو سيرورة معدّلة للحموضة، لذا ارتفعت قيمة عامل حموضة البحار إلى قيمة تقارب تلك الموجودة في محيطات اليوم (8 تقريباً). وفي نفس الوقت، تزايدت تراكيز المعادن في الماء لتجاوز أحياناً نواتج اتحال المعادن الثانوية (secondary minerals). على سبيل المثال، أدى وجود أجناس الكربونات المنحلة في الماء إلى تكوين رواسب الكلسait (CaCO_3) الرملية الأولى ومعدنات الكربونات الأخرى:



وأثَّر في كيمياء المحيطات كثيراً أيضاً انبعاث الغازات المستمرة من تحت الماء ومن الثورات البركانية.

وأدّت الأنشطة البركانية، مع انتفاٍ الصخور وتتجعدها بسبب حركة الصفائح التكتونية، والاحت الفيزيائي والكيميائي وعمليات الترسُّب جمِيعاً إلى تغيير طبيعة قشرة الأرض خلال الحقب الطويلة من تاريخها القديم.

(The beginning of life)

بدایات الحياة

نظراً إلى عدم وجود أكسجين حر في الجو القديم، لم يكن تكون الأوزون ممكناً. إذا كان الجو حينئذ شفافاً لطيفاً واسعاً من أشعة الشمس تضمن مقداراً كبيراً من الضوء فوق البنفسجي. وتمكنَت هذه الأشعة العالية الطاقة، مع محفّزات التفاعل، من تركيب مركبات عضوية بسيطة مثل الميثanol والفورمالديهيد.



لقد تكوّنت هذه المركبات وغيرها من الأجناس التي من قبيل الـ NCH و NH_3 و H_2S وكثير غيرها، في وقت مبكر جداً من تاريخ الأرض. وتعرّض بعض الجزيئات الصغيرة إلى مزيد من التفاعلات لتكوين مركبات أكثر تعقيداً، ومنها الحمض الأميني والبيتيدات البسيطة.

ومن المعروف أن صيغاً للحياة بدائية جداً كانت قد نظورت في حقب قديمة قبل 4 مليارات عام. واستعملت الخلايا الأولى جزيئات لاعضوية بسيطة مادة أولية لتركيبها، وعاشت طبعاً في بيئة خالية من الأكسجين الحر. ومع التعقيد المتزايد، قبل نحو 3.5 مليار سنة، ظهرت بعض الخلايا مقدرة على التركيب الضوئي، وهو تفاعل أطلق أكسجيناً إلى الجو:



وفي البداية، زال الأكسجين الحر فور تكوّنه، وذلك بتفاعلاته مع مواد سطح الأرض. لكن مع تزايده أعمار النباتات المائية، بدأ الأكسجين الحر بالتراكم، وقبل نحو ملياري سنة من الآن، أصبح من الممكن وصف البيئة على سطح الأرض بأنها مؤكسدة من حيث المبدأ. وأصبح ثاني أكسيد الكربون، تدريجياً غازاً غير ثانوي في الجو. وأدى وجود الأكسجين الحر إلى تكوين الأوزون الذي عمل جزئياً على حجب المكونات العالية الطاقة الموجودة في أشعة الشمس من الوصول إلى سطح الأرض. وفتح هذا الباب أمام إمكان نشوء الحياة على سطح الأرض.

(The recent earth)

الأرض الحالية

لقد كان نشوء الحياة والجو المؤكسد هما المهيمنان على التغيير من البيئة البدائية إلى البيئة الحالية، في حين أن كثيراً من خصائص تركيب الأرض بقي ثابتاً نسبياً على مدى المليار سنة السابقة. ومع ذلك يجب ألا نترك انطباعاً بأن سيرورات الحياة والجيولوجيا بقيت ساكنة في أثناء تلك المدة. فعلى النقيض من ذلك، تعتبر الأرضمنظومة متغيرة تحصل فيها تأثيرات متبادلة، بين سيرورات من قبيل البراكين وحركة

الصفائح التكتونية والتبذل المناخي والحمض والترسب والتطور المستمر للحياة، أدت إلى تكوين البيئة التي نعيش فيها الآن. وعندما تطرأ تغيرات على أحد المكونات من خلال التأثيرات المتبادلة والتغذية الراجعة، تحصل تغيرات في الأرض برمتها.

ومع ذلك، ومنذ نحو مليار سنة حتى الآن، بقي متوسط تركيب الجو والمحيطات واليابسة، من حيث المكونات الرئيسية، ثابتاً نسبياً. يبيّن الجدول 1.1 بعض الخواص الفيزيائية الهامة للأرض اليوم.

الجدول 1.1 بعض الخواص الفيزيائية الهامة للأرض اليوم (*)

ال اليابسة	المحيطات	الجو	الكتلة (kg)
1.48×10^{14}	3.61×10^{14}	5.27×10^{18}	الكتلة (kg)
2700 (صخور سطحية)	1030	1.3 (عند سطح الأرض، التقريرية)	مساحة السطح (m ²)
، Fe ، Al ، O ، Si	H ₂ O ، أجناس	Ar ، H ₂ O ، O ₂ ، N ₂	(kgm ⁻³) المكونات الرئيسية
Ca	، Na ⁺ منحلة		
(على شكل سليكات وأكسيد وكربونات.. إلخ)	، SO ₄ ²⁻ ، Cl ⁻	Mg ²⁺	

(*) ثمة معلومات إضافية عن طبيعة الأرض في الملحق 1-3.

1.1 مضمون هذا الكتاب

(The subject matter of this book)

أنظمة كيمياء البيئة ومحيطها

(Systems and surroundings in environmental chemistry)

نعرف الكون، وفقاً لمصطلحات الترموديناميك، بأنه يتألف من منظومة (surroundings) ومحيطها (system). والمنظومة هي جزء الكون الخاضع لاستقصاء المباشر، في حين أن المحاط يضم كل شيء خارج المنظومة. يمكننا استعمال هذا المفهوم مثلاً حين تحرّي سيرورة كيميائية من قبيل سيرورة إنتاج فينول خماسي الكلور pentachlorophenol PCP الحافظ للخشب. إن المنظومة، المتمثلة من حيث المبدأ بما يحصل في مفاعل المعمل، تخضع لاستقصاء الكيميائيين الذين يطورون ويستمثرون تفاعلات التركيب الملائمة، والمهندسين الذين يصممون ويبنون مرافق التصنيع. تاريخياً، ومع تزايد القلق على المحاط، بذلت جهود كثيرة لتحرّي خواص المنظومات. وفي مثالنا، حينما يتحرك العلماء خارج المعمل ويوجهون انتباهم إلى تأثير السيرورة الصناعية في المحاط من حيث توليدـ PCP أو إطلاق منتجات ثانوية من قبيل الدايوكسين dioxin، يُصبح الموضوع عنديـ واحداً من مواضيع كيمياء البيئة.

يمكننا متابعة مثالنا بالانتقال من التصنيع إلى الطرف الآخر من الطيف العلمي حيث نتحرّي الآليات التي تدخل بها كيمويات من قبيل الدايوكسين في كائن حي، والتحولات الكيميائية الحيوية التي تتعرض لها، ونمط سلوكها الجزيئي، وطرائق إزالتها. حينئذ، يصبح ذلك الكائن منظومة تمثل موضوعاً يدرسه علماء الأحياء والكيمياء الحيوية وخبراء السموم، وما يحصل في محاط المنظومة، من قبيل انتقال الدايوكسين وتفاعلاته مع التربة والماء وتفككه..إلخ، يكون موضوعاً من مواضيع كيمياء البيئة.

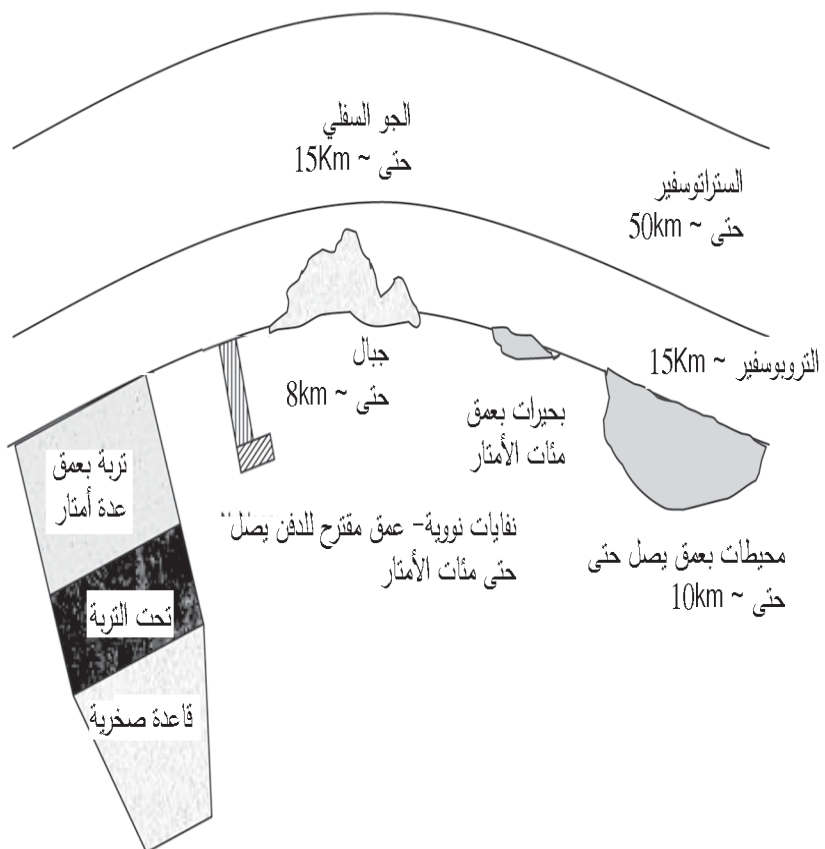
عبارة أبسط، كيمياء البيئة هي كيمياء المحاط المتمثل بالكون دون المنظومة.

تحت ضوء هذا المفهوم الواسع جداً للكيمياء البيئة، يجب أن يكون المدى الفيزيائي لذلك المحاط واضحاً لنا. فانطلاقاً من المكان الذي يعيش الإنسان فيه، يمكننا الانتقال إلى

الداخل باتجاه مركز الأرض. هنا سوف نجد تحت طبقة رقيقة نسبياً من قشرة الأرض بعض سيرورات كيميائية تؤثر في البيئة، على مدى زمني يساوي على الأقل سنوات أو حتى ألف السنوات. ويمكن لسماكمة هذه الطبقة أن تساوي متراً واحداً حين الاهتمام بسيرورات التربة الكثيرة، أو أن تصل حتى عشرات الأمتار في حالة البحيرات، أو بضعة كيلو مترات في حالة المحيطات أو حالات التخلص من النفايات النووية. لكن سماكة هذه الطبقة، حتى عند أكبر قيمة لها، لا تساوي إلا جزءاً صغيراً من نصف قطر الأرض البالغ 6380 كيلو متراً (الشكل 1.1).

وبالتحرك نحو الخارج إلى الجو (الغلاف الجوي atmosphere) فوق سطح الأرض، تحصل سيرورات معقدة تدعم وتدعمها تفاعلات مقترنة بالأرض. ويحصل كثير من هذه السيرورات عند ارتفاعات منخفضة، إلا أنها نعلم أن التفاعلات الكيميائية التي تحصل عند ارتفاعات تزيد على 30 كيلو متراً شديدة الأهمية أيضاً لحفظ الأرض.

لذا، ومن بين المحيط الكلي الهائل للكون، فإن الطبقة الواقعية التي لا تتجاوز سماكتها 50 كيلومتراً، والتي تمتد من تحت سطح الأرض بقليل حتى ارتفاعات عالية من الجو، تمثل موضوعاً مهماً ما نتحدث عنه في سياق كيمياء البيئة. وهذا المحيط الجزيئي، برغم كونه محدوداً، كبير جداً وشديد التعقيد مقارنة بالمنظومات الصغيرة المسيطر عليها التي يهتم بها الكيميائيون عادة في مخبرهم. وبناء على ذلك سوف نقصر اهتمامنا في كثير من الأحيان على أجزاء محدودة معينة منه، من قبيل جو بناء أو بحيرة صغيرة أو طبقة معينة من التربة، وعندما نفعل ذلك نكون قد حولنا عملياً ذلك الجزء من المحيط إلى منظومة جديدة. إلا أنها يجب أن نغفل عن حقيقة أن كل جزء صغير من البيئة مرتبط بالأجزاء الأخرى، وهي جميعاً تمثل معاً كياناً مترابطاً.



الشكل 1.1: البيئة بالقرب من سطح الأرض (المقاييس النسبية غير حقيقة).

مضمون هذا الكتاب

كتب هذا الكتاب لتوفير الأساس الكيميائي اللازم لفهم محبيطنا، أي بيئة الأرض. وفي ضوء ذلك، تجب الإشارة إلى أن ثمة عدة مواضيع هامة لا يتطرق إليها هذا الكتاب بالتفصيل.

ليس هذا كتاباً عن التحليل البيئي (environmental analysis)، مع أن كل موضوع بيئي تقريباً تجري مناقشته هنا يعتمد على معلومات تأتي من التحليل. وغالباً ما

تعتمد جودة المناقشة على جودة البيانات المتوفرة. ولهذا السبب، تُعتبر الكيمياء التحليلية محورية لفهمها للبيئة. وليس التحليل سهلاً البتة. فتحديد مقادير الأوزون أو أكسيد الأزوت في الجو الأوسط القريب، على ارتفاع 25 كيلو مترًا، يتطلب تجهيزات قياس وتحليلات معقدة. وتحديد تركيز الرزق المتاح لسمكة في كمية من الماء يتطلب تحليلاً دقيقاً، إضافة إلى تعليل معقول لمغزى النتائج. إن الكيمياء التحليلية البيئية موضوع كبير قائم بذاته، ولن نقدم في هذا الكتاب سوى إشارات إليه.

ليس هذا الكتاب كتاباً عن علم السمية البيئية (environmental toxicology). فإن أحد أسباب قلق قاطني الأرض في القرن الحادي والعشرين على البيئة، هو أن تلوثها وتدهورها يؤثران حتماً في حياة الناس، وإن المفاعيل السامة المباشرة، والآليات التي تحصل بها، ومقادير السموم التي تؤثر في الأحياء، وعلى وجه الخصوص البشر، هي مواضيع علم السمية. لذلك، سيهتم هذا الكتاب عموماً بسلوك السموم الكيميائي خارج المتعضيات، وسوف نقدم في مواضع عدة مناقشة مختصرة لمبادئ السمية الأساسية، ومنها العوامل التي تؤثر في طرائق تقدير كميات السموم الموجودة في البيئة الحيوية وطرائق تناولها.

وليس هذا الكتاب كتاباً عن حماية البيئة أو التحكم بها (environmental control)، أي عن التقانات التصصيلية التي تمنع التلوث أو تقضي عليه، ومنها المبادرات الهامة المتضمنة في "الكيمياء الخضراء Green Chemistry"، أو عن التشريعات والقوانين التي تضع حدوداً لمستويات التلوث والتوصيات بشأنها. تُعتبر هذه التقانات مواضيع أساسية أيضاً يجب دراستها إذا أردت لعلم البيئة أن يكون أكثر من مجرد دراسة نظرية. سوف نهتم بالكيمياء التي تمثل أساساً للقرارات التشريعية والتصميم الهندسية التي تحدّ من التلوث، إلا أننا لن نستقصي تلك القرارات والتصميم بالتفصيل.

أخيراً، ليس هذا الكتاب كتاباً عن علم البيئة (environmental science) من منظوره الواسع. تحاول كتب علم البيئة التعرض إلى المجال الكامل لموضوع ما، وهي تتطلب مادة كبيرة من علم المناخ والجيولوجيا وعلم الأحياء وغيرها. وبغية تضمين تلك المواضيع في الكتاب، سوف نشير إليها وإلى غيرها، لكن بدون إسهاب، برغم أهميتها.

يمكّنا الآن النص على الغرض من استقصائنا الحالي لكيمياء البيئة. لقد كتبنا هذا الكتاب لتوفير الأساس الكيميائي اللازم لفهمنا لمحيطنا المتمثل ببيئة الكره الأرضية. وركّزنا الاهتمام في تركيب البيئة الطبيعية والسيرورات التي تحصل فيها وأنواع التغيرات التي تجم عن الأنشطة البشرية. وأدرجنا كثيراً من الأمثلة لتوضيح المبادئ المعروضة، واحتمنا تلك الأمثلة من حالات من مختلف أنحاء العالم، لأن كيماء البيئة تمثل موضوعاً عالمياً حقاً. ومع ذلك، يبقى كثير من أنواع المسائل الهامة التي لن نتطرق إليها. فليس من أهداف هذا الكتاب توفير مجموعة كاملة من القضايا البيئية، بل توفير أرضية كيميائية لتكون أساساً لفهم قضايا من ذلك القبيل.

(Environmental composition)

2.1 التركيب البيئي

حين نعلم كيماء عنصر أو مركب معين موجود في البيئة، نبدأ عادة برصد مكان وجوده وقياس تراكيزه في ذلك الموضع. وهذا تجب الإجابة عن عدة أسئلة. ما هي المواد التي يقترن بها ذلك العنصر أو المركب الكيميائي؟ هل تراكيزه طبيعي، أم عالي أم منخفض على نحو غير معتاد؟ هل هو سام؟ ثم، إذا كانت ثمة جوانب تتطوي على مشكلات بيئية بسبب التراكيز العالية، كان علينا استقصاء أسباب تلك المستويات المرتفعة. وبالتالي مثال لافت.

نشأ في الآونة الأخيرة اهتمام كبير بكيماء الثاليلوم البيئية. فقد وصف ذلك العنصر بأنه غامض بسبب "شخصيته الكيميائية" المحيزة إلى حد ما. ففي حين أنه يمتلك أثقل عنصر ضمن المجموعة 13 من الجدول الدوري، فإن أكثر حالات أكسدته شيوعاً هي الثاليلوم (I)، وكيمياوه تشابه من نواح كثيرة كيماء المعادن القلوية. وينجم الاهتمام البيئي به عن كونه ساماً للmutations المائية والبشر والثدييات الأخرى. ونظراً إلى كونه مشابهاً في سلوكه للمعادن القلوية، فإنه يعوض عن البوتاسيوم ويسبب اضطرابات استقلابية بتعطيله وظائف إنزيمات وإنزيمات مشاركة هامة. وفي الواقع، ونظراً إلى سميته وإلى أنه عديم اللون والمذاق، فقد اعتبر "سمًا مثالياً".

كل هذا يعني أنه من الضروري معرفة وجود الثاليلوم: ما هي مستوياته العادلة في الهواء والماء والتربة، وأين يوجد، وما سبب وجوده بمقادير أكبر من المقادير الطبيعية في مواضع حالات معينة؟

ومن المفاجئ أن الثاليلوم عنصر شائع واسع الانتشار ومتجانس التوزُّع تقريباً في البيئة الطبيعية بمتوسط عام في قشرة الأرض يساوي 0.7 mg kg^{-1} تقريباً. وفي البيئة المائية، يوجد الثاليلوم (I) النقال بتراكيز مختلفة، وتبلغ تراكيزه في الماء غير الملوثة عادة نحو 10 ng L^{-1} أو أقل. مقارنة بهذه "التراكيز الطبيعية"، يمكن تحديد المناطق ذات المستويات المرتفعة، وهذا ما حصل في بعض الحالات¹:

- رُصدت بالقرب من منجم الفحم في سكوتيا بكندا مستويات من الثاليلوم في الماء تزيد على $20 \mu\text{g L}^{-1}$.
- تحتوي مخلفات منجم ذهب في نفس المنطقة تراكيز ثاليلوم تصل حتى 3.5 mg kg^{-1} .
- جرى قياس تراكيز ثاليلوم تساوي وسطياً 20 mg kg^{-1} في التربة في جنوب شرقى ضاحية غويزهو في الصين، وهي منطقة معدنية غنية بالثاليلوم.

ليس قياس مثل هذه التراكيز سوى بداية لدراسة في كيمياء البيئة، إلا أنها غالباً ما تعتبر بداية جوهيرية لأنها تمثل أساس دراسات أعمق للسيرورات ومفاعيلها.

(Species distribution)

توزيع الأجناس

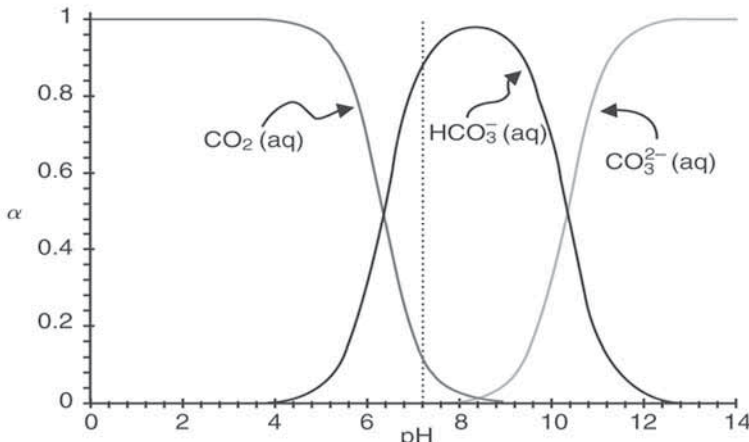
من المفيد في كثير من الحالات القيام بأكثر من مجرد قياس تراكيز عنصر أو مركب معين في عينة بيئية. فمعظم المواد يمكن أن توجد بأكثر من صيغة واحدة، ويُعد وصف توزُّع الأجناس لذاك المواد جانباً هاماً من وصف التركيب. وفي بعض الحالات، تستعمل طرائق تحليل متقدمة لتمييز الأنواع في العينة البيئية. ومن الممكن أيضاً اللجوء إلى استعمال

V. Cheam, "Thallium Contamination of Water in Canada," *Water Quality Research Journal of Canada*, vol. 36 (2001), pp. 851-877; H. K. T. Wong, A. Gauthier, and J. O. Nriagu, "Dispersion and Toxicity of Metals from Abandoned Gold Mine Tailings at Goldenville, Nova Scotia, Canada," *Science of the Total Environment*, vol. 228, no. 1 (1999), pp. 35-47, and Z. Zhang [et al.], "Thallium Pollution Associated with Mining of Thallium Deposits," *Science in China (Series D)*, vol. 41 (1998), pp. 75-81.

منحنيات التوزُّع البيانية، التي توجد منها أنواع كثيرة مختلفة، بوصفها أدوات مساعدة لتحديد توزُّعات الأجناس. بيّن الشكلان 2.1 و 3.1 مثالين لتلك المنحنيات لأجناس الكربونات والزئبق في الماء. في حالة الكربونات، رُسم التوزُّع باعتباره تابعاً لعامل حموضة الماء pH ، وفي حالة الزئبق رُسم التركيب بوصفه تابعاً لتركيز أيونات الكلور. لذا تكون تلك المنحنيات البيانية محدودة بالمتغيرات المختارة لحسابها.

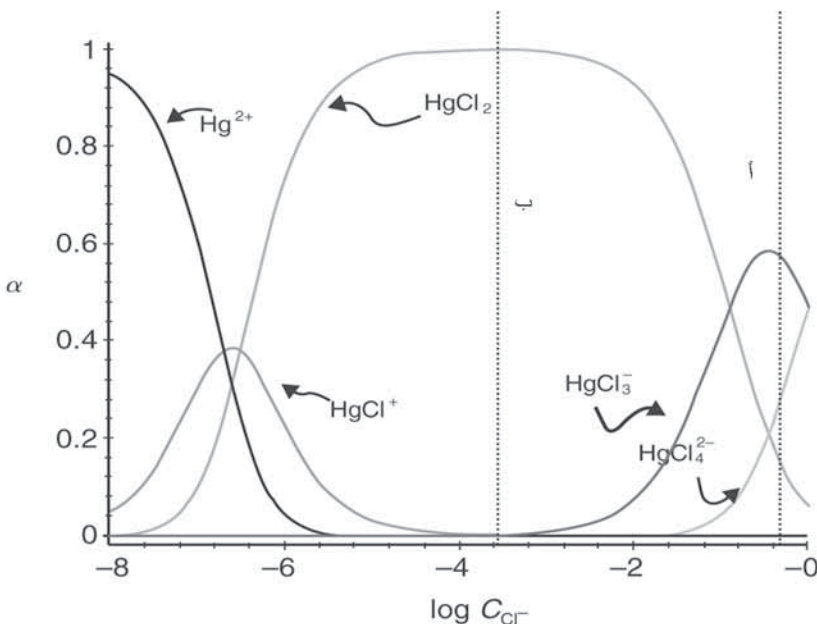
تقوم منحنيات التوزُّع البيانية على بيانات تحليلية جزئياً لكل من توزُّعات أجناس معينة في العينات البيئية ولثوابت التوازن الترموديناميكي ذات الأنواع المختلفة. على سبيل المثال، يعتمد منحني الكربونات البياني على معرفة ثابت الاتحد association لثاني أكسيد الكربون المائي والماء، إضافة إلى ثوابت التقكُّك dissociation الحمضية لحمض الكربون. لذا تعتمد صحة منحني التوزُّع البياني على توفر البيانات الترموديناميكية المناسبة وجودتها، وعلى الفرضية البالغة الأهمية (وذات الإشكالية) المنطوية على أن المنظومة الطبيعية المعنية موجودة في حالة توازن ترموديناميكي.

يمكّنا الخط العمودي في الشكل 2.1 عند القيمة $\text{pH} = 7$ من تقدير نسب الأجناس عند تلك القيمة. يمثل ثاني أكسيد الكربون المائي نحو 16% من جميع أجناس الكربونات، وتمثل كربونات الهدروجين 84%，في حين أن نسبة الكربونات ضئيلة جداً.



الشكل 2.1: توزُّعات أجناس الكربونات بوصفها توابع لعامل الحموضة pH . تساوي قيمة α نسبة جنس معين في العينة الكلية

$$\cdot \alpha = \frac{[\text{individual species}]}{[\text{all species}]}$$



الشكل 3.1: توزُّع أجناس كلور الزئبق بوصفه تابعاً لتركيز أيونات الكلور ($\text{C}_{\text{cl}} \text{-} (\text{mol L}^{-1})$). تمثل قيمة α نسبة الزئبق بصيغة معقد معيّن.

يشير الخط العمودي (أ) في الشكل 3.1 إلى المحيطات التي تحتوي على تركيز كلي للكلور يساوي 0.56 mol L^{-1} . وتُري المنحنيات أن HgCl_4^{2-} يمثل 28% من أجناس الزئبق، ويمثل HgCl_3^- 56%， ويُمثل HgCl_2 16%. ويُوافق الخط (ب) ماء بئر تركيز أيونات الكلور فيه يساوي 9.5 ppm حيث الجنس الوحيد المهيمن هو HgCl_2 .

يُحدّد توزُّع الجنس الخاص بعنصر معين سلوكه في البيئة، ويمكن أن يكون عامل رئيسيّاً في التأثير بالوفرة الحيوية. في حالة الثاليلوم، أكثر الأجناس شيوعاً في الماء هو أيونات الثاليلوم (I) النقالة والقابلة للانحلال في الماء، لكن إذا تأكسد ليصبح ثاليلوم (III)، فإنه يتحوّل على الأرجح إلى جنس غروي لا ينحل في الماء ويمكن لجزء منه أن يترسب. أما الزئبق، فيتمثل في البيئة المائية بجنس لاعضوي في حالات الأكسدة 0 و +1 و +2 تبعاً للمرجع المؤكّس والظروف الأخرى. أما الجنس الرئيسي الموجود في السمك فهو الزئبق المُمْيَّز (methylated) جزئياً CH_3Hg^+ الذي يتولّد ضمن الرواسب بواسطة سيرورات مكرورة حيوية متعددة. وهذا الجنس سام لكل من السمك والحيوانات

الأخرى (ومنها البشر) التي يمكن أن تأكل السمك. من ذلك يتضح أنه يجب الانتباه، ليس إلى مقدار الزئبق الموجود في العينة فحسب، بل إلى توزُّع صيغه في تلك العينة أيضاً.

(Chemical processes)

3.1 السيرورات الكيميائية

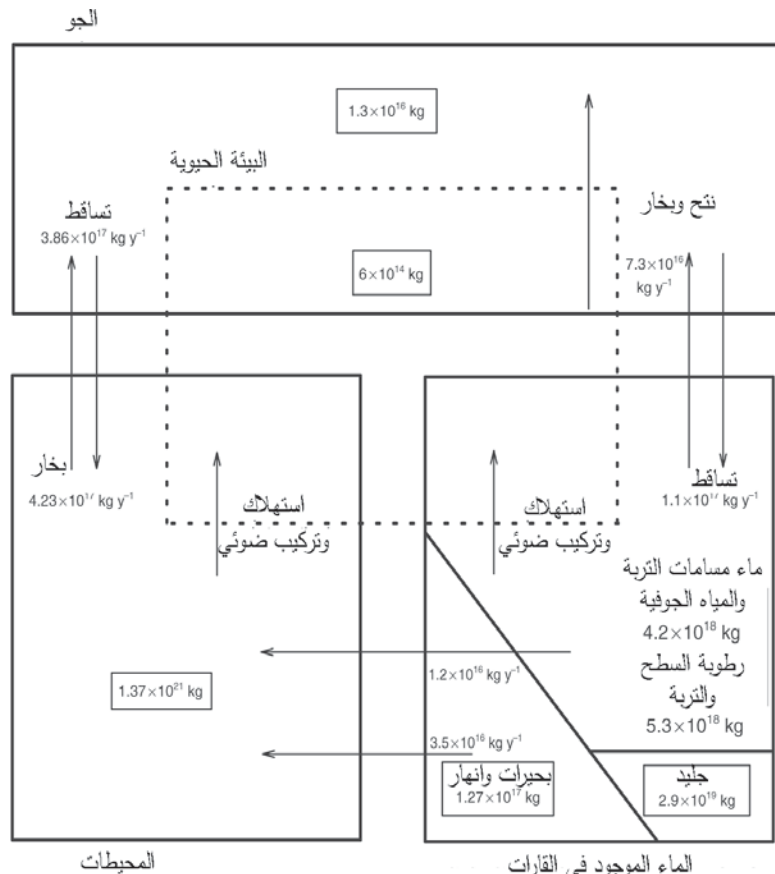
تُعتبر معرفة تركيب قسم معين من البيئة نقطة البداية لوصف كيماء البيئة. لكن إذا توقفنا هنا، فإن ذلك ينطوي على أن المنظومة ساكنة، وهذا غير صحيح طبعاً. فشمة كثير من السيرورات الفيزيائية والكيميائية والحيوية التي تعمل ضمن مكونات البيئة المختلفة وترتبط فيما بينها. ويمكن للسيرورات أن تكون طبيعية كلياً، وفي الواقع، تلك السيرورات هي التي أسهمت على مدى الأحقب الجيولوجية في جعل الأرض على الحال التي هي عليه اليوم. لذا فإن الطور الثاني من تطويرنا لفهم كيماء البيئة يتمثل بمعرفة التفاعلات الكيميائية التي تُعتبر جزءاً من السيرورات البيئية.

وبغية تلخيص الخواص الكثيرة للتفاعلات التي تتضمن أجناساً بيئية، نرى أن من المفيد النظر إلى البيئة من خلال أربعة أقسام أساسية هي الجو (البيئة الغازية)، والبيئة المائية، وبيئة اليابسة الصلبة، وبيئة الحيوية (بيئة الأحياء). أول وهلة، تبدو هذه الفئات منفصلة بعضاً عن بعض تماماً، إلا أنه سوف يتضح أن ثمة أوجه تداخل كثيرة بينها. على سبيل المثال، نحن ننظر إلى التربة عادة على أنها جزء من بيئة اليابسة، إلا أن السلوك الكيميائي لمحاليل التربة وغازاتها يؤدي دوراً رئيسياً في تحديد الخصائص البيئية للتربة نفسها. بعد تحديد أقسام البيئة، يمكننا وصف السيرورات الكيميائية ضمن كل منها، إضافة إلى التفاعلات التي تؤدي إلى الانتقال فيما بينها.

يُري الشكل 4.1 تمثيلاً² بيانياً بسيطاً لمنظومة الماء وعلاقتها بالأقسام البيئية المختلفة الأخرى. وبعبارة دقيقة، معظم السيرورات المبينة في هذا المثال هي سيرورات فيزيائية من حيث إنها تتضمن تغيرات طورية، لا تفاعلات كيميائية، إلا أن صيغة الشكل تشابه الصيغ التي توضح للتوضيح العلاقات الكيميائية البيئية.

² سوف تستعمل صيغة هذا المخطط لمنظومات أخرى. انظر مثلاً الشكل 11.14.

يمكّنا هذا الشكل من تكوين صورة عامة للعلاقات فيما بين الصيغ المختلفة للماء. وهي تبيّن أيضاً الطبيعة الدورية لكثير من سيروراته الطبيعية. في الحالة المستقرة، تكون أجزاء السيرورة متوازنة وتبقى التراكيز ثابتة، وهذا ما يمكننا من حساب مُدد مكوث الماء في حالة معينة. تساوي الكتلة الكلية للماء في الجو في أي وقت $1.3 \times 10^{16} \text{ kg}$ تقريباً. وتساوي كتلة الماء الصاعدة إلى الجو مجموع المقدارين $4.23 \times 10^{17} \text{ kg y}^{-1}$



الشكل 4.1: دورة الماء. تمثل القيم المؤطرة بالكيلو غرام المقدار الكلي في القسم. والقيم المقدمة kg y^{-1} هي تدفقات بين الأقسام. اقتبست القيم من مصادر مختلفة وهي مدرجة في:

Elizabeth Kay Berner and Robert A. Berner, *The Global Water Cycle: Geochemistry and Environment* (Englewood Cliffs, NJ: Prentice Hall, Inc., 1987).

و $7.29 \times 10^{16} \text{ kg y}^{-1}$ اللذين يمثلان البخار من المحيطات واليابسة. ويُوازن هاتين السيالتين سيالتا التساقط من الجو على المحيطات واليابسة اللتان تساويان $3.86 \times 10^{17} \text{ kg y}^{-1}$ و $1.10 \times 10^{17} \text{ kg y}^{-1}$. لذا تكون كتلة الماء الكلية الواردة إلى الجو أو الصادرة عنه $4.96 \times 10^{17} \text{ kg y}^{-1}$.

أما مدة مكوث الماء في الجو فتحسب وفقاً للمثال 1.1.

المثال 1.1 حساب مدة المكوث

مدة المكوث = المقدار الموجود في الجو في الحالة المستقرة \div السيالة الواردة أو الصادرة

$$\tau = \frac{1.3 \times 10^{16} \text{ kg}}{4.96 \times 10^{17} \text{ kg y}^{-1}} = 0.0262 \text{ y} = 9.6 \text{ days}$$

هذه هي المدة الوسطية التي يقضيها جزء الماء في الجو.

توفر دورة نموذج المؤطرات المبينة في الشكل 4.1 نظرة إجمالية إلى السيرورات الرئيسية التي تصل فيما بين أنواع الماء الشاملة، وهي تمكّنا أيضاً من تحديد التفاعلات الهامة ضمن كل قسم على حدة. لكن ثمة كثيراً من التفاصيل التي تخص تفاعلات معينة واللزمة لاستكمال المشهد. على سبيل المثال، يبيّن الشكل 5.1 وصفاً شاملاً لنوع مصادر المياه في الهند، وهو يُري تفاصيل مصير مياه الأمطار التي تهطل كل سنة في ذلك الجزء من شبه القارة الهندية.

يمكن استعمال المعلومات الموجودة في هذا المخطط، مع البيانات الكيميائية المناسبة، على سبيل المثال، في رسم صورة كاملة للمياه المستعملة في الري، وسوف نرى فيما بعد أن الري هو وجه الاستهلاك الرئيسي للماء في العالم. وتمكّن البيانات النوعية والعددية مجتمعة من تقدير سلالات الماء الإفرادية، وهذا ضروري لتقدير ديمومة

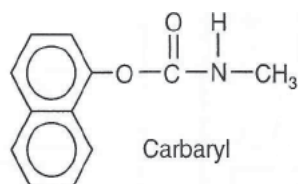
توفر مصادر الماء للزراعة. بالعودة إلى الشكل 5.1، ثمة مصطلحان، هما مصدر ومصرف، هامان ومفیدان في هذه المناقشة البيئية وغيرها. إن مصدر كل الماء في الهند هي الأمطار وفق المبين في أعلى الشكل. وثمة عدة مصارف تمثل المصير النهائي للماء بعد مروره عبر سيرورات مختلفة. في هذه الحالة، المصارف هي المياه السطحية والمياه الجوفية ورطوبة التربة ونتح التنفس النباتي.

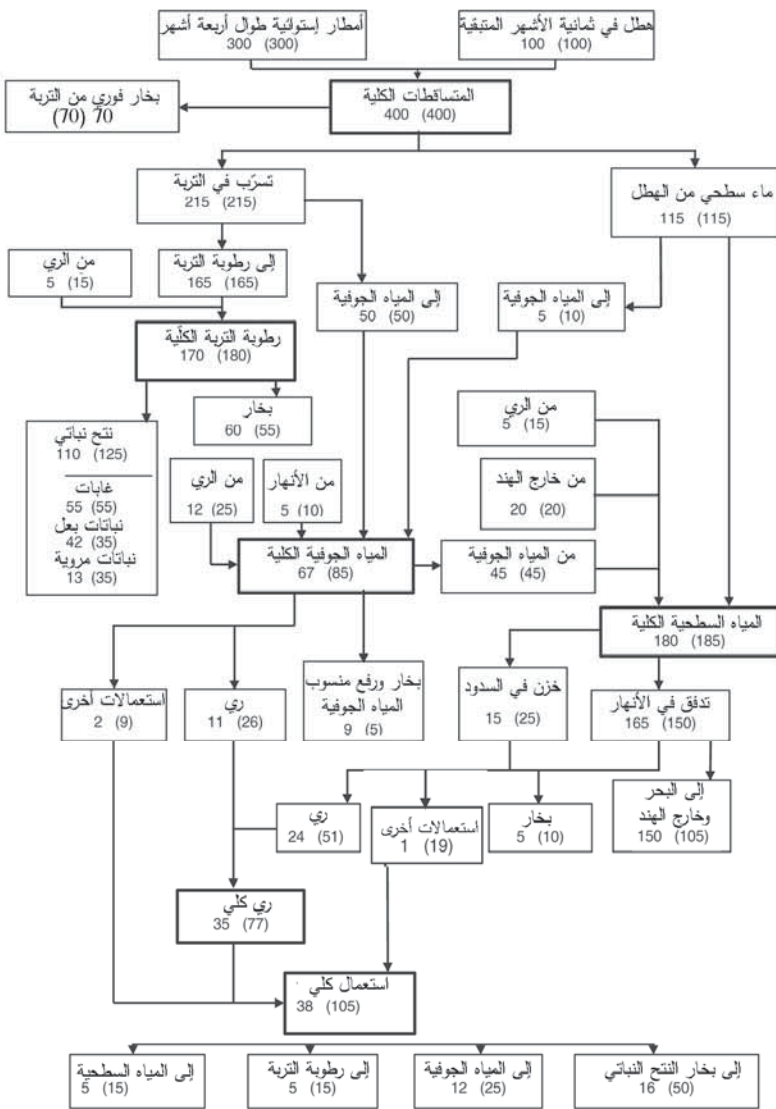
إن وضع وصف سليم للسيرورات البيئية يتضمن التقى جيئاً وذهاباً بين أجزاء الصورة العامة العريضة بمحتوها الشامل، والوصف التفصيلي المخصص لتفاعلات كيميائية معينة. والدراسات في كل من هذين المجالين تُسهم في زيادة معرفتنا للموضوع، لكن أحد التحديات التي تواجهنا في الكيمياء البيئية هو الجمع ما بين العام والخاص.

4.1 المفاعيل البشرية (Anthropogenic effects)

ثمة وجه ثالث لدراسة كيمياء البيئة هو تحري مفاعيل الأنشطة البشرية في السيرورات الطبيعية. يمكن لهذه المفاعيل أن تكون مأساوية في مناطق معينة عادة، وتسمى بالكوارث. والمثال المفعع هو الانبعاث غير المسيطر عليه لغاز إيزوسيلانات الميثيل methyl isocyanate السام الذي حصل بالقرب من بهوبال في الهند في عام 1984.

في الصباح الباكر من الثالث من ديسمبر (كانون الأول) عام 1984، وخارج مدينة بهوبال في وسط الهند، حصل انطلاق كثيف لأربعة أطنان من غاز إيزوسيلانات الميثيل ($\text{CH}_3-\text{N}=\text{C=O}$) من خزان في معمل كربيد كان يصنع الغاز منذ عام 1980. وطفا الغاز الكثيف فوق المنطقة المحيطة بالمعمل وقتل ما يزيد على 3800 شخص، وخلف ما لا يقل عن 300 000 شخص تأثروا بتعرضهم للغاز، وكانت إصابات بعضهم خطيرة.





الشكل 5.1: مصادر الماء في الهند. القيم مقدّرة بمليون هكتار متر (الهكتار متر هو حجم الماء اللازم لتغطية 10 000 متر مربع بعمق متر واحد. وهذه قيمة تساوي 10^4 m^3 أو كتلة مائة تساوي نحو 10^7 kg). القيمة العددية الأولى من كل زوج من القيم تعود إلى عام 1974، والثانية (بين القوسين) هي تقدير لعام 2025.

المصدر: Centre for Science and Environment, *The State of India's Environment: A Citizen's Report* (India, 1978).

إيزوسيلانات الميثيل هو المادة الأولية لصنع مبيد الحشرات الكارباماتي (carbamate)، المعروف بالكارباريل (carbaryl)، وكان قد خُزن مجَّداً في خزان تحت الأرض في أحد المواقع في بهوبل. وكان السبب الرئيسي للحادث مجموعة من المشاكل التقنية منها تعطل وحدة التبريد، وتسرُّب الماء إلى الخزان، وانخفاض ضغط التنتروجين فوق إيزوسيلانات الميثيل، وتعطل عدة تجهيزات أمان. وكانت ثمة أيضاً عوامل سياسية وتنظيمية وبشرية جعلت تلك الإلتقادات المتعددة تحصل في نفس الوقت³. ليس هذا الحدث المأساوي فريداً من نوعه، لكن من حسن الطالع أنه لم يحصل أي تسرب أو انطلاق لغاز بهذه الكثافة والعواقب المميتة في السنوات التي تلت الحادث. ويعود ذلك جزئياً إلى اعتماد برامج طوعية للأمن الصناعي من قبل بعض هيئات الصناعة الكيميائية.

وثمة اضطرابات بيئية أخرى ذات طبيعة تدريجية لا تظهر مفاعيلها إلا على المدى المتوسط أو البعيد فقط. لكن هذا لا يعني أن عواقبها أقل سوءاً. فمثلاً، تعتبر إمكانية الاحتباس الحراري الناجم عن تراكم غازات الدفيئة في الجو السفلي مصدرًا كبيراً للقلق على الحياة على الأرض في القرن الحادي والعشرين. إذا أصبحت العوائق السيئة للاحتباس الحراري حقيقة واقعة، فإن التخلص منها، إنْ كان ذلك ممكناً، يمكن أن يستغرق مدة لا تقل عن مدة تكوُّنها.

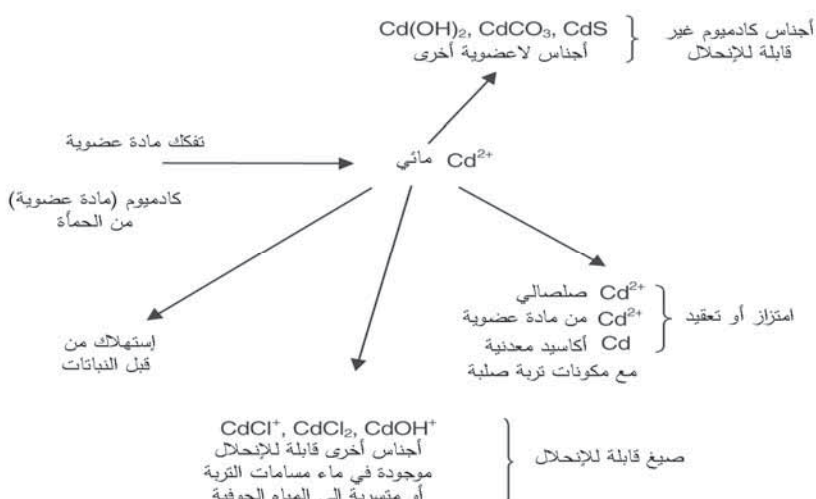
وحين استقصاء المفاعيل البشرية المحتملة في البيئة، نعتمد على معرفتنا لكل من التركيب وبيانات السيرورة.

ثمة مثال يمكن أن نواجهه حين تحرّي المشاكل الممكنة المقترنة باستعمال الحمأة الناتجة عن مرافق معالجة مياه الصرف الصحي لاستصلاح وتسميد التربة للأغراض الزراعية. وهذه عملية شائعة جداً وتنطوي على جانب مفيدة من حيث تزويدها التربة بمادة عضوية ومقادير ضئيلة من المغذيات الرئيسية والثانوية. لكن أحد أوجه القلق من هذا الإجراء هو أن النبات قد يمتص مواد معينة بتراسيز يمكن أن تكون سامة موجودة في الحمأة ويدخلها في السلسلة الغذائية. والكامديوم هو أحد العناصر التي تثير الاهتمام من هذه الناحية. توجد في التربة تراكيز طبيعية للكامديوم تقع ضمن مجال من القيم، أما

³ ثمة وصف تفصيلي لقصة هذه الكارثة الصناعية، التي تُعتبر أسوأ كارثة من هذا النوع في التاريخ، في: Paul Shrivastava, *Bhopal: Anatomy of a Crisis*, Ballinger Series in Business in a Global Environment (Cambridge, MA: Ballinger Pub. Co., 1987).

القيمة الشائعة فتساوي نحو $0.8 \mu\text{g}^{-1}$. ويعتقد بأن الكادميوم يوجد بمعظمه على شكل جنس معدني غير عضوي مقترن بطور الصلصال المعدني للترابة. أما حمأة الصرف الصحي فهي مادة متغيرة التركيب وغير متجانسة، والتركيز الشائع للكادميوم فيها يساوي $80 \mu\text{g}^{-1}$ ، أي إنه أكبر بنحو مئة مرة من ذلك الذي في التربة. لذا فإن إضافة الحمأة إلى التربة تؤدي إلى نشوء مشكلة سمية الكادميوم، ويصبح مقدار الحمأة المضافة مسألة هامة لأنها تحدد تركيز النهائي في التربة. والاهتمام بصيغة الكادميوم في الحمأة، والتي من المحتمل أن تكون مرتبطة بالحاضنة العضوية، ضروري أيضاً. أخيراً، يجب الاهتمام بالتفاعلات الكيميائية الأرضية والكيميائية الحيوية التي سوف يخضع لها الكادميوم المضاف أيضاً. وتتضمن هذه التفاعلات التحولات المتبدلة بين أجناس العنصر العضوية واللاعضوية المختلفة في التربة، وإزالة الصيغ القابلة للانحلال بالماء، وتشتيتها بتبادل الأيونات أو سيرورات الامتزاز الأخرى على إطار التربة الصلبة، واستهلاكها حيوياً بواسطة المتعضيات المкроوية أو الكبيرة (الشكل 6.1).

ويعتمد المصير النهائي للكادميوم المضاف على حجم كل تفاعل إفرادي، ومقدار تأثير كل سيرورة في السيرورات الأخرى، والطائق التي يمكن للبيئة المتبدلة أن تغير التوازن بها.



الشكل 6.1: تفاعلات الكادميوم الكيميائية الحيوية في التربة بعد إضافة مقدار ضئيل منه بوصفه أحد مكونات حمأة الصرف الصحي.

أسئلة فرمي

(Fermi questions)

سوف تجد في بعض فصول الكتاب ما يسمى بـأسئلة فرمي⁴ Fermi questions. إن أجوية هذه الأسئلة تختلف عن حسابات الأمثلة والمسائل المعروضة في نهايات الفصول التي تحتاج عادة إلى معلومات أو بيانات معروفة تماماً وشديدة التخصُّص لتحديد النتيجة. أما سؤال فرمي فيتطلب نهجاً مختلفاً. تتطلب أسئلة فرمي حسابات وتقديرات خشنة من النوع الذي يُجرى على قصاصة ورق في عجلة، وتُستعمل فيها معلومات عامة إلى جانب الحدس والتعليق للخروج بنتائج تقريبية معقولة. ليس ثمة "إجابة دقيقة" لأسئلة فرمي، ومناقشتها ضرورية دائماً لتوضيح ما يدور في ذهن الشخص الذي يقوم بالحساب واستراتيجيته. فيما يلي سؤال فرمي الأول في هذا الكتاب. وباعتباره مثلاً، نقترح جواباً له في هذه الحالة فقط.

سؤال فرمي

ما هو مقدار الوقود الذي يمكن أن يستهلك في أثناء ساعة ازدحام حركة المرور الصباحية في مدينة كبيرة من مدن أمريكا الشمالية؟ وما هو تأثير ذلك في البيئة المحلية؟ وما هو مدى تشابه هذه الحالة مع تلك التي تحصل في مدينة لها نفس الحجم في أفريقيا؟

- نبدأ أولاً باختيار "حجم كبير" معقول للمدينة، وليكن عدد سكانها مليوني نسمة. من هذا العدد الكلي، يمكن لـ 40% أن يكونوا صغاراً أو مسنين ومتقاعدين، ولذا من غير المرجح أن يقودوا سيارات في أثناء ساعة الازدحام.
- يمكن تقدير أن نصف الـ 60% المتبقين يقودون سيارات في أثناء ساعة الازدحام، للذهاب إلى العمل أو نقل أطفال إلى المدارس أو لأغراض أخرى.

⁴ تأخذ أسئلة فرمي اسمها من اسم الفيزيائي الإيطالي إنريكو فرمي (Enrico Fermi) الذي كان له دور كبير في تطوير نظرية الكم. تعتمد أسئلة فرمي على المعرفة الأساسية العامة، والتقدير والتعليق الكمي، والتفاهم بواسطة رياضيات بسيطة، ومهارات الاستجواب. وتحفز أسئلة فرمي استعمال طرائق مختلفة غير ملوفة أحياناً، وتركتز الاهتمام في عملية حل المسألة، لا في الحصول على الجواب.

يُضاف إلى ذلك أنه يمكن أن تكون ثمة على الطرق شاحنات وآليات تجارية أخرى، فنفترض أن عددها يساوي 100 000 آلية. لذا يكون عدد الآليات الكلي في الشوارع $2 \times 0.6 = 0.6$ مليون سيارة + 0.1 مليون عربة أخرى.

- والتقدير المعقول، لكن المحافظ، للمسافة التي تقطعها السيارة في الاتجاه الواحد يمكن أن يكون 15 كيلو مترًا. لذا تساوي المسافة الكلية التي تقطعها جميع السيارات $0.7 \times 15 = 10.5$ مليون كيلو متر.
- وبافتراض أن استهلاك الوقود الوسطي (للسيارات بأحجامها المختلفة) يساوي 10 كيلو متر لكل لتر، يكون الاستهلاك الكلي للوقود 100 000 لتر، أي نحو مليون لتر.

يُسهم إصدار الجسيمات والغازات المتعددة ضمن دخان العادم من جميع السيارات في تدني جودة الهواء في البيئة المحلية، وسوف نصف ذلك بالتفصيل في الفصل الرابع.

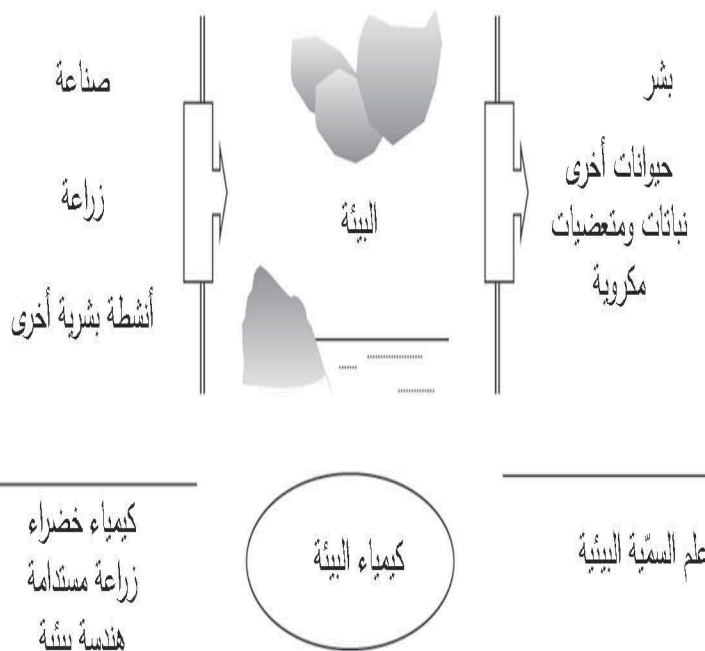
أما في أفريقيا، فإن عدد السيارات المتحركة والمسافات المقطوعة أقل كثيراً مما سبق في معظم الحالات. يُضاف إلى ذلك أن ثمة فوارق كبيرة بين المدن. على سبيل المثال، عدد سكان القاهرة أكبر كثيراً من عدد سكان كينشاسا. ومن الجوانب الأخرى التي يمكن أن تؤثر في جودة الهواء طبيعة المناخ وأنواع السيارات والمحركات والوقود، وكلها تختلف في معظم أنحاء أفريقيا عن نظيراتها في الولايات المتحدة الأمريكية.

(In summary)

الخلاصة

اشتملت مادة هذا الفصل على كيمياء بيئة الأرض ومحيطها والجو فوق سطحها. ويتضمن ذلك المحيط الهواء (الجو) والماء (البيئة المائية) واليابسة (بيئة اليابسة)، وسوف نتعامل مع تلك البيئات بهذا الترتيب.

وحيث دراسة مواضيع بيئية معينة، فإننا سوف نركّز الاهتمام في الكيمياء الأساسية، ولفعل ذلك من الضروري تحري بعض أو جميع العوامل التي ناقشناها فيما سبق (الشكل 7.1): التركيب، والسيرورات الكيميائية، والاضطرابات الناجمة عن الطبيعة أو عن الأنشطة البشرية. صحيح أن الطريقة المنهجية تتطلب دراسة المواضيع المختلفة إفرادياً بمعزل عن بعضها البعض، إلا أنه يجب أن يبقى في ذهمنا دائماً أن ثمة تداخلاً وترابطاً فيما بينها واعتماداً لبعضها على بعضها الآخر. وما هو أكثر أهمية لنا بوصفنا من قاطني هذه الأرض، هو أنه علينا أن نتذكر ونحن ندرس هذا الموضوع الهائل أننا نتشارك جميعاً في بيئه عامة واحدة.



الشكل 7.1: تهم كيمياء البيئة، المبينة في وسط الشكل، بالطبيعة والسيرورات الكيميائية والمفاعيل البشرية التي تحصل في الجو والبيئة المائية وبيئة اليابسة. وتنتجه فروع علم البيئة الأخرى على نحو أكثر تخصصاً نحو الحد من عوامل يمكن أن تكون ضارة ووضع تشريعات لها، أو نحو فهم كيفية تأثير تلك العوامل في الكائنات الحية.

1. Baird, C. *Environmental Chemistry*. 2nd ed. Salt Lake City, Utah: W. H. Freeman and Co., 1998.
2. Bunce, N. J. *Environmental Chemistry*. 2nd ed. Winnipeg: Wuerz Publishing Ltd., 1994.
3. Eby, G. N. *Principles of Environmental Geochemistry*. Pacific Grove, CA: Brooks/Cole-Thomson Learning, 2004.
4. Manahan, S. E. *Environmental Chemistry*. 7th ed. Michigan: Lewis Publishers, Inc., 1999.
5. Sawyer, C. N., P. L. McCarty, and G. F. Parkin. *Chemistry for Environmental Engineering and Science*. 5th ed. New York: McGraw Hill Companies, 2002.
6. Spiro, T. G. and W. M. Stiglani. *Chemistry of the Environment*. 2nd ed. Upper Saddle River, NJ: Prentice Hall, 2003.

الجزء الأول

جو الأرض

(The Earth Atmosphere)

عندما نفهم كل شيء عن الشمس
وكل شيء عن الجو
وكل شيء عن دوران الأرض
قد يبقى أقل غروب الشمس بعيداً عن فهمك

أ. ن. وايتهايد
(*) A. N. Whitehead (1926)

(*) رياضي وفيلسوف بريطاني عاش بين عامي 1861 و 1947.

الفصل الثاني

جو الأرض

(The Earth Atmosphere)

المواضيع المشمولة

الغلاف الجوي (الجو) : تركيبه وضغطه ومناطقه

- مفاعيل الأشعة الشمسية
- التروبوسفير (التروبوسفير)
- حسابات: اعتبارات ترموديناميكية وحركية
- تفاعلات: كيميائية ضوئية (كيمو - ضوئية) وجذور حرة

1.2 جو الأرض: الهواء الذي نتنفسه

(The earth atmosphere- the air we breath)

لا يوجد في عطارد، أقرب كواكب المجموعة الشمسية إلى الشمس، جو تقريباً. فقدت كواكب الزهرة والأرض والمريخ جميع الغازات التي كانت موجودة عليها إبان تكونها، والأجواء الموجودة فيها الآن نشأت من غازات انطلقت من بواطنها ومن التفاعلات التي حصلت فيما بينها. ويتصف جو كل من تلك الكواكب بكونه فريداً من نوعه. وتوجد في الكواكب الخارجية أجواء عميقة جداً مكونة بمعظمها من الهdroجين والهليوم، ولم يتغير إلا القليل من تركيبها الأصلي الذي ساد حين تكونها.

وجو الأرض هو طبقة رقيقة من الغازات التي تحيط بها. وتوضح رقة هذه الطبقة حينما نعلم أن حيز الجو الذي تحصل فيه معظم الأنشطة البشرية يُضيف ما لا يزيد على 0.3% إلى نصف قطر الأرض. وكمياء هذا الجو الفريدة، التي تتضمن مركبات مثل الأكسجين (وحيد أو ثنائي الذرة) وثاني أكسيد الكربون اللذين يدعمان السيرورات التي تقوم عليها جميع أنواع الحياة، تميزه من أجواء كواكب المجموعة الشمسية الأخرى. يُري الجدول 1.2 المقادير النسبية لأكثر أربعة غازات وفرة في الجو الجاف.

الجدول 1.2 المكونات الرئيسية للجو بالقرب من سطح الأرض (*)

المكون	النسبة المئوية للمزج
نتروجين	78.08
أكسجين	20.95
أرغون	0.93
ثاني أكسيد الكربون	0.0378

(*) تُحسب التراكيز (نسب المزج mixing ratio، هي مصطلح معروف لاحقاً) بافتراض أن الجو جاف. يعتبر الماء الخامس مكون رئيسي للجو، لكن تركيزه متغير بين أقل من 0.5% و 3.5%.

تبقي نسب مزج (تراكيز، انظر الفقرة 2.3) الغازات الرئيسية ثابتة تقريباً حتى ارتفاع 80 كيلو متراً تقريباً. وسبب هذا الثبات هو أن الطاقة الحركية لجسيمات الغازات تكفي لموازنة أي قوى تقلالية يمكن أن تؤدي إلى هبوطها إلى سطح الأرض. ونظراً إلى أن نسب مزج المكونات الرئيسية ثابتة، فإنه يمكن حساب متوسط الكتلة المولية \bar{M}_a (Average Molar Mass) للجو.

المثال 1.2 متوسط الكتلة المولية (Average Molar Mass) للهواء في التروبوسفير

$$\bar{M}_a = M_{N_2} \times f_{N_2} + M_{O_2} \times f_{O_2} + M_{Ar} \times f_{Ar} + M_{CO_2} \times f_{CO_2} \quad (1.2)$$

و M هما الكتلة المولية والوفرة النسبية لكل مكون. بتطبيق العلاقة على الحيز الواقع تحت ارتفاع 80 كيلو متراً من جو الأرض الجاف نحصل على:

$$\overline{M}_a = 28.01 \text{ g mol}^{-1} \times 0.7808 + 32.00 \text{ g mol}^{-1} \times 0.2095$$

$$+ 39.95 \text{ g mol}^{-1} \times 0.0093 + 44.01 \text{ g mol}^{-1} \times 0.00036$$

$$= 28.96 \text{ g mol}^{-1}$$

يجب ألا يفاجئنا أن الكتلة المولية للغلاف الجوي قريبة من تلك التي للنتروجين N_2 وأكبر منها قليلاً.

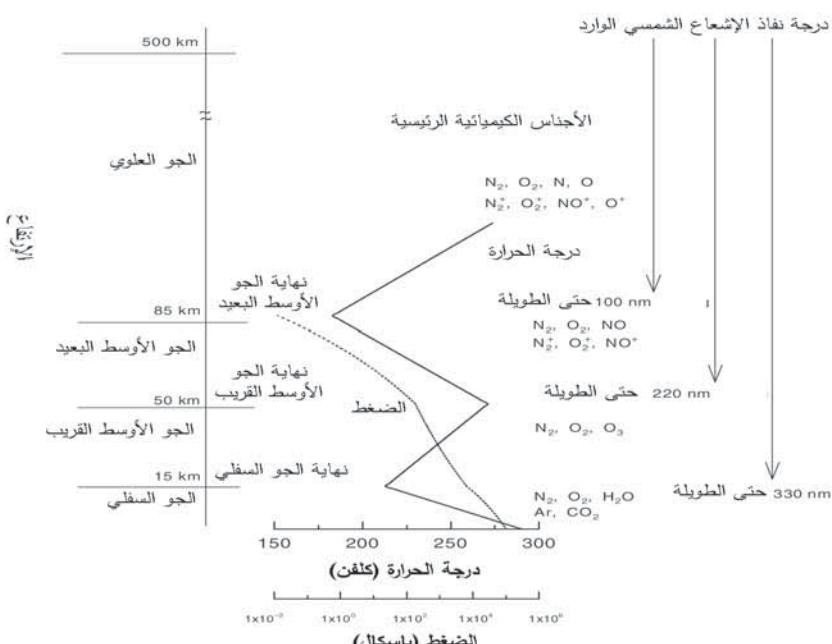
فوق الارتفاع 80 كيلو متراً، تبدأ تراكيز الأجناس الرئيسية بالتغيير على نحو ملحوظ بسبب السيرورات الكيميائية الضوئية التي تجعل ثاني النتروجين، وثاني الأكسجين على وجه الخصوص، يتتكّان. سوف نناقش تلك السيرورات لاحقاً في هذا الفصل.

وخلالاً للأجناس الرئيسية، لا يكون تركيب بعض الغازات الضئيلة الآخر ثابتاً في الجو بالقرب من سطح الأرض، ويعود ذلك إلى أسباب مختلفة وإلى سيرورات إزالة تلك الغازات التي تعمل في مناطق مختلفة أفقياً وعمودياً.

يمكن تقسيم الجو بسهولة إلى أربعة أقسام اعتماداً على اتجاه تغيير درجة الحرارة مع الصعود من الأسفل إلى الأعلى. وقد جرى توضيح تلك الأقسام في الشكل 1.2. فابتداء من سطح الأرض، حيث يساوي متوسط درجة الحرارة زمنياً ومكانياً 14 درجة مئوية تقريباً (287 كلفن)، تتحفظ درجة حرارة الجو تدريجياً حتى قيمة تساوي 60 - 65 درجة مئوية عند ارتفاع يساوي نحو 15 كيلو متراً. يُسمى هذا الجزء من الجو، القريب من سطح الأرض حيث يعيش البشر وتحصل معظم الأنشطة الحيوية (التروبوسفير).

مناطق جو الأرض

- التروبوسفير (troposphere): 0 حتى 15 كيلو مترًا. تتحفظ درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع.
- الستراتوسفير (stratosphere): 15 حتى 50 كيلو مترًا. تزداد درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع.
- الميزوسفير (mesosphere): 50 حتى 85 كيلو مترًا. تتحفظ درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع.
- الجو العلوي الحراري (thermosphere): 85 حتى 500 كيلو متر. ترتفع درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع.



يحتوي التروبوسفير، وهو الحيز ذو المزج الشديد الذي يحصل بالحمل الحراري، على 85% تقريباً من كتلة الجو الكلية. وتمثل الحدود العليا للتروبوسفير مع الستراتوسفير والسمى تروبوبوز (tropopause) الارتفاع الذي يبدأ فيه اتجاه تغير درجة الحرارة بالانعكاس. وفوق هذا الارتفاع، تسمى المنطقة بالستراتوسفير حيث تؤدي زيادة الارتفاع إلى ارتفاع درجة الحرارة حتى 2- درجة مئوية تقريباً عند ارتفاع يساوي 50 كيلو متراً ويمثل نهاية الستراتوسفير منطقة الستراتوبوز. ويسمى شكل تغير درجة الحرارة هذا بالانعكاس التغيير. ونظراً إلى ارتفاع درجة الحرارة وانخفاض كثافة الهواء مع ارتفاع الارتفاع، يصبح المزج بالحمل الحراري ضعيفاً، ويبقى الستراتوسفير مستقرًا نسبياً. وعند نهاية الستراتوسفير، يحصل انعكاس ثان لتغير درجة الحرارة، وتتناقص درجة الحرارة في الميزوسفير مع ارتفاع الارتفاع لتصبح 90- درجة مئوية عند ارتفاع يساوي 85 كيلو متراً، ويمثل هذا الارتفاع نهاية الميزوسفير. وتبدأ درجة الحرارة بالارتفاع فوق ذلك الارتفاع لتصل إلى 1200 درجة مئوية عند ارتفاع يساوي 500 كيلو متر. يُري الشكل 1.2 خصائص الغلاف الجوي هذه وغيرها.

يجب الانتباه إلى أننا نقصد درجات الحرارة الترموديناميكية في الأجزاء القليلة الكثافة، ودرجات الحرارة تلك هي تعبير عن الطاقة الحركية لجزيئات الجو. فإذا استخدمنا مقياس درجة الحرارة الزئبقي عند الارتفاعات العالية لقياس درجة الحرارة، وأشار المقياس إلى قيمة تقل كثيراً عن 1200°C لأن عدد التصادمات (العالية الطاقة) بين جزيئات الغاز ومقياس الحرارة سوف يكون صغيراً جداً في الظروف القريبة من الخلاء.

(Atmospheric pressure)

الضغط الجوي

يعبر عن الضغط الجوي P° بقوة الثقالة المطبقة على الجو مقسومة على المساحة الكلية لسطح الأرض وفق المبين في العلاقة :

$$P^{\circ} = \frac{M_{\text{atm}} g}{4\pi r^2} \quad (2.2)$$

P° هو الضغط عند سطح الأرض (سطح البحر) ويساوي 101325 باسكال، و M_{atm} هي كتلة الجو (مقداره بالكيلو غرام)، و g هو التسارع الناجم عن الثقالة الأرضية ويساوي 9.81 ms^{-2} (وهذا المقدار ثابت تقريباً لأن معظم كتلة الجو موجودة بالقرب من سطح الأرض)، و r هو نصف قطر الأرض ويساوي $6.37 \times 10^6 \text{ m}$.

بإعادة ترتيب هذه العلاقة نجد أن الكتلة الكلية للجو تساوي $M_{\text{atm}} = 5.27 \times 10^{18} \text{ kg}$. سوف نستعمل هذه القيمة على نحو متكرر.

سؤال فرمي

ما مقدار الكتلة الكلية للهواء في الغرفة التي أنت فيها الآن؟

وعلى غرار درجة الحرارة، يتغير الضغط أيضاً مع الارتفاع، وينخفض تدريجياً وفقاً للعلاقة التالية:

$$P_h = P^\circ e^{-\overline{M_a} g h / RT} \quad (3.2)$$

P_h هو الضغط مقدراً بالباسكال عند الارتفاع h المقدر بالأمتار، و P° هو الضغط عند سطح البحر ويساوي 101325 Pa ، و g هو التسارع الناجم عن القالة الأرضية ويساوي 9.81 ms^{-2} ، و $\overline{M_a}$ هي الكتلة المولية الوسطى لجزئيات الجو وتساوي $0.0290 \text{ kg mol}^{-1}$ ، و R هو ثابت الغاز ويساوي $8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$ ، و T هي درجة الحرارة مقدرة بالكلفن K. لاحظ أنه تنتهي قيمتان متماثلتان إذا قدر الارتفاع بالكيلو متر وقدرت الكتلة المولية بـ g mol^{-1} .

ونظراً إلى ظهور درجة الحرارة في مقام الكسر في الأس، تحصل تغيرات ضئيلة في ميل منحنى الضغط بوصفه تابعاً للارتفاع ضمن مناطق الجو المختلفة، وهذا موضح بيانياً في الشكل 1.2.

النقطة الرئيسية 1.2 يُقسم الغلاف الجوي من حيث المفهوم إلى أربع مناطق: التروبوسفير والستراتوسفير والميزوسفير والجو العلوي، وذلك على أساس اتجاه تغير درجة الحرارة مع ازدياد الارتفاع. وتبقى المقادير النسبية للغازات الرئيسية ثابتة ضمن الـ 80 كيلو متراً الأولى. وبسبب انخفاض الضغط مع ازدياد الارتفاع، يقل المقدار المطلق لكل غاز.

2.2 تأثير الشمس في التركيب الكيميائي للجو

(Solar influence on the chemical composition of the atmosphere)

لفهم التركيب الكيميائي لمناطق الغلاف الجوي، من المفيد البدء من الترموسفير والتجهيز نحو الأرض. عند الارتفاعات العالية، ثمة ما يشبه الخلاء: فعند الارتفاع 100 كيلو متر (الترموسفير السفلي)، يساوي الضغط نحو 0.025 Pa . هذا يعني أن تركيز (عدد الجزيئات في واحدة الحجم) جميع الأجناس الكيميائية يساوي أربعة أجزاء من مليون جزء من تركيزها عند سطح الأرض. ونظرًا إلى وجود هذه المنطقة على حافة الغلاف الجوي الخارجية، تتعرض الذرات والجزيئات إلى طيف الإشعاع الشمسي بكامله الذي يتضمن الأشعة فوق البنفسجية. وهذه أشعة عالية الطاقة. وعلى سبيل المثال، تُحسب الطاقة المفترضة بموجة طولها 100 نانو متر كالتالي:

المثال 2.2 طاقة الإشعاع الكهرومغناطيسي عند موجة طولها 100 نانو متر

تُعطى طاقة الفوتون الواحد بـ:

$$E = \frac{hc}{\lambda} = \frac{6.6 \times 10^{-34} \text{ Js} \times 3.0 \times 10^8 \text{ m s}^{-1}}{100 \times 10^{-9} \text{ m}} \quad (4.2)$$

$$= 2.0 \times 10^{-18} \text{ J per photon}$$

ومن ثم تكون طاقة المول الواحد من الفوتونات:

$$E = 2.0 \times 10^{-18} \times 6.0 \times 10^{23} = 1200 \text{ kJ mol}^{-1}$$

إذن، الطاقة المفترضة بالإشعاع الذي يساوي طول موجته 100 نانو متر تساوي 1200 kJ mol^{-1} .

تستطيع الطاقات العالية التي من هذا القبيل تفكيك ثنائي النتروجين وثنائي الأكسجين إلى ذريهما، ويحصل هذا على نطاق واسع في الجو العلوي:



من الواضح أن الطاقة اللازمة للتفكيك في هاتين الحالتين توافق إشعاعاً كهرومغناطيسياً طولاً موجته يحقن $\lambda < 126 \text{ nm}$ و $\lambda > 240 \text{ nm}$. وبقى بعض الذرات الناجمة عن التفكيك بشكلها الذري، ويعود بعضها الآخر إلى الاتحاد، وتتكون أيضاً أجساماً أخرى من قبيل NO في الجو العلوي. وتزداد نسبة الذرات إلى الجزيئات مع ارتفاع الارتفاع، وعند ارتفاع يساوي 120 كيلو متراً يُصبح تركيز ذرات الأكسجين متساوياً تقريباً لتركيز جزيئات ثنائي الأكسجين. ويوجد أيضاً جزء كبير من النتروجين، لكن بمقدار يقل عن مقدار الأكسجين، في حالة ذرات. ونظراً إلى أن كثيراً من غازات الأكسجين والنتروجين يكون في حالة ذرية، فإن الكثافة المولية الوسطى M تصبح أصغر من القيمة 28.96 g mol^{-1} الموجودة في التروبوسفير.

وإضافة إلى كسر الروابط، تستطيع الطاقة الشمسية أيضاً تأمين كل من الجزيئات والذرات (الفاعلان 7.2 و 8.2). لذا تسمى المنطقة الموجودة فوق الميوزوفير بالجو المتأين: ionosphere



لاحظ أننا استعملنا المحتوى الحراري (standard enthalpy) بدلاً من الطاقة الحرية (free energy) لوصف تفاعلات الطور الغازي الجوي، وهذا مفيد لأن تأثير درجة الحرارة والضغط في المحتوى الحراري أقل من تأثير تغيرات الطاقة الحر. ويمكن

المحتوى الحراري أيضاً من وصف طاقات كسر الروابط وتكونها بعيداً عن الاعتبارات الإحصائية للمنظومة الجسيمة.

وفي مناطق الجو حيث تُ Tactics الطاقة ويحصل التأين، تحصل تفاعلات النقاط الإلكترون العكسية (endothermic electron capture) الماسة للحرارة إلى حد ما أيضاً، وتحرر طاقة حركية. وهذا هو سبب درجات الحرارة الترموديناميكية العالية في الجو العلوي. وبالاتجاه نحو سطح الأرض، لكن مع البقاء في نفس المنطقة، ثمة دفق (flux) صغيرة من إشعاع أقل طاقة يجري امتصاصها، ولذا تنخفض درجة الحرارة ونسبة الذرات المنفردة والأيونات.

وفي الميزوسفير، يبدأ الإشعاع الشمسي بالالتقاء بأنواع جديدة من الأجناس الكيميائية. والأوزون (O_3)، ذو التركيز العالي في الستراتوسفير على وجه الخصوص، يوجد أيضاً إلى حد ما فوق الستراتوسفير، وهو قادر على امتصاص أشعة الشمس التي تنقل طاقتها عن تلك اللازمة لتفكيك وتأمين مزيد من الأجناس المستقرة. ويؤدي هذا الامتصاص للإشعاع ذي الموجات التي طولها أكبر إلى ازدياد درجة الحرارة حين التحرك ضمن الجو الأوسط العلوي نحو الأرض.

ويؤدي امتصاص الأوزون لأشعة الشمس إلى تفككه إلى جزيء وذرة أكسجين موجودين في حالة متيبة جرى تمييزها بإشارة النجمة في التفاعل التالي:



يفسر انخفاض درجة الحرارة لدى التحرك نحو الأسفل في الستراتوسفير بنفس طريقة تفسير انخفاضها في الجو العلوي. فالإشعاع الموجود ضمن مجال الطاقة التي يمتصها الأوزون يكون قد أزيل عملياً في المناطق العليا تاركاً درجات حرارة مرتفعة فيها، ولذا لا يمكنه الاستمرار بالنفاذ إلى الأسفل.

ويُمتص قليل من أشعة الشمس أيضاً لدى عبور الفوتونات الشميسية التروبوسفير. وحين اصطدام الطيف المتبقى من تلك الأشعة بسطح الأرض، يُمتص جزئياً في اليابسة والماء، ثم يُعاد إصداره على شكل أشعة تحت حمراء منخفضة الطاقة. وتمتص غازات

معينة في التروبوسفير بعض الأشعة تحت الحمراء الصادرة، وأهم تلك الغازات هما بخار الماء وثاني أكسيد الكربون. ويؤدي هذا الامتصاص إلى تسخين بالقرب من سطح الأرض، ويتناقض هذا المفعول مع ازدياد الارتفاع بسبب نقصان الأشعة المتبقية لامتصاص، ونقصان تركيز الغازات الماصة أيضاً. يمثل تسخين جو الأرض المنخفض بذلك الطريقة ما يسمى "مفعول البيت الزجاجي greenhouse effect". ويعتبر هذا المفعول عالماً أساسياً في دعم الحياة التي نعرفها على الأرض، إلا أن الاضطرابات التي يحدثها البشر يمكن أن تغير هذا التوازن القائم فعلاً. وسوف نتطرق إلى المزيد عن هذا الموضوع في الفصل الثامن.

يجب الانتباه إلى أن جو الأرض ليس منظومة في حالة توازن. لو كانت في حالة توازن، لكن كل الأكسجين قد اتحد مع عناصر أخرى، ولما وجد منها ما يدعم الحياة. وفي الواقع، توفر الشمس طاقة لكثير من السيرورات ذات الطاقات العالية، التي لولا دعمها للحياة لما كانت مقبولة، ومنها التركيب الضوئي الذي يمكن النباتات من استهلاك ثاني أكسيد الكربون وإنتاج الأكسجين.

وتُخضع الطاقة الواردة من الشمس إلى الامتصاص، أو التخزين بواسطة تفاعلات كيميائية، أو الانعكاس عن الأرض إلى الفضاء ثانية. وتؤدي هذه العوامل مجتمعة إلى إبقاء علاقات طاقة الأرض في حالة توازن دقيق.

(The troposphere)

التروبوسفير

يتعلق معظم المواضيع التي تخص كيمياء جو الأرض، والتي تجري مناقشتها في هذا الكتاب، بالتروبوسفير. ففي هذه المنطقة، تؤدي تغيرات درجة الحرارة، التي تجعل الهواء أدنأ وأقل كثافة عند سطح الأرض، وأبرد وأكثر كثافة عند الارتفاعات العالية، إلى تيارات حمل ورياح تسبب حركة مستمرة للهواء. والجزيء الذي ينطلق من سطح الأرض يرتفع عادة إلى أعلى التروبوسفير خلال يوم واحد أو يومين. لذا فإن أي مادة غازية تبقى مدة طويلة في التروبوسفير تخضع إلى مزج جيد، وهذا يجعل التركيب العام للجو السفلي متجانساً. وتتضمن تلك الغازات جميع الغازات الرئيسية المدرجة في الجدول

1.2. إلا أن ثمة اختلافات محلية في التراكيز تميز الأجناس المتفاولة فيزيائياً أو كيميائياً، ويمثل بخار الماء مع أجناس كثيرة ضئيلة التركيز أمثلة جيدة لتلك الاختلافات. ونظراً إلى قابلية تلك الغازات للتفاعل، لا تبقى مستقرة مدة طويلة، بل تمتزج جيداً وعلى نحو متجانس ضمن تركيب التروبوسفير.

وثمة أمثلة أخرى في الجدول 2.2 على كيفية اعتماد مكونات هواء التروبوسفير على الموقع. يسلط الجدول الضوء على خصائص معينة لهواء التروبوسفير في عدد من المواقع، منها تلك المواقع المفتوحة فوق المحيطات، والمناطق القارية الواسعة، والمناطق المدنية والمدارية، ومنطقة القطب الشمالي.

الجدول 2.2 مقارنة خصائص التروبوسفير في المناطق المختلفة من سطح الأرض

الموقع	خصائص التروبوسفير
المحيطات	جسيمات معلقة من ملح بحري (صوديوم، كالسيوم، مغنيزيوم، كلور، كبريت، عناصر ثانوية)
اليابسة (جافة)	غبار محمول على الهواء (من التربة، غبار طلع .. الخ)
المدن	مستوى عالٍ من الملوثات (دخان، غبار، ضباب دخاني أو ضبخان رئيسي وثانوي)
الجفاف	مناطق مدارية شديدة رطوبة منخفضة، أشعة شمسية شديدة
مناطق رطبة	مدارية رطوبة عالية، مواد عضوية طبيعية طيارة، أشعة شمسية شديدة
القطب المتجمد الشمالي	مدة سطوع الشمس تتغير وفقاً لدورة سنوية، سديم القطب الشمالي (انظر الفصل السادس) (يحتوي على جسيمات معلقة من الكبريت، سخام الفحم، معادن)

النقطة الرئيسية 2.2 تتبع تغيرات درجة حرارة الغلاف الجوي وتركيبه عند الارتفاعات المختلفة التفاعلات التي تحدّدها طاقة الأشعة الشمسية عند تلك الارتفاعات. وفي التروبوسفير، تكون هيئة تغيرات درجة الحرارة على نحو يجعل الغلاف الجوي عادة جيد المزج، ويجعل تركيبه الكيميائي ثابتاً نسبياً، باستثناء ما يخص الأجناس القصيرة الأجل.

3.2 تفاعلات وحسابات في كيمياء الغلاف الجوي

(Reactions and calculations in atmospheric chemistry)

قياسات تركيز الغلاف الجوي

(Measure of atmospheric concentration)

قد لا تكون الطرائق المتبعة لقياس تراكيز الغازات في الجو مألفة لكثير من الناس. ففيما يخص الغازات التي تمثل نسبة كبيرة من الجو، تُستعمل الأجزاء الكسرية والنسبة المئوية للتراكيز، لكن خلافاً لما هو مستعمل مع المواد الصلبة والسوائل، تُقدر تلك القيم عادة على أساس مولي، لا كثلي. حينئذ، تتص علاقه أفوکادرو على أن النسبة المولية تكافئ النسب الحجمية أو نسب الضغوط الجزئية. وتُستعمل العبارة العامة "نسبة المزج" للتعبير عن التركيز الجوي (انظر الجدول 1.2). على سبيل المثال، تساوي نسبة مزج النتروجين في التروبوسفير الجاف $0.7808 \text{ أو } 78.08\%$. هذا يعني أن ثمة 78.08 مولً من النتروجين في كل 100 مول من جميع الغازات باستثناء بخار الماء. وهو يعني أيضاً أن الضغط الجزيئي للنتروجين، عند ضغط يساوي الضغط الجوي (101325 Pa) يُعطى بـ:

$$0.7808 \times 101325 \text{ Pa} = 7.911 \times 10^4 \text{ Pa}$$

وفيما يخص الغازات ذات التراكيز المنخفضة، تُستعمل طائفة الوحدات أجزاء من... غالباً للتعبير عن نسب المزج. وعلى غرار نسب التراكيز الكسرية والمئوية، تُجرى حسابات مكافئة على أساس المولات والضغط والحجم. على سبيل المثال، تُستعمل للتعبير عن التركيز الحجمي العبارة "أجزاء حجمية من مليون"، أي ppm.

تساوي نسبة مزج الميثان في التروبوسفير الجاف 1.7 ppm تقريباً، أي إن ثمة $1.7 \mu\text{mol}$ من الميثان في كل مول من مكونات الهواء. لاحظ أن الجزء الحجمي من $1.7 \mu\text{mol}$ يختلف عن الجزء من 1.7 million ppm الذي يُطبق على المواد الصلبة والسوائل. يمكننا طبعاً التحويل فيما بينهما. فباستعمال كتلة مولية وسطية للهواء تساوي 29 g mol^{-1} ، يكون التركيز المقدر بجزء حجمي من 1.7 million ppm مكافئاً للتركيز

الكتنی 0.94 ppm . لكن من النادر استعمال وحدة التركيز الأخيرة في دراسات الغلاف الجوي.

والوحدات: كتلة الحجم، ومولات الحجم، وجزيئات الحجم هي وحدات أخرى تُستعمل غالباً للتعبير عن تركيز الغازات والجسيمات المعلقة في الغلاف الجوي.

ويوضح الحساب التالي تحويلاً بسيطاً بين نسب مزج وتركيز الأكسجين.

المثال 3.2 تحويل وحدات مستعملة للتعبير عن تركيز الغازات في الغلاف الجوي

ما مقدار تركيز الأكسجين في الغلاف الجوي (عند درجة حرارة تساوي 0°C وضغط جوي واحد 1atm) باستعمال الوحدة g L^{-1} ؟

عند 0°C و 101.3 kPa ، يساوي الحجم المولى للغاز 22.4L . وفيما يخص الأكسجين الذي تساوي نسبة مزجه في الهواء 20.95%， يحتوي الليتر الواحد من الهواء على $1/22.4$ مول، منها 20.95% أكسجين. حينئذ يكون تركيز O_2 :

$$(0.0446 \times 20.95\%) / 100 = 9.35 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$$

وكلياً، هذا يكافئ $9.35 \times 10^{-3} = 0.299 \text{ g L}^{-1}$ ، لأن كتلة المول الواحد من الأكسجين تساوي 32.0 غراماً.

ثمة مجموعة أخرى من الوحدات تتمثل بعدد الجزيئات في وحدة الحجم وتُستعمل عادة لبعض الأجناس الجوية الموجودة بتركيز صغيرة جداً. وفيما يخص الجسيمات المعلقة في الغلاف الجوي على شكل جسيمات صلبة أو سائلة، من الضروري استعمال وحدات كتلة الحجم للتعبير عن التركيز. هذا لأنه ليس ثمة من كتلة مولية وحيدة للجسيمات غير المتاجنة التي من قبيل جسيمات الغبار أو الدخان.

أنواع التفاعلات في الغلاف الجوي (Types of atmospheric reactions)

سوف نورد في الفصول التالية نظرة تفصيلية إلى الكيمياء التي تحصل في طبقتي الغلاف الجوي التروبوسفير والستراتوسيفير. وقبل البدء بذلك سوف نتحرى بعض السمات المشتركة في تفاعلات التروبوسيفير الكيميائية ونقدم أنواع الحسابات المستعملة فيها على شكل وصف كمي للتفاعلات. وسوف تتضمن المناقشة أمثلة محددة بغية توضيح مبادئ عامة هامة تطبق على جميع أنواع التفاعلات الجوية، ومنها سيرورات طبيعية من قبيل تكوين الأوزون وتفككه في الستراتوسيفير، وسيرورات بشرية أيضاً تتضمن ملوثاً معيناً تولده الأنشطة البشرية ويختضع إلى تأثيرات متبادلة مع مكونات جوية أخرى.

وتتضمن بعض التفاعلات غازات رئيسية، وتحصل على نطاق شامل، في حين أن تفاعلات أخرى تخص أجناسا ذات مقدار ضئيلة في موقع محلية. وفي أثناء مناقشة تركيب التروبوسيفير، نشير إلى التغيير في نسب مزج مكونات ثانوية تفاعلية. وفي حين أن هذه الغازات موجودة بتركيز صغيرة جداً، فإن كثيراً منها لا يُعمر طويلاً، وهذا ما يدل على تفاعليتها الشديدة. وتمرر أحياناً دراسة كيمياء الجو في تفاعلات تتضمن أجناساً ضئيلة الأثر. وسوف نقدم في الفصول الأخيرة مناقشة منهجية لحالات معينة.

التفاعلات الجوية التي تلائمها الحسابات термодинамيكية

(atmospheric reactions where thermodynamic calculations are appropriate)

تكون الحسابات الترموديناميكية ملائمة في بعض الحالات لتقدير تركيز الأجنس التي تتكون في تفاعلات الطور الغازي. على سبيل المثال، يتكون أكسيد النتروجين في أثناء الاحتراق في حرائق الغابات، وفي التدفئة الصناعية والمنزلية ومحركات الاحتراق الداخلي والانفرااغ الغازي (lightning discharge) الناجم عن البرق... إلخ، وذلك نتيجة اتحاد النتروجين والأكسجين الموجودين في الهواء:



وتنتُج من هذا التفاعل طاقة تشكيل موجبة حرّة كبيرة (positive free energy) عند درجة الحرارة 25°C يمكن حسابها بسهولة. g تدل على الحالة الغازية.

المثال 4.2 طاقة التشكيل الحرّة للـ NO(g) عند 25°C

من التفاعل 10.2،

$$\begin{aligned}\Delta G_{\text{rxn}}^0 &= 2\Delta G_f^0(\text{NO}) \\ &= 2 \times 86.55 \text{ kJ mol}^{-1} \\ &= +173.1 \text{ kJ mol}^{-1}\end{aligned}$$

تُؤخذ قيمة $\Delta G_f^0(\text{NO})$ من الملحق بـ 2.

لذا لا يتكون أكسيد النتروجين بكميات كبيرة عند درجات حرارة الجو المحيط.

لكن هذا التفاعل يتتصف بتغييرٍ موجب في الإنترولي، وهذا ما يؤدي عند درجات الحرارة العالية المفترضة بالاحتراق إلى جعل قيمة ΔG^0 صغيرة إلى حد تكوّن عنده كميات كبيرة من أكسيد النتروجين.

على سبيل المثال، يمكن لدرجة الحرارة أن تصل في أسطوانة محرك احتراق داخلي في لحظة الإشعال إلى 2500°C (2773K) تقريباً. وبغية حساب تغيير الطاقة الحرّة عند درجة الحرارة العالية، نبدأ ببيانات تخص المحتويات الحرارية القياسية للتكون والمحتويات الحرارية المطلقة ΔH_f^0 و S^0 (انظر الملحق بـ 2). وتُؤخذ القيم القياسية عند 25°C (298K)، ويُفترض أن قيم ΔH_f^0 لا تتأثر بدرجة الحرارة. تساوي قيمة ΔH_f^0 للنتروجين والأكسجين في الحالة القياسية الصفر بالتعريف.

المثال 5.2 الطاقة الحرّة وثابت التوازن لتكون NO(g) عند 2773K

تحسب ΔG_{2773}^0 بالعلاقة:

$$\Delta G_{2773}^0 = \Delta H_f^0(\text{NO}) - T (2S_{\text{NO}}^0 - S_{\text{N}_2}^0 - S_{\text{O}_2}^0)$$

$$= 2 \times 90.25 \text{ kJ mol}^{-1} - 2773 \text{ K} (2 \times 02.11$$

$$- 0.192 - 0.205) \text{ kJ mol}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

$$= 111.2 \text{ kJ mol}^{-1}$$

ومن هذه القيمة النهائية المساوية $111.2 \text{ kJ mol}^{-1}$ ، يُحسب ثابت التوازن بسهولة:

$$\ln(K_p) = \frac{-\Delta G_T^0}{RT}$$

$$\ln(K_p) = \frac{-111200 \text{ J mol}^{-1}}{8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 2773 \text{ K}} = -4.82$$

$$K_p = 0.0080$$

ويُحسب الضغط الجزئي لأكسيد النيتروجين، الموجود في غازات العادم والمتكون في هذه الظروف بافتراض حالة التوازن:

$$K_p = \frac{(P_{\text{NO}}/P^\circ)^2}{(P_{\text{N}_2}/P^\circ)(P_{\text{O}_2}/P^\circ)}$$

لاحظ أن جميع الضغوط في هذه المعادلة منسوبة إلى P° الذي يساوي $101\ 325 \text{ Pa}$.

المثال 6.2 نسبة مزج الـ NO المتكون في أثناء الاحتراق

افترض حالة احترق فيها معظم أكسجين الأسطوانة، وكان الضغطان الجزئيان للغازين المضغوطين فيها $P_{\text{O}_2} = 1.0 \text{ kPa}$ و $P_{\text{N}_2} = 650 \text{ kPa}$ مع درجة حرارة تساوي 2500°C . افترض أن كلاً من N_2 و O_2 قد تفاعلاً بحيث فقداً من ضغطيهما $P_{\text{NO}} = 2x \text{ kPa}$ ، وكان $x \text{ kPa}$.

باستعمال معادلة K_p ضمن الظروف التي جرى وصفها يكون:

$$\frac{(2x/101.2)^2}{((650-x)/101.3)((1.0-x)/101.3)} = 0.0080$$

و

$$\frac{4x^2}{(650-x)(1.0-x)} = 0.0080$$

بافتراض أن $650 \text{ kPa} \ll x$ ، تصبح العلاقة الأخيرة

$$\frac{4x^2}{650(1.0-x)} = 0.0080$$

وهذه تعطي

$$4x^2 + 5.2x - 5.2 = 0$$

$$x = 0.66$$

من الواضح أن الفرضية $650 \text{ kPa} \ll x$ صحيحة. مما سبق ينتج أن:

$$P_{\text{NO}} = 2x = 1.4 \text{ kPa}$$

وتكون نسبة مزج أكسيد النتروجين في الأسطوانة الحارة:

$$1.4 \text{ kPa} \div 650 \text{ kPa} \times 10^6 \text{ ppmv} = 2200 \text{ ppmv}$$

وبافتراض عدم حدوث تكثُّف محَرَّفٌ في أكسيد النتروجين ضمن منظومة العادم، ينطلق أكسيد النتروجين إلى الغلاف الجوي مع نواتج الاحتراق الأخرى.

رُصدت تراكيز من هذه الرتبة 1 في عوادم سيارات قديمة صُنعت من دون التحكم في الانبعاثات منها. على سبيل المثال، بُيِّنت قياسات للانبعاثات من عادم سيارة من

Catalysts for the Control of Automotive Pollutants: A Symposium, sponsored by¹ the Division of Industrial and Engineering Chemistry, and co-sponsored by the Board-Council Committee on Chemistry and Public Affairs [et al.] at the 167th =Meeting of the American Chemical Society, Los Angeles, Calif., 2-4 April 1974,

الطراز فاليانس V8 (من شركة كرايسنر)، صُنعت في عام 1966 وحجمها متوسط، ومحركها يدور بسرعة 2000 دورة في الدقيقة، وجود 1200 ppmv من أكسيد النتروجين في ظروف عدم التحميل، و 2500 ppmv حينما كان المحرك محملاً بـ 50 حصاناً بخارياً. من حسن الطالع أن معظم السيارات التي تُصنع اليوم تحتوي على "مبدلات محفزة" تسهل تحويل أكسيد النتروجين ونواتج احتراق أخرى غير مرغوب فيها إلى غازات غير ضارة. سوف نناقش كيمياء هذه السيرورات في الفصل الرابع.

يمكنا محاولة الذهاب إلى أبعد من ذلك في الحسابات الخاصة بأكسيد النتروجين، وذلك لتحديد تركيزه حين تبريد الغازات وتخفيتها بعد خروجها من منظومة العادم. والسؤال الذي نطرحه هو "ما مقدار أكسيد النتروجين الذي يتتكّك عائداً إلى النتروجين الثنائي والأكسجين الثنائي؟"

المثال 7.2 تركيز الـ NO في حالة التوازن عند درجة الحرارة 25°C

افرض أن أكسيد النتروجين الموجود ضمن غازات العادم بنسبة مزج تساوي 2000 ppmv يُخفَّف في الهواء الطلق بمقدار 20000 مرة، مؤدياً إلى تركيز جوي يساوي 0.100 ppbv أو 100 ppbv (جزء من مiliar). (ppb: part per billion).

وافرض أن درجة حرارة المحيط تساوي 25°C. باستعمال طريقة حساب كتالك المستعملة في المثال 5.2 لحساب K_p ، نحصل على تركيز توازن جديد لأكسيد النتروجين عند درجة الحرارة المفترضة هنا:

$$\ln(K_p) = \frac{-173100}{8.314 \times 298}$$

$$K_p = 4.73 \times 10^{-31}$$

ونستعمل عبارة K_p مرة أخرى:

$$K_p = \frac{(P_{\text{NO}}/P^\circ)^2}{(P_{\text{N}_2}/P^\circ)(P_{\text{O}_2}/P^\circ)}$$

يساوي الضغطان الجويان للنتروجين والأكسجين 79 و 21 كيلو بascal. بافتراض أن x هو مقدار النتروجين (والأكسجين) الناتجين من حدوث التفاعل 10.2 من اليمين إلى اليسار:

$$4.73 \times 10^{-31} = \frac{((0.0101 - 2x)/101.3)^2}{((79 + x)/101.3)((21 + x)/101.3)}$$

بافتراض أن $x \gg 21$ ، ومن ثم $x \gg 79$ ، تعطي هذه العلاقة:

$$x = 5 \times 10^{-3}$$

وهذا يبيّن أن الافتراض سليم. لدينا الآن $2x = 0.0101 - P_{\text{NO}}$ في البسط. لذا:

$$P_{\text{NO}} = 2.8 \times 10^{-14} \text{ kPa}$$

بتحويل الضغط الجزيئي المحسوب هذا إلى نسبة مزج، يمكن استنتاج أن التركيز الجوي لأكسيد النتروجين بالقرب من موقع الاحتراق صغير جداً:

$$(2.8 \times 10^{-14} \text{ kPa} / 101.3 \text{ kPa}) \times 10^9 = 3 \times 10^{-7} \text{ ppbv}$$

باختصار، يتصرف أكسيد النتروجين بنسب المزج التالية التي جرى حسابها:

- في غازات العادم $\sim 2000 \text{ ppmv}$
- في الجو بعد تخفيف غازات العادم $\sim 100 \text{ ppbv}$
- في الجو بعد الانتقال من التفاعل إلى التوازن $\sim 3 \times 10^{-7} \text{ ppbv}$

من الواضح أن حساباتنا تشير إلى أن تركيزاً ضئيلاً جداً من أكسيد النتروجين سوف يتبقى في الغلاف الجوي. لكن ليس هذا ما نراه في الواقع، فثمة مقادير كبيرة ($\sim 100 \text{ ppbv}$ وفق المبين في الشكل 4.2-ب) توجد بالقرب من أماكن الاحتراق. أي إن نسب المزج الفعلية تزيد بنحو مليار مرة عن النسبة المحسوبة في حالة التوازن.

تكمّن المشكلة في استعمال الترموديناميكي. تكون درجة الحرارة في أسطوانة المحرك عالية، وتحصل التفاعلات بسرعة كبيرة، ويتحقق التوازن سريعاً، وكل ذلك يعني أن الحسابات الترموديناميكية سليمة. أما في الغلاف الجوي المحيط، وعند درجات حرارة معتدلة، تكون معدلات التفاعل بطيئة، ولا تتحقق حالة التوازن البدأة. لذا تعطي الحسابات الترموديناميكية نتائج خاطئة كلّياً.

الحسابات الحركية

(Kinetic calculations)

يعود الاختلاف الرئيسي إلى حقيقة أن التفاعل العكسي في 10.2 يكون بطبيعة الغاية عند درجة حرارة الغلاف الجوي المحيط. في أثناء الاحتراق، توجد طاقة احتراق كافية لتحقيق التوازن بسرعة، لكنً عندما يحصل التبريد، تبقى المتفاعلات ونواتج التفاعل بالقرب من مستويات تخص التوازن عند درجات حرارة عالية. أحياناً، يُستعمل المصطلح "مجمدة" لوصف الحالة التي لا تتفاعل فيها النواتج غير المستقرة ترموديناميكياً بسبب معدلات التفاعل البطيئة.

يُعطى ثابت معدل التفاعل من المرتبة الثانية للتفاعل التالي (المعاكس للتفاعل 10.2)



$$k_2 = 2.6 \times 10^6 e^{-(3.21 \times 10^4)/T} \text{ m}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$$

T هي درجة الحرارة بالكلفن. لذا، عند 25°C يكون $k_2 = 4.3 \times 10^{-41} \text{ m}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1}$. يمكن استعمال هذه القيمة الحركية من حساب معدل تفكك أكسيد النتروجين بواسطة التفاعل البسيط المذكور.

المثال 8.2 معدل تحويل أكسيد النتروجين إلى نتروجين وأكسجين

الخطوة الأولى هي أن نحول نسبة المزج 100 ppbv المحسوبة سابقاً لأكسيد النتروجين إلى تركيز [NO]_i مقدراً بـ :

$$\text{[NO]}_i = \frac{n}{V} = \frac{P}{R \times T} = \frac{100 \times 10^{-9} \times 101325 \text{ Pa}}{8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298 \text{ K}}$$

$$= 4.1 \times 10^{-6} \text{ mol m}^{-3}$$

و الآن يمكن حساب معدل التفكك:

$$\text{Rate} = k_2 [\text{NO}]_i^2$$

$$= 7.2 \times 10^{-52} \text{ mol m}^{-3} \text{ s}^{-1}$$

من الواضح أن التفاعل بطيء جداً. يعطى عمر النصف بـ:

$$t_{1/2} = \frac{1}{k[\text{NO}]_i}$$
$$t_{1/2} = \frac{1}{4.3 \times 10^{-41} \text{ m}^3 \text{ mol}^{-1} \text{ s}^{-1} \times 4.1 \times 10^{-6} \text{ mol m}^{-3}}$$
$$= 5.7 \times 10^{45} \text{ s}$$
$$= 1.8 \times 10^{38} \text{ y}$$

تساوي القيمة $y = 1.8 \times 10^{38}$ أكثر من 10^{28} مرة عمر الأرض. ومن الواضح أن أكسيد النتروجين المتولد في أثناء الاحتراق ليس مستقرًا ثرموديناميكياً، لكنه من الناحية الحركية خامل جداً عند 25°C بالنسبة إلى التفاعل 11.2.

في هذا المثال الذي يُطرح فيه أكسيد النتروجين إلى الغلاف الجوي بعد تكوئنه في محرك الاحتراق الداخلي، تتبأّ الثرموديناميك بنفكه تام لأكسيد النتروجين ليعود إلى مكونيه النتروجين الثنائي والأكسجين الثنائي. أما التتبؤ الحركي بالتفاعل نفسه فقد أعطى من حيث المبدأ نتيجة معاكسة تماماً، أي إن أكسيد النتروجين مستقر تماماً. وتشير الأرصاد التجريبية إلى أن تراكيز أكسيد النتروجين الفعلية تقع بين قيمتي هاتين الحالتين المتطرفتين (الجدول 2.5).

تطوي الأرصاد على أنه يجب أن تكون ثمة تفاعلات أخرى تؤثر في التركيز الجوي لهذا الغاز، وأن عليناأخذها في الحسبان بالتزامن مع التفاعل 11.2. وأهمها هو أكسدة أكسيد النتروجين لتكوين ثاني أكسيد النتروجين. باعتبار أن الأكسجين الثنائي هو المؤكسد (التفاعل 12.2)، يمكن مرة أخرى تبيان أن الثرموديناميك يُحقق، لأن الحساب البسيط يُري أن النسبة $P_{\text{NO}_2}/P_{\text{NO}}$ يجب أن تكون دائمًا أكبر من 10^6 :



وذلك نسبة مختلفة جداً عن النسب الموجودة عادة في الجو الطبيعي. يضاف إلى ذلك أن الحالة الحرارية لا تزال تتبايناً لأن الأكسدة يجب أن تحصل ببطء.

مثلاً، يبلغ تركيز أكسيد النتروجين في غلاف جوي ملوث في الصباح 150 ppbv ($1.5 \times 10^{-5} \text{ kPa}$) ، انظر الشكل 2.4-ب). بافتراض أن التفاعل 12.2 هو سيرورة أولية، فإن المعدل يساوي $(P_{\text{NO}})^2 (P_{\text{O}_2}) \cdot k_3$.

وقد حددت قيمة ثابت المعدل من المرتبة الثالثة $k_3 = 2.4 \times 10^{-3} \text{ kPa}^{-2} \text{s}^{-1}$ عند 25°C . باستعمال هذه المعلومات، يمكننا حساب المعدل الأولي لأكسيد أكسيد النتروجين.

المثال 9.2 حساب معدل أكسيد أكسيد النتروجين بالأكسجين الثنائي

افتراض أن ضغط الأكسجين هو ضغطه الجزيئي العادي المساوي 21 kPa تقريباً. يُعطى المعدل بـ:

$$\text{Rate} = 2.4 \times 10^{-3} \text{ kPa}^{-2} \text{s}^{-1} (1.5 \times 10^{-5} \text{ kPa})^2 (21 \text{ kPa})$$

$$= 1.1 \times 10^{-11} \text{ kPa s}^{-1}$$

$$= \frac{1.1 \times 10^{-11} \times 10}{101.3} \times 3600 \times 24$$

$$= 9.7 \text{ ppbv day}^{-1}$$

يعتبر معدل الأكسدة الأولي هذا بطيئاً مقارنة بالتركيز المعروف، ولا يمكن الاعتماد عليه في تفسير التراكم السريع لثاني أكسيد النتروجين الذي يُرى في حالات الضباب الدخاني (انظر الشكل 2.4-أ و ب). سوف نرى في الفصل الرابع أن الأكسجين الثنائي ليس أكثر المؤكسدات أهمية في هذا التفاعل، بل إن المؤكسد المهم هو مزيج من الأوزون (O_3) وجذور البيروكسي ($\text{ROO}\cdot$) peroxy radicals وجذور الأوكسي ($\text{RO}\cdot$) oxy radicals، الموجودة أيضاً في الضباب الدخاني الجوي، والتي تؤدي الدور

الرئيسي في أكسدة أكسيد النيتروجين. الصيغة العامة للتفاعل مع أجناس جذور البيروكسي هي:



إن الحسابات التفصيلية لهذا النوع من التفاعل صعبة بسبب تنوع أجناس جذور البيروكسي والأوكسي، وبسبب تراكيزها الجوية المتغيرة وغير المعروفة غالباً.

النقطة الرئيسية 3.2 من الممكن استعمال الحسابات الترموديناميكية أو الحركية لأي سيرورة كيميائية جوية، إلا أن الحسابات الحركية أكثر شيوعاً. فالحسابات الترموديناميكية وحدها غالباً ما تؤدي إلى تنبؤات خاطئة، على المدى القصير على الأقل.

(Photochemical reactions)

التفاعلات الكيميائية الضوئية

إذا تحرّينا الآن الطرق التي يتفكّك بها ثاني أكسيد النيتروجين عائداً إلى أكسيد النيتروجين، واجهتنا خاصية مميزة للفاعلات الجوية هي أن كثيراً من تلك الفاعلات تتضمن مكوّناً كيميائياً ضوئياً. نقصد بهذا أن امتصاص الطاقة الكهرومغناطيسية (الشمسية عادة) من قبل أجناس في الغلاف الجوي ضروري لتحفيز تفاعلات معينة. يتّهيج المتفاعل لينتقل إلى حالة طاقة أعلى، وهذا ما يسهّل سيرورات كسر الروابط أو تكوينها. حينئذ تتمثل الخطوة الأولى في التفاعل الكيميائي الضوئي بـ:



تُستعمل النجمة هنا وفي أمكنة أخرى للدلالة على الجنس الموجود في حالة متّهيج. يتّبع امتصاص الطاقة تفاعلات أخرى يمكن أن تسلك مسارات مختلفة من قبيل:



أو

نواتج → متفاعلات أخرى (16.2)



ويتحدد ثابت المعدل للتفاعل الكيميائي الضوئي، الذي يُشار إليه بـ f لتمييزه من ثابت المعدل الحراري k ، بعدة عوامل معطاة في العلاقة 17.2 :

$$f = \int_{\lambda_1}^{\lambda_2} J_\lambda \sigma_\lambda \phi_\lambda d\lambda \quad (17.2)$$

في هذه العبارة، λ_1 و λ_2 تمثلان الحدين الأدنى والأقصى لأطوال موجات أشعة الشمس الداخلة في التفاعل. على سبيل المثال، تساوي هاتان القيمتان على سطح الأرض 300 و 800 نانو متر تقريباً، في حين أن هذا المجال يمكن أن يمتد إلى أطوال موجات أصغر في السرطانوسفير. وتعتمد المتغيرات الأخرى في العلاقة على مجال أطوال الموجات الداخلة في التفاعل. وتمثل J السيالة الإشعاعية (radiative flux)، ويمثل σ المقطع العرضاني للامتصاص الذي يعبر عن مقدرة الجزيء موضوع الاهتمام على امتصاص إشعاع من النوع الذي في قيد الدراسة، و ϕ هي الإنتاجية الكومومية quantum yield، وهي نسبة عدد الجزيئات الخاضعة لتفاعل معين من قبيل التفاعلين 15.2 و 16.2 إلى عدد كمات الإشعاع الممتصة.

حينما يؤدي كل حدث امتصاص إلى التفاعل المقصود موضوع الاهتمام، تساوي قيمة ϕ الواحد. وعندما تُخمد الأجناس المهيجة بالتبديد بواسطة التصادمات مع غازات أخرى M (التفاعل 18.2) أو بنقل طاقتها إلى جزيئات أخرى لتهييجها (التفاعل 19.2)، وهذا ما يحصل على نطاق واسع، تكون قيمة ϕ صغيرة جداً.



والحالة المتطرفة الأخرى هي أن الإنتاجية الكمومية تكون أكبر من الواحد عندما يبتدئ جزيء وحيد متهدّج سلسلة من الأحداث التي تؤدي إلى سلسلة من التفاعلات.

وأحد التفاعلات الكيميائية الضوئية الهامة التي تحصل في التروبوسفير هو تفكّك أكسيد النتروجين:



ويكون الأكسجين الذري الناتج في هذا التفاعل في الحالة الدنيا ($\text{O}^{\text{(3)}\text{P}}$). إضافة إلى ذلك يمكن القول أن $\text{O}^{\text{(3)}\text{P}}$ يتفاعل مع الأكسجين الجزيئي لتوليد الأوزون، وهذا هو المسار الوحيد الهام لتوليد الأوزون في أسفل التروبوسفير. وتعتمد الإنتاجية الكمومية القائمة على التفكّك الضوئي في التفاعل 20.2 على طول موجة الإشعاع الكهرومغناطيسي، وهي تساوي 1 تقريباً من أجل $\lambda > 360\text{ nm}$ (بالقرب من النهاية ذات الطاقة العالية من الطيف المرئي)، لكنها تتخفّض إلى الصفر عند $\lambda < 440\text{ nm}$ تقريباً. ومن الشائع القول إن الطاقة الدنيا الازمة لتفعيل السيرورة تقترب بالإشعاع الذي يساوي طول موجته 400 nm . ويعطى معدل التفاعل بـ:

$$\text{Rate} = f_1 [\text{NO}_2]$$

وكالمعتاد، يعتمد ثابت معدل المرتبة الأولى الكيميائي الضوئي f_1 على طاقة موجة الإشعاع الوارد. في حالة التفكّك الضوئي لثاني أكسيد النتروجين، تقع قيمة f_1 بين $5.6 \times 10^{-3} \text{ s}^{-1}$ تحت ضوء الشمس الشديد، والصفر في الليل.

المثال 10.2 عمر النصف لثاني أكسيد النتروجين تحت ضوء الشمس الشديد

$$\begin{aligned} t_{1/2} &= \ln 2/f_1 \\ t_{1/2} &= 0.693/(5.6 \times 10^{-3} \text{ s}^{-1}) \\ &= 124 \text{ s} \end{aligned}$$

إي إن عمر النصف الخاص بثاني أكسيد النتروجين تحت ضوء الشمس يساوي 120 ثانية تقريباً، وهذا ما يدل على أن التفكّك الضوئي سريع.

يُوازن نفَّاكَ ثانِي أكسيد النتروجين بالتركيب المعطى سابقاً في التفاعل 13.2 الذي يمثل أيضاً سيرورة سريعة. وتُعرَف الحالة الثابتة الحاصلة بين النفَّاكَ والتركيب بالحالة الضوئية الساكنة وتوصف بمساواة معدلٍ تفاعلي التوليد والاستهلاك:

$$\text{التوليد (تفاعل 13.2)} = \text{الاستهلاك (تفاعل 13.2)}$$



لذا يكون:

$$\frac{[\text{NO}_2]}{[\text{NO}]} = \frac{k_2 [\text{ROO}\cdot]}{f_1}$$

(لاحظ أنَّ $\text{ROO}\cdot$ مركب من عدة أجناس منها الأوزون، وأنَّ k_2 هو ثابت معدل مركب). في جميع الحالات، تحدَّد المعادلة الأخيرة نسبة ثانِي أكسيد النتروجين إلى أكسيد النتروجين، وهي نسبة تتحقَّق سريعاً، ويمكن أن تختلف من قيمة صغيرة تحت ضوء الشمس الساطع حينما يكون f_1 كبيراً، حتى قيمة كبيرة في الليل.

يعتبر المثال الذي استعملناه للتوضيح أهمية الكيماء الضوئية في تفاعلات التروبوسفير واحداً من أمثلة التفاعلات التي تحصل في ذلك الجو. ثمة كثير من التفاعلات الأخرى، ومع تحرُّكنا نحو الأعلى إلى الستراتوسفير وما فوقه، نجد أنَّ الكيماء الضوئية تصبح أعلى أهمية. ومن الواضح أنَّ هذا يعود إلى توفر طيف أشعة الشمس العالي الطاقة الذي لم يُمتص سابقاً في الجو العلوي شبه الخالي من الهواء. هناك يُصبح التفكير الضوئي للجزيئات ذات طاقة الربط العالية، التي من قبيل الأكسجين الثنائي والنتروجين الثنائي، ممكناً إضافة إلى تأمين الجزيئات والذرارات التي تكون مستقرة عادة.

ووفقاً لما ذكرناه سابقاً، نستعمل غالباً عمر النصف $t_{1/2}$ لوصف تقدُّم التفاعل عندما تحدَّد الخواص الحركية سلوك الأجناس الكيميائية في الجو. وثمة وصف بديل مشابه يعطى بدلالة مدة المكوث t residence time (التي تسمى أيضاً العمر الغلاف الجوي) التي عرَّفناها في الفصل الأول. وفي حين أنَّ $t_{1/2}$ تمثل المدة المستغرقة لحدوث نصف التفاعل، فإنَّ t تمثل المدة التي ينخفض في أثنائها التركيز الأصلي إلى $1/e$ (37%) من القيمة الأصلية. فيما يخص تفاعلات المرتبة الأولى أو شبه المرتبة الأولى، تساوي مدة المكوث مقلوب ثابت المعدل.

النقطة الرئيسية 4.2 إضافة إلى التفاعلات الحرارية المألوفة، ثمة سيرورات جوية هامة توصف بأنها سيرورات كيميائية ضوئية جزئياً أو كلياً. تزداد طاقة أشعة الشمس مع ارتفاع الارتفاع، ولذا تصبح الكيمياء الضوئية أكثر أهمية في الغلاف الجوي العلوي.

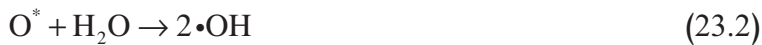
تفاعلات الجذر الحر

السمة الأساسية الثانية التي تتصرف بها السيرورات الكيميائية التي تحصل في الغلاف الجوي هي الطريقة التي تشارك بها الجذور الحرة² في كثير من التفاعلات. سوف نرى أنواعاً مختلفة من أجناس الجذور، لكن ليس من بينها ما هو أكثر أهمية من جذر الهيدروكسيل hydroxyl (OH[•])، وهو جنس سوف يظهر مراراً وتكراراً في دراستنا لتفاعلات الغلاف الجوي الكيميائية. يتكون الهيدروكسيل المحايد (الذي يختلف عن أيون الهيدروكسيل المشحون سلبياً OH⁻) البالغ الأهمية في كيمياء المحاليل المائية) في التروبوسفير بوسائل متعددة، إلا أن أكثرها أهمية هي سيرورة رباعية الخطوات (تتضمن خطوتين كيميائيتين ضوئيتين):



في الخطوة الثانية، يحصل اتحاد O₂ على "جسم ثالث" أشير إليه بـ M في التفاعل 21.2. ونظراً إلى أن النتروجين الثنائي والأكسجين الثنائي هما أكثر الأجناس وفرة في غلاف جو الأرض، يكون الجسم الثالث عادة واحداً من تلك الجزيئات:

² الجذور الحرة هي ذرات أو جزيئات تحتوي على إلكترون منفرد واحد أو أكثر (أي لا زوج له). وهي أجناس شديدة التفاعل عادة. وفي معظم الحالات، سوف نشير إلى الجذور ب نقطة (•) فوق رمز الجذر أو إلى جانبه. وفي حين أن ذرات بعض المركبات التي تحتوي على النتروجين (كثاني أكسيد النتروجين مثلاً) أو أكسيد الكلور (ClO) تحتوي على إلكترونات منفردة، فإننا، استثنائياً، لن نشير إلى الإلكترونات المنفردة في مثيلات تلك المركبات إلا إذا كانت ثمة أجناس جذور أخرى منغمسة في التفاعل.



إن الأكسجين الظري المترافق مع التفاعل 20.2 هو أكسجين في حالة الطاقة الدنيا أو الأكسجين الثلاثي ($\text{O}(\text{P}^3)$)، في حين أن الأكسجين المترافق مع التفاعل 22.2 هو أكسجين في الحالة المتمهيّجة أو الأكسجين الفريد singlet ($\text{O}(\text{D}^1)$). في التفاعل الأول، يوفر الإشعاع في المجال المرئي طاقة كافية لجعل قيمة ثابت المعدل الكيميائي الضوئي f_1 كبيرة، في حين أن التفاعل الثاني يتطلب إشعاعاً فوق بنفسجيّاً عالي الطاقة ($\lambda > 325 \text{ nm}$). ووجود ذرات الأكسجين ذات الحالة المتمهيّجة أمر جوهري لتكوين الهيدروكسيل بالتفاعل مع ماء جوي (غازى)، وذلك وفقاً للتفاعل 23.2. وما يُنافس هذا التفاعل هي سيرورات تبريد من النوع:



ونظراً إلى وفرة كثير من الأجناس M (الأكسجين الثنائي والنتروجين الثنائي..الخ) في الهواء، يحصل التفاعل 24.2 بسهولة، وبؤدي هذا إلى إنتاجية كمومية φ منخفضة في التفاعل 23.2.

ونظراً إلى التركيز المنخفض والطبيعة التفاعلية الشديدة لجذور الهيدروكسيل، فإن قياس تراكيزها³ شديد الصعوبة، إلا أن مستوياتها قدّرت في كثير من الحالات بقيمة بين 5×10^5 و 1×10^7 جزيء في السنتمتر المكعب من التروبوسفير، وتقع القيم الكبيرة عند الارتفاعات القليلة وخطوط العرض المنخفضة، وفي النهار وفي المناطق الشديدة للتلوث. وفي المناطق المدارية، قد يكون تركيز وسطي مقداره 2×10^6 جزيء في السنتمتر المكعب تقديرًا معقولًا. إن العوامل التي تحدد تراكيز جذور الهيدروكسيل الفعلية تتعلق بالتفاعلات 20.2 حتى 24.2.

F. L. Elsele and J. K. Bradshaw, “The Elusive Hydroxyl Radical: Measuring OH³ in the Atmosphere,” *Analytical Chemistry*, vol. 65, no. 21 (1993), pp. 927A-39A.

سوف نرى فيما بعد عدداً من التفاعلات الجوية المتعددة التي تشارك فيها جذور الهدروكسيل. إلا أن أهم تفاعليات من الناحية الكمية هما:



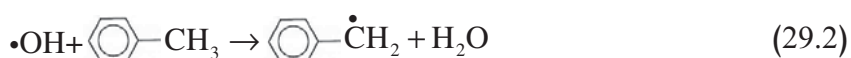
$\cdot\text{H}$ هو جذر الهدروجين، و $\cdot\text{CH}_3$ هو جذر الميثيل.

تمثل التفاعلات مع أول أكسيد الكربون والميثان نحو 70% و 30% من جميع التفاعلات التي تتضمن جذور الهدروكسيل في جو غير ملوث. في أثناء هذين التفاعلين، تتكون أجناس جذور أخرى شديدة التفاعل (جذور الهدروجين والميثيل) وتختضع إلى مزيد من التفاعل:



$\cdot\text{HO}\text{O}$ هو جذر البيروكسيل المائي hydroperoxy radical، و $\cdot\text{CH}_3\text{OO}$ هو جذر بيروكسي الميثيل peroxy methyl radical. تعتبر نواتج جذور البيروكسيي مؤكسدات هامة وفقاً لما رأيناه في حالة أكسدة أكسيد النتروجين (التفاعل 13.2).

وفي المناطق التي تحصل فيها انبعاثات غازية طبيعية أو من صنع البشر، غالباً ما تُسمم سيرورات أخرى على نحو ملحوظ في ضياع جذور الهدروكسيل. ويمكن تصنيف معظم تلك التفاعلات في فئتين. الفئة الأولى هي فئة انتزاع الهدروجين ومثالها التفاعلات مع التولين (التفاعل 29.2) ومع الفورمالديهيد (التفاعل 30.2):

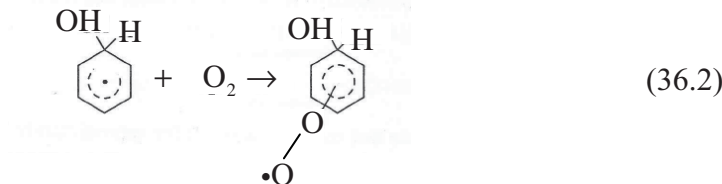
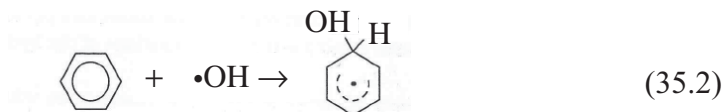
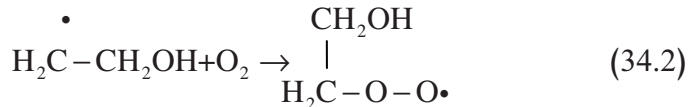
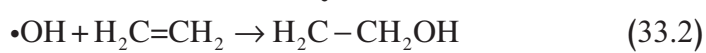




وعلى نحو مشابه للتفاعل مع الميثان، تولد أجناس جذور جديدة شديدة التفاعل في التفاعلين 29.2 و 30.2 وتتفاعل أيضاً مع الأكسجين على غرار التفاعلين 31.2 و 32.2 لتكون أجناس جذور البيروكسي:



والثانية من التفاعلات هي بالإضافة من خلال رابط متعدد وفق المبين في التفاعلات مع الإيثان (التفاعل 33.2) والبنزن (التفاعل 35.2). مرة أخرى، تتكون أجناس جديدة شديدة التفاعل تبدأ عادة سلسلة تفاعلات إضافية بإضافة الأكسجين (التفاعلين 34.2 و 36.2):



ثمة تنوع كبير من الأجناس العضوية في الجو بتركيز منخفضة. ومن تلك الأجناس ما هو من منشأ حيوي تُصدره متعضيات حية أو في قيد التفسخ، وكيماويات لامحدودة تطلق في الغلاف الجوي من احتراق الوقود الأحفوري ومن كثير من السيرورات الصناعية. حتى الأجناس العضوية الموجودة في المباني، فإنها تتبع من مواد تركيبية وطبيعية متعددة تُستعمل في البناء. والتفاعلات الكيميائية الممكنة التي تتغمس فيها هذه الكيماويات غير محدودة أيضاً، إلا أن عدداً مفاجئاً منها يُبتداً وينتشر بواسطة الهيدروكسيل أو أجناس الجذور الأخرى. وفي كثير من الحالات، تُعتبر الخطوة الأولى من هذه التفاعلات مفهوماً تماماً، وهي غالباً ما تتضمن مبادئ من قبيل تلك التي ذكرناها. وثوابت المعدلات متوفرة أيضاً وهي تمكن من حساب معدل التفكك. وغالباً ما تكون خطوات التفاعل التالية أقل وضوحاً والآليات التي تقود إلى التفكك النهائي ليست معروفة.

جذر الهيدروكسيل بوصفه مادة كيميائية صناعية (The hydroxyl radical as an industrial chemical)

كان ثمة في الآونة الأخيرة عدد من التقارير التي تصف تطبيقات يُستعمل فيها جذر الهيدروكسيل مؤكداً لدمير الكيماويات العضوية المتبقية في الهواء أو الماء. وهذا يتطلب أن يكون قادراً على توليد الجذر بطريقة ملائمة وبتركيز كاف. والمثال الشائع لهذا التطبيق يتجلّى في التطورات الأخيرة في تقانة إزالة التلوث من المياه الجوفية باستعمال التحفيز الضوئي⁴. لقد صُممَ صحن على شكل قطع مكافئ بغية التقاط أشعة الشمس وتركيزها في محفز نصف ناقل من ثاني أكسيد التيتانيوم مغطّس في تيار ماء جوفي جرى ضخه إلى السطح لإزالة الملوثات منه. تُعمَل مركبة الأشعة فوق البنفسجية الموجودة في ضوء الشمس المحفز، و يجعل المحفز المفعّل الماء يتفكك ويكون جذور هيدروكسيل غير مستقرة. تتكون تلك الجذور عندما يعطي نصف ناقل ثاني أكسيد التيتانيوم إلكتروناته الموجودة في نطاق التكافؤ (valence band) إلى نطاق الناقلة

Joseph Haggin, "Current Directions of Research on Solar Energy Look Promising," *Chemical and Engineering News*, vol. 70 (1992), pp. 25-28.

حيث تشارك فيها جزيئات الماء والأكسجين. ويحصل توليد conduction band (cb) أجناس الجذور وفقاً للطريقة⁵ التالية:



في سلسلة التفاعل هذه، يمثل $h^+ \text{vb}$ ثقب نطاقي التكافؤ، ويمثل electron (cb) إلكترونات نطاقي الناقلي، و O_2^- هو أيون الأكسيد الفائق superoxide. وتعتمد كفاءة توليد جذور الهيدروكسيل جزئياً على بلوريّة ومساحة سطح ثاني أكسيد التيتانيوم.

وتتصف أجناس الجذور العالية الطاقة بمقدرتها على التفكك الأكسidiي للمركبات المكلورة المستقرة، ومن أمثلتها المذيبان الواسع الاستعمال إثيلين ثلاثي الكلور وبركلوريد الإثيلين perchloroethylene trichloroethylene. أما نواتج التفكك فهي ثاني أكسيد الكربون والماء وحمض كلور الماء. وبغية إزالة أجناس الكربونات، يجعل الماء في البداية حامضياً بعامل حموضة يساوي 5، وهذا يؤدي إلى تكون ثاني أكسيد الكربون غازياً، وبعد الإشعاع، تُعدل حموضة الماء بجعل $\text{pH}=7$ بواسطة هيدروكسيد الصوديوم. يمكن بهذه الطريقة تنظيف 400000 لتر من الماء الملوث يومياً.

النقطة الرئيسية 5.2 تؤدي الجذور الحرة دوراً مهيناً في كثير من التفاعلات الجوية، ويعُد جذر الهيدروكسيل على وجه الخصوص أهمها من هذه الناحية.

R. Vendkatadri and R. Peters, “Chemical Oxidation Technologies: Ultraviolet⁵ Light/Hydrogen Peroxide, Fenton’s Reagent and Titanium Dioxide Assisted Photocatalysis,” *Hazardous Waste and Hazardous Materials*, vol. 10, no. 107 (1993).

مراجع للاستزادة

(Additional Reading)

1. Atkins, P. and J. dePaula. *Physical Chemistry*. 7th ed. Oxford: Oxford University Press, 2001.
2. Chamberlain, J. W. and D. M. Hunten. *Theory of Planetary Atmospheres: An Introduction to their Physics and Chemistry*. 2nd ed. London: Academic Press, Inc., 1987.
3. Finlayson-Pitts, B. J. and J. N. Pitts (Jr.). *Chemistry of the Upper and Lower Atmosphere*. New York: Academic Press, 2000.
4. Wayne, R. P. *Chemistry of Atmospheres: An Introduction to the Chemistry of the Atmospheres of Earth, the Planets, and their Satellites*. 3rd ed. Oxford: Clarendon Press, 2000.

مسائل

- تساوي نسبة مزج الأكسجين في الغلاف الجوي 20.98%. احسب تركيزه مقدراً بـ mol L^{-1} و g m^{-3} عند $P^\circ = 101\ 325 \text{ Pa}$ و $T^\circ = 25^\circ \text{C}$.
- احسب الضغط الجوي عند نهاية الستراتوبوز. ما مقدار تركيزي (mol m^{-3}) للأكسجين الثنائي والنتروجين الثنائي عند ذلك الارتفاع؟ ما وجه المقارنة بين قيمتي هذين التركيزين وقيمتَي نظيرتهما عند سطح البحر؟
- ما مقدار الكتلة الكلية للسترatosفير (المنطقة فيما بين 15 و 60 كيلو مترا فوق سطح الأرض)؟ ما نسبة هذه الكتلة إلى كتلة الجو الكلية؟
- بافتراض أن نسبة مزج الأوزون في جو مدينة ملوث تساوي 50 ppbv، احسب تركيزه مقدراً بـ molecules m^{-3} و mg m^{-3} .
- تبيّن أن الغازات المنبعثة من مدفأة تحرق الحطب تحتوي على 1.8% من أول أكسيد الكربون عند درجة حرارة تساوي 65°C . عبر عن التركيز بالوحدات g m^{-3} .
- باستعمال الشكل 2.8 (الفصل الثامن)، قارن نسبة مزج الماء (المئوية) في الجو في غابة تهطل فيها أمطار مدارية في كينشاسا، وفي جمهورية الكونغو الديمقراطية (درجة الحرارة تساوي 36°C ، والرطوبة النسبية تساوي 92%)، وفي الولايات المتحدة الأمريكية (درجة الحرارة تساوي 22°C ، والرطوبة النسبية تساوي 80%).

المتحدة الأمريكية (درجة الحرارة تساوي 8°C ، والرطوبة النسبية تساوي $(\%)24$).

- احسب طول الموجة الأعظمي للإشعاع طاقته تكفي لتفعيل تفكك أكسيد النتروجين (NO). ما هي مناطق الجو التي يتتوفر فيها هذا الإشعاع؟ استعمل بيانات الملحق ب-2.

- تُعطى المسافة الوسطى التي يقطعها جزيء الغاز قبل اصطدامه بجزيء آخر (المسار الوسطي الحر S_{mfp}) بالعلاقة:

$$S_{\text{mfp}} = \frac{KT}{\sqrt{2}P\sigma_c}$$

T هي درجة الحرارة (K)، و P هو الضغط (Pa)، و k هو ثابت بولتسمان Boltzmann's constant الذي يساوي $1.38 \times 10^{-23} \text{ J K}^{-1}$ ، و σ هو مقطع التصادم العرضاني للجزيء (m^2). احسب المسار الوسطي الحر لجزيء النتروجين الثنائي عند سطح الأرض ($P^{\circ}, 25^{\circ}\text{C}$)، وعند نهاية الستراتوسفير. تساوي قيمة σ للنتروجين الثنائي 0.43 nm^2 . إلام يشير هذا من ناحية معدل تفاعل الطور الغازي في ذيئك الموضعين؟

- احسب طول الموجة الأعظمي للإشعاع اللازم لتفكيك: (أ) جزيء النتروجين الثنائي، (ب) جزيء الأكسجين الثنائي. علل الفرق.

- يُعتبر ثاني أكسيد الكربون في الستراتوسفير غاز احتباس حراري رئيسي. فهو يمتص الأشعة تحت الحمراء، وهذا ما يؤدي إلى تغيرات في تردد اهتزازات امتطاط الكربون-أكسجين carbon-oxygen stretching vibrations. ما هي مجالات أطوال الموجات (μm) والترددات (s^{-1}) والطاقة (J) المترتبة بهذا الامتصاص؟

- يعتمد استقرار المركبات الموجودة في الستراتوسفير على مقادير طاقات الربط في الأجزاء المتفاعلة من الجزيئات. باستعمال بيانات الملحق ب-2، احسب طاقات

الربط في HF(g) و HCl(g) و HBr(g) بغية تحديد المقدرة النسبية لهذه الجزيئات على العمل خزانات احتياطية لذرات الالوجين halogen في كل مركب.

12- استعمل بيانات طاقة الربط المُجدولة في الملحق بـ3 لتقدير تغير المحتوى الحراري لتفاعل الطور الغازي بين جذر الهيدروكسيل والميثان.

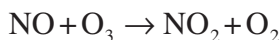
13- ما هي الجذور الحرة الموجودة ضمن الأجناس الجوية التالية؟



14- قدرت قيمة ثابت معدل المرتبة الأولى للـ NO_2 في غلاف جوي داخل مبني بـ 1.28 h^{-1} . احسب مدة مكوثه.

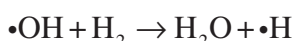
15- إذا عُبر عن قوانين المعدل باستعمال L^{-1} للتركيز، و Pa للضغط، فما هي وحدات ثابتى المعدل من المرتبة الثانية والثالثة k_2 و k_3 ؟ احسب عامل التحويل اللازم لتحويل قيمة k_2 المحسوب باستعمال الوحدتين المذكورتين إلى قيمة تستعمل الوحدة molecule per cm^3 للتركيز و atm للضغط.

16- في التفاعل



تساوي قيمة ثابت معدل المرتبة الثانية $1.8 \times 10^{-14} \text{ molecule}^{-1} \text{ cm}^3 \text{ s}^{-1}$ عند 25°C . ويساوي تركيز الـ NO في جو نظيف نسبياً 0.10 ppbv ، ويساوي تركيز الـ O_3 15 ppbv . احسب هذين التركيزين بوحدات molecule per cm^3 . احسب معدل أكسدة الـ NO باستعمال وحدات التركيز cm^{-3} . بين كيف يمكن التعبير عن قانون المعدل بحدود شبه المرتبة الأولى، واحسب ثابت معدل شبه المرتبة الأولى الموافق.

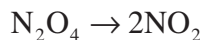
17- عند درجة حرارة معينة، تساوي قيمة عامل أرنسن Arrhenius الخاصة بالتفاعل التالي:



$$\text{ما يلي: } A = 8 \times 10^{10} \text{ s}^{-1}, E_a = 42 \text{ kJ mol}^{-1}$$

بافتراض أن تركيز جذر الهدروكسيل في الغلاف الجوي يساوي 7×10^5 molecules cm^{-3} ، وأن تركيز H_2 يساوي 530 ppbv، احسب معدل التفاعل (بالوحدات s^{-1}) لهذا التفاعل.

18- تساوي قيمة ثابت التوازن للتفاعل



$K_c = 4.65 \times 10^{-3} \text{ L mol}^{-1}$ عند 25°C ، ويساوي تغير المحتوى الحراري القياسي الموافق $\Delta H^\circ = +57 \text{ kJ}$. احسب تركيز N_2O_4 في حالة التوازن في جو يساوي فيه تركيز NO_2 $200 \mu\text{gm}^{-3}$. إذا ازدادت درجة الحرارة، فهل تتوقع أن يزداد التركيز النسبي لـ N_2O_4 أم أنه سوف ينخفض؟

19- افترض⁶ أن تركيز جذر الهدروكسيل في الجو المداري يتناسب مباشرة مع ثابت معدل التفكك الضوئي لـ O_3 لتكون O^* ، ومع تركيز O_3 و H_2O . وهو يتناسب عكساً مع $(C_{\text{CO}} + 0.03 \times C_{\text{CH}_4})$. هو تركيز CO ، وهو تركيز CH_4 ، وقد جرى التعبير عن التراكيز بوصفها نسب مزج. استعمل هذه الفرضيات للتنبؤ بتراكيز الهدروكسيل النسبية في جوئين مداريين ضمن الظروف التالية:

25–20	30–25	درجة حرارة الهواء ($^\circ\text{C}$)
50–25	75–50	نسبة الغيم (%)
19	10	O_3 (ppbv)
20	$25 <$	H_2O (kPa)
50	38	CO (ppbv)
1580	1560	CH_4 (ppmv)
0.68	1.3	$J(\text{O}_3) (\text{s}^{-1})$

H. Rodhe and R. Herrera, *Acidification in Tropical Countries* (Scope 36), John Wiley and Sons, Chichester; 1988.⁶

الفصل الثالث

كيمياء الستراتوسفير - الأوزون (Stratospheric Chemistry-Ozone)

المواضيع المشمولة:

كيمياء الأوزون في الستراتوسفير

• القلق على أوزون الستراتوسفير

• تركيب الأوزون وتفكيكه، الدورات التحفيزية

• حسابات عددية (معدل التفاعل)

• المفاعيل البشرية مقابل المفاعيل الطبيعية

• "نقوب الأوزون"

1.3 القلق على أوزون الستراتوسفير

(Concern about stratospheric ozone)

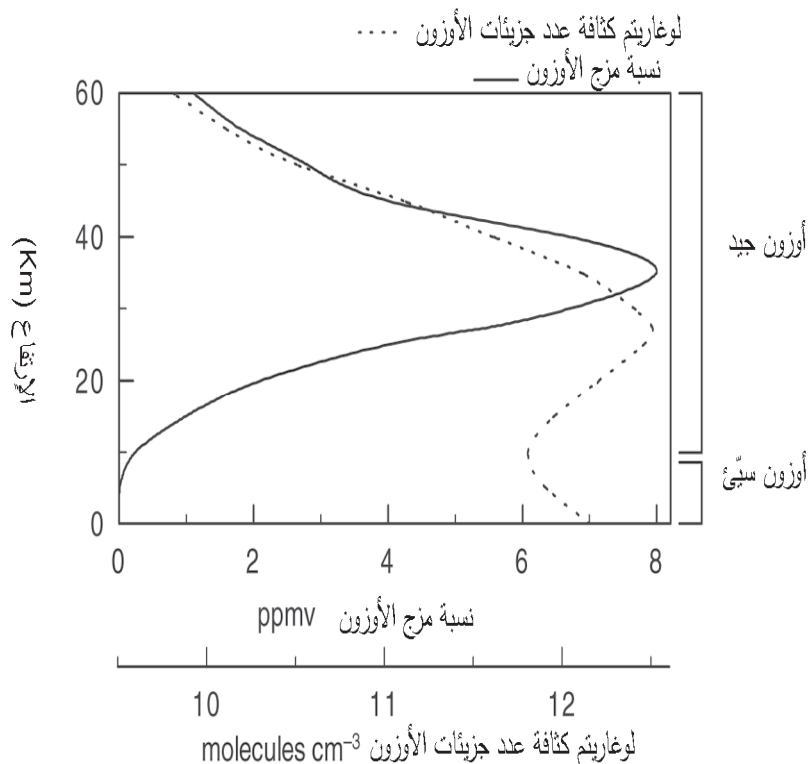
سوف نقتصر في دراستنا لكمياء محيطنا الجوي في هذا الكتاب على التروبوسفير عموماً، أي على ذلك الجزء من الجو حيث يعيش البشر وتحصل معظم سيرورات الحياة الأخرى. أما هذا الفصل، فسيكون استثناء من حيث إننا سوف نتحرى

الجوانب الهامة لكيمايا الستراتوسفير. ويعود ذلك إلى أن جزيئات الغاز في الستراتوسفير تعمل وكأنها مراكز امتصاص تحدّد من نفاذ أشعة الشمس إلى الأرض. وبعده مفعول ذلك التخميد النوعي والكمي عاماً في تحديد سيرورات الحياة. يضاف إلى ذلك، خلافاً للشمس نفسها التي تستمر في إصدار أشعتها المميزة بدون أن تتأثر بالأنشطة البشرية، أن مقدار تأثير غازات الستراتوسفير يمكن أن يتغير كثيراً تبعاً للأنشطة التي يقوم بها البشر. وهذا هو السبب الكامن وراء ضرورة حيارة الكيميائيين والعلماء المحتجزين على سطح الأرض بعض المعرفة عن كيمايا الستراتوسفير.

الستراتوسفير هو المنطقة الواقعة بين الارتفاعين 15 و 50 كيلو متراً فوق سطح الأرض (الشكل 1.2). وهو يتميّز من التروبوسفير الذي تحته والميزوسفير الذي فوقه بانعكاس اتجاه تغيير درجة الحرارة فيه، أي إن درجة الحرارة فيه تزداد بازدياد الارتفاع، وهذا ما يقلل من الحمل الحراري ويؤدي إلى استقراره. وعلى غرار التروبوسفير، النتروجين الثنائي والأكسجين الثنائي هما المكونان الرئيسيان له، لكن الإشعاع العالي الطاقة الذي يضرب هذين الغازين، وعلى وجه الخصوص الأكسجين، يؤدي إلى تفاعلات كيميائية تختلف عن تلك التي تحصل بالقرب من سطح الأرض.

يتعلق أكثر هذه التفاعلات أهمية بتركيب الأوزون وتفكيكه. الأوزون هو غاز طبيعي النشأة ويوجد في كل الجو، ونسبة مزجه العظمى توجد عند ارتفاعات تمتد من 15 حتى 30 كيلو متراً فوق سطح الأرض. ويمكن وصف أوزون الستراتوسفير بـ "الأوزون الجيد" لأسباب سوف تتضح قريباً. وتسمى هذه المنطقة غالباً بـ "طبقة الأوزون".

يبين الشكل 1.3 منحنيين لتوزُّع الأوزون بطريقتين، إحداهما تعبر عن نسبة المزج، والأخرى تعبر عن لوغاریتم كثافة عدد الجزيئات. إن من الهام أن نلاحظ الفرق بين المنحنين، ففي الحالة الأخيرة يمكنك أن ترى أن كثافة جزيئات الأوزون بالقرب من سطح الأرض تزداد عملياً بنحو مرتبة كبيرة في طبقة الأوزون. وبالقرب من سطح الأرض، يمكن لمستويات الأوزون العالية أن تكون سامة للنبات والحيوان. وخلافاً للأوزون الستراتوسفير، يمكن وصف هذا الأوزون بأنه "أوزون سيئ". سوف نناقش جوانب كيمايا التروبوسفير في الفصل الرابع.



الشكل 1.3: هيئه تركيز الأوزون في التروبوسفير، معطاة نسبة المزج (الخط المستمر) وبلوغاريتم كثافة العبارتان (الخط المقطع). وتصف العبارتان "أوزون جيد" وأوزون سيئ" الفوائد التي يجنيها البشر من تزايد التركيز. اقتبست البيانات، بعد الموافقة، من:

R. P. Wayne, *Chemistry of Atmospheres* (Oxford: Clarendon Press, 1991).

الأوزون: الخواص البيئية

- الأوزون الجيد: يحمي الأوزون الموجود في السترatosفير النباتات والحيوانات الموجودة على سطح الأرض بامتصاصه أشعة الشمس فوق البنفسجية عالية الطاقة.
- الأوزون السيئ: يؤذى أوزون التروبوسفير الحيوانات والنباتات بسبب مقدراته الكبيرة على الأكسدة.

تقع نسبة مزج الأوزون في طبقة الأوزون الموجودة في الستراتوسفير ضمن مجال الأجزاء من المليون، لذا فإنـه حتى في تلك المنطقة لا يمثل إلا جزءاً صغيراً من عدد الجزيئات الكلية. إلا أنـ هذا التركيز الصغير نسبياً على درجة كبيرة من الأهمية في حجب الأشعة فوق البنفسجية الضارة التي لو لاه لوصلت إلى الأرض. يُعدّ الأوزون في الستراتوسفير مرشحاً فعالاً من حيث امتصاصه للأشعة فوق البنفسجية التي تقع أطوال موجاتها في المجال بين 200 و315 نانو متراً.

أشعة الشمس والحياة النباتية والحيوانية

(Solar radiation and plant and animal life)

تصدر الشمس إشعاعاً كهرومغناطيسيّاً يغطي طيفه مجالاً واسعاً من أطوال الموجات يمتد بين أكثر من 1000 ميكرومتر وأقل من 250 نانو متراً. وتقع القيمة العظمى لشدة الإشعاع عند 550 نانو متراً، أي في المنطقة الصفراء من الطيف المرئي. ووفقاً لما سوف نراه في الفصل الثامن، يعتبر هذا الإشعاع شبه أمثلٍ للتركيب الضوئي وإنماك الكتلة الحيوية. ومن الواضح أنـ الحياة قد تطورت بحيث تتلاعم مع هذا الإشعاع.

وتتوفر الفوتونات ذات الموجات الطويلة نسبياً (المرئية وتحت الحمراء) الحرارة والضوء، محددة بذلك مناخ الأرض وجميع مناحي النشاط الحيوي. وتحتل الموجات القصيرة، أي الأشعة فوق البنفسجية، جزءاً صغيراً من سيالة الإشعاع الكلية، إلا أنها ذات أهمية كبرى لعدة أسباب، أحدها أنها يمكن أن تكون ضارة، وحتى مميتة، للمتعضيات الحية. لذا يُصنف¹ هذا الإشعاع الخطير حيوياً في ثلاثة فئات:

- UV-A: الصنف A من الأشعة فوق البنفسجية، وتقع أطوال موجاته بين 315 و400 نانو متراً (وهي الأشعة فوق البنفسجية القريبة من المجال المرئي، وتمثل 7% من السيالة الشمسية الكلية). ليست هذه الأشعة ضارة للكائنات الحية على المدى القصير.

D. H. Miller, *Energy at the Surface of the Earth* (New York: Academic Press Inc.,¹ 1981).

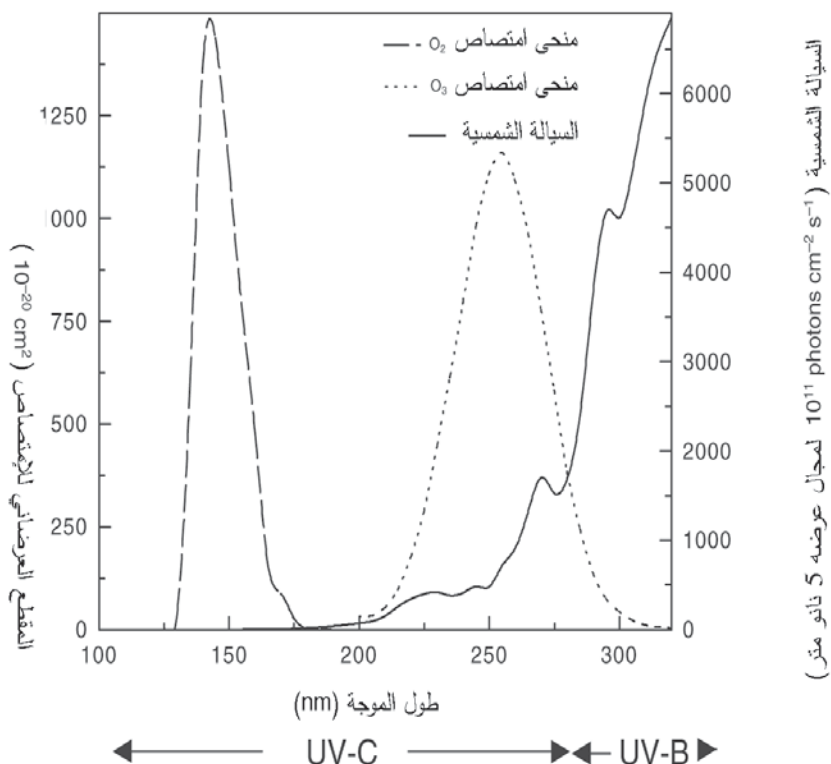
- UV-B: الصنف B من الأشعة فوق البنفسجية، وتقع أطوال موجاته بين 280 و315 نانو متراً (تمثل 1.5% من سيالة الشمس الكلية). يمكن لهذه الأشعة أن تكون ضارة لكل من النباتات والحيوانات، خاصة بعد التعرض إليها مدة طويلة.
- UV-C: الصنف C من الأشعة فوق البنفسجية، ونقل أطوال موجاته عن 280 نانو متراً (تمثل 0.5% من سيالة الشمس الكلية)، وهذه أشعة تؤدي بسرعة جميع أنواع الكائنات الحية.

يُري المنحني المستمر في الشكل 2.3 جزء الأشعة فوق البنفسجية من الإشعاع الشمسي. تخترق السيالة الصغيرة من الأشعة فوق البنفسجية التي تقل أطوال موجاتها عن 280 نانو متراً الجو العلوي، إلا أن الأوزون (المنحني المنقط) وأجناساً جوية أخرى (الأكسجين، المنحني المقطّع) تتصدى لها كلّياً قبل وصولها إلى سطح الأرض. من ناحية أخرى، تُمتص أشعة المنطقة A والجزء الذي يساوي 1.5% في المنطقة B جزئياً فقط. إن الأوزون هو المسؤول عن اعتراض فوتونات الأشعة فوق البنفسجية، لكن وفقاً للمبيان في الشكل 2.3، فإن المقطع العرضاني للامتصاص فيه صغير نسبياً في المنطقة B، وتعدّ مقرّته على الامتصاص في المنطقة A. وحيثما تكون تركيز الأوزون في الستراتوسفير منخفضة جداً، يمكن لمستوى خطير من الأشعة B أن يخترق التروبوسفير. ويمكن لهذه الأشعة أن تؤثّر تأثيراً سلبياً في السيرورات الحيوية، وهي المسؤولة في المقام الأول عن حدوث نوعين من سرطان الجلد هما سرطان الخلايا القاعدية البطانية basal melanoma وسرطان البقع السوداء cell carcinoma.

مخاطر الأشعة فوق البنفسجية B على الإنسان (UV-B radiation dangers to humans)

تعتبر الأشعة فوق البنفسجية B أكبر مصدر لقلق البشر (وخاصة لأصحاب البشرة الفاتحة) لأنها يمكن أن تؤدي إلى إتلاف الخلايا ضمن الطبقات الوسطى من الجلد. تتمثل استجابة الجسم الإيجابية للأشعة B بإنتاج الميلانين melanin، والدليل عليه هو اسمرار البشرة، وهذا ما يحمي إلى حدٍ ما من المزيد من الأذى. أما الأشعة A فقد

اعتُبرت عادة أقل خطورة، إلا أنه من المعروف أنها تخترق الجلد بكفاءة وتسهم في تلف الخلايا المقتربة بقدم السن حينما يتعرض الجسم إلى أشعة الشمس مدة طويلة.



شكل 2.3: منحنياً امتصاص الأكسجين (المنحنى المقطوع) والأوزون (المنحنى المنقط) ومنحنى كثافة السُّبُلَةُ الشَّمْسِيَّةُ (المنحنى المستمر) على امتداد منطقة الأشعة فوق البنفسجية الضارة حيويًا. اقتُبست البيانات بعد الموافقة من:

J. W. Chamberlain and D. M. Hunten, *Theory of Planetary Atmospheres* (London: Academic Press, 1987).

ثمة مستحضرات صيدلانية على شكل مراهم وطلاءات تقلل، حين تطبيقها على الجلد اختراق الأنواع الضارة من الأشعة له. تحتوي ماصات الشمس (sunscreens) على كيماويات من قبيل ساليسيلات البنزيل (benzyl salicylate) أو السينامات (cinnamate) التي تمتص بكفاءة الأشعة الموجودة في المجال من 250 حتى 325 نانومترًا، مانعة بذلك الأشعة من اختراق الجلد. ويمكن أيضًا أن تحتوي على منظفات جذرية

حرة بوصفها حماية إضافية. تتحدد فعالية مستحضرات حجب الشمس بمقدرتها على امتصاص الإشعاع في المنطقة المناسبة من الطيف الكهرومغناطيسي. ووفقاً لما تنص عليه علاقة قانون بير (Beer's law)، يعتمد ذلك على الطبيعة المتأصلة في المركب وعلى تركيزه (المعروف بالنسبة المئوية للمكون الفعال في الطلاء)، وعلى طول المسار (المعروف بسماكـة طبقة الطلاء). ولقياس الفعالية، يُستعمل عامل الوقاية من الشمس sun protection factor (SPF). على سبيل المثال، تمثل قيمة عامل الوقاية التي تساوي 15 مقدرة على امتصاص 93% من الأشعة فوق البنفسجية B باستعمال المراهم الشائعة. وتعني هذه القيمة العددية أن الشخص يجب أن يكون قادرًا على التعرض إلى الشمس مدة أطول بـ $= 15 / (100 - 93) = 15$ مرة من المدة التي يمكنه التعرض إليها في حالة عدم وجود الواقي. إن معظم المواد الماصة المستعملة في حواجز الشمس غير فعالة في حجب الأشعة A.

أما موائع الشمس (sunblocks) فهي مستحضرات مشابهة إلا أنها تحتوي على جسيمات صلبة من أكسيد الزنك أو ثانـي أكسـيد التيتانيوم عادة، وتمنع عبور الأشعة فوق البنفسجية بعيداً عن سطح البشرة. ونظراً إلى أن هذه سيرورـة مادية، تُعتبر تلك المواد فعالة في تقليل اختراف جميع أنواع الإشعاع.

قياس الأوزون في الغلاف الجوي (Measuring ozone in the atmosphere)

ليس قياس مقدار الأوزون في الغلاف الجوي مهمة سهلة. إنه ليس كأخذ عينة من الماء أو التربة ونقلها بسهولة إلى المخبر لتحليلها. في بعض الحالات يمكن أخذ كمية من الغاز، إلا أن الأوزون يتلف بسرعة بقائه مع مادة الوعاء. وحتى لو كان من الممكن جلب عينة منه من مكان مرتفع في الغلاف الجوي، فإنه سوف يكون من الصعب قياسها بسبب تركيز الأوزون المنخفض هناك. لذا، وعوضاً عن جلب عينة منه، تُرسل تجهيزات القياس إلى الجو وتُجرى القياسات في مكان وجود الأوزون. ثمة اليوم عدد من المحطـات "الحقـلية" التي تقوم بقياس الأوزون على نحو مستمر، بعضـها موجود في موقع رصد أرضـية، وبعضـها الآخر محمـول جـواً على مناطـيد أو طـائرات أو أقـمار

صناعية. والصفة المشتركة بين جميع هذه المنظومات هي تحجيمات القياس المستعملة فيها والتي تعمل على قياس امتصاص الضوء في المجال فوق البنفسجي. فوفقاً لما رأيناه من قبل، يمتص الأوزون الإشعاع الذي تقع أطوال موجاته بين 200 و 315 نانو متر (الشكل 2.3)، ويكون الامتصاص أعظمياً بالقرب من 255 نانو متراً. إن هذه المقدرة على الامتصاص هي التي تستغل لتحديد تركيز الأوزون في الغلاف الجوي. وفيما يلي بضعة أمثلة ووصف بسيط لبعض المنظومات المستعملة حالياً في قياس الأوزون.

منظومات قياس الأوزون الأرضية

STROZ-LITE (Ground-based ozone measuring systems)

تعتمد المنظومات الأرضية عادة على ضوء الليزر ومقراب كبير للرصد، ومن أمثلتها منظومة تجربة عربة ليدار أوزون الستراتوسفير Stratospheric Ozone Lidar Trailer Experiment (STROZ-LITE) system (light detection and ranging Lidar) متنقلة محمولة على شاحنة طولها 45 قدماً. تستطيع هذه المنظومة رسم الهيئة العمودية لتراكيز الأوزون ودرجة الحرارة وتراكيز الجسيمات المعلقة أيضاً. فحين إرسال ضوء بطول موجة ملائمة (308 نانو متر) عمودياً عبر الجو، يمتص جزئياً بواسطة الأوزون، وتكون درجة تخميد متناسبة مع المقدار الكلي للأوزون في عمود الهواء. لكن المادة الجسيمية الموجودة في عمود الهواء تمنع مرور الإشعاع أيضاً، لا بامتصاصه، بل ببعثرته. وبغية تجاوز هذه المشكلة، يجرى قياس ثان بواسطة ضوء ذي طول موجة آخر (351 نانو متراً) لا يمتصه الأوزون. ويكون مقدار الأوزون متناسباً مع الفرق بين قيمتي الامتصاص المرصودتين. تسمى طريقة تحديد تراكيز الأوزون هذه بطريقة ليدار الامتصاص التفاضلي (DIAL).

ويُستعمل مطياف دوبسون للأوزون Dobson ozone spectrometer، الذي يعتمد على مبدأ مشابه، لدراسة الأوزون الكلي في عمود من الهواء. ابتكر هذا المقياس في عشرينيات القرن العشرين، وأصبح مقيساً تقارن به المنظومات الأخرى. يقيس جهاز دوبسون شدة الأشعة فوق البنفسجية الشمسية عند أربعة أطوال موجية، يمتص الأوزون اثنين منها، ولا يمتص الآثرين. وباستعمال الفرق بين القيم الموافقة للامتصاص

وعدم الامتصاص، يُحسب المقدار الكلي للأوزون في عمود الهواء باستعمال "وحدة Dobson Unit".

تُعرَّف وحدة دوبسون DU بدلالة سماكة مكافئة من الأوزون الصافي. يحتوي عمود من الهواء، تساوي قيمة دوبسون فيه 300 DU (وهي قيمة قريبة من المتوسط العام للأوزون في الغلاف الجوي)، على مقدار الأوزون الموجود في طبقة أوزون صاف سماكتها 3 ميليمتر عند 0°C و P° . باستعمال قانون الغاز المثالي، يمكننا القول إن عموداً من غاز الأوزون الصافي، مساحة مقطعه العرضاني تساوي متراً مربعاً واحداً وسماكته تساوي 3 ميليمتر يحتوي على n مولاً من الأوزون:

$$101325\text{ Pa} \times 0.00300\text{ m}^3 = n \times 8.315\text{ J mol}^{-1}\text{ K}^{-1} \times 273\text{ K}$$

$$n = 0.134\text{ mol}$$

وهذا يكفي عدداً من جزيئات الأوزون يساوي:

$$0.134\text{ mol} \times 6.024 \times 10^{23}\text{ molecules mol}^{-1} = 8.07 \times 10^{22}\text{ ozone molecules}$$

أي حينما تكون قيمة الأوزون المقابلة متساوية لـ DU 300، يكون ثمة ما مقداره 8.07×10^{22} جزيئاً من الأوزون في عمود من الهواء مساحة مقطعه العرضاني تساوي متراً مربعاً واحداً. لكن هذه الجزيئات لا تتواءم نورياً متجانساً ضمن العمود الجوي، وكثافتها العظمى تقع على ارتفاع 25 كيلو متراً تقريباً، وفق المبين في الشكل 1.3.

منظومة رسم الأوزون الكلي تومس TOMS

أدت القياسات بواسطة الأقمار الصناعية إلى تطوير منظومة رسم الأوزون الكلي (Total Ozone Mapping System TOMS). وجرى في الآونة الأخيرة تطوير نسخة محسنة منها هي جهاز رصد الأوزون أومي (Ozone Monitoring Instrument OMI) لدى الوكالة الهولندية لبرنامج الطيران والفضاء بالتعاون مع معهد الأرصاد الجوية الفنلندي. وسوف يتتابع هذا الجهاز إجراء قياسات تومس وغيرها من المؤشرات الجوية ذات الصلة بكيمياء الأوزون والمناخ. يرصد أومي الإشعاع الشمسي

المتبعثر الموجود في المجال المرئي ومجال الأشعة فوق البنفسجية. وبهذه الطريقة تُرصد الأرض بواسطة 740 مجالاً من أطوال الموجات على طول مدار القمر الصنعي وضمن مسار عريض بقدر يكفي لتغطية الأرض كلها في يوم واحد، وهذا ما يتطلب 14 دورة للقمر الصنعي حول الأرض. ويمكن تصبيق المشهد ذي البعدين 24×13 كيلو متراً إلى مشهد بعده 13×13 كيلو متراً، وهذا يمكن من كشف وتعقب تراكيز الأوزون ومصادر تلوث المدن في شتى أنحاء العالم على أساس يومي. انظر المسألة 11.3 التي تُسْتَعْمَلُ فيها بيانات حُصِّلت بواسطة القمر الصناعي تومس عند موقع مختلفة في عام 2001.

أروتل

AROTEL (Airborne Raman, Ozone, Temperature and Lidar)

طُورَ ليdar الأوزون ودرجة الحرارة والجيسيمات المحمول جواً رامان (أروتل) (airborne Raman, ozone, temperature and lidar Arotel) بالتعاون بين علماء مركز غودارد (Goddard) لبحوث الطيران ومركز بحوث لانغلي Langey التابعين لوكالة الطيران والفضاء الأمريكية ناسا NASA. وقد صُمم هذا الجهاز وبنى لحمله على طائرة طراز DC-8 لقياس الهيئة العمودية لدرجة الحرارة والجيسيمات وتراكيز الأوزون. يرسل الجهاز ويستقبل ضوءاً ليزرياً عند أطوال الموجات 308 و 355 و 532 و 1064 نانو متراً. وإضافة إلى استقباله للموجات المرسلة، يستقبل أيضاً إشاراته المتباعدة عند 332 و 387 نانو متراً. وقد استعمل الجهاز أول مرة لدراسة الستراتوسفير القطبي في تجربة ضياء الأوزون والتيقن منه Sage III ozone loss and validation experiment (SOLVE) التي ابتدئت في كيرونا بالسويد في أثناء فصل شتاء عامي 1999-2000. وكانت لأروتل أربع مهام رئيسية لجمع البيانات: (1) هيئة عمودية للأوزون عند ارتفاعات بين 14 و 30 كيلو متراً، و (2) هيئة عمودية لدرجات الحرارة عند ارتفاعات بين 13 و 60 كيلو متراً تقريباً، و (3) هيئة عمودية لتبعثر الجسيمات المعلقة، و (4) زوال استقطاب الجسيمات عند 532 نانو متراً.

وعلى غرار جميع أجهزة الليدار، يتتألف أروتل من ثلاثة مكونات رئيسية: المرسل والمستقبل ومنظومة تحصيل البيانات. ويتألف المرسل من ليزررين مختلفين: ليزر فوق بنفسجي XeCl (إكسايمير excimer) يُرسِل موجة طولها 308 نانو متراً، ولaser

نيوديميوم ياغ (عقيق النيوديميوم - إيتريوم - المنيوم Neodymium Yttrium - Aluminum Garnet) يُرسل موجات أطوالها 1064 و 532 و 355 نانو متراً. أما المستقبل الرئيسي فهو مقارب عادي تساوي فتحته 41 سنتيمتراً. وتُستخلص بيانات الأوزون باستعمال تقنية ليدار الامتصاص التفاضلي المذكورة آنفاً.

يمكن الحصول على مزيد من التفاصيل من موقع الويب المبينة في نهاية الفصل.

تراكيز الأوزون في الستراتوسفير

(Ozone concentrations in stratosphere)

تتغير تراكيز أوزون الستراتوسفير تبعاً للموضع على الأرض والزمن. وتساوي قيمة متوسط وحدة دوبسون في العالم نحو DU 300، وتخالف القيمة الفعلية من 250 عند المناطق المدارية حتى 450 عند أجزاء من المناطق الشمالية أو الجنوبية. وتخالف التفاوتات اليومية المحلية في أي موقع، والمترتبة بتغيرات الطقس القصيرة الأجل، بين 20 و 30 وحدة دوبسون عادة. إلا أن التغيرات الفصلية كبيرة، فعلى سبيل المثال، كان المتوسط اليومي في عامي 2001 و 2002 في مدينة واشنطن بين 290 وحدة دوبسون في شهر نوفمبر (تشرين الثاني) و 370 وحدة في شهر مايو (أيار). إنه لمن الطبيعي أن تكون مستويات الأوزون عالية في فصلي الشتاء والربيع، وأن تنخفض في أثناء الصيف والخريف.

سؤال فرمي

ما طول المدة التي يستطيع شخص أوربي بقاءه تحت أشعة الشمس ما بعد الظهر بدون وقاية، قبل أن تحرق الشمس جلده، عندما تكون قيمة طبقة الأوزون 375 و 325 وحدة دوبسون؟

تُستعمل عبارة "ثقب الأوزون" لوصف الترقُّ الذي يحصل في منطقة من طبقة الأوزون من قبيل ذاك الذي رُصد في السنوات الأخيرة في فصل الربيع فوق القطب الجنوبي (أكتوبر (تشرين الأول)), وفيما بعد فوق القطب الشمالي (مارس (آذار)). ليست التسمية "ثقب الأوزون" دقيقة تماماً، لأن الأوزون لا يختفي من المناطق القطبية

للستراتوسفير، بل نقل تراكيزه على نحو ملحوظ. على سبيل المثال، بيّنت بعض قياسات ثقب الأوزون في القطب الجنوبي أن تركيزه يقل عن 150 وحدة دوبسون.

ثمة مسألتان هامتان تخصان تراكيز الأوزون في الستراتوسفير. أولاهما تتعلق بالتراكيز الوسطية العامة مع تفاوتاتها الشهرية والإقليمية، والعوامل التي تؤثر في تلك القيم. والثانية تخص التراكيز التي تبدو شاذة في مناطق معينة من غلاف جو الأرض، خاصة مناطق القطبين الشمالي والجنوبي، وهي المناطق التي أدت فيها الأنشطة البشرية إلى أكبر تأثير في التغيرات الطبيعية. سوف نناقش هاتين المسألتين بمزيد من التفصيل فيما بعد في هذا الفصل، وذلك بعد استقصاء بعض تفاصيل كيمياء الأوزون "ال الطبيعي".

النقطة الرئيسية 1.3 يحتوي الستراتوسفير، وهو المنطقة الواقعة بين الارتفاعين 15 و 50 كيلو متراً، على تراكيز مرتفعة للأوزون. وينظم هذا الأوزون مقدار الأشعة فوق البنفسجية التي تصل إلى سطح الأرض، موفراً مفعولاً واقياً منها للكائنات الحية. لذا ينطوي النقص الحاد في أوزون الستراتوسفير على احتمال حصول أضرار بالغة للحياة النباتية والحيوانية على الأرض.

2.3 الكيمياء المقتصرة على الأوكسجين: تكوين الأوزون وضياعه (Oxygen-only chemistry-formation and turnover of ozone)

(Chapman reaction sequence)

سلسلة تفاعل تشامپان

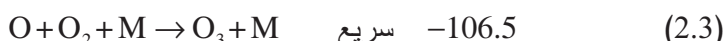
يمكن وصف تركيب الأوزون وتقسيمه في الستراتوسفير باستعمال كيمياء الأجناس التي تحتوي على الأكسجين فقط. وكان أول من فعل هذا هو تشامپان² (Chapman) الذي ضمن الوصف أربعة تفاعلات أساسية. ومثلث المحتويات الحرارية المعطاة مع التفاعلات مجموعة الطاقة المنجمسة في تكوين الروابط بين الذرات وكسرها، واثنت

S. A. Chapman, “A Theory of Upper-Atmosphere Ozone,” *Journal of the Royal Meteorological Society*, vol. 3 (1930), p. 103.

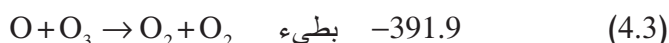
الطاقة في اثنين من التفاعلات من الشمس. باستعمال التحويلات термодинамическая، تعتبر طاقة الشمس دائمًا سالبة القيمة.

التركيب:

$$\Delta H^\circ (\text{kJ mol}^{-1})$$



التفكير:



تمثل M في التفاعل 2.3 جسماً ثالثاً محايضاً، وهو عادة N₂ أو O₂ الموجودان في الستراتوسفير بأكبر نسبة (أكبر من 99%). و E(hν) هي طاقة الفوتون التي تزيد على ما هو ضروري لإحداث التفاعل.

نبأ في التفاعلات المقتصرة على الأكسجين بسيرورة التركيب. يتصف التفاعل الكيميائي الضوئي 1.3 بالبطء، وينجم عنه جنسان من الأكسجين الفردي (odd oxygen)، أي جنسان يحتوي كل منهما على عدد فردي من ذرات الأكسجين (واحدة في هذه الحالة). ويُحسب مقدار الطاقة، ومن ثم طول موجة الإشعاع اللازم لحدث هذه السيرورة وفقاً لما يلي. نفترض هنا أن تغير المحتوى الحراري مستقل عن درجة الحرارة.

المثال 1.3 تغيير المحتوى الحراري المقترن بتفكك الـ O₂

تعطى ΔH° للتفاعل 1.3 بـ:

$$\Delta H^\circ = 2\Delta H_f^\circ(\text{O(g)}) - \Delta H_f^\circ(\text{O}_2\text{(g)})$$

$$= 2 \times 249.2 - 0 \\ = 498.4 \text{ kJ mol}^{-1}$$

تعبر النتيجة عن مقدار الطاقة اللازم للتفاعل. أخذت قيم المحتوى الحراري من الملحق 2.

يحتاج تكوين مولين من غاز الأكسجين الفردي من مول واحد من غاز الأكسجين الثنائي إلى طاقة مقدارها 498.4 kJ . ويبين المثال التالي طريقة حساب طول موجة الضوء المقترن بهذا المقدار من الطاقة.

المثال 2.3 العلاقة بين الطاقة وطول موجة الأشعة فوق البنفسجية

$$\lambda = \frac{hcN_A}{E} \\ \lambda = \frac{6.626 \times 10^{-34} \text{ Js} \times 2.998 \times 10^8 \text{ m s}^{-1} \times 10^9 \text{ nm m}^{-1} \times 6.022 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}}{498400 \text{ J mol}^{-1}} \\ = 240.0 \text{ nm}$$

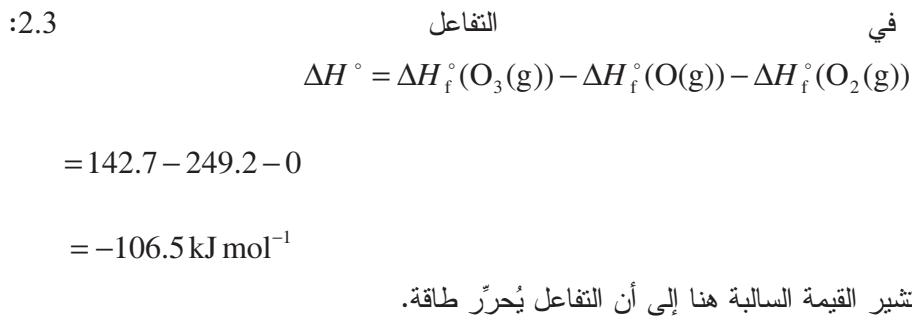
تكافئ الطاقة التي مقدارها 498.4 كيلو جول أشعة شمسية طول موجتها يساوي 240 نانو متراً.

نظراً إلى العلاقة العكssية بين طول الموجة والطاقة، فإن الإشعاع الذي يزيد طول مجنته على 240 نانو متراً لا يمتلك طاقة كافية لتفكيك جزيء الأكسجين الثنائي. لذا فإن هذا الإشعاع الذي لا يُمتص يخترق السترواتوسفير إلى التروبوسفير ليصل في النهاية إلى سطح الأرض.

يتصف التفاعلان 2.3 (التركيب) و 3.3 (التفكيك) بأنهما سريعان جداً ويحدثان التحويل بسرعة فيما بين ذرات الأكسجين المستقلة والأوزون، وهو جنس آخر من الأكسجين الفردي. ومع أن أعمار الأجناس المختلفة قصيرة جداً، فإن عمر الأكسجين الفردي الكلي طويل جداً، وهو من رتبة الشهور أو السنوات. أما ΔH° (التفاعل 2.3)

اللازم لتكوين الأوزون من ذرات الأكسجين ذات الطاقة الدنيا وجزيئات الأكسجين الثنائي فيحسب وفق ما يلي.

المثال 3.3 تغيير المحتوى الحراري في تفاعل تكوين الأوزون



يبدو التفاعل 3.3 وكأنه معكوس التفاعل 2.3، إلا أن الفحص الدقيق يكشف عن مفهوم هام يجب أخذة في الحسبان. حينما يتفكّك الأوزون ضوئياً، وفقاً لنظرية انحفاظ التدويم (السبين spin)، فإن الأكسجين الثنائي والأكسجين الذري الناتجين يجب أن يكونا في حالة الطاقة الدنيا (الثلاثية) أو الحالة المتميزة (الشاذة). ويطلب تكوين الجنسين في حالة الطاقة الدنيا طاقة لا تزيد على $106.5 \text{ kJ mol}^{-1}$ (الحساب مشابه لذاك الوارد في المثال 3.3 للتفاعل 2.3)، وهي طاقة توافق طول موجة يساوي 1123 نانو متراً في منطقة الأشعة تحت الحمراء. لكن وفقاً للمبين في العلاقة 5.3، يعتمد ثابت المعدل الخاص بتفاعل كيميائي ضوئي على مقطع الجزيء العرضاني للامتصاص (σ_λ)، وتعتمد قابلية الامتصاص على طول موجة الإشعاع:

$$f = \int_{\lambda_1}^{\lambda_2} J_\lambda \sigma_\lambda \phi_\lambda d\lambda \quad (5.3)$$

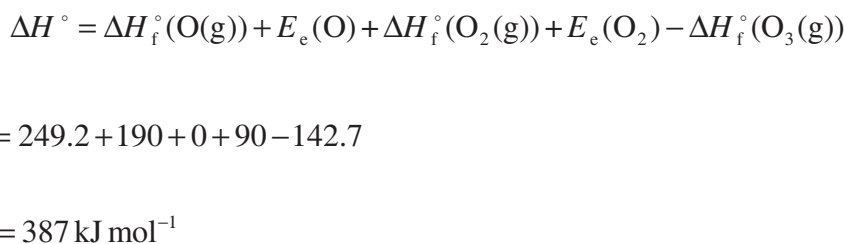
إذا جرى استقراء منحني الأوزون في الشكل 2.3 عند طول الموجة 1123 نانو متراً، تبيّن أن المقطع العرضاني للامتصاص سوف يكون صغيراً جداً عند هذا الطول الموجي. لذا، ونظراً إلى أن جزيئات الأوزون لا تمتص الفوتونات عند 1123 نانو متراً

امتصاص ملحوظاً، فإن قيمة ثابت معدل التفكك f إلى نواتج في حالة الطاقة الدنيا يقارب الصفر.

أما حساب الطاقة اللازمة لإنتاج الجنسين المتهيجين ($\Delta_g^{\circ} O_2$ و $O^{(1)D}$)، فيتضمن طاقتى التهيج E لـ $O_2(g)$ و $O(g)$ اللتين تساويان 90 kJ mol^{-1} و 190 kJ mol^{-1} .

المثال 4.3 تغير المحتوى الحراري اللازم لتفكيك الأوزون إلى جنسين متهيجين ضوئياً

:3.3 التفاعل في



أي إن الطاقة الشمسية اللازمة لإنتاج جنسين متهيجين أكبر من تلك الازمة لإنتاج الجنسين نفسيهما في حالة الطاقة الدنيا.

توافق الطاقة المحسوبة في المثال 4.3 طول موجة يساوي 309 نانو متر، ويمكن للإشعاع، الذي يساوي طول موجته هذا المقدار أو يقل عنه، إحداث التفكك. والمنطقة بين 325 و 200 نانو متر هي منطقة الطيف الذي يمتص الأوزون فوتوناته بقوة. إن الامتصاص الذي يعقبه تفكك هو السيرورة التي تحمي الأرض من الأشعة فوق البنفسجية الضارة.

يصف التفاعل 4.3 آلية لتدمير أجناس الأكسجين الفردي. وهو سيرورة ناشرة للحرارة (400 kJ mol^{-1} ~)، إلا أن طاقة تفعيل التفكك العالية نسبياً (18 kJ mol^{-1}) والتراكيز المنخفضة جداً لجنسى الأكسجين الفردى يجعلان التفاعل سيرورة بطيئة في الستراتوسفير.

طبقة الأوزون

(Ozone layer)

تفسر التفاعلات المذكورة آنفًا وجود طبقة الأوزون في الستراتوسفير. أما في الجزء العلوي من الستراتوسفير، فيكون الإشعاع الشمسي العالي الطاقة قوياً، ولذا يكون عمر الأكسجين الثنائي قصيراً بسبب تفككه إلى ذرات أكسجين (يساوي عمر الأكسجين الثنائي عند ارتفاع مقداره 50 كيلو مترًا ساعة واحدة تقريباً). لذا تكون نسبة O_2 إلى O_3 كبيرة نسبياً، لكن نظراً إلى أن التركيز الكلي للأكسجين منخفض، يبقى إنتاج الأوزون محدوداً بالتفاعل 2.3. وعند الارتفاعات الصغيرة، يوجد كثير من جزيئات الأكسجين الثنائي، مع قليل من الإشعاع ذي الطاقة الكافية لتفكيكه، ولذا يكون التفكيك محدوداً بالتفاعل 1.3. وعند ارتفاع يساوي 20 كيلو مترًا، يساوي عمر الأكسجين الثنائي نحو 5 سنوات. وفي المنطقة فيما بين هذين الارتفاعين، يوجد كل من الأكسجين الثنائي والإشعاع العالي الطاقة الكافي لجعل معدل إنتاج ذرات الأكسجين (ومن ثم الأوزون) أعظمياً. وقد جرى التنبؤ بكتافة عدد جزيئات الأوزون ووُجد أنه يكون أعظمياً عند ارتفاع يساوي 23 كيلو مترًا (الشكل 1.3). لكن الارتفاع الفعلي يتغير مع أوقات السنة، ومع اختلاف خطوط العرض على الأرض.

صحيحٌ أن الكيمياء المقتصرة على الأكسجين تصف شكل وارتفاع هيئة الأوزون وصفاً صحيحاً، إلا أنها تتتبأ بتركيز الأوزون أكبر من الطبيعي بنحو مرتين. وهذا يدل على أن ثمة سيرورات أخرى تُسهم في تدمير الأوزون. وقد اقترح أن التفاعل 4.3 يفسر إزالة 20% فقط من الأكسجين الفردي من الستراتوسفير. لذا بقيت أسباب التدمير الإضافي الضروري بمقدار 80% موضع اهتمام كبير من قبل كيميائي الجو، خاصة لأنها مرتبطة إلى حد ما بالأشعة البشرية.

النقطة الرئيسية 2.3 الأوزون هو مغایر طبيعي للأكسجين، وتحكم تركيبه وتفكيكه تراكيز الأكسجين وتفاعلات التحليل الضوئي. وتتصف هذه العوامل بأنها تجعل تراكيز الأوزون العظمى تحصل عند ارتفاع يساوي نحو 23 كيلو مترًا فوق سطح الأرض، في طبقة تسمى بطبقة الأوزون.

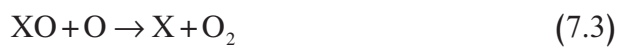
3.3 سيرورات تحفيز تفكك الأوزون

(Process for catalytic decomposition of ozone)

محفزات تدمير الأوزون

(Ozone destruction catalysts)

رأينا في المقطع السابق أن ثمة سيرورات "طبيعية" كيميائية وكميائية ضوئية تعمل على التكوين والتدمير المستمر للأوزون في الستراتوسفير. ويؤدي التوازن فيما بين تلك السيرورات إلى حالة ثابتة على شكل طبقة أوزون مستقرة معرفة تماماً. إلا أن الكيمياء المقتصرة على الأكسجين لا تفسر الحالة الفعلية على نحو سليم. فالجنسات الكيميائية الأخرى تؤدي أيضاً دوراً في تحديد التراكيز الفعلية، وعلى وجه الخصوص، يمكنها أن تقود إلى تحسين تدمير الأوزون. وينشأ بعض تلك الجنسات على نحو طبيعي، في حين أن جنسات أخرى تنشأ من سيرورات صناعية وزراعية حديثة. وترتفع مقدارين صغيرة من الكيمياويات الأخيرة في التروبوسفير إلى الستراتوسفير وتشترك في سيرورات تحفيزية مستهلكة للأوزون. لذا سوف ننظر في عدة مسارات تحفيزية تبيّن أنها تساهم في إزالة الأوزون من الستراتوسفير، ويشترك كثير منها في آلية عامة وفق ما يلي:



يمثل التفاعل 8.3 مجموع التفاعلين 6.3 و 7.3.

لقد وُجد أن أكثر جنسات المحفزات أهمية هي الجذور الحرّة، وقد صُفت في ثلاثة فئات:

• H , • OH , • HOO , • HO_x التي تتضمن

• NO , • NO_2 , • NO_x التي تتضمن

• Cl , • ClO , • ClO_x التي تتضمن

وبعـاً للارتفاع ونسبة المزج، يمتلك كلٌ من هذه الأجناس مقدرة مختلفة على تدمير الأوزون. على سبيل المثال، عند ارتفاع يساوي 50 كيلو متراً عند نهاية الستراتوسفير، يمكن لجذور HO_x أن تمثل ما يصل حتى 70% من آلية تدمير الأوزون. وعند ارتفاعات أقل في الستراتوسفير، أي عند نحو 30 كيلو متراً، تسيطر دورة التفكك المحفزة بـ NO_x على آلية تدمير الأوزون. وتُعتبر دورة NO_x في المنطقة التي تقع فوق التروبوسفير مباشرة مسؤولة عادة عن 70% من تدمير الأوزون، إلا أن بحثاً متأخراً يشير إلى أن هذا الرقم قد يكون أعلى³. وثمة أيضاً أسئلة عن المساهمة النسبية لدورات تحفيز أخرى بالقرب من المنطقة التي يساوي ارتفاعها 30 كيلو متراً، ويعتقد عموماً بأنها مسؤولة بنفس القدر عن بقية التدمير.

التحفيز بأجناس تحتوي على الهdroجين (HO_x)

(Catalysis by hydrogen-containing (HO_x) species)

تعتمد هذه المجموعة من التفاعلات المحفزة على وفرة مصدر لهdroجين يتهد مع مقادير وفيرة من الأكسجين عبر الستراتوسفير. وأهم هذه المصادر هما الماء والميثان. وقد سبق أن رأينا أن محتوى التروبوسفير من الماء شديد التغيير، لكنه يمكن أن يكون كبيراً وبنسبة مزج تصل حتى عدة أحاد من المائة. إلا أن كمية ضئيلة جداً من هذا الماء تصل إلى الستراتوسفير. وتتضمن درجة الحرارة المنخفضة عند نهاية التروبوسفير، التي تساوي نحو 50°C، أن تأخذ الرطوبة هناك شكل بلورات جليدية، لكن هذه البلورات لا تعبر الحدود إلى الستراتوسفير بسهولة. لذا يمثل الستراتوسفير منطقة جافة نسبياً من الجو.

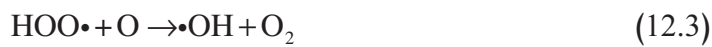
أما الميثان فهو أكثر ندرة في التروبوسفير من الماء، لكنه لا يتجمد، ولذا يرتفع بعض منه إلى الستراتوسفير. وفي الجزء العلوي من الستراتوسفير، يُستخلص الهdroجين من الميثان، بواسطة سلسلة من التفاعلات الكيميائية الضوئية التي تتضمن أجناساً من الأكسجين، وت تكون في النهاية جزيئات ماء. وهذه المادة المشتقة من الميثان هي المسؤولة عن معظم الماء الموجود في الستراتوسفير.

P. O. Wennberg [et al.], “Removal of stratospheric O_3 by Radicals: In Situ Measurements of OH , HO_2 , NO , NO_2 , ClO , and BrO ,” *Science*, vol. 266 (October 1994), p. 398.

بعده يُمكن للماء أن يُشارك في إحدى السيرورتين التاليتين لتكوين أجناس جذر الهدروكسيل:

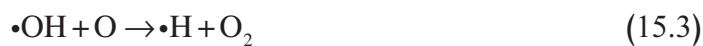
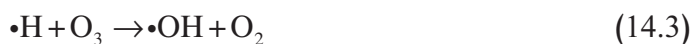


بعده يُمكن لجذر الهدروكسيل أن يُحفّز تفكك الأوزون وفقاً لما ذكرناه بخصوص الدورة العامة للتفاعلات 6.3 حتى 8.3:



صحيحٌ أن إنتاج جذور الهدروكسيل ينجم عن سيرورات طبيعية إلى حد بعيد، إلا أنه يتأثر بوفرة الميثان من مصادر في التروبوسفير، وهذه تتأثر جزئياً بالأنشطة البشرية.

يمكن أيضاً لجذر الهدروجين (المتكوّن وفقاً للتفاعل 10.3) المشاركة في إلغاء دورة الأوزون بتفاعله مع الأوزون لتكوين جذر هدروكسيل وأكسجين جزيئي. وتكون النتيجة النهائية حينئذ مماثلة لنتيجة التفاعل 9.3 حيث يُسهم جزء واحد من الماء في تكوين جزئي هدروكسيل يشتراك في دورة تدمير الأوزون. وعلى غرار الجذور الأخرى، يمكن لجذر الهدروجين أيضاً أن يظهر في دورة محفزة لتدمير الأوزون:



التحفيز بـأجناس تحتوي على النتروجين (NO_x)

(Catalysis by nitrogen-containing (NO_x) species)

وفقاً لما ذكرناه في الفصل السابق، يوجد أكسيداً النتروجين NO و NO_2 (اللذان يسميان معاً NO_x) في التروبوسفيير نتيجة لتكوينهما بسيرورات احتراق مختلفة من قبيل تلك التي تحصل في محطات التدفئة وتوليد الكهرباء والسيارات وغيرها. إلا أن عمرَي هذين الجذريين قصيران جداً في الجو ويساويان نحو 4 أيام، لأنهما يتحللان إلى حمض النتروجين الذي يزول في أثناء هطول المطر (انظر الفصل الخامس). ونتيجة لذلك لا يرتفع إلى الستراتوسفير إلا جزءٌ صغيرٌ من NO_x الموجود في التروبوسفيير.

وأدى اختراع الطائرة التي تطير بسرعة تفوق سرعة الصوت في الستراتوسفير على ارتفاعات بين 17 و 20 كيلو متراً في ستينيات القرن العشرين إلى ظهور مخاوف من أن تُسهم مثيلات تلك الطائرة على نحو ملحوظ في تدمير الأوزون. تستهلك هذه الطائرة عادة نحو 20000 كيلوغرام من الوقود في الساعة، وتتولّد في سيرورة الاحتراق 160 كيلو غراماً من NO_x . ويتوّلد في نفس الوقت 25 ألف كيلو غرام من الماء، ومن المحتمل أن يُسهم هذا الماء في تكوين جذور الهدروكسيل (التفاعلان 9.3 و 10.3) الذي يعزّز تفكك الأوزون. ومتّلت ظاهرة الحقن المباشر لهذه الأجناس في الستراتوسفير المستقر مصدرًا مهمًا للقلق. لكن الاستعمال التجاري لهذه الطائرات مُنعد، مع أنه يُعتقد حالياً أن إسهامها في تعزيز تدمير الأوزون ضئيل جداً.

(Nitrous oxide)

أكسيد النتروز (أكسيد النتروجين الثاني)

من المعروف حالياً أن ثمة مصادر للـ NO_x الموجود في الستراتوسفير غير المقدار الضئيل الذي يتكون في التروبوسفيير أو يتولّد مباشرة في الستراتوسفير. وأهم تلك المصادر هو مركب نتروجيني آخر هو أكسيد النتروز N_2O . عند ارتفاعات تقل عن 30 كيلو متراً، يمكن لأكسيد النتروز أن يتفاعل مع الأكسجين الذري المتّهيّج لتكوين أكسيد النتروجين وفقاً للتفاعل 17.3:

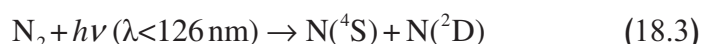


وخلالاً للـ NO_x ، ليس أكسيد النتروز جذراً، ولا يمتص الضوء المرئي وينفك ضوئياً، ولا ينحل كثيراً في الماء. لذا يعتبر جنساً مستقراً في التروبوسفير وتقدر مدة مكوته فيه بـ 120 سنة. وبهاجر الكثير منه إلى الستراتوسفير حيث يحصل التفاعل مع ذرات الأكسجين المتهيجية.

يتولد أكسيد النتروز في بيئات التربة والماء، وسوف نرى ذلك لاحقاً في الفصل الخامس عشر عندما ننظر في دورة النتروجين التي تعتبر واحدة من أهم الدورات الطبيعية من ناحية نمو النباتات والمعضيات الأخرى. ويتكون بواسطة سيرورة طبيعية تسمى إزالة النترة (denitrification) ، وهي سيرورة تحتاج إلى ظروف إرجاع وشوارد النترات بوصفها إحدى المتفاعلات. صحيح أن إزالة النترة تحصل طبيعياً، إلا أن مقدار التفاعل يعتمد على توفر النترات، ولذا يتعرّز في التربة التي تزود بكميات كبيرة من الأسمدة النتروجينية (الأزوتية).

ويُعتقد أن المصادر الزراعية هي أهم أسباب الزيادة البطيئة، لكن الثابتة، في نسب مزج أكسيد النتروز في التروبوسفير. لقد كان مستوى أكسيد النتروز في حقبة ما قبل الثورة الصناعية يساوي نحو 275 ppbv ، أما نسبة المزج الحالية التي تساوي نحو 310 ppbv فهي تتزايد بمعدل يساوي 0.6 ppbv في السنة.

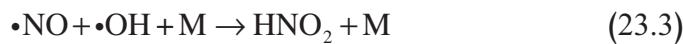
وثمة طريقة أخرى يتكون بها أكسيد النتروجين في الستراتوسفير، وتكتسب أهمية عند ارتفاعات تزيد على 30 كيلو متراً. عند تلك الارتفاعات، يصبح التفكك الكيميائي الضوئي للنتروجين الثاني ممكناً، حيث تنتج ذرات نتروجين متهيجية إلكترونياً $\text{N}({}^2\text{D})$ وأخرى في مستوى الطاقة الدنيا (لكن بطاقة حرارية عالية) $\text{N}({}^4\text{S})$. ويتفاعل بعد ذلك نتروجين الطاقة الدنيا مع الأكسجين الثاني، فينتج مصدر طبيعي آخر لأكسيد النتروجين:



وعندما يتكون أكسيد النتروجين، يمكن أن يشارك في سيرورات التحفيز وفقاً للمعتاد:



ويمضي انغماس أكسيد النتروجين في كيمياء الأوزون إلى أبعد مما جرى وصفه بواسطة دورة التحفيز. يتفاعل أكسيد النتروجين أيضاً مع جذور الهيدروكسيل لتكوين حمض نتروجيني:



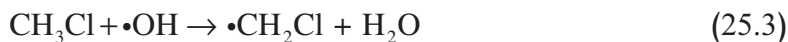
صحيح أن كلا المتفاعلين (لا الناتج) هما محفزان ممكنان لتدمير الأوزون، إلا أن تفاعلهما معاً يؤدي إلى تقليل تدمير الأوزون. وهذا مثال على أن مفاعيل التحفيز التي تتصف بها الأجناس إفرادياً ليست تضافرية دائماً.

التحفيز بواسطة الأجناس التي تحتوي على الكلور (ClO_x) species)

يعتبر جذر الكلور والجذر الذي يحتوي على الكلور ($\cdot\text{Cl}$ و $\text{ClO}\cdot$) ورديفهما البروم أكثر الأجناس قابلية للتفاعل في الستراتوسفير التي تحفز تدمير الأوزون. ويُشتق الجذران من كل من المركبات الطبيعية والمركبات التي يُنتجها البشر. وأهم المواد الأولية الطبيعية التي تعطي الكلور الذري هو كلور الميثيل CH_3Cl الذي يتكون وينطلق في الجو بواسطة تفاعلات حيوية في المحيطات، وبكميات صغيرة من حرق النباتات ومن الانبعاثات البركانية. وعندما يصل هذا المركب إلى الستراتوسفير يتكثف ضوئياً ويعطي جذر الكلور الذري التفاعلي:



لا يصل كل كلور الميثيل المتولد في المحيطات إلى الستراتوسفير. فهو يزول عند ارتفاعات أقل بتفاعله مع الهيدروكسيل الذي تتمثل خطوطه الأولى بالتفاعل 25.3. أما عمره في التروبوسفير فيساوي 1.5 سنة.



وتتصف مصادر طبيعية أخرى للكلور، منها حمض كلور الماء الذي ينطلق من البراكين وأيونات الكلور التي تتوارد من رذاذ الملح البحري (المُستعمل في تزيين الشعر)، بعمر قصير في التروبوسفير. يأخذ العنصر في هذه المصادر صيغة الكلور، ويغسل المطر معظمها قبل وصوله إلى الستراتوسفير.

وعلى غرار ما سبق، يمكن وصف آلية تدمير الأوزون بواسطة الكلور الذري بالسلسلة التالية:



وثمة دورات تحفيز أخرى تتضمن الكلور مع أجناس أخرى من الجنور الهايوجينية:



و:



في التفاعلات 29.3-31.3 يمكن للبروم أن يحل محل الكلور في الدورة، وتعتبر هذه التفاعلات مجتمعة مسؤولة عن 60% من طرائق تدمير الأوزون بالهالوجينات.

صحيح أن المصادر الطبيعية تعطي مقادير صغيرة من الكلور الذري في الاستراتوسفير، إلا أن ما هو أهم لتدمير الأوزون هو الكلور المنشق من مواد فلورات الكربون الكلورية (CFCs) التي يصنعها البشر.

النقطة الرئيسية 3.3 إضافة إلى كيماء تشابمان المقتصرة على الأكسجين فقط، تشارك أجناس جذرية أخرى في تدمير الأوزون. وقد أدت أنشطة بشرية، في المقام الأول، إلى وجود جنسين منها في الغلاف الجوي، هما جذر الكلور وأكسيد النتروجين. وأدت مستوياتها العالية في الاستراتوسفير إلى انخفاض شامل في تراكيز الأوزون يُقدر بـ 5-7%. حتى إن انخفاضات أشد قد رُصدت عند خطوط العرض الشمالية الوسطى فوق مناطق شديدة التلوث في آسيا وأوروبا وشمال أمريكا.

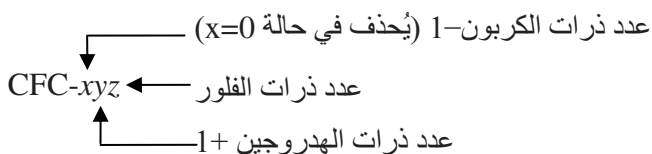
4.3 مواد فلورات الكربون الكلورية (Chlorofluorocarbon) (CFCs)

خواصها (Properties)

مواد فلورات الكربون الكلورية (CFCs) هي فئة من المركبات التي جرى تطويرها أول مرة في ثلثينيات القرن العشرين، وهي تتصرف بخواص تجعلها مفيدة جداً في عدد من التطبيقات. فمن خواصها المرغوب فيها للزوجة القليلة والتواتر السطحي المنخفض ودرجة حرارة الغليان المنخفضة والخمول الحيوي والكيميائي الذي جعلها غير سامة وغير قابلة للاحتراق. وحين ضغط هذه الغازات عند درجة حرارة الغرفة تصبح سائلة، وحين رفع الضغط عنها تعود إلى شكلها الغازي مستهلكة مقداراً كبيراً من الحرارة. لذا يُستفاد من هذه الخواص في التبريد ووسائل نفخ

الرغوة البوليمرية والمذيبات المستعملة في تنظيف الإلكترونيات والتجهيزات الأخرى.

لكي نفهم الأهمية البيئية لمواد فلورات الكربون الكلورية CFCs، نبدأ بالنظر إلى طريقة تسميتها. توضع مصطلحات هذه المواد تبعاً لما يلي:



ويتحقق توازن الذرات اللازم للكربون المشبع بعدد ذرات الكلور.

ثمة طريقة سهلة لتحديد الصيغة الكيميائية من الرمز العددي لمركب CFC معين تتمثل بإضافة 90 إلى ذلك العدد. يعطي عندئذ العدد المعدل الثالثي المنازل عدد ذرات الكربون والهيدروجين والفلور على التبالي.

المثال 5.3 الرابط بين الاسم المشترك CFC وصيغته الكيميائية

يمكن تحديد الصيغة الكيميائية للمركب CFC-115 بقاعدة — 90 على النحو التالي:

$$115 + 90 = 205$$

باتباع الطريقة المذكورة آنفأً، يشير العدد 205 إلى أن ثمة 2 ذرة كربون، و 0 ذرة هيدروجين، و 5 ذرات فلور. ونظراً إلى أن ثمة حاجة إلى ست ذرات لتحقيق الإشباع، وإلى وجود سلسلة من ذرتي كربون، تكون الذرة المتبقية التي لم تُحتسب هي ذرة الكلور.
بنّاك تكون الصيغة الكيميائية للمركب CFC-115 هي $\text{CF}_3\text{CF}_2\text{Cl}$.

وتسُتَعملُ أحرف لاحقة للإشارة إلى الإيزومرات (isomer). فالحرف اللاحق a في CFC-114a يميز المركب $\text{CF}_2\text{ClCF}_2\text{Cl}$ من المركب CFCl_2CF_3 الذي يسمى بـ CFC-114b.

وبرغم أن جزيئات الـ CFC أقل كثيراً من الجزيئات الأخرى الموجودة في الهواء، فإنها تنتزع نحو الامتراد الجيد والتوزع المتجانس في التروبوسفير بسبب المزج الشديد الذي يحصل بالحمل الحراري. ووفقاً لما ذكر آنفًا، إحدى الصفات الهامة لمركبات الـ CFCs هي أنها خاملة تماماً حيوياً وكيميائياً في بيئة الأرض والتروبوسفير. ونظراً إلى أنها لا تتفاعل، فإنها تدور في التروبوسفير إلى أن تخرج إلى الاستراتوسفير. وفي حين أنها لا تتفاعل في التروبوسفير، تخضع عند الارتفاعات العالية إلى التفكك الضوئي بسبب تعرُّضها إلى سيالة قوية من الأشعة فوق البنفسجية العالية الطاقة. وفي حالة المركب CFC-11 الذي يحتوي على ثلاثة ذرات كلور، تكون خطوة التفكك الضوئي الأولى هي التالية:



ويستطيع جذر الكلور النقال الآن المشاركة في دورات التحفيز الموصوفة بالتفاعلات 26.3-28.3. ويمكن أيضاً تحرير جذر كلور ثان أو حتى ثالث بمزيد من التفكك الذي يحصل للمتبقي.

يبين الجدول 1.3 بعض الخواص والمميزات البيئية لمركبات فلورات الكربون الكلورية التي استُعملت على نطاق واسع حتى تسعينيات القرن العشرين. وفيما يخص أغراض هذا الكتاب، إحدى أهم تلك الخواص هي قرينة استنزاف الأوزون ozone depletion potential ODP التي تُعرف بأنها نسبة المفعول الطويل الأمد لمادة كيميائية معينة في الأوزون إلى مفعول كتلة مكافئة من CFC-11، وهو المقياس الذي تُقاس عليه الكيماويات الأخرى. يُستفاد من قيم قرينة استنزاف الأوزون بوصفها دليلاً للتتبؤ بالمفعول الكلي لجنس كيميائي معين في طبقة الأوزون. تأخذ قرينة استنزاف الأوزون في الحساب قابلية الجنس للتفاعل، وعمره في التروبوسفير، وكتلته المولية. وتُعتبر كمية الكلور في الجنس الكيميائي على درجة من الأهمية أيضاً. فالمركب CFC-114 ($\text{CF}_2\text{ClCF}_2\text{Cl}$) يحتوي على ذرتين كلور وتساوي قرينة استنزافه للأوزون

1.0، في حين أن CFC-115 (CF_2ClCF_3) الذي يحتوي على ذرة كلور واحدة يتصرف بقرينة أقل كثيراً وتساوي 0.6. وعلى نحو مشابه، يتصرف رباعي كلور الكربون (CCl_4)، الذي يحتوي على أربع ذرات كلور في جزيئه، بقرينة استنزاف عالية (1.2-1.1). يقترب معظم مركبات فلورات الكربون الكلورية بقيم لقرينة استنزاف الأوزون تقع بين 0.1 و 1.0، في حين أن بعض مركبات فلورات كربون كلور الهيدروجين (HCFCs)، انظر ما يرد لاحقاً) تقترب بقيم قرينة استنزاف للأوزون تقل بعشر مرات (0.1-0.01). أما فلورات كربون كلور الهيدروجين التي لا تحتوي على الكلور، فقرينة استنزافها للأوزون تساوي الصفر.

الجدول 1.3 خواص مركبات فلورات الكربون الكلورية CFCs الشائعة^(*). نسب المزج معطاة بالجزء الحجمي من التريليون pptv

المركب CFC	الصيغة	pptv					1 م	2 م	3 م	4 م	5 م
		2004	1998	1993	1977						
CFC-11	CFCl_3	31	250	260	272	140	281	1.0	60		
CFC-12	CF_2Cl_2	36	530	540	519	255	370	1.0	195		
CFC-113	$\text{CF}_2\text{ClCFCl}_2$	14	75	78	82	-	138	0.8	101		
CFC-114	$\text{CF}_2\text{ClCF}_2\text{Cl}$	-	-	-	20	-	-	1.0	236		
CFC-115	CF_2ClCF_3	-	-	-	-	-	-	0.6	522		

^(*) قيم قرينة استنزاف الأوزون مأخوذة من:

US Environmental Protection Agency (EPA)'s Stratospheric Protection Division.

وتراكيز — CFC مأخوذة من:

Stratospheric Ozone Depletion: Fall 1994 update, Environmental Indicator Bulletin, SOE Bulletin no.94-6, State of the Environment Directorate, Environment Canada, Fall 1994

وبقية القيم مأخوذة من:

R. P. Wayne, *Chemistry of Atmospheres* (Oxford: Clarendon Press, 1991).

النسبة المئوية للإسهام في استنزاف الأوزون مبنية على الأجناس الرئيسية التي تحتوي على الهايوجين.
م: العمر في التروبوسفير بالسنة، م2: قرينة استنزاف الأوزون، م3: معدل الانبعاث kg y^{-1} ، م4: م5: الإسهام في تدمير الأوزون (%).

لقد انتقل قسم كبير من مركبات فلورات الكربون الكلورية (CFCs) التي أنتجت خلال السبعين سنة الماضية إلى الستراتوسفير، حيث تمثل مصدراً رئيسياً لتزايد تراكيز الكلور فيه. ويعتقد الآن أن التناقض المرصود في تركيز أوزون الستراتوسفير يعود بمعظمها إلى التدمير المحفز بدورة الكلور. وهذا هو سبب توجيه المساعي الدولية الكبيرة نحو تقييد استعمال تلك المركبات. وقد أدت تلك المساعي إلى عدد من الاتفاقيات التي يمثل بروتوكول مونتريال لعام 1987 عنصراً مركزياً فيها.

بروتوكول مونتريال: قصة نجاح جزئي في المفاوضات الدولية

(The Montreal protocol- a partial success story in international negotiations)

يعتبر بروتوكول مونتريال الخاص بالمواد التي تؤدي إلى استنفاف طبقة الأوزون، والذي يأخذ في الحسبان جميع القضايا البيئية، اتفاقية دولية مميزة. وتعُد هذه الاتفاقية عنصراً أساسياً في الدراسات والمناقشات الجارية في المجتمعات العلمية والسياسية، وهي أنشطة بدأت قبل توقيع الاتفاقية في عام 1987 بسنوات كثيرة، وמאزالت مستمرة حتى الآن.

رأى عدد صغير من العلماء في وقت مبكر يعود إلى ستينيات القرن العشرين أن الأنشطة البشرية تؤدي طبقة الأوزون، لكن عام 1974 كان سنة أول فرضية كبيرة تقول أن مركبات فلورات الكربون الكلورية CFCs والمركبات ذات الصلة بها يمكن أن تدمر مقدار هائلًا من أوزون الاستراتوسفير. وأطلقت هذه الفرضية نقاشات عالمية أدت إلى عقد مؤتمرينا الخاص بحماية طبقة الأوزون في عام 1985 والذي حدد مسؤوليات الدول عن حماية صحة الناس والبيئة من المفاعيل المؤدية إلى استنزاف الأوزون. وأصبحت نتائج المؤتمر إطار العمل الذي نوقش بموجبه بروتوكول مونتريال. ووُقعت 27 دولة على البروتوكول في مونتريال في سبتمبر (أيلول) عام 1987. وألزم البروتوكول في نسخته الأصلي كل دولة موقعة عليه تخفيض استعمالها لمركبات CFCs معينة بحلول عام 1999 إلى 50% من مستوى استعمالها في عام 1986. وأجريت التخفيضات بالقياس على CFC-11 الذي يقترن بقيمة قياسية لقرينة استنزاف الأوزون تساوي 1.0، واستظام مقادير المركبات الأخرى بضرب المقدار الكلي لكل منها بقيمة قرينتها لاستنزاف الأوزون. وقد استعملنا طريقة التقدير هذه في المسألة 14.

وفي اجتماع في لندن في عام 1990، جرى تعزيز بروتوكول مونتريال وتوسيعه باستحواذه على دعم 80 دولة. وتقرّر إلغاء استعمال كثير من مواد الـ CFCs ورباعي كلور الكربون والهالونات في بداية القرن الحادي والعشرين (وكلوروفورم الميثيل بحلول عام 2005)، وفرض قيود جديدة على استعمال مواد متعددة أخرى تسبب استنزاف الأوزون. وبحلول عام 1992، تبيّن لمنظمة الأرصاد الجوية العالمية (World Meteorological Organization (WMO)) أن طبقة الأوزون "ترافق" بمعدل سريع غير متوقع. وأدت تصريحات المنظمة الشديدة اللهجة إلى عدة جولات من المفاوضات المكثفة، وفي النهاية إلى اتفاقية جديدة في عام 1996 تنص على تخفيض لمكافئات الـ CFC يساوي 75%. ووفقاً لما هو مبيّن في الجدول 1.3، يبدو أن ثمة ميلاً نحو انخفاض في التراكيز الجوية لثلاثة مركبات CFC شائعة، على المدى القصير على الأقل.

وفيما بعد، كانت مركبات فلورات كربون كلورية الهتروجين HCFCs (انظر ما يلي لاحقاً) هي هدف المفاوضات. وحدّدت أهداف في عام 1996 لتخفيض استعمال الـ HCFCs بـ %35 (من قيم عام 1986) بحلول عام 2004، وبـ %65 بحلول عام 2010، وبـ %90 بحلول عام 2015، وبـ %99.5 بحلول عام 2020، وإلّا فإنّه كلياً بحلول عام 2030. إلا أنّ نسب مزج المركبات البديلة تلك استمرت بالتزاييد حتى عام 2004. وفي عامي 1995 و 2004، كانت قيمتا ترکیز b HCFC-141b تساويان 4 pptv و 19 pptv، وقيمتا ترکیز b HCFC-142b تساويان 8 pptv و 16 pptv، وقيمتا ترکیز 130 pptv و 27 pptv، وقيمتا ترکیز 22 HCFC-22 تساويان 134a pptv و 172 pptv. لاحظ أن معظم هذه التراكيز ما زال أصغر بمرتبة كبيرة واحدة أو اثنين من القيم الخاصة بالـ CFCs الشائعة.

كان تطبيق بروتوكول مونتريال ناجحاً عموماً. لقد تزايدت تراكيز الكلور (التي تمثل مجموع إسهامات الـ CFCs والـ HCFCs وبروميد الميثيل) في الستراتوسفير باستمرار عبر السنين من قيمة معتادة تساوي 2 ppbv إلى ما يقل عن 4 ppbv في عام 1998. ومنذ ذلك، وبالتوافق مع التنبؤات، كان ثمة انخفاض قليل، ومن المتوقع استمرار ذلك الانخفاض حتى عام 2050 تقريباً ليستقر بالقرب من القيمة الأصلية.

بدائل مركبات فلورات الكربون الكلورية CFCs (Replacement for CFCs)

لقد حقّ بروتوكول مونتريال قدرًا كبيراً من النجاح، إلا أنه لم يكن ثمة إجماع على جميع بنوده. تُعتبر مركبات فلورات الكربون المكلورة مواد عظيمة الفائدة، علاوة على كونها أرخص من البدائل التي جرى تطويرها. واحتاجت الدول الفقيرة، على وجه الخصوص، بأنها تزيد الاستفادة من هذه التقانة الراسخة المنخفضة التكلفة. لذا يهدف البحث الحالي إلى تطوير مركبات بديلة تتصرف بالخواص المرغوب فيها المتوفرة في مركبات الـ CFCs الأصلية، لكنها لا تساهم في تدمير أوزون الستراتوسفير. ويبدو أن ثمة تناقضًا هنا، فالخاصية الجوهرية المتجلية بالخمول الكيميائي هي أيضاً الخاصية التي تؤدي إلى استقرارها في التروبوسفير وتسريها ببطء إلى الستراتوسفير. يُضاف إلى ذلك أنه يجب الأخذ في الحسبان لحقيقة أن كلاً من المركبات القديمة والجديدة هي غازات تؤدي إلى الاحتباس الحراري.

يتركزُ كثير من البحث في تعديل المقادير النسبية للفلور والكلور والهdroجين في مركبات جديدة. والنهج المتبّع إلى ذلك هو تضمين الهdroجين في بنية الـ CFCs، فتتّج ما تسمى مركبات فلورات الكربون المكلورة الهdroجينية HFCFs hydrochlorofluorocarbons، أو الاستغناء عن الكلور كلياً لتكوين ما يُعرف بفلورات كربون الهdroجين HFCs hydrofluorocarbons. تؤدي زيادة مقدار الهdroجين إلى تقليل الخمول، وهذا ما يجعل عمر المركب في التروبوسفير أقصر. تذكر أن الجذر OH⁻ يستطيع انتزاع ذرات هdroجين من المركبات الغازية العضوية، مخلفاً جزءاً جزرياً تفاعلياً يمكن أن يدخل في مزيد من التفاعلات. لم يكن هذا النوع من التفاعلات ممكناً مع الـ CFCs الأصلية. لكن قابلية التفاعل العالية تعني أيضاً أن الـ HCFCs أقل استقراراً وأكثر قابلية للاشتعال، ولا يمكن استعمالها في بعض التطبيقات. مع ذلك، يُسمّ كل من العمر القصير للـ HCFCs في التروبوسفير، والعدد الصغير من ذرات الكلور فيها، في جعل قرينة استنفافها للأوزون أصغر كثيراً. والطريقة الأخرى هي زيادة نسبة الفلور على حساب الكلور بغية تكوين مركب عالي الاستقرار. يمتلك الرابط C-F محتوى حرارياً كبيراً (484 kJ mol⁻¹) مقارنة بـ 338 kJ mol⁻¹ للرابط C-Cl)، ولذا لا يحصل التفكك الضوئي في الستراتوسفير بأي مقدار ملحوظ. وحين

الاستعاضة عن كل الكلور بالفلور، تتكون مركبات فلورات كربون الهdroجين العالية الاستقرار. ونظراً إلى خلو هذه المركبات من الكلور، تأخذ قرينة استنادها للأوزون قيمة الصفر. لكنَّ مرة أخرى، ثمة عيب في هذا الاستقرار الممتاز. فمركبات الـ HCFs تتصف غالباً بعمر طويل وتتراكم في التروبوسفير. ومع أنها لا ترسل الكلور إلى السترatosفير، فإنها تتصف بالامتصاص الممتاز للأشعة تحت الحمراء، وهذا ما يجعلها تساهم في الاحتباس الحراري (على غرار الـ CFCs والـ HCFCs).

يتضمن الجدول 2.3 بعض بدائل الـ CFC ويشير إلى وضعها القانوني في الولايات المتحدة. وعلى وجه الخصوص، يتضمن الجدول قرينة الاحتباس الحراري (Global Warming Potential (GWP))، وهو مصطلح سوف يُعرف في الفصل الثامن.

الجدول 2.3 بدائل الـ CFCs وتطبيقاتها والتشريعات الخاصة بها^(*)

المادة	الصيغة	ع 1	ع 2	ع 3	الاستعمالات الرئيسية	الوضع القانوني
HCFC-22	CHClF_2	13	0.055	1900	تكيف هواء، تبريد، رغوة، رذاذ بخ	يمنع قانون الهواء النظيف الأمريكي استعمال الرذاذ في الأجهزة الجديدة بعد عام 2005
HCFC-142b	CH_3CClF_2	20	0.065	رغوة، تبريد	من المحتمل أن تمنع وكالة حماية البيئة استعماله في الأجهزة الجديدة بعد عام 2005	من المحتمل أن تمنع وكالة حماية البيئة استعماله للرغوة فقط وتنبع استعماله في الأجهزة الجديدة بعد عام 2005
HCFC-141b	$\text{CH}_3\text{CCl}_2\text{F}$	9.2	0.11	700	رغوة، مذيب	

من المحتمل أن تقر وكالة حماية البيئة استعماله لتكييف الهواء فقط، وينع قانون الهواء النظيف استعماله في الأجهزة الجديدة بعد عام 2005	تكييف هواء، رغوة، إطفاء الحرائق	120	0.02	1.4	CHCl_2CF_3	HCFC-123
لا قيود متوقعة	تبريد، تكييف هواء	1300	0.0	14	CH_2FCF_3	HCF-134a
يمنع قانون الهواء النظيف استعماله في الأجهزة الجديدة بعد عام 2005	تبريد، تعقيم	0.022	6	CHClFCF_3	HCFC-124	
لا قيود متوقعة	تبريد	0.0	29	CHF_2CF_3	HCF-125	
لا قيود متوقعة	تبريد، تكييف هواء	0.0	5	CH_2F_2	HCF-32	

(*) المعلومات التي لم يذكر مرجعها مقتبسة بعد الموافقة من:

P. S. Zurer, "Industry Consumers Prepare for Compliance with Pending CRC Ban," *Chemical and Engineering News*, vol. 70 (1992), pp. 7-13.

ع1: العمر في الجو مقدراً بالسنة.

ع2: قرينة استنزاف الأوزون. التقديرات مأخوذة من:

World Meteorological Organization (WMO), *Scientific Assessment of Ozone Depletion: 1991*, WMO Global Ozone Research and Monitoring Project, Report no. 25, Geneva 1991.

تعتمد التقديرات على المحتوى من الكلور وعلى العمر في الجو. وقد نسبت قيم القرينة إلى قرينة CFC-11 الذي أُعطي القيمة 1.0.

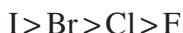
ع3: قرينة الاحتباس الحراري، وقد أخذت التقديرات، من:

World Meteorological Organization (WMO), *Scientific Assessment of Ozone Depletion: 1998*, WMO Global Ozone Research and Monitoring Project, Report no. 44, Geneva, 1998.

المركبات المحتوية على البروم (Bromine-containing compounds)

تصف الكيماويات التي تحتوي على البروم بأنها أشد تفاعلاً من نظيراتها الكلورية من حيث تدميرها للأوزون. ونتيجة لذلك فإن بعض قيم قرينة استزاف الأوزون الخاصة بمركبات البروم تأخذ قيمة عالية جداً.

تُستعمل الهالونات (halons)، وهي النظيرات bromine للـ CFCs، على نطاق واسع في إطفاء الحريق بسبب كثافتها العالية (تسقّر وتخفّق النار عند مستوى الأرض). ولأن ذرة البروم تنهي التفاعلات الجذرية المتسلسلة التي توسيع سيرورة الاحتراق. وتُستعمل مركبات أخرى تحتوي على البروم مثلّطات حريق ناعمة في نسيج الملابس والأقمشة الأخرى (انظر المقطع 4.7، الفقرة مشكلة جديدة للهواء الداخلي والخارجي). تعمل مثلّطات الحريق بقطّعها للتفاعلات المتسلسلة القائمة على الجذور التي تمثل سيرورة الاحتراق. والعناصر الهالوجينية ذات كفاءة مميزة في ذلك، وتنزّل كفاءتها وفقاً للترتيب:



وتطلق الهاليدات العضوية (organic halides) الهالوجين بالصيغة HX ، وهو جنس يمكن بعدئذ أن يُبرد اللهب بتفاعله مع الجذرين $\text{H}\cdot$ و $\text{OH}\cdot$ العالي الطاقة لتكوين نواتج ذات طاقة منخفضة:



ومن بين الهالوجينات العضوية المختلفة، يتّصف الرابط كربون-فلور بأنه قوي إلى درجة أن الفلور لا يتحرر بسهولة في أثناء الاحتراق، في حين أن الرابط كربون-يود ضعيف إلى درجة أن اليود يتحرر قبل الوصول إلى درجات الحرارة العالية وحالة اللهب. وتُطلق مركبات البروم العضوية البروم ضمن مجال ملائم من درجات الحرارة، ويتصف جزيء HBr بالكفاءة العالية في التقاطه للجذور الداعمة للاحترق.

وتنتمي ال halo-nates: ثالثي فلورات الميثان الكلورية البرومية bromochlorodifluoromethane CF_2ClBr (1211) البرومية CF_3Br (1301) ورابعى فلورات الميثان ثنائية dibromotetrafluoromethane $\text{CBrF}_2\text{CBrF}_2$ (2402) البروم (6.0)، أما رموز halo-nates فهي بسيطة: يدل الرقم الأول على عدد ذرات الكربون، والثاني على عدد ذرات الفلور، والثالث على عدد ذرات الكلور، والرابع على عدد ذرات البروم. أما الذرات الإضافية اللازمة للكربون المشبع فتخصص للهيدروجين. وبغية استعمال halo-nates في إطفاء الحريق، يجب طبعاً إطلاقها مباشرة في البيئة. وهذا، إلى جانب قيم قرينة استنفافها للأوزون الكبيرة، يعني أنها ضارة جداً من حيث قابليتها لتعزيز تدمير الأوزون في الاستراتوسفير.

وعلى غرار كلوريدي الميثيل، تتبع مقادير صغيرة أيضاً من بروميد الميثيل methyle bromide CH_3Br هو بروميد الميثيل التركمي الذي يُصنع لاستعماله مطهراً غازياً للمحاصيل الزراعية. إن أكثر تطبيقات هذا المركب شيئاً في مجال المنتجات الزراعية هو تطهير فاكهة الفريز strawberries التي تنمو بالقرب من التربة حيث تتعرض إلى عدد من الحشرات. حين استعمال هذا المطهر، يُعطي الحق بصفحة بلاستيك كبيرة ويُحقن بروميد الميثيل تحته، فيقضي ذلك على جميع الحشرات والجراثيم والأعشاب الطفيلية. وبعدئذ يُزرع النبات. ومن الواضح أن بعض بروميد الميثيل يتسرّب إلى الجو المحيط. لقد تضمن بروتوكول مونتريال بنوداً لإخراج بروميد الميثيل من الاستعمال بحلول عام 2005. لكن هذا البند من البروتوكول لاقى معارضة قوية لأن المصنعين لم يقبلوا تكبد نفقات القيام بمحاذفات تسجيل منتجات بديلة جديدة، ولأن المزارعين لم يكونوا إلا راغبين في اعتماد نهج متكملاً لمكافحة الحشرات أكثر تعقيداً.

النقطة الرئيسية 4.3 تتصف مركبات فلورات الكربون المكلورة بالاستقرار الكبير في التربوبوسفير، أما في الاستراتوسفير فهي تفكك لتكون أجناس جذور الكلور المدمرة للأوزون.

حسابات المعدلات الحركية

(Kinetic calculations)

قدّمنا الدورات الرئيسية لتفكيك أوزون الستراتوسفير، ووضعنا ملاحظات عامة عن أهميتها النسبية. أما النسب المئوية لإسهامات المحفّات المختلفة التي أعطيت في السياق فتقوم على تقديرات من بيانات التغييرات.

على سبيل المثال، سوف نحسب المعدل الكلي لتدمير الأوزون بدورة NO_x (التفاعلات 22.3-20.3) عند ارتفاع يساوي 20 كيلو متراً (حيث تساوي درجة الحرارة 220 كلفن تقريباً). يعطى معدلا التفاعلين 20.3 و 21.3 بـ:

$$\text{rate} = k_{20}[\text{NO}][\text{O}_3]$$

$$\text{rate} = k_{21}[\text{NO}_2][\text{O}]$$

حيث k_{20} و k_{21} يمثلان ثابتي معدل تفاعل المرتبة الثانية.

لا يتحدد المعدل الكلي للتفاعل بمجموع معدّلي التفاعل، بل بالخطوة المحدّدة للمعدل. بغية تحديد المعدل المحدّد للتفاعل من بين هذين المعدّلين، علينا الأخذ في الحسبان لتركيز الأجناس المشاركة في التفاعل وحساب ثابت المعدل ضمن الظروف السائدة في منطقة معينة من الغلاف الجوي.

يمكن حساب ثابتي المعدل باستعمال علاقة أرنبيوس:

$$k = A e^{-E_a/RT}$$

ويبين الجدول التالي قيم متغيرات العلاقة عند درجة الحرارة 220 كلفن.

k ($\text{cm}^3 \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1}$)	A ($\text{cm}^3 \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1}$)	E_a (kJ mol^{-1})	
3.5×10^{-15}	1.8×10^{-12}	11.4	التفاعل 20.3
9.3×10^{-12}	9.3×10^{-12}	0	التفاعل 21.3

عند ارتفاع 20 كيلو متراً، تساوي تراكيز أعداد جزيئات الأجناس الأربع المشاركة في التفاعلين ما يلي⁴:

$$C_{O_3} = 3.0 \times 10^{12} \text{ molecule cm}^{-3}, C_O = 2.0 \times 10^7 \text{ molecule cm}^{-3}$$

$$C_{NO_2} = 8.0 \times 10^9 \text{ molecule cm}^{-3}, C_{NO} = 2.0 \times 10^9 \text{ molecule cm}^{-3}$$

ويُحدَّد معدلا التفاعلين بعده وفقاً للمثال 6.3.

المثال 6.3: تحديد معدل تفاعل تدمير الأوزون

فيما يخص التفاعل 20.3:

$$\text{rate}_{3.20} = k_{20} [NO][O_3]$$

$$= 3.5 \times 10^{-15} \times 2.0 \times 10^9 \times 3.0 \times 10^{12}$$

$$= 2.1 \times 10^7 \text{ molecule cm}^{-3} s^{-1}$$

وفيما يخص التفاعل 21.3:

$$\text{rate}_{3.21} = k_{21} [NO_2][O]$$

$$= 9.3 \times 10^{-12} \times 8.0 \times 10^9 \times 2.0 \times 10^7$$

$$= 1.5 \times 10^6 \text{ molecule cm}^{-3} s^{-1}$$

يُحدَّد المعدل الكلي للتفاعل في دورة NO_x بهذه القيمة الأخيرة المساوية لـ $1.5 \times 10^6 \text{ molecule cm}^{-3} s^{-1}$. من الجدير بالاهتمام أن التفاعل 21.3 هو محدَّد التفاعل، برغم أن طاقة التفعيل فيه أقل من تلك التي في التفاعل 20.3.

بتكرار الحسابات نفسها عند ارتفاع 40 كيلو متراً (حيث تساوي درجة الحرارة 250 كلفن تقريباً) يتبيَّن أن التفاعل 20.3 يُصبح هو التفاعل المحدَّد بمعدل يساوي $1.7 \times 10^6 \text{ molecule cm}^{-3} s^{-1}$.

يحتوي الجدول 3.3 على موسطات المعدل لدورات التحفيز الأخرى.

⁴ القيم مأخوذة من:

J. W. Chamberlain and D. M. Hunten, *Theory of Planetary Atmospheres* (London: Academic Press, Inc., 1987).

**الجدول 3.3: بيانات المعدلات^(*) لمختلف المتفاعلات المشاركة في تدمير الأوزون
المحفَّز محسوبة عند درجة حرارة تساوي 235 كلفن**

$X + O_3$				
k^{235} (cm ³ molecule ⁻¹ s ⁻¹)	E_a (kJ mol ⁻¹)	A (cm ³ molecule ⁻¹ s ⁻¹)	C (molecule cm ⁻³)	X
			1.9×10^9	O
1.9×10^{-11}	3.9	1.4×10^{-10}	2.0×10^5	H
3.0×10^{-14}	7.8	1.6×10^{-12}	1.0×10^6	OH
5.3×10^{-15}	11.4	1.8×10^{-12}	5.0×10^8	NO
9.6×10^{-12}	21	2.8×10^{-11}	صغير جداً	Cl

$XO + O$				
k^{235} (cm ³ molecule ⁻¹ s ⁻¹)	E_a (kJ mol ⁻¹)	A (cm ³ molecule ⁻¹ s ⁻¹)	C (molecule cm ⁻³)	XO
1.3×10^{-15}	17.1	8×10^{-12}	5.0×10^{16}	O ₂
2.3×10^{-11}	0	2.3×10^{-11}	1.0×10^6	HO
2.3×10^{-11}	-0.1	2.2×10^{-11}	2.5×10^7	HO ₂
9.3×10^{-12}	0	9.3×10^{-12}	5.0×10^9	NO ₂
3.8×10^{-11}	0.4	4.7×10^{-11}	2.0×10^7	ClO

(*) تراكيز الأجناس معطاة عند ارتفاع 30 كيلو متراً فيما عدا تراكيز ClO فهو عند 35 كيلو متراً. يساوي تراكيز الأوزون عند ارتفاع 30 كيلو متراً 2.0×10^{12} molecule cm⁻³ ، ولا توجد قيمة للكلور. وتساوي نسبة مزج المركبات المحتوية على الكلور في الستراتوسفير نحو 3 ppbv عند كل الارتفاعات. وهذه القيمة توافق تراكيزاً مقداره 5.1×10^{13} molecule cm⁻³ عند 30 كيلو متراً. وجاء صغير فقط من هذا هو كلور حر.

اشتق التراكيز من منحنيات واردة في:

J. W. Chamberlain and D. M. Hunten, *Theory of Planetary Atmospheres* (London: Academic Press, Inc., 1987).

وأخذت موسطات أرنبيوس من:

R. P. Wayne, *Chemistry of Atmospheres* (Oxford: Clarendon Press, 1991).

5.3 تفاعلات أخرى تخص أوزون الستراتوسفير (Other reactions evolving stratospheric ozone)

الدورات الصفرية: كيمياء "لا تفعل شيئاً"
(Null-cycles – do nothing chemistry)

تُجرى حسابات معدلات التفاعلات المختلفة بسهولة، إلا أن دقتها تعتمد على جودة البيانات التحليلية وعلى ثوابت المعدل. يضاف إلى ذلك أنه وفقاً لما هو مبين في التفاعل 23.3، ثمة تفاعلات أخرى تحصل في الستراتوسفير وتتنافس الدورات التحفيزية. وتؤدي أهميتها النسبية إلى مزيد من التعقيد في مقدرتنا على القيام بتتبؤات عن مدى تدمير الأوزون الذي يمكن أن يحصل في الظروف المختلفة. والدورات الصفرية (null cycles) والدورات المؤخرة (holding cycles) هما نوعان من سلسلة التفاعل يمنعان، مؤقتاً على الأقل، الأجناس من المشاركة في سيرورات تحفيزية.

تقوم الدورات الصفرية (التي لا تُنتج أو تدمر أي شيء) بالتحويل فيما بين الأجناس XO بدون أن تؤدي إلى إزالة صافية لأي أكسجين فردي. الدورة الصفرية التي تتضمن أكسيد النتروجين هي التالية:



يتناقض هذا التفاعل مع دورة NO_x التحفيزية، وهو ضروري في أثناء النهار فقط لأنّه يحتاج إلى أشعة فريبية من الأشعة فوق البنفسجية لتحقيق خطوة التحليل الضوئي. وفي حين أن مفعولها الصافي هو التفكك الضوئي للأوزون، فإنّها لا تغيّر تركيز أجناس الأكسجين الفردي، وتحصل إعادة تركيب سريعة للأوزون صحيحة أمثل التفاعل وفق التفاعل 2.3. لذا تسمى الدورة بالدورة الصفرية.

ثمة تفاعل آخر يتضمن الـ NO_2 يُعطي NO_3 ويحقق دورة صفرية أخرى:



الدورات المؤخرة وتكوين أجناس خازنة

(Holding cycles and production of reservoir species)

بالإضافة إلى المشاركة في الدورة الصفرية، يتفاعل بعض الـ NO_3 في سيرورة الأجسام الثلاثة لتكوين N_2O_5 :



أنواع التفاعلات التي تتضمن جذوراً تحصل تأثيرات متبادلة بينها وبين الأوزون في الستراتوسفير

- تفاعلات تحفيزية تعزّز معدل تدمير الأوزون.
- دورات صفرية تقوم بالتحويل المتبادل فيما بين أجناس تفاعلية، لكنها تحدث تفاعلاً مع الأوزون.
- دورات مؤخرة تتفاعل فيها الأجناس لتكوّن صيغة غير تفاعلية يمكن أن تتطلّق فيما بعد وتساهم في تدمير الأوزون.

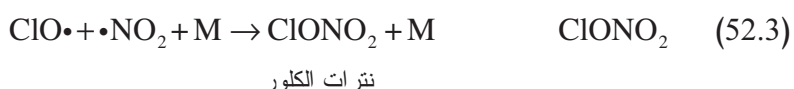
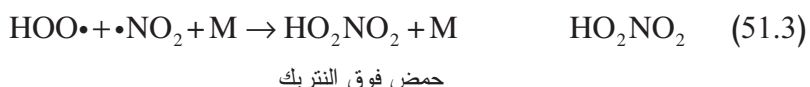
يُعتبر N_2O_5 جنساً مستقرًا نسبياً، وهو ليس بذاته محفزاً لتدمير الأوزون. لذا يتصرف بوصفه جنساً غير تفاعلي خازناً reservoir species للـ NO_x ، يحتوي في أي وقت على 5–10% من موازنة الـ NO_x الكلية. إلا أن تكوين N_2O_5 لا ينطوي على ضياع دائم لأجناس النتروجين الفردي لأن التفاعل عكوس وينفكك N_2O_5 في النهاية ليعطي NO_2 و NO_3 . لذا يعمل التفاعل 47.3 بوصفه دورة مؤخّرة، مؤجلًا مؤقتًا توفر الـ NO_x لتحفيز تفكك الأوزون في الستراتوسفير.

وبنحو مركب خازنان آخران على درجة كبيرة من الأهمية في الستراتوسفير وفق ما يلي:



يُخزن نحو 50% من الـ NO_x في خزان حمض النتروجين، في حين أن 70% من كلور الستراتوسفير يوجد على شكل حمض كلور الماء. وينفكّ حمض النتروجين ضوئياً في النهار مُعطياً ثاني أكسيد النتروجين في التفاعل العكسي للتفاعل 48.3، ويُطلق حمض كلور الماء كلوراً وماء بعد التفاعل مع جذر الهيدروكسيل.

يُضاف إلى ذلك أنه جرى في الآونة الأخيرة تحديد عدة أجناس أقل شهرة باعتبارها خازنات للكلور والـ NO_x في الستراتوسفير. ومن التفاعلات التي تعطي تلك الأجناس:



تحفظ هذه المركبات أجناسا تحفيزية إلى أن تتسرب عائدة إلى التروبوسفير، أو تتحرر على شكل محفزات نشطة. ومن عاقب تحررها نشوء "ثقب الأوزون" في السنوات الأخيرة في القطب الجنوبي.

النقطة الرئيسية 5.3 تستطيع أجناس جذور النتروجين والكلور القادرة على تدمير الأوزون أيضاً المشاركة في دورات أخرى لا تُنهي، مؤقتاً على الأقل، بمزيد من ضياع الأوزون.

6.3 تكون «ثقب الأوزون» فوق القطبين الجنوبي والشمالي (Antarctic and Arctic “ozone hole” formation)

نظراً إلى أنه قد تبيّن أن الأوزون يمثل جنساً كيميائياً هاماً من حيث امتصاصه للإشعاع الضار حيوياً، فقد رُصدت تراكيزه في الاستراتوسفير في شتى أنحاء العالم منذ أواسط خمسينيات القرن العشرين. يقع أحد مواقع الرصد التابع للمركز البريطاني لمسح القارة الجنوبية (British Antarctic Survey) في محطة خليج هاللي (Halley Bay) في القارة المتجمدة الجنوبية، وقد رصد في أوائل ثمانينيات القرن العشرين انخفاضاً ملحوظاً في مستويات الأوزون في بداية الربيع في ذلك الموقع. وبحلول عام 1984، أصبح من الواضح أن نقصان الأوزون غداً حدثاً سنوياً يتكرر كل سنة في بداية الربيع، ويصل ضياعه الأعظمي في سبتمبر (أيلول) وأكتوبر (تشرين الأول). في أثناء هذه الأشهر، كانت سماكة عمود الأوزون الوسطى في الأعوام من 1956 حتى 1966 تساوي 314 وحدة دوبسون، في حين أن السماكة الوسطى انخفضت في السنوات الثلاث الأولى من الألفية الجديدة إلى 150 وحدة دوبسون. ويمتد "الثقب" فوق منطقة من سطح الأرض تساوي مساحتها نحو 28 مليون كيلو متر مربع، وهي مساحة تساوي مساحة مدينة صغيرة في تشيلي أو الأرجنتين أو جزر الفولكلاند. وأدى رصد الانخفاض المستمر عبر السنوات إلى بذل جهود بحث كبيرة بغية فهم هذه الظاهرة غير المتوقعة.

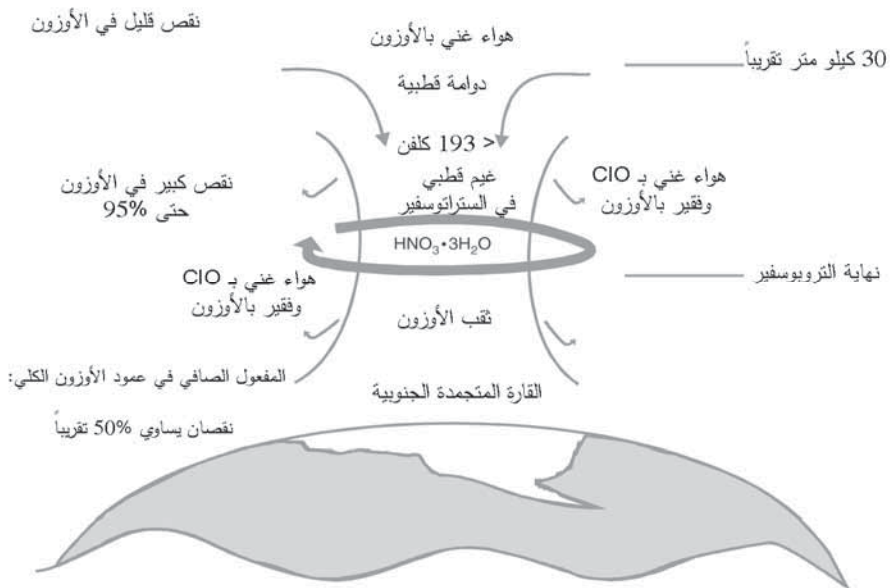
توجد في القطب الجنوبي (والشمالي) ظروف يمكن أن تؤدي إلى استنزاف موسمي (في فصل الربيع) للأوزون خلال مدة قصيرة نسبياً. ومن تلك الظروف مجموعة معقدة من العوامل المناخية وترابك الأجناس الخازنة التي تتفاعل بقوة عند بدء أول نهار من الربيع القطبي وتؤدي إلى نقص كبير في الأوزون.

وفي الشتاء الطويل المظلم في القارة المتجمدة الجنوبية، ونتيجة للبرد القارس ودوران الأرض، يندفع تيار هواء إلى القطب الجنوبي مولداً دوامة عملاقة (الشكل 3.3). وتعمل المنطقة داخل الدوامة وكأنها مفاعل كيميائي قائم بذاته تحصل فيه سيرورات كيميائية هامة وفريدة. أولاً، تتكون غيوم الاستراتوسفير نتيجة لدرجة الحرارة الشديدة الانخفاض بسبب غياب ضوء الشمس. وتُصنف تلك الغيوم في نوعين. يسمى النوع 1 (وهو أكثر شيوعاً) بغيوم الاستراتوسفير القطبية، وهي تتكون عند درجة الحرارة 193 كلفن وتتألف من جسيمات قطرها تساوي نحو ميكرون واحد من حمض التتروجين والماء بنسبة 1 إلى 3. ويكون النوع 2 عندما تختفي درجة الحرارة إلى 187 كلفن، وهي جسيمات تصل قطرها إلى 10 ميكرونات وتتألف من جليد مائي صاف نسبياً. ويوجد في الدوامة أيضاً مخزون غازي متراكם من أجناس تحتوي على الكلور والتتروجين، هي في المقام الأول حمض الكلور الماء (التفاعل 49.3) ونترات الكلور التفاعل (52.3). وفي أثناء الشتاء، وعلى سطح غيوم الاستراتوسفير القطبية تدخل تلك الأجناس في تفاعلات متجانسة تطلق جزيئات الكلور (التفاعل 53.3) وتحت الكلوريت الهيدروجين (التفاعل 54.3) :



وتذوب هذه الحالة المستقرة نسبياً حتى شروق الشمس في أواخر أكتوبر (تشرين الأول). حينئذ، توفر أشعة الشمس طاقة لتفكيك الكلور وتحت الكلوريت الهيدروجين ضوئياً لتكوين جذر الكلور:





الشكل 3.3: ثقب الأوزون في القارة المتجمدة الجنوبية والدودة القطبية وأماكن الأوزون ومقادير النسبية أثناء شروق الشمس. اقتبس الشكل بعد الموافقة من:

R. P. Wayne, *Chemistry of Atmospheres* (Oxford: Clarendon Press, 1991).

ويُصبح بعده جذر الكلور متاحاً لاستنزاف الأوزون بدورة التحفيز المألفة أو وفقاً للتفاعلات 57.3-61.3. ويحصل تدمير الأوزون بسرعة بحيث ينخفض مستوى خلل بضعة أيام إلى نصف مستوى الشتوي أو أقل.

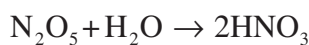
وعلى غرار الدورات التي نوقشت سابقاً وتضمنت الكلور، ليست ثمة حاجة إلى الأكسجين الذي لحصول الاستنزاف:



وت-dom هذه الحالة إلى أن ترتفع درجة حرارة الهواء وتزيل الدوامة وتبعد غيوم السترatosفير القطبية. وحينما يحصل ذلك في أثناء المدة من منتصف الربيع حتى نهايته، تعود جذور الكلور للارتباط معاً وذلك بتكون حمض كلور الماء ونترات الكلور، وببدأ مستوى الأوزون بالعودة إلى مستويات "ما قبل القلب". إن ثمة قلقاً من أن كثافة الغلاف الجوي ذو تركيز الأوزون المنخفض سوف تستمر بالتوسيع فوق معظم اليابسة الجنوبية معرضة مزيداً من الناس في الجزء الجنوبي من أمريكا الجنوبية وأستراليا إلى مستويات مرتفعة غير معهودة من الأشعة فوق البنفسجية.

لقد رُصدت أحداث من قبيل تلك التي جرى وصفها في أثناء القياسات التي أجريت منذ عام 1984. وفي وقت لاحق، أجريت أرصاد مشابهة في القطب الشمالي لترقب طبقة الأوزون. يُري الشكل 4.3 قياسات لكثافة عدد جزيئات الأوزون أجريت بواسطة محسّات محمولة على منطاد فوق سبيتسبورغ في الترويج (خط عرض 79 درجة شمالاً) في شهري مارس (آذار) عام 1992 وعام 1995. وكانت قيم التركيز في بيانات عام 1995 عند ارتفاع 18 كيلو متراً تساوي نحو نصف قيم التركيز العادي. ومثل هذا ضياعاً كبيراً للأوزون. أما في شهور مارس (آذار) من السنوات الأولى من الألفية الجديدة فقد كانت مستوياته أقل بـ 30% عموماً عن المستوى العادي. وقد رُصدت دلائل مشابهة في موقع آخر من منطقة القطب الشمالي على نقص في أوزون فصل الربيع، لكن النقص لم يكن في جميع الحالات كبيراً كذلك الحاصل عند القطب الجنوبي. فالدوامة القطبية في القطب الجنوبي أقوى وأطول مدة، ودرجات الحرارة فيها تقل بما يصل حتى 10 كلفن عن مثيلاتها في القطب الشمالي.

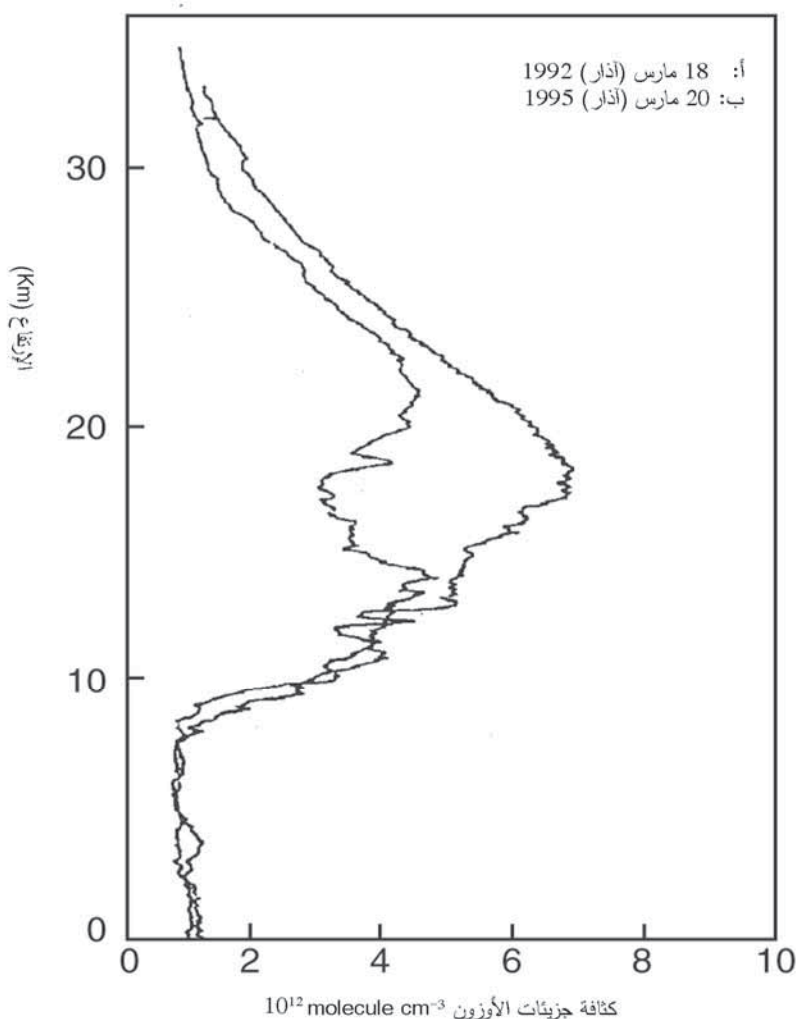
ونتيجة لثورة بركان جبل بيناتوبو في الفلبين في عام 1991، وُجدت في جو القطب الشمالي كبريتات بتراكير أعلى من المعتاد. تأخذ كبريتات السترatosفير عادة شكل الهباب (انظر الفصل السادس) وتعمل محفزاً على إزالة الغاز N_2O_5 بتكون حمض HNO_3 بوجود رذاذات الكبريتات (Sulfate aerosol) :



بوجود رذاذات الكبريتات
(Sulfate aerosol)

والنتيجة النهائية للتفاعل 62.3 هي أنه أصبح وسيلة لإزالة الأجناس NO_x من السترatosفير في القطب الشمالي، لاغياً بذلك أحد الأجناس ذات الصلة بالدورات المؤخرة

التي تقيّد جذور أول أكسيد الكلور (التفاعل 52.3). ونتيجة لذلك توجد تراكيز أعلىً للأجناس الكلور التفاعلية، وهذا ما يؤدي إلى استنزاف أسرع للأوزون. وثمة قلق أيضاً من إمكان حصول هذا التفاعل في الستراتوسفير على نطاق واسع بدون أن يقتصر على القطبين، مؤدياً إلى انخفاض في تركيز الأوزون في شتى أنحاء العالم.



الشكل 4.3: هيئة عمودية للأوزون رسمت بواسطة محسّات محمولة على منطاد فوق سبيتسبورغ في النرويج (خط عرض 79 درجة شمالاً). اقتبس الشكل بعد الموافقة من:

P. von der Gathen, "Complexities of Ozone Loss Continue to Challenge Scientists," *Chemical and Engineering News*, vol. 73 (1995), p. 24.

النقطة الرئيسية 6.3 ترُقُّ طبقة الأوزون وتقبَّل الأوزون بما ظاهرتان ناجمتان عن أنشطة بشرية من قبيل إطلاق هيدروكربونات مكلورة طيارة مستقرة، والاستعمال المفرط للأسمدة المحتوية على النتروجين، وهذا ما أثَّر في بيئَة الأرض. إن ما تجدر الإشارة إليه هو أن تلك البيئة قد تغيَّرت على نطاق زمني ومكاني واسع، بقطع النظر عن كون تلك الأنشطة محلية أو شاملة.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Bramstedt, K., J. Gleason [et al.]. “Comparison of Total Ozone from the Satellite Instruments GOME and TOMS with Measurements from the Dobson Network 1996-2000,” *Atmospheric Chemistry and Physics*, vol. 3 (2003), p. 1409.
2. Brasseur, G. and C. Granier. “Mt. Pinatubo Aerosols, Chlorofluorocarbons, and Ozone Depletion,” *Science*, vol. 257 (1992), p. 1239.
3. Elkins, J. [et al.]. “Decrease in Growth Rates of Atmospheric Chlorofluorocarbons 11 and 12,” *Nature*, vol. 364 (1993), p. 780.
4. De Grujil, F. R. [et al.]. “Health Effects from Stratospheric Ozone Depletion and Interactions with Climate Change,” *Photochemical and Photobiological Sciences*, vol. 2 (2003), p. 354.
5. Harris, J. M. [et al.]. “Long Term Variations in Total Ozone Derived from Dobson and Satellite Data,” *Atmospheric Environment*, vol. 37 (2003), p. 3167.
6. Solomon, S. “Progress Towards a Quantitative Understanding of Antarctic Ozone Depletion,” *Nature*, vol. 347 (1990), p. 347.
7. Wennberg, P. O. [et al.]. “Removal of Stratospheric O₃ by Radicals: In Situ Measurements of OH, NO₂, NO, ClO, and BrO,” *Science*, vol. 266 (October 1994), p. 398.

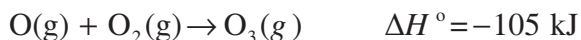
موقع وب تحتوي معلومات عن أرصاد الأوزون

1. Climate Monitoring and Diagnostics Laboratory (CMDL) 325 Broadway Boulder, CO BO3O5 <<http://www.cmdl.noaa.gov/ozwv/dobson>>.
2. WHO Ozone Mapping Centre, <<http://lap.physics.auth.gr/ozonemaps>>.
3. NASA, <<http://aura.gsfc.nasa.gov/instruments/omi/introduction.html>>.
4. NASA, Atmospheric Chemistry and Dynamics Branch,
<http://code916.gsfc.nasa.gov/public/Ground_based/arotel/artlinst.html>.

(Problems)

مسائل

1. ارسم بُنى لويس Lewis structures للأوزون والأكسجين الثاني. وباستعمال البيانات المعطاة فيما يلي، قارن نوعياً محتويات الروابط الحرارية ومراتبها وأطوالها للمركّبين التاليين:



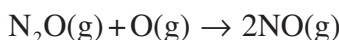
2. اقترح أن ضياع أوزون السترatosفير يمكن أن يؤدي إلى تغذية راجعة سلبية تمكّن من توليد مزيد من الأوزون. علّ إمكان حصول مثل هذه التغذية الراجعة. (إن هذا التعافي الذاتي يحصل في الواقع، لكن بمقدار ضئيل جداً).

3. ظهرت تقارير تتضمن أن متوسط التركيز للأوزون في جاكارتا بإندونيسيا يساوي 0.015 mg m^{-3} ، وفي طوكيو باليابان تساوي 20 ppbv . ما هي النسبة التقريبية بين هاتين القيمتين حينما يعبر عنهما بنفس الوحدات؟

4. باستعمال بيانات الجدول 3.3، حدد الخطوة المحدّدة للمعدل في الدورة التحفيزية التي تتضمن جذور الهيدروجين والهيدروكسيل، وحدد المعدل الكلي لتدمير الأوزون نتيجة لهذه الدورة. (لاحظ أن الحسابات تتطبق على تفاعلات تحصل عند ارتفاع يساوي 30 كيلو متراً فقط).

5. يمكن تعريف المحفز بأنه مادة تعزز معدل التفاعل الكيميائي من دون أن تستهلك في السيرورة. ووفقاً لهذا التعريف يمكن أن يكون عمر المحفز لانهائي. إلا أن أعمار محفزات تفكك الأوزون محدودة. ما هي المصادر الممكنة لزوال المحفزين NO و Cl الموجودين في الستراتوسفير؟

6. احسب تغيير المحتوى الحراري (الملحق بـ3) في التفاعل التالي:



(أ) عندما يُشتق الأكسجين من التفكك الضوئي لثاني أكسيد النتروجين،

(ب) عندما يُشتق من الأوزون المفكك ضوئياً.

علق على النتائج بدلالة عمر أي أكسيد النتروز في التروبوسفير وفي الستراتوسفير.

7. باستعمال طاقات الرابط (الملحق بـ3)، اشرح سلسلة تفاعل تدمير الأوزون في الستراتوسفير بواسطة كربون هdroجيني يحتوي على الهالوجينات التالية . $\text{Br} > \text{Cl} > \text{F}$

8. اقترح HCFC-123 ليكون بديلاً للـ CFC-11 . ما هي أوجه التشابه والخلاف المتوقعة في خواصهما البيئية التالية:

(أ) العمر في التروبوسفير.

(ب) قابلية الاحتراق.

(ت) قرينة استنراط الأوزون.

(ث) خصائص الاحتباس الحراري (يمكن الإجابة عن هذه الفقرة بعد قراءة الفصل 8).

9. يبلغ عمر CFC-114 في التروبوسفير 236 سنة. هل تتوقع أن يكون عمر CFC-115 أطول أم أقصر؟ علل الإجابة.

10. قُدِّم المقترح التالي لإصلاح الأوزون.⁵ يتضمن المقترح حقن شحنات سالبة في أسفل الستراتوسفير، فتتفاعل تلك الشحنات مع الـ CFCs وتعطي نواتج غير ضارة. بناء على معرفتك بالكمياء الأساسية، هل ترى أن هذه السيرورة ممكنة نظرياً؟ ناقش متطلباتها العملية.

11. تخص البيانات التالية قياسات للأوزون الكلي في عمود جوي (مقدرة بوحدة الدوبسون DU) في ثلاثة مواقع على الأرض أخذت في عام 2001 باستعمال المنظومة تومس:

206	339	261	323	فيوجو دل (تشيلي)
266	15) 266	273	234	نيروبي (كينيا)
273	أغسطس/آب)	420	321	كيف (أوكرانيا)
	314			

افرض أن هذه القيم هي قيم متكررة يمكن الحصول عليها في أي سنة أخرى، وناقش اتجاه التغيير حينما تتحرك نزولاً في الأعمدة وعلى طول الصفوف بدلاً من معرفتك لسلوك الأوزون في الستراتوسفير.

12. وفقاً لبروتوكول مونتريال الأصلي، وضعت أستراليا حدًّا أقصى لإنتاج الـ CFCs والمواد المشابهة يساوي 548 طناً سنوياً بعد عام 1996 (عُدلت هذه القيمة فيما بعد وفقاً لما ذُكر في النص). وفي عام 1998، مُنْعِ استعمال الـ CFCs كلياً، وكانت مقادير الـ HCFCs المسموح بها تساوي:

Chemical and Engineering News (23 May 1994), p. 36 and A. Y. Wong [et al.],⁵ “Observation of Charge-Induced Recovery of Ozone Concentration after Catalytic Destruction by Chlorofluorocarbons,” *Physical Review Letters*, vol. 72 (1994), p. 3124.

طناً 2820 HCFC-22

طناً 1700 HCFC-134a

طناً 442 HCFC-141b

طناً 535 HCFC-123

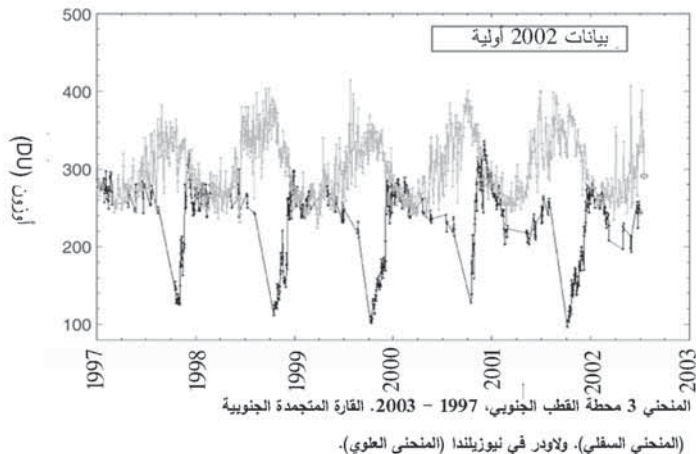
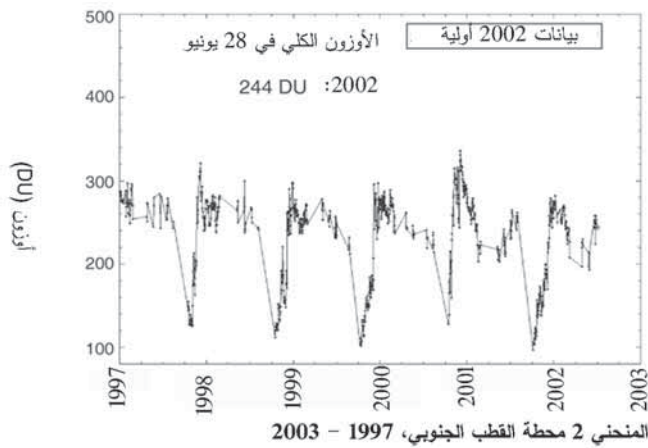
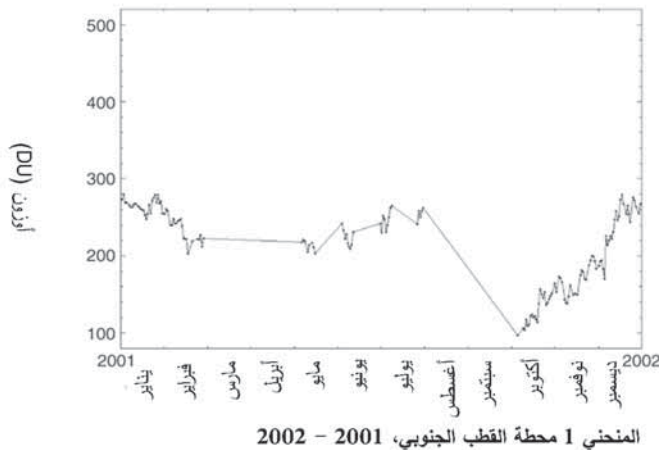
هل تحقق هذه الكميات متطلبات البروتوكول؟

13. يمكن وصف تركيب وتفكك الأوزون باستعمال الكيمياء المقصرة على الأكسجين وفقاً لسلسة التفاعلات 4.3-1.3. اشرح طبيعة ومغزى التغيير من الجنسين O_2 و O في التفاعل 2.3 إلى O_2^* و O^* في التفاعل 3.3.

14. ما هي المصادر الطبيعية والصناعية الرئيسية لتكوين أجناس الجذور OH_x و NO_x و ClO_x ? صِف الصلات بين المصادر الطبيعية وتلك التي من صنع البشر للأجناس المختلفة.

15. توحِي تسمية الدورة الصفرية أو "لا تفعل شيئاً" بعدم وجود ضرر من حيث استنفاف الأوزون. برغم ذلك، صِف المفاعيل الضارة الممكنة التي تقرن بهذه الأنواع من الدورات.

16. باستعمال الأشكال المعطاة فيما يلي، علّق على ثقب الأوزون. جرى الحصول على هذه الصور من الموقع <<http://www.cmdl.noaa.gov>> الخاص بمخبر NOAA Climate Monitoring and Diagnostics Laboratory.



الفصل الرابع

كيمياء التروبوسفير - الضباب الدخاني (الضبخان)

(Tropospheric Chemistry –Smog)

المواضيع المشمولة:

مصادر المواد الأولية والتفاعلات الكيميائية التي تولد الضباب الدخاني

- أنواع الضباب الدخاني
- كيمياء الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي
- أكسدة المواد الهيدروكربونية بجذر الهيدروكسيل البادي
- الانبعاثات من محركات الاحتراق الداخلي

سوف نعain في عدد من الفصول التالية جوانب كيمياء التروبوسفير. وننظر إلى أن التروبوسفير هو الجو الذي نعيش فيه، فإن التفاعلات الكيميائية التي تشتمل للغازات الموجودة في هذا الجزء من جو الأرض تؤثر تأثيراً مباشراً وفورياً في حياتنا وفي البيئة التي تحيط بنا.

يُمثل الضباب الدخاني (smog) مشكلة كبيرة تظهر في المدن الرئيسية في كل قارات الأرض. حيث إن رداءة الهواء ليست مشكلة حديثة، ففي عام 1661، وصف جون

إيفلين (John Evelyn) الجو في لندن بإنكلترا بأنه "... غيمة من دخان الفحم، وكأن ثمة ما يُشابه جهنم فوق الأرض. في هذا البركان من يوم ضبابي، يأكل الدخان الخانق الحديد ويلوّذ كل ما يتحرك، مخلفاً ساخاماً فوق كل شيء يلامسه، مهلكاً رئات الناس، وجاعلاً السعال والسل لا يوفران أحداً...". لكن الحياة في القرن الحادي والعشرين غيرت الطبيعة من بعض النواحي، وزادت من تعقيد حالات الضباب الدخاني فوق المدن. وهذا التعقيد، إضافة إلى التفاعلات الكيميائية المساهمة في توليد الضباب الدخاني ومشكلات رداءة الهواء الأخرى هي المواضيع التي يعالجها هذا الفصل.

سوف نبدأ بتحري طبيعة الضباب الدخاني، وخاصة الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي. فالسيرورات الكيميائية التي تولد هذا النوع من الضباب الدخاني معروفة جيداً. يضاف إلى ذلك أن نفس التفاعلات التي تولد الضباب الدخاني تعمل في كافة أرجاء الأرض، حتى في المناطق التي تعتبرها نظيفة من التلوث. لذا، يمكن وصف مواضيع هذا الفصل عموماً بأنها كيمياء المركبات العضوية الغازية الطور في التربوبوسفير.

(What is smog)

1.4 ما هو الضباب الدخاني؟

يُقصد بالضباب الدخاني smog أو الضبخان نوع من ملوثات الهواء التي تحجب الرؤية الجوية جزئياً وتتخذ صفة السديم (haze) المؤلف من جسيمات صلبة ومعلقات سائلة (aerosols). والكلمة الإنكليزية المعروفة للضباب الدخاني "smog"، منحوتة من الكلمتين "دخان smoke" و"ضباب fog". وثمة نوعان من الضباب الدخاني يشتملان على المجال الواسع من خصائصه، هما الضباب الدخاني الفحمي، أو ضباب لندن، والضباب الدخاني الكيميائي الضوئي، أو ضباب لوس أنجلس.

(Classical smog)

الضباب الدخاني الفحمي

الضباب الدخاني الفحمي هو النوع الضباب الذي وصفه جون إيفلين، وسمى بهذا الاسم بسبب اقترانه بالوقود الشائع، أي الفحم الحجري. يتميز هذا النوع من الضباب الدخاني بالتركيز العالي لسخام الكربون غير المحترق والمستويات العالية من ثاني أكسيد

الكبريت الجوي. ونتيجة لوجود ثاني أكسيد الكبريت، وهو عامل إرجاع خفيف ومادة أولية لحمض ضعيف، تُعتبر الخواص الكيميائية العامة للضباب الدخاني خواص إرجاع وحموضة. وحيثما يكون الجو رطباً، يمكن لجسيمات الكربون أن تمثل نوى لتكاثف قطرات ماء تكون ضباباً مزعاً على النحو الذي أوضحناه آنفاً.

ظهرت حالات الضباب الدخاني الفحمي في كثير من مراكز القرن التاسع عشر الصناعية الشديدة التلوث، ومنها لندن وكثير من مدن أوروبا. فقد استعمل في تلك المدن فحم ذو نسبة عالية من الكبريت لأغراض التدفئة وتوفير مصدر طاقة للصناعة. ولم تكن ثمة رقابة على التلوث، وفي كثير من الأحيان كانت الانبعاثات تتطلق بالقرب من سطح الأرض. وبسبب الأحوال المناخية، تكررت حالات الضباب الدخاني واستمرت بالحدوث حتى القرن الحالي. وفي عام 1952، أدى ضباب دخاني كثيف في لندن استمر عدة أسابيع إلى موت أكثر من 4000 شخص، وذلك بسبب استفحال مشكلات تنفسية كانت موجودة من قبل لدى أولئك الأشخاص. ومع مرور السنين، تصافرت التحسينات التقنية والتشريعات الصارمة وقضت على هذا النوع من الضباب الدخاني كلياً تقريباً في لندن وغيرها من المدن.

لكن ما يُؤسف له هو أنه ما زالت حتى اليوم أمثلة لوجود الضباب الدخاني الفحمي. فمعظم شرق أوروبا كان معملاً لصناعات حرق الفحم بدون قيود على الانبعاثات. وتُضاف إلى غبار وسخام هذه المصادر انبعاثات التدفئة المنزلية والسيارات وغيرها من الآليات التي يستعمل كثير منها محركات ثنائية الشوط تصدر مواد هيدروكربونية طيارة وأول أكسيد الكربون بتراكيز تزيد بعدة مرات على تراكيز تلك التي تُصدرها المحركات الرباعية الأشواط. وإحدى المناطق التي استفحلت فيها هذه المشكلة هي منطقة سيليسيا العليا المجاورة لمدينة كراكاو في بولندا. يقطن تلك المنطقة الصناعية نحو 4 ملايين نسمة، وقد تجاوزت فيها تراكيز الغبار وأول أكسيد الكربون وثاني أكسيد الكبريت وأكسيد النيتروجين والرصاص الحدود الآمنة بعشرة مرات أحياناً أو أكثر. أما المبشر فهو أن إغلاق الصناعات المزعجة ابتداء من عام 1990، والجهود الكبيرة التي بُذلت لنقييد التلوث أدياً إلى تخفيف حدة المشكلة إلى حد بعيد.

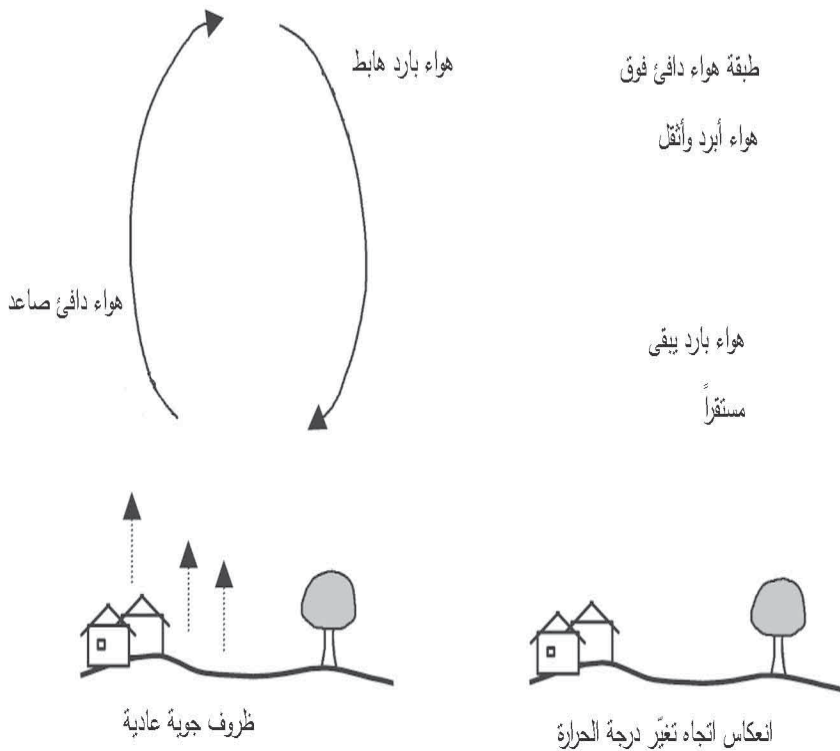
الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي

خلافاً للضباب الدخاني الفحمي، ينجم الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي عن انبعاثات يولّدها احتراق النفط في محركات الآليات في المقام الأول، تتبعها سلسلة من التفاعلات الكيميائية والكيميائية الضوئية التي تحصل ضمن ظروف معينة. ويحتوي هذا الضباب على مستويات مرتفعة من المؤكسدات ونواتج التفاعل المحتوية على الكربون، وهو ظاهرة تخص القرنين العشرين والحادي والعشرين لأنّه يحتاج إلى مواد هdroوكربونية غازية غير محترقة وأكسيد نتروجينية، وهذه المواد والأكسيد تتبع من محركات الاحتراق الداخلي. وهو يحتاج أيضاً إلى ظروف مناخية معينة. فبعض التفاعلات المولدة لهذا النوع من الضباب هي تفاعلات حرارية، ولذا تحصل في الأماكن الدافئة. وبعضاً الآخر هي تفاعلات كيميائية ضوئية، ولذا تحتاج إلى ضوء الشمس. ويفضّل الجو المستقر بقاء الغازات المتحررة في نفس المكان الذي تكون فيه قابلة للتفاعل. ويتحقق الاستقرار عندما ترتفع درجة حرارة التروبوسفير مع زيادة الارتفاع. حينئذ، يبقى الهواء البارد بالقرب من سطح الأرض. فنظرًا إلى أن كثافته أعلى من كثافة الهواء الموجود فوقه، لا يرتفع ولا يحصل إلا قليل من المزج الناجم عن الحمل الحراري.

وتشمل ظواهر مناخية وطبوغرافية متنوعة يمكن أن تؤدي إلى هذه الحالة التي يحصل فيها انعكاس في اتجاه تغيير درجة الحرارة (الشكل 1.4).

الظروف الالزامية لتكوين الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي

- المواد الأولية، وهي مواد هdroوكربونية وأكسيد نتروجينية تأتي من انبعاثات محركات الاحتراق الداخلي في المقام الأول
- جو مستقر لإبقاء التفاعلات في مكانها
- درجات حرارة مرتفعة لتعزيز معدلات التفاعلات الحرارية
- ضوء شمس شديد لتسهيل التفاعلات الكيميائية الضوئية



الشكل 1.4: يحصل المزج الجيد للهواء عندما يرتفع الهواء الدافئ الموجود بالقرب من سطح الأرض ويحل محله الهواء البارد الذي يهبط من الأعلى. لكن في بعض الحالات النادرة، يكون الغلاف الجوي مستقرًا في أثناء انعکاس اتجاه تغيير درجة الحرارة، أي عندما يكون الهواء عند سطح الأرض أبْرَد (وأكثُر) من الهواء الموجود فوقه.

تتوفر تلك الظروف غالباً في مدينة لوس أنجلوس الممتلئة بالسيارات، وهذه الظاهرة واسعة الانتشار الآن ، وتظهر في أثناء الطقس الحار المستقر في كثير من المناطق المزدحمة في شمالي أمريكا وغرب أوروبا.

أما في المدن الرئيسية الكبيرة الأخرى، ومنها مكسيكو سيتي والقاهرة ولاغوس وجاكرتا وبكين، فيحصل تلوث الهواء من مجموعة معددة من الانبعاثات. فعلى سبيل المثال، توجد في مدن الهند الشمالية أعداد كبيرة من العربات ذات المحركات التي تعمل ضمن الحدود الدنيا من معايير مكافحة التلوث. وفي نفس الوقت، يأتي جزء كبير من

الطاقة الكهربائية المنزلية من الفحم الحجري والفحى النباتي ومجموعة أخرى من مصادر الكتلة الحيوية. وتحرق أنواع الوقود تلك عادة في وحدات منخفضة الكفاءة عند سطح الأرض. ويُضاف إلى ذلك أنه في خلال تسعه الأشهر الجافة من السنة، من شهر أكتوبر (تشرين الأول) حتى شهر يونيو (حزيران)، يكون الغلاف الجوي متقلّباً بغاز الطمي الغني بالصلصال الذي تتكون منه تربة سهول الغانج الهندية. وينتج من تجمّع تلك الملوثات الغازية والجسيمية سديم ذو خواص فريدة تتجلى في أثناء أمسيات الصيف الحارة على وجه الخصوص. ففي أثناء حلول الظلام، من الساعة 6 حتى الساعة 8 مساء، يطفو السديم الدخاني الثقيل (heavy smoky haze) فوق مدن شمال الهند وأريافها.

إن مشكلات الأنواع الأخرى من الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي في تزايد واضح في شتى أنحاء العالم، مقارنة بالضباب الدخاني الفحمي.

النقطة الرئيسية 1.4 يُعرف الضباب الدخاني بأنه ظاهرة تلوث هواء المدن، وثمة أنواع مختلفة منه تبعاً للحالات المحلية. وقد جرى تحديد صنفين رئисيين منه. الضباب الدخاني الفحمي الذي يحتوي على سخام كربوني وجسيمات صلبة أخرى وأكسيد الكبريت. أما أهم مصادره فهو حرق الفحم الحجري، وهو يتصرف بخواص مختزلة وحامضية. والصنف الثاني هو الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي الذي تولده تعاقلات كيميائية جوية بين أكاسيد النتروجين والمواد الهيدروكربونية المنبعثة من عوادم السيارات في المقام الرئيسي.

2.4 كيمياء الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي (The chemistry of photochemical smog)

درست كيمياء تكوين الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي بالتفصيل، ويمكن تلخيص سيرورتها بيانياً بالشكل 2.4. يبين الشكل 2.4-أ حدثاً مثالياً للضباب الدخاني

الكيميائي الضوئي، في حين أن الشكل 2.4-ب يبين بيانات فعلية لمثل هذا الحدث في تورونتو بكندا تعود إلى 21 مايو (أيار) 1992. إن أكثر السمات وضوحاً فيما هي التالية.

ابتداء من الساعة السادسة صباحاً تقريباً، في يوم مشمس دافئ عندما بدأت الحركة المرورية في الشوارع، لوحظ ازدياد آني في التراكيز الجوية لمواد هdroوكربونية طيارة وأكسيد النتروجين. وقد وصل تركيز أكسيد النتروجين بسرعة إلى قيمة عظمى ثم تناقص، وفي نفس الوقت، بدأت مستويات ثاني أكسيد النتروجين بالارتفاع. وفي وقت لاحق من الصباح، انخفض تركيزاً الهdroوكربون وثاني أكسيد النتروجين، واكتشف مستويات مرتفعة من العوامل المؤكسدة والأدبيهيدات. وتكرر بعض تلك الأنماط على نطاق ضيق في أثناء الحركة المرورية المسائية، مع انخفاض عام لتركيز جميع الأجناس المذكورة باتجاه المستويات الطبيعية التي تبقى ثابتة في أثناء الليل.

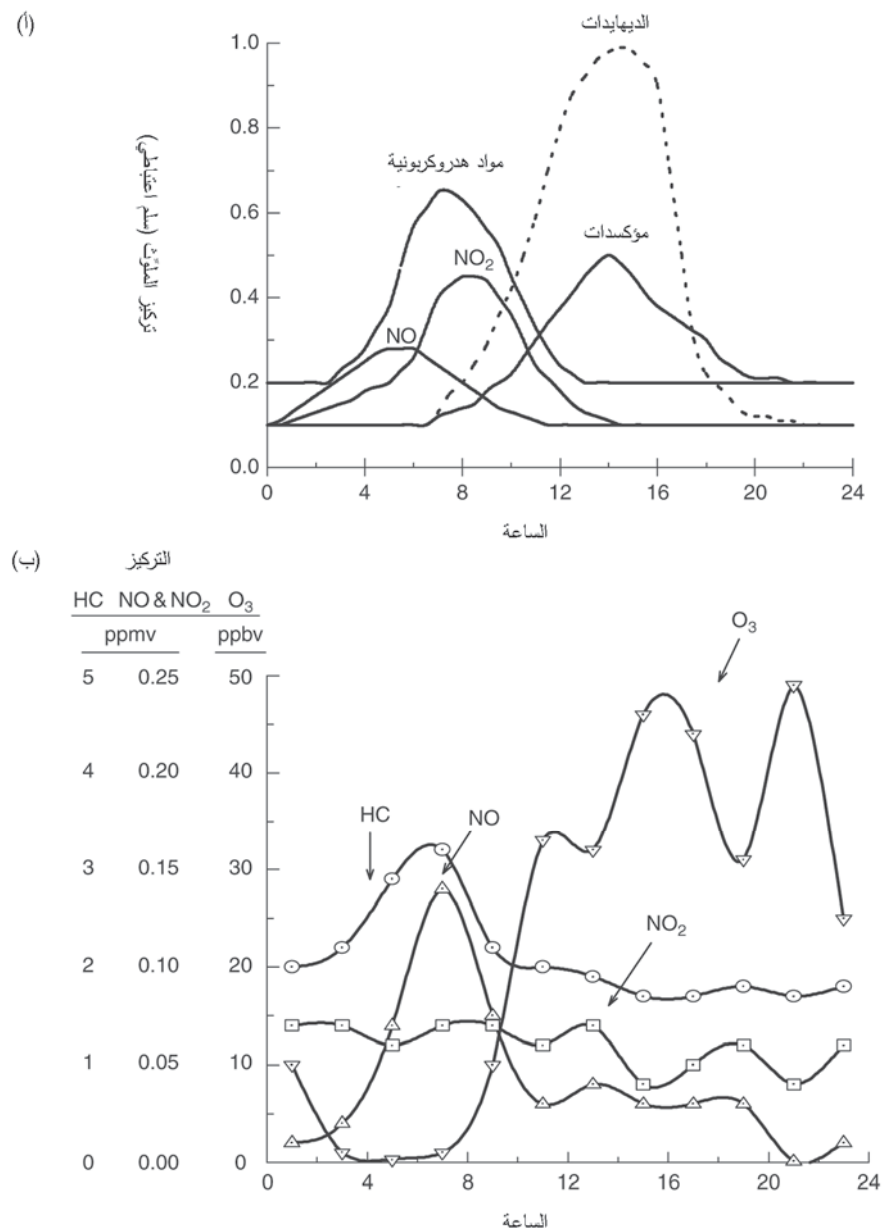
يمكن رؤية الضباب الدخاني الذي يتكون من مزيج من مواد هdroوكربونية مؤكسدة جزئياً وأوزون ومؤكسدات أخرى ابتداء من منتصف النهار حتى وقت متاخر من بعد الظهر. وبالإضافة إلى تكوين سديم مرئي، يؤدي ذلك الضباب أيضاً إلى تهيج العين والأغشية الأخرى، ويمكن أن يؤثر تأثيراً سيئاً في نمو النباتات، وأن يسبب مشاكل بيئية سامة خطيرة.

كيمياء تكوين جذر الهdroوكسيل

(The chemistry of hydroxyl radical production)

تتحور التفاعلات الكيميائية التي تؤدي إلى تكون الضباب الدخاني حول جذر الهdroوكسيل. وفقاً لما بناه في الفصل الثاني، يتشكل جذر الهdroوكسيل عبر سلسلة تفاعلات تبدأ بـ توليد أكسيد النتروجين:





الشكل 2.4: (أ) سلسلة من الأجناس الكيميائية التي تظهر في الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي. تقوم المنحنيات المثلالية على نتائج دراسات مخبرية في غرفة ضباب. (ب) سلسلة الأجناس الكيميائية التي ظهرت في ضباب دخاني كيميائي ضوئي فطوي، وكانت القياسات قد أجريت في زاوية شارعين في تورونتو بكندا في 21 مايو (أيار) عام 1992. كان الجو في ذلك اليوم عديم الغيوم وساكناً مع درجة حرارة عظمى تساوي 26 درجة مئوية. أخذت البيانات من وزارة البيئة والطاقة لدى حكومة أونتاريو.

ونظراً إلى أن التفاعل من اليسار إلى اليمين هو تفاعل ماص للحرارة والطاقة، يتكون أكسيد النتروجين ضمن ظروف الطاقة العالية، ومنها تلك التي تحصل ضمن محركات الاحتراق الداخلي. وقد أجريت حسابات توضح ذلك في المقطع 3.2 من الفصل الثاني.

وحيثما يُطرح أكسيد النتروجين إلى الجو المحيط، يتآكسد ليصبح ثاني أكسيد النتروجين بواسطة الأكسجين أو المؤكسدات الأخرى:

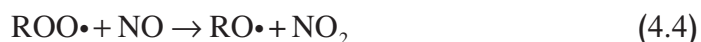


ينقدّم تفاعل الأجسام الثلاثة مع الأكسجين ببطء شديد، وهو مسؤول عن جزء ضئيل فقط من NO_2 المتولد. أما الآلية الثانية التي هي أهم لأكسدة NO_2 فهي:



يحصل التفاعل مع الأوزون بسرعة، لكن الأوزون نفسه هو ناتج ثانوي لتكوين NO_2 (انظر التفاعل 6.4). لذا لا يظهر في الجو بكميات ملحوظة إلى أن يصبح تركيز NO_2 كبيراً فعلاً.

والآلية الثالثة لأكسدة أكسيد النتروجين تتضمن تفاعلات مع جذور البيروكسيل (peroxyl)



سوف نرى فيما بعد أن أجناس البيروكسيل هذه تتولد كالأوزون بوصفها جزءاً من سلسلة الخطوات الكلية لأكسدة المركبات الهيدروكربونية. والمركبات الهيدروكربونية وأكسيد النتروجين هي نواتج انبعاثات من الآليات، إما بسبب التبخر من خزانات الوقود أو بوصفها مواد غير محترقة تظهر ضمن غازات العادم.

ويختص ثاني أكسيد النتروجين المتولد في التفاعل 4.4 الأشعة المرئية والأشعة فوق البنفسجية الموجودة في ضوء الشمس ($\lambda < 400\text{ nm}$)، ويؤدي هذا إلى تفكك ضوئي ينتُج منه أكسجين ذري في حالة الطاقة الدنيا ($\text{O}({}^3\text{P})$):



وعلى غرار التفاعل الذي يحصل في الستراتوسفير، يتفاعل الأكسجين الذري بسرعة مع الأكسجين الجزيئي بوجود جسم ثالث، هو عادة جزيء O_2 آخر أو جزيء N_2 ، لتوليد الأوزون:



ثم يتفكّك الأوزون ضوئياً بواسطة الأشعة فوق البنفسجية التي في ضوء الشمس:



تتضمن نواتج التحليل الضوئي جزيء أكسجين وذرة أكسجين ($\text{O}({}^1\text{D})$)، وكلاهما في حالة متاهيجة. ويُخمد هيجان جزء كبير من ذرات الأكسجين المتاهيجة بالتصادم مع الأوكسجين الثنائي أو النتروجين الثنائي الموجودين في حالة الطاقة الدنيا، لكن الذرات التي تحفظ بطارتها الإضافية يمكن أن تتفاعل مع بخار الماء لتكوين جذور الهيدروكسيل:



لذا يمكن لجزيء ثاني أكسيد النتروجين الواحد أن يولد جزئي هيدروكسيل، ويعطى مجموع التفاعلات 8.4-5.4 بالتفاعل 9.4:



وهذه أفضل طريقة لإنتاج جذور الهيدروكسيل كمياً.

وتأتي آلية أخرى لتوليد الهيدروكسيل من تفاعلات تتضمن ثاني أكسيد النتروجين على النحو التالي:



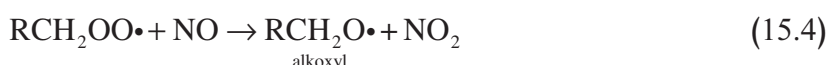
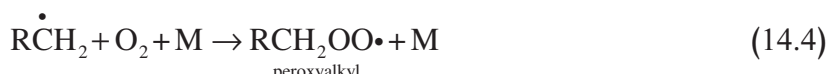
يُعتبر التفاعلان 10.4 و 11.4 هامين في الأجواء الشديدة التلوث على وجه الخصوص، ومن الواضح فيما أن جزيئاً واحداً من ثاني أكسيد النتروجين يعطي جزئي هيدروكسيل أيضاً. لذا يساوي مجموع التفاعلين 10.4 و 11.4 التفاعل الكلي التالي:



من الضروري التأكيد مرة أخرى أن التركيب المسرع لجذور الهيدروكسيل في أجواء المدن ينجم عن توليد أكاسيد النتروجين في محركات الاحتراق الداخلي في المقام الأول. إن التركيز الفعلي للهيدروكسيل في الجو صغير جداً وصعب القياس، إلا أنه قدّر بأنه من مرتبة $10^7 \text{ molecules cm}^{-3}$ في أجواء المدن الملوثة مقارنة بـ $2.5 \times 10^5 \text{ molecules cm}^{-3}$ في الأجواء الريفية النظيفة نسبياً في المناطق المعتدلة. ومن العوامل الأخرى التي تُسهم في زيادة تركيز جذر الهيدروكسيل درجة الحرارة العالية وضوء الشمس الشديد، ولذا تكون قيم التركيز أكبر في المناطق المدارية مقارنة بالمناطق المعتدلة.

أكسدة المواد الهيدروكربونية (Oxidation of hydrocarbons)

إضافة إلى كون محركات الاحتراق الداخلي مصدراً لأكاسيد النتروجين، فإنها تُصدر في الوقت نفسه مواد هيدروكربونية طيارة، وتتأكسد هذه المواد بواسطة تفاعلات يبتدئها جذر الهيدروكسيل الشديد التفاعل. وبأخذ مادة هيدروكربونية أليافانية عامة مثلاً، يمكن تلخيص إحدى سلاسل أكسدتها التي يبتدئها جذر الهيدروكسيل بما يلي:





لاحظ أن كل خطوة في السلسلة تُتيج جذراً جديداً. ومجموع التفاعلات السابقة هو:



وإذا أخذنا في الحسبان أن ثاني أكسيد النيتروجين هو المصدر الرئيسي لجذر الهيدروكسيل المتكوّن في الجو بالتفاعل الشامل 9.4، إضافة إلى كونه المادة الأولية للأوزون، وضمناها في التفاعل 18.4، تُكتب معادلة أكسدة الهيدروكربون كما يلي:



في هذا التفاعل الشامل، يؤدي جذر الهيدروكسيل، والجذور الأخرى أيضاً، دوراً تحفيزياً (ثمة فعلاً إمكان لتوليد صاف لأجناس جذرية) ينطوي على أن مقداراً ضئيلاً من هذه الجذور يولّد مقداراً كبيراً من الناتج. وعلى غرار ما ذكرناه في الفصل الثاني، يؤدي الهيدروكسيل دوراً مركزياً في كيمياء التروبوسفير لا يمكن تجاهله.

لو لم تكن ثمة وسائل متعددة لإزالة جذور الهيدروكسيل من الجو، لاستمر تركيزه بالتزايد، ولتسارع معدل أكسدة المواد الهيدروكربونية. لكن ثمة تفاعلات تعمل على إزالة الهيدروكسيل، ومادته الأولية المتمثلة بثاني أكسيد النيتروجين، وجذر الهيدروبيروكسيل :hydroperoxyl



تصف نواتج هذه التفاعلات بالاستقرار نسبياً. وحمض النتريك وفوق أكسيد الهدروجين قابلان للانحلال في الماء ويُزالان من الجو بالترسب.

تذكّر أيضاً أن إنتاج الهيدروكسيل يتضمن خطوتين كيميائيتين ضوئيتين. لذا يؤدي الليل إلى الحد من تفاعلات تكوين الضباب الدخاني.

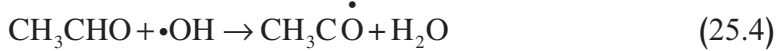
تفاعلات ثانوية

(Secondary reactions)

ثمة تفاعلات ثانوية تحصل في نفس وقت أكسدة المواد الاهروكربونية. وكنا قد أوردنا أول اثنين منها فيما سبق:



وتتضمن تفاعلات أخرى شديدة الأهمية الألديهيد الناتج من أكسدة المواد الاهروكربونية. باستعمال الألديهيد الخل (اسيتالديهيد) acetaldehyde مثلاً، تُعطى تلك التفاعلات بـ¹:



إن أنهيدراید نیتریک فوق أکسید الخل² (peroxyacetic nitric anhydride) والمركبات ذات الصلة به، أي البانات PANs، هي المركبات الرئيسية الموجودة في الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي التي تهيج العين. وتكون أهمية هذه المواد التي تنتج من التفاعل في أنها تعمل مخازن لأجناس أکسید النتروجين. والبان هو جزء مستقر

¹ تحدد الأقواس الموجودة في صيغ بعض الأنواع أن كلّاً من الذرة ضمن القوسين والأطر التالية لها مرتبطة بأذرة الكربون المحاذبة. ويكون الأكسجين في هذه الصيغة بين قوسين مرتبطاً بذرة الكربون بواسطة أخرى مزدوجة (double bond). وبذلك تستطيع كتابة الصيغة بشكل خطى.

² فباستعمال قواعد الاتحاد يجب أن يُسمى أنهيدرید فوق أکسید الإيثان النتروجيني (ethane peroxyoic nitric anhydride). أما الحل الوسط فهو الاسم الذي اعتمدناه هنا. وتؤدي مواد الكربونيل الأولية الأخرى إلى تكوين مركبات مشابهة. فمثلاً، يتولّد أنهيدرید البروکسی البروبوني النتروجيني (propionaldehyde peroxypropionic nitric anhydride (PPN)).

وتشتمل هذه الفئة الكاملة من المركبات عادة بـ PANs.

نسبةً خاصة عند درجات الحرارة المنخفضة، ولذا يمكن أن ينتقل مسافة طويلة ضمن تيارات الهواء. وفي الموضع الدافئ والبعيدة عن المصدر، يتفكّك البان بسيرورة معاكسنة لتفاعل 27.4 ويتحرّر ثاني أكسيد النتروجين مع إمكان توليد أوزون وجذور هيدروكسيل إضافية. وهذا ما يمكن من استمرار ظروف الضباب الدخاني زمنياً ومكانياً.

طبيعة الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي

(The nature of photochemical smog)

يتضح من هذه السلسلة المعقدة من التفاعلات الحرارية والكمائين الضوئية أن عدداً من المواد الكيميائية يمكن أن يوجد بتراكيز جوية مرتفعة حين تكون الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي. ومن تلك المواد أكسيد النتروجين ومواد أولية هيدروكربونية، إضافة إلى نواتج من قبيل الألديهيدات والمؤكسدات والأوزون والبانات. وبعضها غازات، وبعضها الآخر، وخاصة الألديهيدات يكون على شكل قطرات سائلة معلقة (aerosols). وهذا هو سبب المشهد السادي الذي نراه في أثناء حدوث الضباب الدخاني الكثيف. أما اللون المائل إلى الصفرة فينجم عن وجود ثاني أكسيد النتروجين. أما الترتيب الزمني للتفاعلات المذكورة في هذا المقطع فهو منسجم مع السلسلة المبينة في الشكل 2.4.

وتؤكّد القيم الشائعة لبعض مواد الضباب الدخاني الكيميائية الموجودة في ظروف التلوث وعدم التلوث المتوقّعات الخاصة بالتراكيز العالية لبعض المواد الكيميائية (الجدول 1.4). ويبين الشكل 3.4 ملخصاً للتفاعلات التي ناقشناها.

الجدول 1.4 التراكيز الجوية الشائعة لأجنس منتقاة مميزة للضباب الدخاني

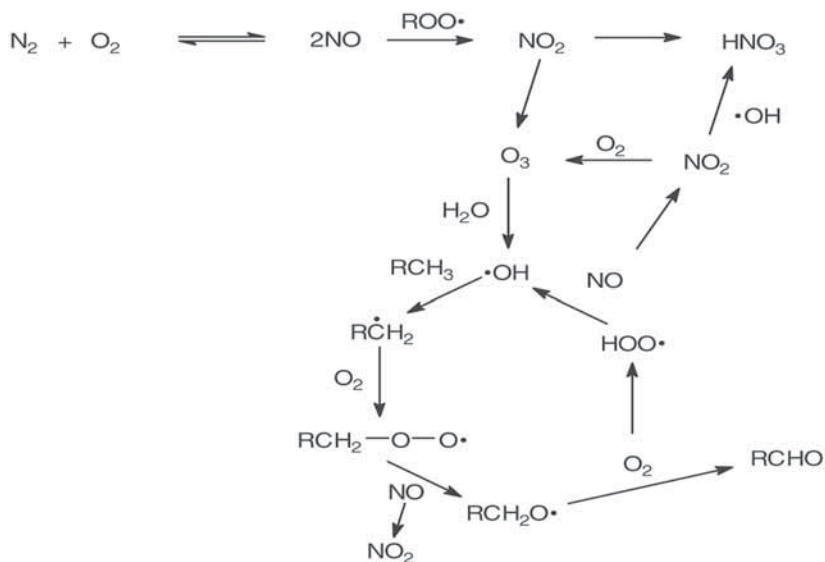
الكيميائي الضوئي (*)

الجنس	التركيز ppbv	مناطق ملوثة	مناطق غير ملوثة
أول أكسيد الكربون	30 000–10 000	> 200	
ثاني أكسيد النتروجين	400–100	> 20	
مواد هيدروكربونية (عدا الميثان)	3 000–600	> 300	
أوزون	150–50	> 5	
(PAN _S) بانات	250–50	> 5	

(*) معظم القيم هي تقديرات قائمة على بيانات من:

Air Quality in Ontario 1991, Environment Ontario, Queen's Printer for Ontario (1992).

النقطة الرئيسية 2.4 تُبدأ تفاعلات الأكسدة في الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي بجزر الهيدروكسيل (الذي يتكون في المقام الأول بسبب وجود أكسيد النتروجين في انبعاثات الاحتراق). والمواد الهيدروكربونية والمركبات الطيارة الأخرى هي الركائز القابلة للأكسدة. وتتضمن نواتج التفاعلات التي تولد الضباب الدخاني مواد هيدروكربونية مؤكسدة جزئياً من قبيل أول أكسيد الكربون والأدبييدات والكيتونات وأكسيد النتروجين المتباين والأوزون.



الشكل 3.4: سلسلة التفاعلات الحاصلة في الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي.

المركبات العضوية الطيارة وأكسدتها

(Volatile organic compounds and their oxidation)

عندما ناقشنا سلسلة تفاعلات أكسدة مركبات عضوية غازية الطور وتوليد الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي، استعملنا مثلاً للجنس الهيدروكربوني مادة هيدروكربونية أليفاتية مشبعة عامّة. طبعاً ثمة أنواع كثيرة أخرى من المركبات العضوية الطيارة التي تتطلق في الغلاف الجوي من كلٍّ من المصادر الطبيعية وتلك التي من صنع البشر. وفي حالة الانبعاثات من الآليات، تطول قائمة المركبات وتختلف تبعاً لنوع الوقود والمحرك وظروف التشغيل. وتُعتبر المواد الهيدروكربونية التي من قبيل الإيثين ethene والإيثين ethyne والمواد الهيدروكربونية الأليفاتية العليا والبنزن benzene والتولوين toluene.

xylene والزايلين toluene ابتعاثات هامة في جميع الحالات تقريباً. وكل من هذه المركبات يمكن أن يتحرر بدون أن يتفاعل أو يمكن أن يخضع إلى تفاعلات أكسدة. وفي الواقع، فإن تفاعلات الألكيانات alkenes هي عموماً أسرع كثيراً من تفاعلات المواد الهدروكربونية الشائعة.

ويمكن لمستويات الغازات في الجو الناجمة عن الوقود أن تكون عالية جداً في المدن الرئيسية. فمثلاً، بينت قياسات التعرض الشخصي للمركبات العضوية الطيارة في أثناء الذهاب إلى العمل على دراجة نارية في مدينة تايبي (تايوان) تراكيز عالية لعدة مواد هdroكربونية، وخاصة المركبات العطرية. يتضمن الجدول 2.4 عشرة مركبات هdroكربونية ذات التراكيز العليا في تايبي.

ويمكن للمركبات أن تتصف في حالتها غير المتفاعلة بخواص بيئية سامة غير مرغوب فيها. فمن المعروف أن البنزن، الذي يسبب تفاعلات وظيفية حيوية مزعجة من قبل الدوار وتهيج الأغشية، هو مادة مسرطنة للإنسان أيضاً. يضاف إلى ذلك أن جميع المركبات يمكن أن تخضع إلى الأكسدة معطية مجموعة من النواتج والتفاعلات الثانوية ذات الصلة بها.

الجدول 2.4 متوسط تركيز المواد العضوية الطيارة في جو مدينة تايبي (*)

المركب	$\mu\text{g m}^{-3}$	التركيز الجوي
toluene	980	
m,p-xylene	910	زايلين، ب.
o-xylene	510	زايلين
benzen	370	بنزن
ethylbenzene	310	بنزن الإيثيل
1,3,5-trimethylbenzene	230	بنزن ثلاثي الميثيل
1-ethyl,4methylbenzen	200	- إيثيل 4-، بنزن الميثيل
hexane	150	هكسان
heptane	130	هبتان
1-ethyl,2methylbenzen	120	- إيثيل 2- بنزن الميثيل

(*) أجريت القياسات في أثناء قيام راكبي الدراجات والمشاة بتمارين تنفس (breathing zone) في ثلاثة أجزاء من المدينة يمر فيها الناس الذاهبين إلى العمل. البيانات مقتبسة من:

C. C. Chan, S-H. Lin, and G-R. Her, "Students Exposure to Volatile Organic Compounds While Commuting by Motorcycle and Bus in Taipei City," *Air Waste*, vol. 43 (1993), pp. 1231-1238.

وفيما يخص المتفاعلات الهيدروكربونية المختلفة، ثمة آليتان رئيسيتان تبتدئ بها جذور الهيدروكسيل الأكسدة. والآلية الأولى هي ذلك النوع الذي رأيناها في حالة المواد الهيدروكربونية الأليفاتية المشبعة. وهي تبدأ عندما ينترع هيدروكسيل هيدروجينًا لتكوين ماء وجزر عضوي. ويمكن لتفاعل الانتراع أن يحصل كلما كانت ثمة ذرة هيدروجين متوفرة للانتراع، لكن معدله يعتمد على قوة الرابط بين الكربون والهيدروجين. إن الترتيب العام لقوه رباط الكربون والهيدروجين هو كترتيب روابط الكربون الأحادي > الكربون الثاني < الكربون الثالثي، ولذا يكون معدل انتراع الهيدروجين بالترتيب المعاكس.

المرَّكبات غير المشبعة: الألkenات

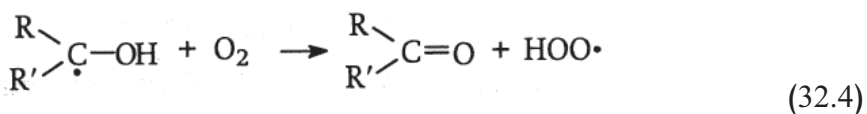
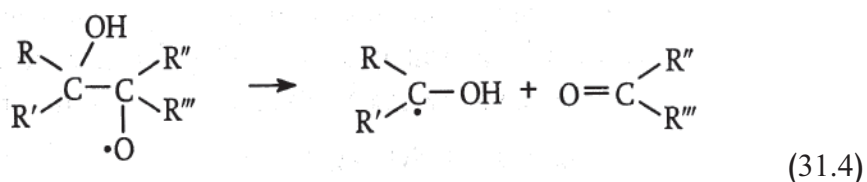
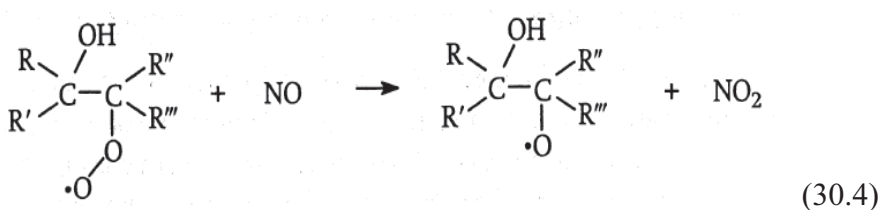
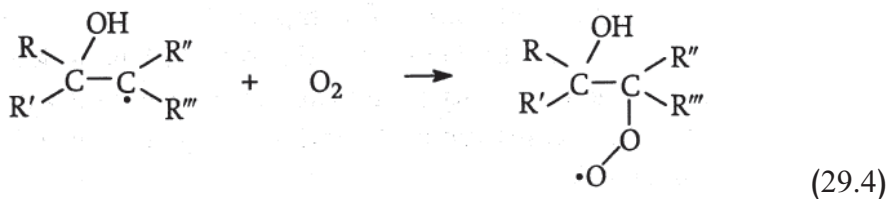
(Unsaturated compounds- alkenes)

يُعرِّف عن النوع الثاني من تفاعلات الابتداء بجزر الهيدروكسيل (hydroxyl) (radical initiation reactions) بواسطة الأوليفينات (olefins)، وفيها يُضاف هيدروكسيل أليف للإلكترونات (electrophilic) إلى رابط مزدوج أو متعدد، وهي منطقة ذات كثافة إلكترونات عالية (التفاعل 28.4). وهذا التفاعل هو الذي يؤدي إلى قابلية التفاعل العالية التي تتصرف بها هذه الفئة من المرَّكبات:



تلي هذه الخطوة آلية لإضافة الأكسجين الثنائي إلى الجنس الذي أضيف إليه الهيدروكسيل. ثم ينقل مركب بيروكسي الهيدروكسي-بيتا β -hydroxy peroxyl ذرة أكسجين إلى أكسيد النتروجين، ويُخضع جذر ألكوكسي الهيدروكسي-بيتا-أكسجين إلى التفكك. وفي النهاية، ينترع جزيء الأكسجين الثنائي ذرة الهيدروجين من جذر الألكوكسيل (وهو أحد نواتج التفكك) ليكون جذر الهيدروبيروكسيل hydroperoxyalkoxyl مع كيتون (ketone). ويتفاعل الجنس $R\dot{C}(OH)R'$ مع الأكسجين (التفاعل 32.4)، وينتج من التفاعل الكلي كيتونان اثنان. وفي الحالة العامة للألين

المستقيم السلسلة ($R' = R'' = H$)، يكون الناتج أليهيدين بدلاً من الكيتونين. والسيرورة الكاملة مبنية في التفاعلات 29.4 حتى 32.4 بأكثر صيغها عمومية:



المركبات غير المشبعة: الألکينات (Unsaturated compounds-alkynes)

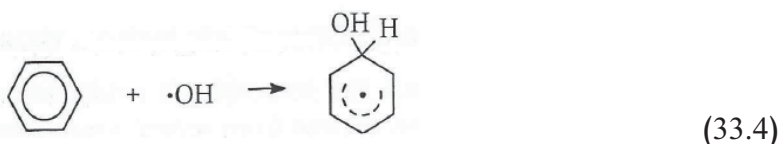
الخطوة الأولية في حالة الألکينات هي إضافة هروكسيل أيضاً، وفي هذه الحالة تكون الإضافة إلى الرابط الثلاثي الغني بالإلكترونات. وفيما يخص الأسيتيلين acetylene، وبعد مزيد من التفاعل، تكون النواتج الرئيسية الغليوكسال glyoxal (formic acid) HCOOH وحمض النمل $(\text{CHO})_2$.

المركبات غير المشبعة: العطريات

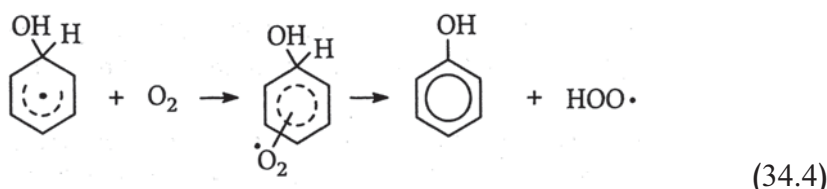
(Unsaturated compounds – aromatics)

وعلى غرار المواد الهيدروكربونية الأخرى، تتأكسد العطريات في تفاعلات بيتدئها جذر الهيدروكسيل. عندما يُستعاض عن المركب العطري بالألกيل alkyl، تُنتَر ذرة هيدروجين أولاً وتنتمر السلسلة بنفس طريقة تفاعلات مركبات الألกيل الأخرى، وتكون النواتج النهائية الديهيدرات.

وتتضمن طريقة أخرى يمكن اتباعها عندما لا يكون ثمة ما يُستعاض به من الألกيل إضافة جذر هيدروكسيل إلى الحلقة. ويعطى هذا التفاعل بما يلي:



وبالتفاعل مع أكسجين جزيئي، يعطي الهيدروكسي بنزين hydroxybenzene الفينول phenol. وعندما تكون المادة الأولية مركباً عطرياً مستبدلاً، يتكون فينول موافق مع أنواع أخرى من النواتج:



وإضافة إلى هذه السلسلة، لوحظ أن قطع حلقة المادة العطرية التي خضعت إلى تفاعل فوق الأكسدة يحصل بقدر كبير مولداً تنوعاً من النواتج ذات الخصائص السيئة.

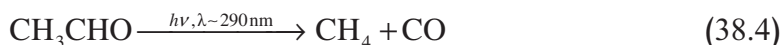
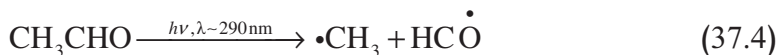
إن إحدى فئات المركبات الهامة بيئياً هي فئة المواد الهيدروكربونية العطرية المتعددة النوى المندمجة الحلقة (fused-ring polynuclear aromatic hydrocarbon PAH). وباستثناء أبسط تلك المواد، أي النفتالين naphthalene ومشتقاته، تعتبر هذه الأجناس مستقرة تجاه الأكسدة، ولذا تُعمَّر طويلاً في الجو. وتمثل الـ PAHs مكوناً مهماً لبعض المعلقات الجوية، وسوف نقدم المزيد عنها في الفصل السادس.

نواتج شبه نهائية للأكسدة الكيميائية الضوئية: الألديهيدات والكيتونات (Nearly final products of photochemical oxidation –aldehydes and ketones)

رأينا أن الألديهيدات والكيتونات هي نواتج هامة لعدة طرائق أكسدة. وهي أجناس مستقرة إلى حد ما، لكنها لا تخضع إلى تفاعلات تخصها ذاتها. ووفقاً لما هو مبين في التفاعلات 27.4-25.4، تتمثل إحدى الإمكانيات بتفاعل آخر يبتدئ جذر هدروكسيل، تتبعه إضافة الأكسجين الثنائي ثم التفاعل مع النتروجين الثنائي لتكوين عضو في طائفة مركبات البانات PANs. وتبدأ سلسلة أخرى أيضاً بالتفاعلين 26.4-25.4، ثم يعطي جذر فوق أكسيد الخل الأكسجين إلى أكسيد النتروجين بقطع رابط الكربون-كربون لتكوين جذر الميثيل وثاني أكسيد الكربون (التفاعلان 36.4-35.4):



والطريقة الهامة الثالثة لتفكيك الألديهيدات هي التفكك الضوئي. تستطيع الألديهيدات امتصاص الأشعة فوق البنفسجية التي تزيد أطوال موجاتها على 290 نانومتراً، وهذا يؤدي إلى تفككها الكيميائي الضوئي. وفيما يخص ألديهيد الخل، acetaldehyde، التفاعلان اللذان شوهدا هما:



تعيش الألديهيدات في الجو نحو 24 ساعة.

باختصار، ثمة ثلاثة تفاعلات، على الأقل، يمكن أن تستهلك الألديهيدات التي تتكون في الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي هي:

- تفاعل لتكوين كيماويات البان PAN.
- تفاعل تكوين جذر الألكل وثاني أكسيد الكربون.
- التفكك الضوئي الذي يعطي ألكان (alkane) وأول أكسيد الكربون.

الميثان: أكثر مادة هdroكربونية وفرة في الغلاف الجوي (Methane-the most abundant atmospheric hydrocarbon)

تركنا مناقشة أكسدة ميثان التروبوسفير إلى النهاية. يُشتق الميثان من عدة مصادر، وتركيزه في جو الأرض الذي يساوي 1.8 ppmv ، أعلى من تركيز جميع المواد الهdroكربونية الأخرى. والحالة الشائعة في معظم الأمكنة هي أن تركيز المواد الهdroكربونية ذات أكبر الكتل المولية، والأجناس المؤكسدة جزئياً، أقل من ذلك بكثير. إلا أن ثمة حالات في مناطق المدن يمكن أن تصل فيها نسب مزج المواد الهdroكربونية غير الميثان إلى قيم كبيرة تساوي $5-10 \text{ ppmv}$ C نتيجة للابتعاثات من السيارات وغيرها³. ووفقاً لما ذكرناه، تأتي هذه المركبات في المدن على الأغلب من الوقود غير المحترق المستخلص من النفط.

المثال 1.4 وحدات تركيز الغازات الهdroكربونية

وُجد أن تركيز البنزن في مخبر غير مهوى يساوي $220 \mu\text{g m}^{-3}$. احسب نسبة مزج البنزن مقدّرة بـ ppbv و C. ما هو مغزى التعبير عن النتيجة بـ C عند $P = 25^\circ\text{C}$ ، فإن التركيز $220 \mu\text{g m}^{-3}$ يكافئ $220 \mu\text{g m}^{-3} / 78.1 = 2.82 \mu\text{mol m}^{-3}$. لذا تساوي نسبة مزج البنزن:

$$6.89 \times 10^{-8} \times 10^9 = 69 \text{ ppbv(benzene)}$$

ونظراً إلى أن البنزن يحتوي على ست ذرات كربون، تساوي نسبة المزج بدالة

³ حين اعتبار المواد الهdroكربونية غير الميثان على أنها مجموعة، من المفيد التعبير عن نسبة المزج بـ C ppbv. ويتحقق ذلك بضرب نسبة المزج العادية (ppbv) لمركب ما بعدد ذرات الكربون فيه. لذا يكون الإيثان الذي تساوي نسبة مزجه 1 ppbv مكافئاً بمحتواه الكربوني لميثان نسبة مزجه تساوي 2 ppbv. وبغية تحويل تركيز المواد الهdroكربونية غير الميثان المعطاة بواحدات من قبل $\mu\text{g m}^{-3}$ إلى نسب مزج مقدّرة بـ C ppbv، يُحسب عدد مكرومولات الكربون بقسمة الكتلة (μg) على 14، أي المكافئ لكتلة مجموعة الميثيلين (methylene).

$$\text{الكربون نفسه} = 414 \text{ ppbv C} \times 69 = .$$

أما مغزى استعمال نسب مزج بدلالة الكربون فهو أن مركب الهيدروكربون الذي يحتوي على n ذرة كربون يمكن أن يمر بسلسلة تفاعلات من قبل تلك المعطاة بالتفاعلات n 17.4-13.4.

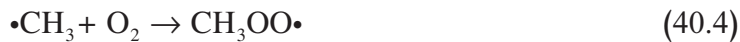
تأتي مواد الجو الهيدروكربونية في المناطق الريفية من ابتعاثات التربينات terpenes والمركبات العضوية الطيارة حينما وُجدت أشجار، وخاصة في المناطق الكثيفة الغابات. ويساوي التركيز الكلي لهذه المواد باستثناء الميثان عادة نحو 10-20 ppbv C، وهذا مستوى أصغر بمرتبةٍ كبيرةٍ من مستوى الميثان.

ثمة عدة مصادر طبيعية وصناعية للميثان. فهو ينطلق حين استخراج وإنتجاج ونقل الغاز الطبيعي الذي يتكونَّ بمعظمِه من الميثان. ويتواردُ أيضاً بتفاعلات حيوية في التربة المغمورة بالماء ومنها المستقعات وحقول الأرز، وفي مكبات النفايات. سوف نصف الطرائق التي يحصل بها ذلك فيما بعد حينما ننظر في الظروف التي يمكن فيها للmutations المكرمية أن تكون عوامل تفكك للمادة العضوية. والميثان غاز احتباس حراري أيضاً، ودوره في امتصاص الأشعة تحت الحمراء، مبين في الفصل الثامن.

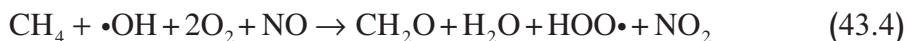
إن جميع المواد الهيدروكربونية عُرضة للأكسدة بواسطة سلاسل بيئتها جذر الهيدروكسيل، لكن معدل الأكسدة يعتمد على الجنس الكيميائي المعنى. ومعدل تفاعل أكسدة الميثان أبطأً كثيراً من ذلك الخاص بالمواد الهيدروكربونية الأخرى، وهذا ما يجعل عمره في الجو نحو 10 سنوات. لذا يوفر وجود الميثان مادة تخضع إلى سلسلة بطيئة مستمرة من تفاعلات الأكسدة، لكن الانبعاثات المحلية للمواد الهيدروكربونية الأخرى يمكن أن تؤثر كثيراً في الدورة اليومية لأكسدته. أما على المستوى الواسع النطاق، فتذكرة أن الميثان هو أحد المستهلكين الرئيسيين لجذر الهيدروكسيل.

التفاعلات التي تتضمن الميثان هي:





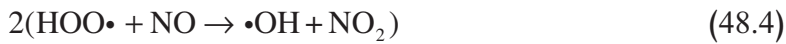
حتى هذه النقطة، أُنْجَت أكسدة الميثان فورمالديهيد (formaldehyde)، ومجموع التفاعلات هو:



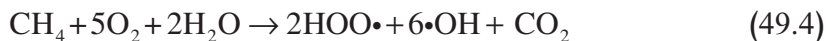
ويدخل الفورمالديهيد في تفاعلات إضافية، أهمها التفكك الضوئي:



ثم يخضع جزأً الهdroجين والهdroبيروكسيل إلى التفاعلين التاليين:



والتفاعل الصافي المكافئ لمجموع تلك التفاعلات هو:



لذا تُعطى أكسدة الميثان في النهاية ثاني أكسيد الكربون بوصفه مركب كربون نهائياً مستقراً. ويبتداً التفاعل بجذر الهيدروكسيل، وتتولد في أثناء التفاعلات جذور أخرى. من الواضح أن هذه التفاعلات ذاتية الديمومة، إلا أن ثمة سিرورات إنتهاء متعددة تُتيقّنها متوازنة.

المثال 2.4 معدلات تفاعل أكسدة المواد الهيدروكربونية

توجد في الغلاف الجوي لإحدى المدن التراكيز التالية: نسبة مزج الميثان هي النسبة المعتادة وتساوي 1.8 ppmv . وهي تكافئ تركيزاً مقداره $4.9 \times 10^{13} \text{ molecules cm}^{-3}$. ويساوي تركيز إحدى المواد الهيدروكربونية العليا، أي الهكسان، $100 \mu\text{g m}^{-3}$ ، وهذا يكافئ $7.0 \times 10^{11} \text{ molecules cm}^{-3}$. أما تركيز جذر الهيدروكسيل فيساوي $2.0 \times 10^6 \text{ molecules cm}^{-3}$. ويساوي ثابت معدل تفاعل المرتبة الثانية بين الهيدروكسيل والميثان $8.36 \times 10^{-15} \text{ cm}^3 \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1}$ ، ويساوي ثابت معدل تفاعل المرتبة الثانية بين الهيدروكسيل والهكسان $5.61 \times 10^{-12} \text{ cm}^3 \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1}$ (انظر المرجع 1 المذكور في نهاية الفصل).

باستعمال البيانات الجوية وثابتي التفاعل ومعادلة المعدل الآني لاختفاء المادة الهيدروكربونية، تُعطى المعدلات بـ:

$$\text{Rate}_{\text{hydrocarbon}} = k_2 [\cdot\text{OH}][\text{hydrocarbon}]$$

$$\begin{aligned} \text{Rate}_{\text{methane}} &= 8.36 \times 10^{-15} \text{ cm}^3 \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1} \times 2.0 \times 10^6 \text{ molecules cm}^{-3} \\ &\quad \times 4.9 \times 10^{13} \text{ molecules cm}^{-3} \end{aligned}$$

$$\text{Rate}_{\text{methane}} = 8.2 \times 10^5 \text{ molecules cm}^{-3} \text{ s}^{-1}$$

وعلى غرار ذلك:

$$\text{Rate}_{\text{hexane}} = 7.8 \times 10^6 \text{ molecules cm}^{-3} \text{ s}^{-1}$$

لاحظ أن هذه قيم آنية، وقد افترض فيها تركيز الحاله الثابتة لجذر الهدروكسيل (التي تتطوي على تركيبه العالي السرعة). في هذه الظروف، يعتبر الهكسان أكثر أهمية للهدروكسيل من الميثان، مع أن تركيزه أقل بمرتبة كير. وسبب ذلك هو أن معدل تفاعل الهكسان أعلى كثيراً. لكن في الغلاف الجوي غير الملوث، حيث يكون تركيز الهكسان أقل بعده مراتب كير من تركيزه في المدن، يكون إسهامه في تدمير جذر الهدروكسيل مهملاً مقارنةً بمحض الميثان.

مبادئ عامة لوصف أكسدة المركبات العضوية الطيارة

لاحظنا في هذا العرض لتفاعلات المركبات العضوية الطيارة التي يبدأها الهدروكسيل عدداً من الخطوات العامة الهامة:

1. يبدأ التفاعل إما بانزماح الهدروجين أو إضافة الهدروكسيل.
2. يُضيف الجذر الناتج في الخطوة الأولى جزيء أكسجين ليكون جنس بوروكتيل، وفي حالة المركبات العطرية ينترع الأكسجين الثنائي الهدروجين.
3. ينقل جنس البوروكتيل ذرة أكسجين إلى جزيء أكسيد التروجين.
4. يفقد الآن الجزيء الناتج ذرة هdroجين لمصلحة جزيء أكسجين آخر، أو ينشرط إلى جنسين أصغر. وفي كلتا الحالتين، تتكون الأليهيدات (أو كيتونات في بعض الأحيان). والناتج الآخر هو جذر الهدروبوروكتيل.
5. تتفاعل الأليهيدات مع ثاني أكسيد التروجين لتكوين البانات PANs، وتختضع إلى مزيد من الأكسدة المُبدأة بالهدروكسيل، أو تخضع إلى التفكك الكيميائي الضوئي.
6. تخضع نواتج التفكك مرة أخرى إلى سلسلة متكررة من خطوات الأكسدة، والنتيجان المستقران النهائيان هما ثاني أكسيد الكربون والماء.

7. تمثل التفاعلات المذكورة في هذا المقطع ملخصاً لتفاعلات أكثر أهمية تحصل في التربوبوفير. فالحالة شديدة التعقيد، وثمة سيرورات أخرى تحصل فيه. أما أولئك الذين يُنْدِجُون ما يحصل في البيئة الملوثة، فعليهم أن يأخذوا في الحسبان مئات من التفاعلات المتزامنة، وقياس ثوابت المعدلات وتقدير التراكيز. وثمة افتراضات في كل خطوة، لأن التغيرات المناخية الطبيعية تجعل الحسابات الكمية أشد صعوبة.

النقطة الرئيسية 3.4 ثمة مصادر متعددة لكثير من المواد الهdroوكربونية التي تطلق إلى الجو. ويؤدي جزر الهdroوكسيل دوراً رئيسياً في أكسدة هذه المركبات. أما ناتج الأكسدة النهائي فهو ثاني أكسيد الكربون، إلا أن كثيراً من الأجناس الوسيطة يعيش طويلاً وينتشر في أماكن مختلفة من الجو.

3.4 غازات العادم التي تُطرح من محركات الاحتراق الداخلي (Exhaust gases from combustion engine)

أشرنا سابقاً إلى أن المصدر الرئيسي للمواد الكيميائية العضوية، وغيرها من ملوثات الجو الصناعية، هي الآليات بمختلف أنواعها. في كثير من البلدان، وخاصة في أستراليا واليابان ودول في أوروبا وشمال أمريكا، تُستعمل في الآليات محركات احتراق داخلي رباعية الأشواط تعمل بمشتقات النفط. ويشيع استعمال محركات дизيل في الآليات الكبيرة، ومنها الحافلات والشاحنات وقاطرات القطارات والسفن، وفي بعض محطات توليد الكهرباء، ومن أمثلتها تلك المستعملة في المناجم. أما المحركات الثانية الشوط التي تعمل بمشتقات النفط أيضاً فهي أقل استعمالاً في الآليات الكبيرة، لكنها تمثل وسائل هامة لتشغيل مناشير السلسلة وقصاصات العشب والدراجات النارية ومحركات القوارب.

وفي الدول منخفضة الدخل، ثمة نسبة صغيرة من السيارات التي تعمل بالبنزين، في حين أن منظومات النقل العام المتقدمة، ومنها الحافلات وقاطرات التي تعمل بالديزل، تعتبر على درجة عالية من الأهمية. وتشيع فيها أيضاً الدراجات النارية

والعربات الثانية العجلات ومثيلاتها، وهي جمِيعاً مزوَّدة بمحركات ثنائية الشوط. ففي شنげاي بالصين مثلاً، يُقدَّر أن ثمة نحو 650 000 دراجة تعمل من دون وجود رقاية ذات شأن على الملوثات المنبعثة منها.

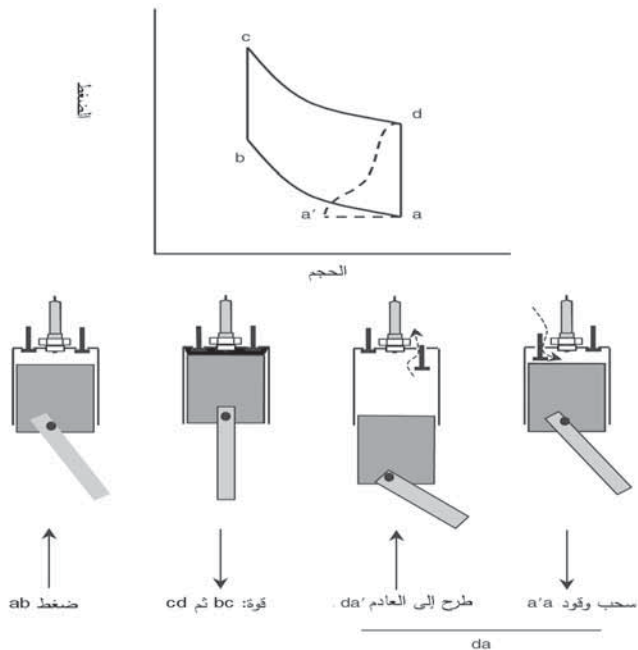
تعتمد طبيعة الانبعاثات من المحركات ومقاديرها على أنواع تلك المحركات وعلى الوقود المستعمل فيها. إلا أنه من الصعب من الناحية الكمية مقارنة الانبعاثات من أنواع المحركات المختلفة. فأحجام الآليات التي تُستعمل فيها أنواع المحركات المختلفة مختلفة عادة. وتوجد في بعض المحركات محفزات تفاعل تزيل جزءاً من الغازات السيئة بكفاءة قيل ذهابها إلى العادم. يُضاف إلى ذلك أن الآليات تعمل في الواقع ضمن ظروف بعيدة جداً عن المثالية. لذا لا تعتبر البيانات التي تُحصل في المخبر باستعمال أحمال معرفة ومحركات جيدة الضبط مؤشرات صحيحة إلى الحالات الحقيقية الموجودة في الشارع. فيما يلي سوف نعاين باقتضاب طبيعة الانبعاثات الصادرة عن أنواع المحركات الثلاثة.

محركات البنزين رباعية الشوط: محركات معظم السيارات

(Gasoline – powered four – stroke engines – the power source for most cars)

تصف دورة أوتو Otto cycle (الشكل 4.4) سلسلة الأحداث التي تحصل في محرك رباعي الأشواط يعمل بالبنزين. تشابه هذه الدورة دورة كارنو Carnot الشهيرة، لكنها لا تمثلها.

تمثِّل الوضعية a على مخطط الضغط والحجم حالة أسطوانة المحرك في أدنى شوط سحب الوقود. وعندما ترتفع الأسطوانة بسرعة، ينضغط مزيج الوقود والمؤكسد مولداً حرارة. ونتيجة لعدم وجود وقت كافٍ لمبادلة الحرارة، تُعتبر هذه السيروره حافظة للحرارة (كظومة)، أي لا تدخل إلى المنظومة حرارة أو تغادرها. وهذا ممثَّل بالخط ab. وفي الوضعية b، تُشعَّل شراره مزيج الوقود فيحصل احتراق آني تقريباً لمحتوى الأسطوانة. وفي هذه المدة القصيرة التي تسيق حركة الأسطوانة، يحصل ارتفاع إضافي في درجة الحرارة عند حجم ثابت وفقاً للخط bc. ونتيجة للاحتراق الانفجاري، بعد مدة وجيزة، تتحرَّك الأسطوانة إلى الأسفل في شوط القوة. وهنا أيضاً ليس ثمة سوى مبادلة ضئيلة للحرارة، وتتمثِّل السيروره حينئذ بالمنحي cd.



الشكل 4.4 دورة أوتو. وصف سلسلة الخطوات معطى ضمن النص.

عند هذه النقطة، يفتح صمام العادم ويُطرح الغاز الحار (المسار 'da)، ويتبع ذلك سحب لغازات باردة جديدة (المسار a). تمثل هذه السلسلة المعقّدة من العمليات بصيغة مبسّطة بالخط da. ثم تكرر الدورة.

يعطى مردود محرك أوتو بالعلاقة:

$$\frac{W_{\text{cycle}}}{Q_{bc}} = 1 - \frac{T_d}{T_c} = 1 - \left(\frac{V_c}{V_d} \right)^{R/C_v} \quad (50.4)$$

في هذه العلاقة، W_{cycle} هو العمل الذي يُنتجه المحرك، و Q_{bc} هي الحرارة المتولدة في الأسطوانة في أثناء الاحتراق. والنسبة المعطاة في الطرف الأيسر من المعادلة تُعطي المردود الترموديناميكي للمحرك. و R هو ثابت الغاز، و C_v هي السعة الحرارية للغاز عند حجم ثابت. و T_c و T_d هما درجتا حرارة الغاز عند بداية ونهاية شوط القوة، و V_c و V_d هما الحجمان الموافقان لبداية ذلك الشوط ونهايته. ونسبة الحجم عندما تكون الأسطوانة في الأسفل إلى الحجم عندما تكون في الأعلى تساوي نسبة الضغط:

$$\frac{V_c}{V_d} = r_c \quad \text{نسبة الضغط}$$

$$\frac{W_{\text{cycle}}}{Q_{\text{bc}}} = 1 - \left(\frac{1}{r_c} \right)^{R/C_v} \quad (51.4)$$

إن ثمة مغزى ببيئياً لهذه الحسابات الترموديناميكية. يمكن أن نرى من المعادلة 51.4 أن مردود الوقود الجيد، أي القيمة الكبيرة لـ $W_{\text{cycle}}/Q_{\text{bc}}$ ، في محرك الاحتراق الداخلي يتطلب محركاً مصمماً بحيث يتصرف بنسبة ضغط عالية ^٢. إلا أن نسب الضغط العالية تؤدي إلى طقطقة المحرك^٤ التي يجب التخلص منها بإحدى طريقتين.

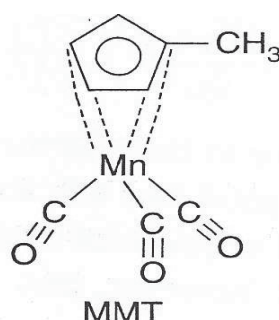
الطريقة الأولى هي زيادة رقم أوكтан البنزين. تتراء المواد الهdroكربونية الخطية السلسلة إلى إحداث طقطقة عند نسب ضغط منخفضة نسبياً، في حين أن المواد الهdroكربونية العطرية والمترفرعة السلسلة تحترق بهدوء حتى عند نسب ضغط عالية إلى حد ما. لذا ابتكر سلّم تجاري، اعتماداً على مزيج من كثير جزيئات الهبتان *n-heptane* وبنتان ثلاثي الميثيل 2,2,4trimethylpentane 2,2,4trimethylpentane (الإيزوأوكтан isooctane)، ترسم فيه نسبة الضغط الموافقة لحدوث مستوى معين من الطقطقة بدالة النسبة المئوية للإيزوأوكтан في المزيج. فرقم الأوكтан 87 يوافق نسبة إيزوأوكтан إلى كثير جزيئات الهبتان تساوي 13:87. والعينة الفعلية من البنزين هي مزيج من طيف واسع من المواد الهdroكربونية، وإذا كان رقم أوكтанها مساوياً 87، فإن ذلك يعني أنها تسلك سلوك مزيج له التركيب المذكور. وتوافق أرقام الأوكтан التي هي أكبر مزائج جزيئات عطرية غنية بالأكسجين ذات سلاسل أكثر تفرعاً. وتزداد أرقام الأوكтан بتضمين أجناس تحتوي على الأكسجين من قبيل الإيثanol أو إثر ثلاثي بوتيل الميثيل methyl tertiary butyl ether MTBE في مزيج البنزين. إلا أن إنتاج هذه المركبات غالباً نسبياً.

والطريقة الثانية لزيادة رقم أوكтан البنزين بنجاح هي إضافة مقدار صغير من مادة ملائمة إلى الوقود.

^٤ الطقطقة هي ظاهرة يحصل فيها اشتعال مبكر في الأسطوانة مؤدياً إلى إصدار أصوات طرق ونمط عمل ضار بالمحرك. وتعتمد هذه الظاهرة على تصميم المحرك وعلى نوع الوقود.

ومن أمثلة هذه المادة رصاص رباعي الإيثيل $(C_2H_5)_4Pb$. إن إضافة هذه المادة، بمعدل يساوي نحو $1g L^{-1}$ إلى البنزين، تحسن كثيراً خواص منع الطقطقة بزيادة رقم أوكتان الوقود، وقد استعملت على نطاق واسع حتى عهد قريب لتحسين أداء المحركات. فالرصاص المضاف يتفاعل مع المركبات المعالجة بالهالوجين (التي تضاف إلى الوقود أيضاً) لتكوين هاليدات رصاص (lead halides) متعددة على درجة من التطابير كافية لانبعاثها ضمن نواتج الاحتراق الغازية وتراكمها في الجو المحيط لتكون هباءً يتربّس على الخضراء والتربيّة والماء. لذا فإن التشريعات في كثير من الدول تفرض عدم استعمال رصاص رباعي الإيثيل لهذا الغرض. إلا أن الدول المنخفضة الدخل ليست جميعها قادرة على إصدار تشريعات من هذا القبيل، ولذا يستمر انبعاث الرصاص من السيارات فيها. ففي نيجيريا، وهي دولة تمتلك موارد نفطية كبيرة عالية الجودة، كانت مواصفات رصاص رباعي الإيثيل في عام 1990 في البنزين تساوي $0.74g L^{-1}$. لقد كانت نيجيريا في عام 1985 تستهلك 20 مليون ليتر من البنزين يومياً، وهذا يكفي طرح 5400 طن من تلك المادة في كافة أنحاء البلاد، وخاصة في المناطق القريبة من الحركة المرورية. ومعدلات توضع تلك المادة عالية بالقرب من مدن من قبيل لاغوس، حيث يوجد أكثر من مليون آلية وتحفظ سرعة السيارات الوسطى في أثناء ساعة الازدحام إلى 10 كيلو متر في الساعة. وتحصل تراكيز زائدة لأول أكسيد الكربون والضباب الدخاني الكثيف على نحو متكرر في تلك المدينة أيضاً.

لكن، فيما بعد جرى تطوير مركبات أخرى لإضافتها إلى البنزين. وأصبح ثلاثي كربونيل منغنيز خماسي دينيل الميثيل الدوري Methylrlyclopentadienyl المعرف بالـ manganese tricarbonyl $CH_3(C_5H_4)Mn(CO)_3$ ، متوفراً ويُضاف بنسبة تساوي $0.1g L^{-1}$ إلى البنزين.



يتصف الـ MMT بأنه سام، إلا أنه يحترق كلياً في المحرك، والنواتج الوحيدة الهامة المنبعثة بسببه هي Mn_3O_4 وأكسيد المنغنيز الأخرى. يعتبر المنغنيز مغذياً أساسياً للنباتات والحيوانات، لكن الجرعات الكبيرة منه سامة وتؤدي إلى اضطرابات عصبية. إلا أنه يُدعى أن النواتج الصلبة المنبعثة من الوقود لا تزيد كثيراً من مقدار المنغنيز الذي تتناوله النباتات والحيوانات في الحالات العادية.

من الواضح أن ثمة حلولاً تقنية راسخة لمسألة تقييم الأوكتان ونسبة الضغط والمردود، إلا أن المشكلة ما زالت قائمة لأسباب اقتصادية. يُضاف إلى ذلك أن الحلول التقنية لأنبعاث أول أكسيد الكربون والكيماويات المولدة للضباب الدخاني هي حلول جزئية. لذا يجري السعي نحو نفاثات أعلى كفاءة ومقدرة على إزالة أول أكسيد الكربون وأكسيد النتروجين والمواد الهdroكربونية غير المحترقة من الغازات المطروحة.

احتراق الوقود والبنزين المعدل: مضادات مؤكسجة

(Fuel combustion and reformulated gasolines-Oxygenating additives)

يوصي الاحتراق الكامل للأوكтан بالصيغة العامة البسيطة التالية:



وفيما يخص هذه المادة الهdroكربونية المشبعة وغيرها، تساوي نسبة أمثل تفاعل الأكسجين إلى أمثل تفاعل الوقود (على أساس كتني) نحو 1:5.3، وهذه نسبة توافق نسبة هواء إلى وقود تساوي 1:17. وفي حالة عدم كفاية الأكسجين، يحصل احتراق غير تام وتتضمن نواتج التفاعل أول أكسيد الكربون ومجموعة من المواد الهdroكربونية المتفاعلة جزئياً أو غير المتفاعلة. ومن المعروف أن أول أكسيد الكربون يمنع تحمل الأكسجين على الهيموغلوبين، لذا وضعت بعض السلطات التشريعية قيوداً صارمة على مستوياته العظمى المسموح بها، التي تساوي في الغلاف الجوي نحو 10-30 ppmv. أما المواد الهdroكربونية المتفاعلة جزئياً أو غير المتفاعلة فهي تمثل وفقاً لما رأينا مواد أولية لسلسلة تفاعلات تكوين الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي. تجب الإشارة أيضاً إلى أن ثمة انبعاثات لمواد هdroكربونية تحصل على شكل ضياءات

بالتبخر من خزانات وقود ومُكربنات السيارات. وتكون تلك الانبعاثات كثيفة، خاصة عندما تكون درجة حرارة الجو المحيط عالية.

تُعدُّ المركبات المؤكسجة التي تضاف إلى الوقود الهيدروكربوني إحدى وسائل تحقيق احتراق أكثر اكتمالاً. وهذا يقودنا إلى موضوع الوقود المعدل. وصفت المركبات المؤكسجة آنفًا بأنها قادرة على زيادة رقم أوكتان مزيج الوقود. يُضاف إلى ذلك أنه نظراً إلى كون تلك المركبات والميثanol methanol والإيثanol ethanol وإيثر ثلاثي بوتيل الميثيل (الـ MTBE) وسائل تزويد بالأوكسجين، فإنها تتصرف أيضاً بالمقدرة على نقلischen انبعاثات أول أكسيد الكربون في أثناء احتراق الوقود. وهذا هو سبب وضع التشريعات في الولايات المتحدة (قانون الهواء النظيف لعام 1990) وفي غيرها من الدول. ففي الحالة الأمريكية، تقتضي التشريعات استعمال بنزين معدل غني بالأوكسجين على مدار السنة في تسع مناطق رئيسية مزدحمة واسعة تعاني مشاكل الهواء الشديد التلوث. تلك المناطق هي: كونكتيكت الكبرى ومدينة نيويورك وفيلاطفيا وبالتيمور وشيكاغو وميلواكي وهيوستن ولوس أنجلوس وسان دياغو. أما المناطق الأخرى فتختضع إلى قيود أقل صرامة. وإحدى الصيغ التي يُنصح بها لتحقيق متطلبات القانون هي إضافة 10% من الإيثanol إلى الوقود.

وفي حين أن الإيثanol يُسهم في التحسينات من حيث انبعاثات أول أكسيد الكربون، فإنه يزيد أيضًاً تطاير الوقود بنحو 7 kPa، وهذا هو ضغط بخار رايد Reid vapour pressure RVP الذي يقاس عند درجة حرارة تساوي 34.4°C، أو 100°F. ويختلف التطوير المتزايد بنوع آخر من قانون الهواء النظيف الذي يقتضي تخفيض التطوير من 62 kPa في البنزين العادي إلى 56 kPa في المدن الشمالية و 50 kPa في الجنوب. وقد وُضعت هذه التشريعات لأن تطاير الوقود يمثل مصدراً رئيسياً لأنبعاث المركبات العضوية الطيرية التي تعتبر مع أول أكسيد الكربون عوامل أساسية في تلوث الهواء. لذا تقتضي التشريعات الملائمة تقييم عوامل انبعاث أول أكسيد الكربون والمركبات العطرية الطيرية. وعلى غرار ما في كثير من الحالات الأخرى، يفتح حل بسيط لمسألة معينة مجموعة من المسائل الأخرى ذات الصلة بها. وبغضّ النظر عن تعقيدات التلوث المحلي في المدن، يجب تحريّي مفاعيل تخصيص مساحات كبيرة من

الأراضي الزراعية الرئيسية للإنتاج المستمر للذرة بواسطة الزراعة العالية الكثافة. فالذرة هي المادة الأولية الرئيسية لإنتاج الإيثanol، ويعتمد إنتاجها بكميات كبيرة على الاستعمال الكثيف للأسمدة الصناعية التي يعتمد صنعها على الوقود الأحفوري وعلى مواد أولية أخرى. وتمثل العواقب البيئية لإنتاج واستعمال تلك الكيماويات عالماً آخر يجب تضمينه في أي حسابات لمشاكل وفوائد طرائق تعديل البنزين. ثمة مقارنة للانبعاثات من البنزين العادي والمعدل في المرجع:

Environmental Science and Technology, vol. 26, no. 6 (1992), p. 206.

دراسة حالة: موازنة الطاقة حين استعمال الذرة مصدرًا للوقود (Case study-an energy budget when using corn as a source of fuel)

تعتبر الذرة جنساً جيداً لإنتاج الكحول على وجه الخصوص. وتتضمن هذه السيرورة خطوتين:

- التخمير ضمن ظروف تعزّز التفاعلات التي تقوم بها المتعضيات المكروية
- التقطر لفصل الكحول عن عوالق المزيج.

يمكن تمثيل تفاعل التخمير بأبسط صيغة بما يلي:



استعملت الصيغة $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ بوصفها صيغة بسيطة تعطي نسباً ذرية تقريبية للعناصر الرئيسية في الكثلة الحيوية (انظر الفصل الثاني عشر).

تضمن نواتج التخمير الثانوية فضلات العصر التي يمكن أن تستعمل علماً للحيوانات. ويُستعمل راسب التقطر مادة أولية لتحضير كيماويات مفيدة متعددة، ويُستعمل أحياناً علماً للحيوانات أو محسناً التربة.

يمكن نسب طاقة إلى كلٍ من تلك النواتج، برغم أن الإيثanol وحده هو الذي سوف يستعمل وقوداً. وتوضح مجموعة البيانات التالية فوائد الطاقة الناتجة من زراعة الذرة بغرض إنتاج الإيثanol.

الطاقة التي يعطيها كل لิتر من الوقود المنتج:

$19.0 \times 10^6 \text{ J}$ طاقة وقود الإيثanol

$8.2 \times 10^6 \text{ J}$ طاقة النواتج الإضافية

$27.2 \times 10^6 \text{ J}$ الطاقة الكلية

وبطريقة مشابهة، تحتاج جميع العمليات الازمة لتكوين المنتج إلى طاقة، ومنها الطاقة المقترنة بمواد الدخل الكيميائية المستعملة في زراعة الذرة، وبالآليات والنقل..إلخ. وثمة أيضاً طاقات الدخل المقترنة بسيرورتي التخمير والتقطير الصناعيين.

طاقة الدخل لكل لิتر من الوقود المنتج:

$5.4 \times 10^6 \text{ J}$ إنتاج الذرة

$9.1 \times 10^6 \text{ J}$ معالجة

$14.5 \times 10^6 \text{ J}$ الطاقة الكلية

باستعمال واحدة الميغا جول MJ , أي $\times 10^6 \text{ J}$:

$((27.2 - 14.5) / 14.5) \times 100 = 87\%$ ربح الطاقة الكلي يساوي:

$((19.0 - 14.5) / 14.5) \times 100 = 31\%$ ربح طاقة الوقود:

من الواضح أن ثمة حاجة إلى مقدار كبير نسبياً من طاقة الدخل، معظمه متضمن في وقود الإنتاج والمعالجة، لتحقيق ربح مقداره 31% في طاقة الوقود. طبعاً، سوف يكون المردود أكبر إذا احتسبنا الطاقة الموجودة في النواتج الثانوية أيضاً.

سؤال فرمي

ما مقدار مساحة الأرض الازمة لتوفير وقود لمحرك سيارة صمم للعمل بالإيثanol الصافي مدة عام كامل؟

إيثر ثلاثي بوتيل الميثيل: عامل صنعي مؤكسج

(Methyl tertiary butyl ether (MTBE)- a synthetic oxygenating agent

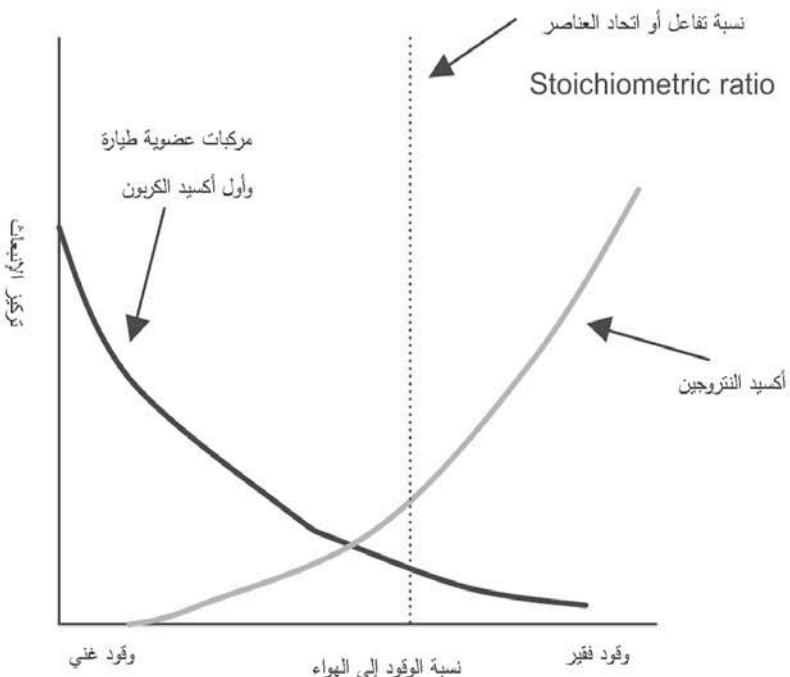
والمركب الثاني الواسع الاستعمال في الإشعاع بالأكسجين هو إيثر ثلاثي بوتيل الميثيل MTBE. وخلافاً للايثانول الذي يُشتق من كتلة حيوية، يُشتق هذا المركب الصنعي من خامات نفطية. لذا تنشأ مشكلات بيئية أخرى غير تلك المترتبة بالزراعة. يعتبر الـ MTBE، الذي يُضاف عادة بمقادير 15% من حجم الوقود، عامل مؤكسج مُجدِّداً اقتصادياً لا يقتصر دوره على تحسين اكتمال الاحتراق فقط، بل يزيد أيضاً رقم أوكтан البنزين. لكن مشاكل الـ MTBE الكبرى تحصل حينما يصل إلى مصادر المياه. يمثل تسرب البنزين من خزانات الوقود الموجودة تحت الأرض مشكلة عامة في العالم كله. فالوقود المتتسرب تحت الأرض يتألف من بنزين لا ينحل بالماء وبطيء التفكك عادة، لكنه ينحل بسهولة في الماء الجوفي في حالة وجود الـ MTBE. وقد حصل تلوث خطير من هذا القبيل لماء الشرب في كاليفورنيا وفي ولايات أمريكية أخرى. كذلك، يعطي الـ MTBE الماء طعمًا غير مستساغ، فضلاً عن كونه مسرطناً.

تصميم المحرك والمبادلات الحفزية لضبط الانبعاثات

(Engine design and catalytic converters for emission control)

ثمة نهج آخر لتوكيد الاحتراق الكامل للوقود وهو ضمان وجود نسبة كافية من الأكسجين في مزيج الوقود والهواء في أسطوانة المحرك. حينما تكون نسبة الهواء إلى الوقود كبيرة، يوصف المزيج بأنه مزيج فقير(lean mixture)، أي هو فقير بالوقود. في هذه الحالة، ترتفع درجة حرارة الاحتراق، وهذا يزيد أيضاً نسبة الضغط (compression ratio) و يجعل مردود الوقود أعظمياً. لكن هذه الحالة تؤدي أيضاً إلى مفعول ثانوي سلبي في البيئة.

فنسبية الهواء الكبيرة لا تقتصر على رفع درجة حرارة الاحتراق فقط، بل تزيد أيضاً تركيز النتروجين وتتوفر أكسجينًا يفوق ذاك اللازم للتفاعل مع الوقود. وتزيد هذه العوامل مجتمعة تكوين وابناعث أكسيد النتروجين، إلى جانب خفضها للانبعاثات الهدروكربونية (الشكل 5.4).



الشكل 5.4: المقادير النسبية للنواتج المنبعثة بدلالة نسبة الوقود إلى الهواء.

لقد رأينا أن أكسيد النتروجين الناتج هو مكون أساسى من مكونات تكوين الضباب الدخانى الكيميائى الضوئى، وهو أيضاً مادة أولية لتوسيع حمض التerrick الجوى الذى يعطي المطر الحمضى. وتضمنت المحاولات الأولية لجعل توليد NO_x أصغرياً استعمال احتراق عند درجات حرارة أخفض ونسب ضغط أقل، مع تدوير غازات العادم المحترقة جزئياً، باعتبارها مخففاً، في مزيج الوقود والهواء.

تُلخص هذه الطريقة مستويات انبعاث أكسيد النتروجين، لكنها تقلّل أيضاً مردود الوقود (كفائتها). لذا جرى تطوير عدة طرائق أكثر تعقيداً لتنظيف غاز العادم. وتنتمي التقانات الحالية لتحقيق ذلك حول استعمال منظومة تحفيز ثلاثة (three-way catalytic system) قادرة على تخفيض مستويات ثلاثة أنواع من النواتج المنبعثة، هي المواد الهدروكربونية غير الميثان وأول أكسيد الكربون وأكسيد النتروجين. وتطوي هذه المنظومة على احتراق يحصل في ظروف قريبة من التفاعل وفقاً لأمثال التفاعل الصحيح، وعلى تكوين تأثيرات متبادلة فيما بين غازات العادم ومحفزين موضوعين

على التسلسل. يثبت المحفزان على السطح العلوي لمادة سيراميكية تمر عبرها غازات العادم. ويُصنع المحفز الأول عادة من الرُّodium (rhodium) الذي يُسهل إرجاع أكسيد النتروجين لتكوين ثاني أكسيد النتروجين. أما عامل الإرجاع في هذه الحالة فهو أحد المكونات الموجودة في تيار غاز العادم والذي لم يتأكسد كلياً. يمكن للمواد الهdroكربونية غير المتفاعلة وغاز الهdroجين وأول أكسيد الكربون جميعاً أن تتفاعل بهذه الطريقة:



ومع تقدُّم السيرورة، يتولَّ بعض الأمونيا أيضاً بسبب تفاعل أول أكسيد النتروجين مع الهdroجين الذي يوجد نتيجة لنفَّاك بعض مكونات الوقود الهdroكربوني:



وبغية أكسدة المواد الهdroكربونية المتبقية وأول أكسيد الكربون والأمونيا، ويُدخل هواء في المنظومة ويمرُّ فوق محفز ثان مصنوع من البالاديوم أو البلاتين أو أكسيد متكافئة (ستوikiومترية)^(*) من قبيل $\text{CoO} \cdot \text{Cr}_2\text{O}_3$ أو Fe_2O_3 أو $\text{CoO} \cdot \text{Cr}_2\text{O}_3$ للمساعدة على أكسدة المكونات المُرجحة:

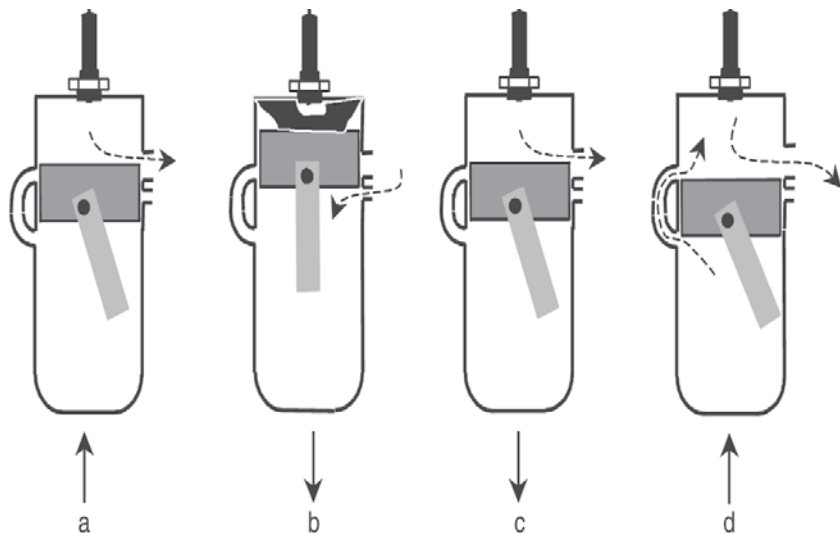


يؤدي استعمال منظومات التحفيز الثلاثية الفعالة إلى تقليل انبعاثات الغازات الإشكالية الثلاثة بـ 80% أو أكثر. إلا أنه ما زالت ثمة مشاكل تقنية قائمة يجب حلها بغية تحقيق مزيد من التخفيفات، وأهمها تخفيض الانبعاثات في أثناء "تحميـة" الآلية عندما تكون درجة حرارة حجرة التحفيز ليست عالية بقدر كافٍ لحصول تفاعل جيد لغازات العادم.

^(*) أكسيد متكافئة أو ستوikiومترية (Stoichiometric oxides): أكسيد عناصر متكافئة مكتملة عدد الذرات (المترجم).

محركات البنزين ثنائية الشوط: محركات الآليات والتجهيزات الصغيرة (Gasoline-powered two-stroke engines-power source for smaller vehicles equipment)

يُستعمل المحرك الثنائي الشوط لتحريك الآليات الصغيرة وتشغيل تجهيزات الاستغناء عن الجهد البشري التي من فييل منشار السلسلة وقصاصة العشب. يبيّن الشكل 6.4 رسمًا مبسطًا لدورة المحرك.



الشكل 6.4: دورة المحرك ثنائي الشوط. وصف خطوات الدورة مدرج في النص. السمة الأساسية لهذا المحرك هي أن طرح نواتج الاحتراق وسحب مزيج الوقود والهواء يحصلان في نفس الوقت وفق المبيّن في d.

في الجزء (أ) من الشكل، يكون المحرك بالقرب من قعر شوطه ويكون المكبس على وشك الحركة إلى الأعلى ضاغطاً مزيجاً الوقود والهواء. ومع صعوده إلى الوضعية (ب)، يدخل مزيج جديد من الوقود والهواء إلى ما تحته في حين أن المزيج الذي فوقه يكون مضغوطاً. وعند ضغط عالٍ بقدر كافٍ، تدقح شمعة الاحتراق وتُشعل المزيج المضغوط، ويُدفع المكبس في شوط القوة (ج) نحو الأسفل. ومع اقتراب المكبس من أسفل الأسطوانة، تبدأ غازات الاحتراق بالخروج عبر فتحة العادم، ويحصل ذلك في نفس وقت دفع مزيج الوقود والهواء الجديد إلى أعلى الأسطوانة. ثم تتكرر الدورة.

يُعد تصميم المحرك الثنائي الشوط الموصوف هنا تصميمًا بسيطًا، وقد أدخلت فيه تعديلات كثيرة لتحسين مردوده وخصائصه الأخرى. ومع ذلك يجب أن يكون واضحاً أن إحدى سمات التصميم، وهي دخول مزيج الوقود والهواء إلى الأسطوانة وخروج غازات الاحتراق منها في نفس الوقت، يمكن أن تؤدي إلى مشاكل تتعلق بعدم احتراق المواد الهروكربونية كلية. وتتفاقم المشكلة لأن وقود هذا المحرك يتتألف عادة من مزيج من البنزين ومزيج نفطي كتلته المولية الوسطى أعلى من تلك التي للبنزين، ولذا تتأكسد بكفاءة متدنية في أثناء عملية الاحتراق مقارنة باحتراق البنزين الذي هو أخف منها.

ثمة سمة أخرى في تصميم هذا المحرك هي أن الاحتراق يحصل عند درجات حرارة أخفض من تلك التي يعمل عندها المحرك الرباعي الأشواط المألف. وتؤدي هذه السمة مع السمة المذكورة آنفاً إلى غازات احتراق ذات تركيب فقير نسبياً بأكسيد النتروجين وغني بالأكسجين والماء الهروكربونية، حتى عندما يُشغل المحرك في ظروف صحيحة أمثل التفاعل.

تشابه المواد الهروكربونية التي تتبعث من محرك القارب البحري الذي يعمل بالبنزين بطبيعته لا بمقداره، تلك التي تتبعث من الآليات البرية التي تستعمل نفس الوقود⁵. وتتضمن مكوناتها مواد هروكربونية عطرية، وخاصة عطريات الألکيل (alkyl aromatics). وفي حالة محرك القارب، تُطرح الغازات في الماء مباشرة. ومع أن قابلية انحلال هذه الجزيئات الهروكربونية في الماء قليلة، فإن مفاعيلها البيئية السامة في المتعضيات المائية يمكن أن تكون خطيرة.

تصنع حالياً محركات قوارب ثنائية ورباعية الأشواط لها نفس خرج الاستطاعة (power output)، ولذا من الممكن مقارنة الانبعاثات منها في نفس الظروف. في اختبار أجري باستعمال محركين استطاعتاهما تساويان 7.3 كيلو واط ويعملان بالبنزين⁵، وجد أن غازات العادم تتصرف بالتركيب المبين في الجدول 3.4.

F. Juttner [et al.], “Emissions of Two - and Four-Stroke Outboard Engines: I. Quantification of Gases and VOC,” *Water Research*, vol. 29 (1995), pp. 1976-1982.

الجدول 3.4 غازات عادم مكونة من أول أكسيد الكربون وأكاسيد النتروجين ومواد هdroوكربونية تتبعت من محركين استطاعة كل منها تساوي 7.3 كيلو واط، أحدهما ثانوي الشوط والثاني رباعي الأشواط، يعلن في نفس الظروف⁵.

الغازات المطرودة (10^{-8} g J^{-1})			
مواد هdroوكربون	NO_x	CO	
89	0.3	165	محرك ثانوي الشوط
7	0.7	127	محرك رباعي الأشواط

تؤكّد هذه البيانات المفعولين اللذين سبق ذكرهما، أي إن المحرك الثنائي الشوط يُصدر مقادير كبيرة نسبياً من المواد الهdroوكربونية، ومقادير صغيرة نسبياً من أكاسيد النتروجين. يمكن استعمال الحفازات لتقليل الانبعاثات الهdroوكربونية، لكن الحفاز يجب أن يكون من النوع المؤكسد. ونظراً إلى أن معظم المحركات الثنائية الشوط صغيرة الحجم، فإن الغازات تُطرح بالقرب من حجرة الاحتراق وتكون حارة جداً. لذا قد يكون من الضروري تبريدها حتى درجة حرارة يكون عندها الحفاز فعالاً، وإحدى طرائق تحقيق ذلك هي إدخال مزيد من هواء التبريد مباشرة قبل عبور منظومة التحفيز.

وتستطيع الحفازات تقليل الانبعاثات بنجاح حتى مستويات منخفضة كثيراً. يتضمن الجدول 4.4 بيانات لمحرك دراجة نارية عالي الأداء سعته تساوي 125 سنتيمتراً مكعباً، ويعمل في ثلاثة أنماط: محرك عادي من دون تعديل، ومحرك ذو مُكربن مستمدٌ مع تنظيف لغازات العادم، ومحرك ذو عادم مزوّد بمنظومة تحفيز، ومحرك تتوافق انبعاثاته مع مقاييس الحكومة السويسرية الصارمة⁶ (الجدول 4.4).

محركات الديزل: محركات الأعمال الشاقة

(Diesel-powered engines-engines for heavy duty use)

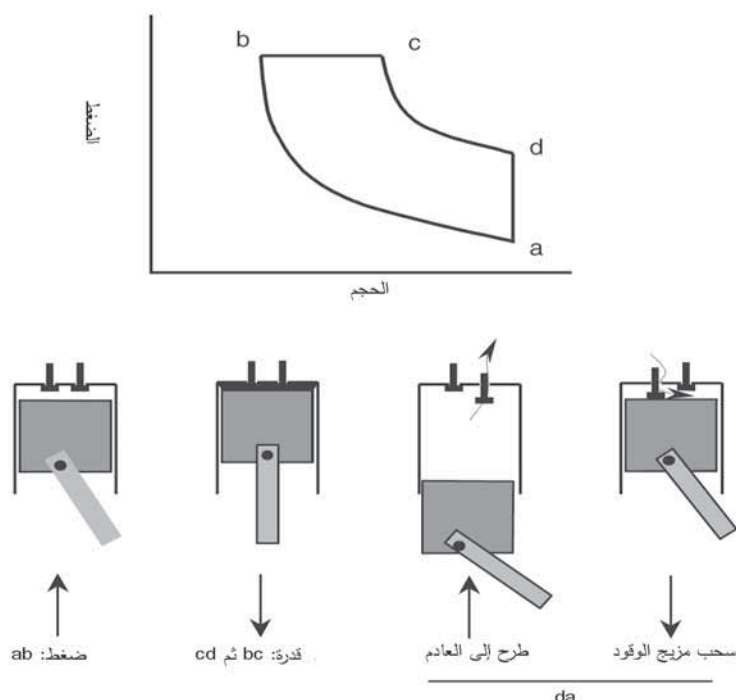
محركات الديزل هي محركات رباعية الأشواط تعمل بنسب ضغط أعلى من تلك المستعملة في محرك أوتو (Otto) المعروف. ويؤدي الضغط العالي في الأسطوانة إلى

F Laimbock quoted in: Gordon P. Blair, *The Basic Design of Two-Stroke Engines*⁶ (Warrendale, PA : Society of Automotive Engineers, 1990), p. 328.

درجة حرارة عالية تجعل مزيج الوقود يشتعل تلقائياً، ويحترق بدون وجود شمعة احتراق. ويبين الشكل 7.4 دورة محرك الديزل.

الجدول 4.4 مفاعيل استمثال المحرك والغازات في انبعاث أول أكسيد الكربون وأكسيد التروجين والمواد الهdroكربونية من محرك دراجة آلية ثانية الشوط سعته تساوي 125 cc

الغازات المطروحة (g km ⁻¹)			
مواد هdroكربون	NO _x	CO	
16.9	0.01	21.7	محرك عادي
10.4	0.03	1.7	محرك مستمثل
1.9	0.02	0.8	محرك مع محفز
3	0.1	8	المقياس السويسري



الشكل 7.4: دورة محرك الديزل. الخطوات مشابهة لخطوات دورة أوتو وهي موصوفة في النص

يحصل في الأسطوانة الممتلئة بالهواء ضغط حافظ للحرارة (ab) بنسبة ضغط تساوي 15:1. وفي نهاية الخطوة ab يُدخل الوقود إلى الأسطوانة. ويؤدي ضغطه إلى حجم صغير جداً إلى زيادة في درجة الحرارة حتى نحو 500 درجة مئوية ضمن الأسطوانة، فيشتعل الوقود تلقائياً فورياً، ويحترق باستمرار في أثناء دفع المكبس إلى الأسفل في شوط القوة (cd إلى bc). أما المدة التي يستغرقها حقن الوقود واحتراقه، فهي طويلة بقدر يكفي لبقاء الضغط في الأسطوانة ثابتاً تقريباً في المرحلة الأولية من التمدد. وفي النهاية يحصل طرح نواتج الاحتراق ويتبعه سحب هواء جديد (da).

يُستعمل في محرك الديزل وقود ذو جودة أقل ودرجة غليان أعلى من نظيرتهما في البنزين المستعمل في المحركات السابقة. وتؤدي نسبة الضغط العالية إلى تكون مصدر طاقة أعلى كفاءة (المعادلة 51.4)، لكنها تتطلب أيضاً أن تكون بنية المحركة قوية كي تتحمل الضغط المتولد في الأسطوانة. ونظراً إلى أن الوقود يُحقن عند اكتمال شوط الضغط، يكون امتراج الوقود بالهواء غير تام إلى حد ما. لذا فإن إحدى المشاكل الرئيسية التي تظهر في محركات الديزل هي انبعاث هباب مؤلف من جسيمات كربون غير محترق (سخام) ومادة عضوية قابلة للانحلال في الماء. وتتألف المادة العضوية من مكونين هما وقود غير محترق أو محترق جزئياً على شكل هباب سائل، ومكون آخر يتجمع على جسيمات السخام. أما انبعاثات الهدروجين الغازية فهي هنا أقل من نظيرتها التي تتبعت من محركات البنزين بسبب درجة حرارة غليان وقود الديزل العالية. وتوجد أيضاً ضمن الهباب كبريتات غير عضوية لأن محتوى وقود الديزل من الكبريت (الذي يساوي عادة 0.1-0.3%) أعلى من ذاك الذي يوجد في معظم أنواع البنزين.

أما المكون الهام الآخر في غاز العادم فهو أكسيد النتروجين الذي يوجد نتيجة لدرجة حرارة الاحتراق العالية، وبسبب فقر المزيج في أثناء جزء من سيرورة الاحتراق على الأقل.

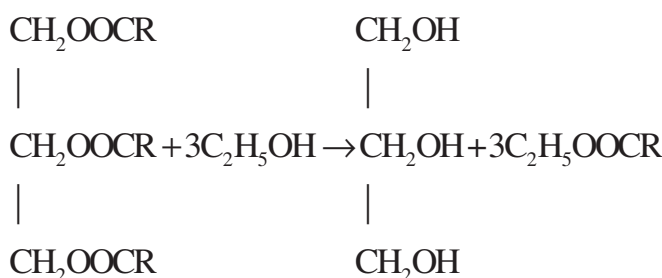
تعتبر مصائد السخام (soot traps) التي تستعمل غالباً ليثين متعدد رباعي الفلور (PTFE) (polytetrafluoroethylene) إحدى وسائل تقييد انبعاثات جسيمات الهباب (aerosol particulates). لكن عندما يتراكم السخام، تزداد مقاومة التدفق ويصبح من الضروري تنظيف المرشح بحرق المادة المترسبة. لكن تقنية تحقيق ذلك معقدة وتحتاج عادة إلى مصدر طاقة ومصيدة ثانية لاستعمالها في عملية التنظيف، إضافة إلى جهاز

تحكم. وثمة طريقة أخرى هي استعمال محفز أكسدة يمكنه استيعاب انبعاثات صلبة وسائلة ومواد هdroوكربونية غازية غير محترقة. ويكون أحد أنواع الحفازات من البلاتين أو البلاديوم الموضع على سطح ركيزة سليكا كبيرة المساحة. أما ركيزة الألومنيا فهي غير محبّدة بسبب التأثير النوعي القوي المتبدّل بينها وبين الكبريتات التي توجد أيضاً ضمن غازات العادم. إن حفازات الإرجاع الشائعة ملائمة لإزالة أكسيد النتروجين من تيار الغاز.

وفي حين أن إزالة الغازات الملوثة بعد تكونها في المحرك تبقى ضرورية، فإن النهج الأفضل هو منع توليد الغازات من حيث المبدأ. وهذا شيء صعب، إلا أن بعض النجاح قد أحرز بتصميم المحرك تدوّر فيه غازات العادم، وبغير توقف الحقن، ويحصل مزج جيد للوقود والهواء بحيث يحصل احتراق كامل مع إبقاء تكون أكسيد النتروجين أصغرياً.

وقود الديزل الحيوي (Biodiesel fuel)

تحقق في الآونة الأخيرة ابتكار لإنتاج وقود ديزل يقوم على تعديلات كيميائية للدهون والزيوت. ويمكن اشتقاق هذه المواد الأولية من محاصيل زراعية من قبيل فول الصويا الذي يُزرع خصيصاً بغية إنتاج الوقود. ويمكن أيضاً استعمال النفايات الدهنية والزيتية التي تختلف المطاعم وغيرها. وقد جرى تطوير عدد من السيرورات لتحقيق الأسترة التبادلية (transesterification) للمواد التي تُعطي الغليسروول (glycerol) والوقود نفسه. ويُستعمل عادة تفاعل محفز قاعدياً لإنتاج الحموض الدهنية المؤسّرة:



وقود ديزل حيوي غليسروول إيثانول دهن أو زيت

يمثل R المركب $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_n$ ، و n هي عادة 14-18 ذرة كربون.

يتصف هذا الوقود بمزية ثمة خلاف عليها هي كونه مشتقاً من مصادر متعددة. ويمكن أن ينطوي أيضاً على مزية إضافية إذا أمكن صنعه من الفضلات. يضاف إلى ذلك أنه قد تبين أن بعض الانبعاثات منه تتقلّص كثيراً مقارنة بنظيراتها التي يولّدها дизيل النفطي. والجدير باللحظة هو أن محتوى الوقود من الأكسجين البالغ 10-12% يؤدي إلى احتراق أكثر اكتمالاً، وإلى انبعاثات من النواتج الهدروكربونية غير المحترقة أقل. وتحتوي الزيوت النباتية في بنيتها أيضاً كبريتاً أقل، وهذا ما يجعل انبعاثات ثاني أكسيد الكبريت شبه معدومة.

يُستعمل معظم дизيل الحيوي حالياً في الآليات التجارية التي من قبيل الحافلات. وثمة صيغتان شائعتان منه: B100 هو ديزل حيوي صاف، وب20 هو مزيج مكون من 20% من дизيل الحيوي و 80% من дизيل العادي. يتضمن الجدول 5.4 تغيير الانبعاثات الناجمة عن وقود дизيل الحيوي والممزوج وتلك الناجمة عن дизيل النفطي.

الجدول 5.4 تغيير النواتج المنبعثة حين استعمال дизيل الحيوي أو الممزوج بدلاً من дизيل النفطي

تغيير النواتج المنبعثة % حين استعمال		نوع الناتج المنبعث
B20	B100	
-12	-48	أول أكسيد الكربون
-12	-47	جسيمات معلقة
+2	+10	أكسيد نتروجين
-20	-100	كبريتات
-10	-50	قربنة إنتاج الأوزون

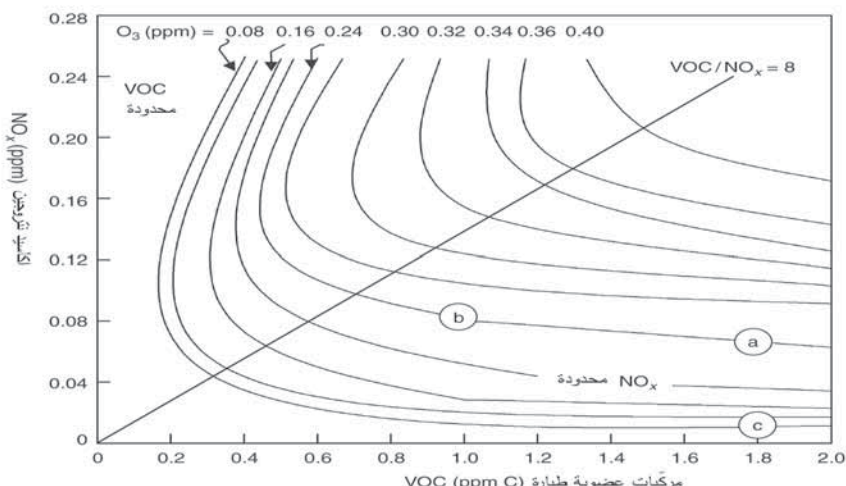
تكوين الأوزون من انبعاثات المحرك

(Ozone production from engine emission)

بيّنا أنه يوجد ضمن نواتج الاحتراق التي تُطرح من المحرك عدد من الأجناس ذات الخواص غير المرغوب فيها والسامة أحياناً. ورأينا أيضاً أن تفاعلات ثانوية تحدث تغييرات كيميائية تولّد غازات وجسيمات معلقة أخرى. ومن بين تلك المواد الأوزون الذي يُمثل مصدراً كبيراً للقلق بسبب مفاعيله السيئة في كل من النباتات والحيوانات. فقد

لوحظت في حالات الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي مراراًً مستويات عالية من الأوزون. وسوف نشير في الفصل السابع إلى بعض مناطق المدن التي سُجلت فيها مستويات زائدة من الأوزون الجوي.

الأوزون هو ناتج ثانوي من سلسلة تفاعلات تتأكسد فيها المواد الهيدروكربونية وبيتلتها جزر الهيدروكسيل. وبعية نقليل مقدار توليد الأوزون في مناطق المدن، من الضروري تقليل التركيز الجوي للتفاعلات، وخاصة أكسيد النتروجين (المادة الأولية للهيدروكسيل) والمواد الهيدروكربونية نفسها. مثلاً، قد يرغب المرء بتقليل تركيز كل من الغازين، إلا أننا سبق أن رأينا أن ذلك ينطوي على صعوبات تقنية. مع ذلك، من الممكن تقليل تركيب الأوزون بتحديد المحدد للتفاعل من بين ذينك المتفاعلين. يُري الشكل 8.4 خطوط تسوية الأوزون (منحنيات التركيز الثابت) بدلاًلة تركيز كل من أكسيد النتروجين والهيدروكربون⁷.



الشكل 8.4: خطوط تسوية تركيز الأوزون الأعظمي جرى حسابها ضمن ظروف متحكم فيها باستعمال طريقة النمذجة الحركية التجريبية. اقتُبست من:

B. J. Finlayson-Pitts and J. N. Pitts, Jr., "Atmospheric Chemistry of Tropospheric Ozone Formation: Scientific and Regulatory Implications," *Air Waste*, vol. 43 (1993), pp. 1091-1100.

B. J. Finlayson-Pitts and J. N. Pitts, Jr., "Atmospheric Chemistry of Tropospheric⁷ Ozone Formation: Scientific and Regulatory Implications," *Air Waste*, vol. 43 (1993), pp. 1091-1100.

خُذ حالة يوجد فيها عدد كبير من المحركات الثانوية الشوط التي تؤدي إلى انبعاثات كثيرة وغنية بالمواد الهيدروكربونية. تمثل النقطة (a) في الشكل 8.4 تلك الحالة، وهي منطقة نسبة الهيدروكربون فيها إلى أكسيد النتروجين كبيرة. يؤدي تقليل انبعاثات الهيدروكربون بـ 50% إلى تغيير الظروف لتصبح في النقطة (b). وبرغم هذا التقليل الكبير للمواد الهيدروكربونية، فإن تركيز الأوزون في تلك النقطة لا يتغير كثيراً. من ناحية أخرى، يؤدي تقليل مستويات أكسيد النتروجين، المنخفضة أصلاً، إلى الانتقال إلى النقطة (c)، ومن ثم إلى تقليل كبير في توليد الأوزون. ويعود هذا إلى أن مقدار الأوزون المتولد محدود بتوفُّر جزر الهيدروكسيل الذي يعتمد على توفر كميات كبيرة من أكسيد النتروجين.

من الضروري فهم هذه العوامل، وفهم أنها لا تتطبق إلا على توليد غاز ملوث واحد هو الأوزون. وقد يكون من الضروري أيضاً تقليل انبعاث المواد الهيدروكربونية لأنها بحد ذاتها كالبنزن مركبات ذات خواص ضارة.

النقطة الرئيسية 4.4 تُطلق المحركات بمختلف أنواعها أكسيد النتروجين والمركبات الكربونية الضرورية لتكوين الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي. وتعتمد مقادير النواتج المنبعثة على تركيب الوقود وعلى تصميم المحرك. ومن طرائق الحد من تلك الانبعاثات الأكسدة التحفيزية للمواد الهيدروكربونية غير المحرقة وإرجاع أكسيد النتروجين. إن التقانة الحالية قادرة على تقليل الانبعاثات تقليلياً هائلاً.

(Additional Reading)

مراجع لاستزادة

1. Atkinson, R. “Gas-phase Tropospheric Chemistry of Organic Compounds: A Review,” *Atmospheric Environment*, vol. 24A (1990), pp. 1-41.
2. Farrauto, R. J., R. M. Heck. and B. K. Speronello, “Environmental Catalysts,” *Chemical and Engineering News*, vol. 70 (1992), pp. 34-44.
3. Fenn, John B., *Engines, Energy, and Entropy: A Thermodynamics Primer*. San Francisco: W. H. Freeman, 1982.

4. Guderian, Robert (ed.), *Air Pollution by Photochemical Oxidants: Formation, Transport, Control, and Effects on Plants*. Berlin; New York: Springer-Verlag, 1985. (Ecological Series; vol. 52)

مسائل

1. من الصيغ العامة للبنزين الصيغة C_7H_{13} . احسب نسبة كتلة الهواء إلى كتلة البنزين اللازمة لاحتراق متكافئ (stoichiometric) صحيح.
2. اكتب سلسلة عامة للأكسدة الكيميائية الضوئية للبوتان butane.
3. افترض أن البروبين ($CH_2=CH-CH_3$) هو الهيدروكربون الذي يتفاعل مع جذر الهايدروكسيل OH^- . مبتدئاً بإضافة OH^- ، اكتب مجموعة التفاعلات الكيميائية التي تُعطى في النهاية الأليهيد. ما هو هذا الأليهيد النهائي؟
4. يمكن النظر إلى أنهيدريد نيتريك فوق أكسيد الخل (بان) peroxyacetic nitric (pan) على أنه على صلة بفوق أكسيد الهايدروجين. ارسم بنائه وبين سبب افتراض أنه عامل أكسدة قوي.
5. تختلف نسبة البان في الجو، إلى البان مع النترات اللاعضوية، من أقل من 0.1 حتى 0.9. وتقربن القيم الكبيرة للنسبة بكتل الهواء "الهرمة كيميائياً وضوئياً"، أي الحالات التي حصلت أخيراً ووُجدت فيها تراكيز ليلية عالية على نحو غير معتاد لأكسيد النتروجين.⁸ ماذا تستنتج من هذه الملاحظات عن العوامل التي تؤثر في المعدلات النسبية لتكوين وإزالة مركبات أكسيد النتروجين؟
6. يتكون أكسيد النتروجين في الليل من تفكك خماسي أكسيد النتروجين الثنائي dinitrogen pentoxide N_2O_5 :



يساوي ثابت المعدل $3.14 \times 10^{-2} s^{-1}$ عند $25^\circ C$ و $6.88 \times 10^{-1} s^{-1}$ عند $55^\circ C$. احسب عمر النصف لهذا الجزيء في الحالتين. واحسب المدة اللازمة لانخفاض

James M. Roberts, "The Atmospheric Chemistry of Organic Nitrates,"⁸ *Atmospheric Environment*, vol. 24A (1990), pp. 243-287.

تركيز N_2O_5 من ppbv 3.6 إلى 1.0 عند درجة حرارة ثابتة تساوي 25°C . واحسب أيضاً موسطيًّا أرنيوس، A و E_a ، للتفاعل.

7. احسب تركيز مركبات الكربون الجوية مقداراً بـ C مستعملاً ببيانات الجدول
2.4

8. تقوم شركة كندية بتطوير سiroورة لتحويل الفضلات الزراعية (القش وشرائح الخشب وغيرها) إلى إيثanol. ويُعتبر هذا العمل خطوة متقدمة على التقانة الحالية التي تستعمل مواد أولية غالبية (الذرّة وسكر القصب وغيرها). وتدعى الشركة أنّ ثمة إمكاناً لإنتاج 300 ليتر من الإيثanol من طن واحد من الفضلات الزراعية. استعمل معلومات تخمير الكتلة الحيوية لحساب مردود العملية (بدالة الكتلة).
تساوي كثافة الإيثanol 0.79 g mL^{-1} .

9. يُضاف الإيثanol في محركات الاحتراق الداخلي إلى البنزين لإغنائه بالأكسجين، أو يمكن استعماله وقوداً بحد ذاته. وقد عدلت محركات السيارات في البرازيل لكي تستعمل الإيثanol وقوداً. قارن نسبة كتلة الوقود بكتلة الهواء لتحقيق احتراق كامل للهبتان والإيثanol.

10. يمكن استعمال الميثanol وقوداً في محركات مصممة خصيصاً لهذا الغرض. قارن كثافة طاقة (الطاقة الناتجة من احتراق كتلة من الوقود) هذا الوقود مع تلك الخاصة بالأوكتان. علّق على المزايا النسبية لهذين النوعين من الوقود من الناحيتين البيئية والعملية.

11. تساوي نسبة الأكسجين في وقود يُنصح به لضمان احتراق كامل نحو 2.7%
(أ) إذا أضيف إثر ثلاثي بوتيل الميثيل methyl tertiary butyl ether MTBE إلى البنزين العادي، فما هي نسبة المادة المضافة اللازمة لتحقيق محتوى من الأكسجين بنسبة كتالية تساوي 2.7% في المزيج؟
(ب) احسب محتوى وقود ديزل حيوي شائع من الأكسجين.

الفصل الخامس

كيمياء التروبوسفير - المتساقطات (Tropospheric Chemistry- Precipitation)

المواضيع المشمولة

كيمياء المتساقطات: مصادرها وخصائصها والحد منها

- تركيب المطر
- تكون الحموضة في المتساقطات
- المطر والثلج والضباب
- تغيير التركيب الشامل
- نقانات الحد من الانبعاثات

إحدى القضايا البيئية التي استحوذت على اهتمام الإعلام والجمهور استحواذاً واسعاً هي مشكلة الأمطار الحمضية. فقد تبيّن أن الانبعاثات من محطات توليد الطاقة الكهربائية وصناعات استخلاص المعادن تمثل مصدراً لحمضيّ الكبريت والنتريك، وأن قيمة عامل حموضة الأمطار (PH) في بعض الأماكن كانت تساوي 4 أو أقل. وبينت الدراسات أن الأمطار ذات عامل الحموضة المنخفض القيمة، في شمال أوروبا وشمال شرق أمريكا على وجه الخصوص، قد أدت إلى حموضة البحيرات وأثّرت في نمو الغابات وألحقت الأذى بالمباني الحجرية والبني الأخرى. وكان هذا الموضوع أكثر

المواضيع نقاشاً في ستينيات وسبعينيات القرن العشرين، وأدت البحوث والإعلام والضغط السياسي إلى جعل كثير من الصناعات تتخذ إجراءات وقائية. ومع أن هذه المشكلة أصبحت الآن أقل حدة بكثير، إلا أنها لم تحل كلياً. يضاف إلى ذلك، من الناحية البيئية، أن ثمة الكثير من المشكلات في المتساقطات غير الحموضة. ومن هنا يأتي تركيز اهتمامنا في هذا الفصل في كيميات المتساقطات، بدون اقتصار على حموضتها فقط. ومن الهم أيضاً الإشارة إلى أن ثمة أسباباً أخرى لتكون الحموضة البيئية غير المتساقطات. وهذا موضوع سوف نناقشه في الفصل الثامن عشر.

والمطر والثلج هما أكثر أنواع المتساقطات ألفة لنا. لكن من الناحية البيئية، يوجد للتساقط تعريف أوسع، ويمكن تقسيمه إلى فئتين. التساقط المبلول (wet deposition)، وهو سقوط جسيمات مائية الأصل، سائلة أو جافة، على الأرض، ومن أمثلتها المطر والثلج وأنواع الأخرى من الجليد كالبرد وغيره. والتساقط الجاف (dry deposition)، وهو سقوط أجناس جافة على سطح الأرض، ومنها غازات من قبيل ثاني أكسيد الكبريت، وجسيمات صلبة من قبيل أنواع الغبار المختلفة. سوف نصب اهتمامنا في هذا الفصل على التساقط المبلول، وسوف نناقش التساقط الجاف في الفصل القادم.

حينما يتكافف الماء ليكون الغيوم، تدخل أجناس كيميائية مختلفة في بنى قطرات الغيم، وتختضع أحياناً إلى التبدل هناك. وفي أثناء حصول التساقط، تستقر الأجناس المتراكمة فيها على سطح الأرض. وعندما تترأكم الأجناس الكيميائية في الغلاف الجوي وتزال منه بهذه الطريقة، تسمى العملية الغسل المطري (rainout)، في حين أن مصطلح الكنس المطري (washout) يُستعمل حينما تكتس قطرات المطر الكيماويات الموجودة تحت الغيوم وتحملها معها إلى سطح الأرض.

1.5 تركيب المطر (Composition of rain)

إذا كان ماء الغيم في حالة توازن مع الأجناس الغازية التي في الهواء، احتوى على أجناس قابلة للانحلال فيه من الغازات الجوية بتركيز يحدّدها قانون هنري (Henry's law). ومن تلك الغازات ثاني أكسيد الكربون الذي بلغت القيمة الوسطى لنسبة مزجه الجوية في النصف الشمالي من الكره الأرضية 378 ppmv في عام 2004. يتصرف ثاني أكسيد الكربون المنحل في الماء بأنه حمض ضعيف، ويساوي عامل حموضة

المحلول المائي الذي يحتويه والمتوازن مع الغلاف الجوي غير الملوث $\text{pH} = 5.7$. سوف يتضح مغزى هذه القيمة حينما نجري حسابات قابلية انحلال الغازات في الماء ومفعولها في عامل الحموضة في الفصل الحادي عشر. لذا يكون ماء المطر الذي يحتوي على ثاني أكسيد كربون حامضاً قليلاً، مع تركيز لأيونات الهيدرونيوم hydronium ion يزيد بنحو 20 مرة على ذاك الذي في الماء الصافي. ونظراً إلى كون كثير من ثاني أكسيد الكربون "طبيعي" المنـاـ، يـقـال غالباً أن عـامل حـمـوضـةـ المـطـرـ غـيرـ المـلـوـثـ يـساـويـ 5.7.

وفي الواقع، يمكن للأجنس الطبيعية الأخرى التي تولد الحموض، ومنها الحموض العضوية والمركبات الكبريتية التي تتكون بسيرورات حيوية مكروية من كتلة حيوية حية أو ميتة، أن تكون مصدراً لحموضة المطر الزائدة في مناطق بعيدة عن تأثير البشر. يُضاف إلى ذلك أنه حينما يحتوي المطر على كيماويات "طبيعية" أخرى من قبل الغبار المحتوي على كربونات الكالسيوم، يصبح محلولاً قليلاً مخففاً. عموماً، يمكن للأجنس موجبة وسالية الأيونات أن تترافق في المطر وفقاً للظروف، من دون أن يكون من الممكن دائماً التمييز بوضوح بين الأجنس ذات المنشأ الطبيعي وتلك ذات المنشأ البشري. ونتيجة لهذه العوامل مجتمعة، يمكن لعامل حموضة المطر غير الملوث أن يأخذ قيمة تختلف من أقل من 4.5 حتى 8، أو أعلى. وفي جميع الحالات، ليس المطر والثلج ماء نقىًّا، وتتحدد كيمياؤه بمجموعة من العوامل المعقّدة المترابطة. يتضمن الجدول 1.5 تركيز الأجنس الكيميائية الرئيسية الموجودة في ماء المطر، التي جرى قياسها في موقع مختلفة.

وتُعتبر الأجنس المنحلة في ماء المطر، والمدرجة في الجدول، نفسها مكونات هامة أيضاً للمتساقطات التي تتساقط في موقع أخرى على الأرض. ومع أنه لا يمكن رد الأجنس إفرادياً إلى أصل محدد على نحو مؤكّد، إلا أن معظم الصوديوم والكلور يأتي من المحيطات (ومن أمثلتها أمطار برمودا في سانت جورج). وترافق الصوديوم والكلور تركيز صغيرة إلى حد ما من أيونات بحرية أخرى منها البوتاسيوم والكالسيوم والمغنيزيوم والكبريتات. وفي حالات أقل شيئاً، تأتي التركيز المرتفعة للصوديوم وأوكالسيوم والكلور في المعلقات الجوية من الأملاح التي تستعمل لإذابة الجليد والثلج الذي يتراكم على الطرق العامة في أثناء الشتاء في بلدان مثل روسيا وكندا. ويدخل الكالسيوم والمغنيزيوم الموجودان في الغبار قطيرات الماء، ولذا فإن مستويات هذين العنصرين

العالية تأتي من سطح الأرض. ومن أمثلة المناطق التي يحصل فيها ذلك مدينة بون في الهند. وتأتي أيونات الأمونيوم من سيرورات حيوية تتضمن نتروجين بقايا النباتات والحيوانات، ومن الأسمدة اللاعضوية. وإضافة إلى الأجناس الأصلية، يحتوي المطر على تراكيز قليلة من عناصر أخرى، خاصة في المناطق المكتظة بالصناعة.

الجدول 1.5: تركيب المطر في موقع مختلف^(ا)

التركيز ($\mu\text{mol L}^{-1}$) في عينات مطر من						
برمودا	سانت جورج ^(ب) (pH=4.8)	بون ^(ج) ، ولاية ماهاراشtra، الهند	كاثيرين ^(د) ، شمال أستراليا	بيركنز ^(إ) ، جنوب النرويج	غويانغ ^(ه) ، غويزو، الصين	
16.2	0.04	16.6	57	112	H^+	
(pH=4.8)	(pH=7.4)	(pH=4.8)	(pH=4.2)	(pH=3.95)	Cl^-	
175	155	11.8	58		NO_3^-	
5.5	18	4.3	38	10.3	SO_4^{2-}	
36.3	11	6.3	68	222	Ca^{2+}	
9.7	55	2.5	9	128	Mg^{2+}	
34.5	35	2.0	13		Na^+	
147	150	7.0	56		K^+	
4.3	36	0.9	4		NH_4^+	
3.8	28	2.4	38	57		

(ا) افترض أن موقعي الصين والنرويج يحتويان على أجناس كيميائية من صنع البشر. أما البقية فتأثر قليلاً أو لم تتأثر بالأنشطة البشرية.

(ب) Z. Dianwu and X. Jiling, “Acidification in Southwestern China,” in: Henning Rodhe and Rafael Herrera, eds., *Acidification in Tropical Countries* (Chichester; New York: Wiley, 1988).

لا توجد بيانات بخصوص الكلور والمغنيزيوم والصوديوم والبوتاسيوم.

(ج) L. N. Overrein, H. M. Seip and A. Tollan, *Acid Precipitation-effects on Forest and Fish*, Final report of the SNSF project 1972-1980, Oslo, 1980.

(د) A. H. Legge and S. V. Krupa, *Acid Deposition, Sulfur and Nitrogen Oxides* (Chelsea, MI: Lewis Publishers, 1990).

(ه) L. T. Khemani [et al.], “Influence of Alkaline Particulates on pH of Cloud and Rain Water in India,” *Atmospheric Environment*, vol. 24 (1987), pp. 1137-1145.

المثال 1.5: موازنة الشحنات في عينة من ماء المطر

بغية تدقيق النتائج التحليلية، قد يكون من المفيد حساب موازنة الشحنة في عينة من الماء للأجناس المدرجة في الجدول 1.5.

على سبيل المثال، حدّد مقدار الشحنة الموجبة والسلبية المقترنة بالعناصر الرئيسية في عينة ماء أخذت من بركان برِكِنْز بالترويج.

أيون موجب	التركيز $\mu\text{mol L}^{-1}$	الشحنة $\text{charge}/\mu\text{mol L}^{-1}$
H^+	57	57
Ca^{2+}	18	9
Mg^{2+}	26	13
Na^+	56	56
K^+	4	4
NH_4^+	38	38
الكلية	199	
أيون سالبة	التركيز $\mu\text{mol L}^{-1}$	الشحنة $\text{charge}/\mu\text{mol L}^{-1}$
Cl^-	58	58
NO_3^-	38	38
SO_4^{2-}	136	68
الكلية	232	

في هذه الحالة، يوجد فرق مقداره $33 \mu\text{mol L}^{-1} = 199 - 232$ أو 15% تقريباً بين التركيزين الكليين للشحنات الموجبة والسلبية. لكنً بمعرفة أن هذا الحساب قائم على تسع قياسات تحليلية منفصلة أجريت جميعاً عند تركيز منخفضة إلى حدّ ما، يتبيّن أن الفرق على الأرجح ليس هاماً. يُضاف إلى ذلك أن النقص هو في الطرف الموجب، وليس ثمة في البيئة أيونات موجبة عامة يمكن أن تبرر الفرق. أما في الحالات الأخرى التي تُجرى فيها هذه الحسابات، فيمكن لفرق الكبير في موازنة الشحنة أن يشير إلى وجود خطأ كبير في التحليل أو إلى عدم قياس أجناس هامة في العينة.

نظراً إلى أن أيونات الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم والمغنيزيوم الموجبة وأيون الكلور السالبة جمِيعاً شائعة ومن منشأ طبيعي وليس ضارة عند التراكيز التي من رتبة $\mu\text{mol L}^{-1}$ الموجودة في المتساقطات الجوية، فإن وجودها ليس ذا شأن بيئي كبير نسبياً. أما أجناس الكبريت والنتروجين فهي التي تولّد الحموضة، وهذا ما يجعلها مصدراً للقلق. فهذه الأجناس تأتي من أنشطة بشرية إلى حد بعيد، وهي تؤدي معًا إلى ظاهرة تُسمى التساقط الحمضي. يحتوي الجدول 2.5 على مصادر أجناس الكبريت والنتروجين الموجودة في الجو وتقديرات لنسب مزجها ومُدد مكونتها في الجو.

وعلى غرار المركبات الأخرى، فإن التمييز بين المصادر الطبيعية وتلك التي تأتي من الأنشطة البشرية ليس ممكناً دائماً، إلا أنه ليس ثمة من ريب في أن الجزء الرئيسي من أجناس الكبريت والنتروجين الجوية يأتي من سيرورات الاحتراق والصناعة المختلفة. وهذه الانبعاثات هي التي تُسهم في النهاية في زيادة إنتاج الحمض القوية الموجودة في المتساقطات المبلولة والجافة.

النقطة الرئيسية 1.5 تتضمن الصيغ الجوية المختلفة للماء السائل والصلب المطر والثلج والضباب. وتحتوي صيغ المتساقطات الجوية هذه وغيرها دائمًا على أجناس منحلة فيها أنت من منشأ طبيعي أو من سيرورات صنع البشر. ومن بين هذه المواد، تعتبر الحموض الناتجة عن أكسيد الكبريت والنتروجين مصدرًا عاماً للقلق. فوجودها بكميات زائدة يمكن أن يؤدي إلى انخفاض قيمة عامل حموضة الأمطار إلى قيم تصل إلى 4 أو أقل.

الجدول 2.5 أجناس النتروجين وال الكبريت الموجودة في الجو

المصدر	نسبة المزج في الجو (يوم)	مدد المköوث التقريرية في الجو (يوم)	(ppbv)	أجناس النتروجين
أكسيد النتروجين NO_x	0.2 (مدن) 1-0.1 (أماكن حتى 10 (أماكن نائية كثلة حيوية، برق، تفـٰك حـٰرـٰي)).	10 ← 1 في الشتاء (نائية)		
فضلات حـٰرـٰيـٰ، أسمدة، تفـٰك حـٰرـٰيـٰ.	70-2	1-0.1	NH_3	

أجناس الكبريت

أكسيد الكبريت SO_2	5-3	0.3-0.01	وقود أحفورى، احتراق كتللة حيوية، فاز الكبريتيد.
كبريتيد الهيدروجين H_2S	2-1	0.3-0.05	ترابة مغمورة، أرض مبلولة.
كبريتيد الكربون CS_2	1 تقربياً	0.07-0.01	ترابة مغمورة، أرض مبلولة.
(CH_3) ₂ S	2500-200	0.5-0.3	المحيطات.
كبريتيد الكربونيل COS			المحيطات، التربة.
مركابتان الميثيل CH_3SH			المحيطات، التربة.
ثنائي كبريتيد ثانوي الميثيل CH_3SSCH_3			المحيطات، التربة.

(*) نسب المزاج تخص المناطق غير الملوثة إلا إذا ذكر العكس، والبيانات مقتبسة من مصادر مختلفة.

2.5 تكوين حمض النتريك في الغلاف الجوي

Atmospheric production of nitric acid

ليست سلسلة التفاعل الرئيسية التي تسهم في تكوين حمض النتريك معقدة، وقد جرت مناقشتها سابقاً في الفصلين الثالث والرابع. فهي تبتدئ بانبعاثات أكسيد النتروجين التي تصدر عن سيرورات الاحتراق في المقام الأول. وعندما تكون درجة حرارة الاحتراق عالية، يأتي معظم النتروجين من الجو، ويأتي بعضه من مركبات النتروجين العضوية الموجودة في أنواع الوقود التي من قبيل الخشب. وتتطلق مقادير صغيرة من أكسيد النتروجين على شكل نواتج ثانوية حين نترنة المتعضيات المكرورة للتربة، وهذه سيرورة تتعزّز في البيئة المدارية الحارة. ويُضيف البرق الكثير الشيوع في المناطق المدارية مقادير صغيرة أيضاً إلى محتوى الجو من أكسيد النتروجين.

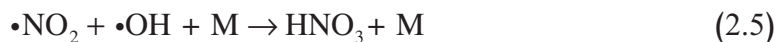
كيمياء أكسيد النيتروجين في أثناء النهار

(Daytime nitrogen oxide chemistry)

يتأكسد أكسيد النيتروجين بـ O_3 أو ROO^\bullet أو O_2 هي أي مجموعة ألكيل (alkyl). على سبيل المثال:



ثم يُسهم ثانوي أكسيد النيتروجين الناتج بهذه الطريقة في تكوين الأوزون وجذر الهدروكسيل، ولذا يعتبر مسؤولاً (جزئياً) عن ابتداء سلسلة تكوين ضباب دخاني كيميائي ضوئي. ويعاد توليد أكسيد النيتروجين في أثناء السيرورة، وبذلك يُسهم مرة أخرى في تكوين مزيد من الأوزون والضباب الدخاني. إلا أن الشيء الجيد هو أن أعمار مركبات أكسيد النيتروجين في الجو محدودة، ولو لا ذلك لاستمر وتزايد حدوث الضباب الدخاني. أما الجانب السيئ فهو أن الآية الرئيسية لإزالتها من الجو تتضمن تحويلها إلى حمض النتريك بأكسدة ثانوي أكسيد النيتروجين بواسطة جذر الهدروكسيل:



M هي طرف ثالث. أما قيمة ثابت معدل التفاعل الذي هو من المرتبة شبه الثانية (pseudo second-order) فتساوي $1.2 \times 10^{-11} (T/298)^{-1.6} \text{ cm}^3 \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1}$. ونظراً إلى أن التفاعل 2.5 يتضمن مادة بادئة مكونة جزئياً بواسطة سيرورة كيميائية ضوئية، يكون تفاعلاً نهارياً إلى حد بعيد.

المثال 2.5 معدل تحويل ثانوي أكسيد النيتروجين إلى حمض النتريك

بافتراض أن تركيز جذر الهدروكسيل ثابت ويتساوي $2 \times 10^6 \text{ molecules cm}^{-3}$ ، وأن درجة الحرارة تساوي 20°C ، ما مقدار عمر النصف للـ NO_2 في التفاعل السابق؟

$$\text{Rate} = k_2 [\text{NO}_2][\text{OH}]$$

k_2 هو ثابت المعدل من المرتبة شبه الثانية، لذا:

$$\text{Rate} = k_1 [\text{NO}_2]$$

$$k_1 = k_2 [\text{OH}] = 1.2 \times 10^{-11} (293 / 298)^{-1.6} \times 2 \times 10^6$$

$$\text{Rate} = 2.5 \times 10^{-5} \text{ s}^{-1}$$

ومنه يكون عمر النصف:

$$\text{Half-life} = 0.693 / (2.5 \times 10^{-5}) = 2.8 \times 10^4 \text{ s} = 7.8 \text{ h}$$

(Night-time chemistry)

كيمياء الليل

بعد الغروب، تصبح سلسلة من التفاعلات الأخرى أكثر أهمية لتكوين حمض النتريك. وهي تتضمن جذر النترات الذي يتكون في أثناء النهار والليل، لكنه يتراكم في الليل فقط بسبب توقف التفكك الضوئي. يُعطى تفاعل تكوين جذر النترات بـ:



يمكن لهذا الجذر أن يدخل في عدة تفاعلات. وهو ينتمي إلى حد ما بتفاعلات مع مرَّكات NO_x :



وعلى غرار الهايدروكسيل، تُمكن إضافة جذر النترات إلى الأوليفينات:



ونظراً إلى أن الناتج هو جذر أيضاً، يكون عرضة إلى مزيد من التفاعلات. وعادة، تؤدي إضافة جذر النترات إلى إضافة سريعة للأكسجين.

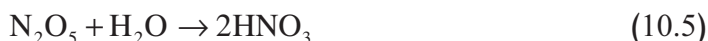
وعلى غرار الهايدروكسيل أيضاً، يبتدئ جذر النترات سلسل تفاعلات بانتزاع الهيدروجين أولاً. في هذه الحالات، يتكون حمض النتريك:





يمثل R في كل من التفاعلين 7.5 و 8.5 مجموعة alkyl group الألكيل وتشارك جذور الألكيل الناتجة جزئياً في مزيد من التفاعلات، ومنها إضافة الأكسجين.

يُعطي تفاعلاً سريعاً يدخل فيما جذر الترات وثاني أكسيد النتروجين خماسي أكسيد النتروجين الثنائي ثم حمض النتريك:



وفي كثير من الحالات البيئية، يدخل معظم أكسيد النتروجين الجوية ليلاً في التفاعلات 3.5 و 9.5 و 10.5، وهذه وسيلة إضافية لإزالة مكونات الضباب الدخاني الأولية تلك وتكوين حمض النتريك. ويتحول جزء صغير من أكسيد النتروجين في النهاية إلى بان PAN بالتفاعل:



إزاله حمض النتريك

(Removal of nitric acid)

يُزَال حمض النتريك من الجو بالتساقط المبلول أو الجاف، ولذا يكون أحد المساهمين الرئيسيين في حموضة المتساقطات. وهو يتفاعل أيضاً إلى حدٍ ما مع الأمونيا التي تأتي في المقام الأول من المنتجات من الأسمدة النتروجينية والبيوريا (urea) الموجودة في بول الحيوانات ومصادر النتروجين المختزلة العضوية الأخرى:



ويمكن لترات الأمونيوم أن تعمل باعتبارها نوعاً مختلفاً عليها قطيرات الماء، أو تساقط بوصفها جزءاً من المعلقات الصلبة. سوف ندرس هذه المسألة بتفصيل أكبر في الفصل السادس.

النقطة 2.5 حمض النتریک هو واحد من مكونات تحمیض المتساقطات الهامة، وهو ينتج من أکاسید النتروجين التي ناتی من تفاعلات الاحتراق إلى حدٍ بعيد.

3.5 تكوین حمض الكبریت فی الغلاف الجوی

(Atmospheric production of sulfuric acid)

أكسدة أجناس الكبريت المُختزلة

(Oxidation of reduced sulfur species)

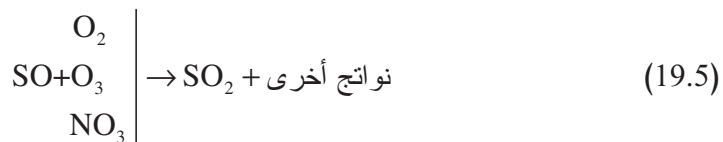
إن سیرورة تکوین حمض الكبریت أكثر تعقیداً من سیرورة تکوین حمض النتروجين. فسلسلة التفاعل يمكن أن تبتدئ بطیف واسع من مرکبات الكبریت المُختزلة و المؤکسدة جزئیاً ذات المنشأ الطبیعی بمعظمها. وبحتوی کبریتید الهدروجين وکبریتید الكربونیل وثنائي کبریتید الكربون ومرکابتان المثیل methyl mercaptan على الكبریت في أدنی حالة أکسیدته (-2). وتنطلق هذه المرکبات من المحيطات ومن التربة في ظروف اخترال نتیجة لسیرورات حیوية مکروية متعددة، سوف نناقش بعض سمات تکوینها في الفصل الخامس عشر. وتعزّز درجات الحرارة العالیة لأنشطة الحیوية المکروية، ولذا يكون انبعاث مرکبات الكبریت المُختزلة كبيراً في المناطق المداریة على وجه الخصوص.

وبعد وصول مرکبات الكبریت إلى الجو مباشره تبدأ سلسلة التفاعلات. ويتأکسد کبریتید الهدروجين وثنائي کبریتید الكربون وکبریتید الكربونیل بواسطه الهدروکسیل معطیة جذر التیونیل (•SH) thionyl بوصفه ناتجاً أولیاً:

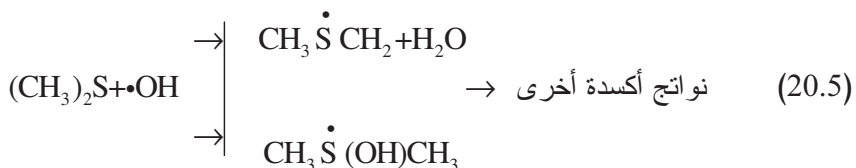


ومن بين مركبات الكبريتيد الثلاثة، يتفاعل كبريتيد الهdroجين وكبريتيد الكربون بسرعة. أما كبريتيد الكربوني COS الذي ينبعث مباشرة من المحيطات أو يتكون بأكسدة ثانيي كبريتيد الكربون، فهو مستقر حركيًا نسبياً فيما يخص تفاعل الأكسدة 15.5.

ويؤدي المزيد من أكسدة اليونيل إلى تكوين ثاني أكسيد الكبريت:



وتولد العوالق النباتية المركبة ضوئياً (phytoplankton) التي تعيش عند سطح الماء في المحيطات مقداراً كبيراً من كبريتيد ثاني المثيل، وهو من الناحية الكمية أكثر مركبات الكبريت المرجعة أهمية التي تتطلق إلى الغلاف الجوي. ويتفاعل جذر الهdroكسيل مع كبريتيد ثاني المثيل بانزماع أو إضافة الهdroجين:



تتضمن نواتج الأكسدة الأخرى أكسيد الكبريت ثاني المثيل dimethylsulfoxide وحمض كبريتيك الميثان methane sulfonic acid، وقد وُجد كلاهما في المعلقات الجوية فوق البحار. ويكون أيضاً ثاني أكسيد الكبريت. إلا أن مسارات وآليات سلسل التفاعل المعقدة تلك لم تتحدد حتى الآن على نحو واضح.

وبواسطة هذه السيرورات يمكن لجميع مركبات الكبريت المرجعة أن تتأكسد، وأحد نواتج الأكسدة الرئيسية هو ثاني أكسيد الكبريت الذي يتحول في النهاية إلى حمض الكبريت. وفي المناطق البعيدة عن الأنشطة البشرية، تُعتبر مركبات الكبريت المرجعة المُنبعة، وخاصة كبريتيد ثنائي المثيل، المصدر الرئيسي لثاني أكسيد الكبريت الذي يؤدي إلى فرط حموضة المعلقات والمساقطات الجوية.

وينطلق ثاني أكسيد الكبريت أيضا بكميات كبيرة في الجو مباشرة في أثناء استخلاص الكبريت من فلزاته واحتراق الوقود الأحفوري. وهذا المصدر البشري بالإضافة هو الذي يؤدي إلى الحموضة الزائدة في بعض المناطق القاربة التي تزدحم بالأنشطة الصناعية.

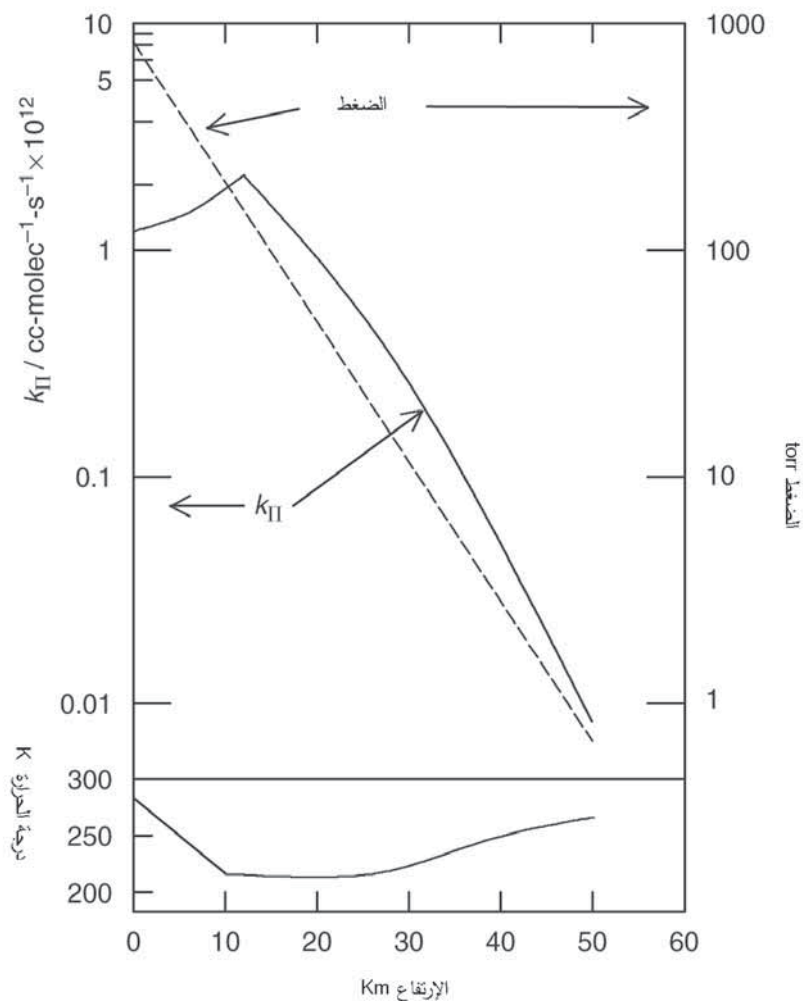
أكسدة ثاني أكسيد الكبريت بتفاعلات متجانسة

(Oxidation of sulfur dioxide by heterogeneous reaction)

ينتج حمض الكبريت من ثاني أكسيد الكبريت بواسطة سلسلتين منفصلتين من السيرورات على الأقل. تحصل السلسلة الأولى على نحو متجانس في الطور الغازي وتبدأ غالباً بالتفاعل 21.5 الذي يمثل الخطوة المحددة للمعدل:



وفقاً لما هو مبين، هذا تفاعل من المرتبة الثالثة. لكن في الجزء الأسفل من التروبوسفير، حيث يكون تركيز الجسم الثالث M، الذي يتتألف بمعظمها من النتروجين الثنائي والأكسجين الثنائي، كبيراً، يُصبح التفاعل من المرتبة شبه الثانية. لذا يتراقص ثابت معدل المرتبة الثانية مع تناقص الضغط حين الصعود إلى ارتفاعات عالية في التروبوسفير والستراتوسفير. إلا أن عالماً ثانياً يجب أن يؤخذ في الحسبان حين تحديد ثابت المعدل. فعلى غرار كثير من التفاعلات الأخرى بين جذر وجذر، وبين أيون وجزيء التي تتضمن أجنساً بسيطة، تكون طاقة تفعيل هذا التفاعل التركيبية سالبة. لذا فإن انخفاض درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع في التروبوسفير يؤدي بذاته إلى زيادة في ثابت معدل التفاعل. يبيّن الشكل 1.5 أفضل تخمينات ثابت معدل المرتبة الثانية حين ضم عاملٍ درجة الحرارة والضغط معاً.



الشكل 1.5: تغيرات ثابت معدل المرتبة الثانية لتكوين $\text{HO}\overset{\bullet}{\text{SO}}_2$ بدلالة الارتفاع في الجو السفلي والجو الأوسط القريب. الشكل مقتبس من:

J. G. Calvert and W.R. Stockwell, “Mechanisms and Rates of the Gas-phase Oxidations of Sulfur Dioxide and Nitrogen Oxides in the Atmosphere,” in: A. H. Legge and S.V. Krupa, eds., *Acidic Deposition: Sulphur and Nitrogen Oxides: The Alberta Government/Industry Acidic Deposition Research Program (ADRP)* (Chelsea, Mich.: Lewis Publishers, 1990).

ثم يمكن للجزء $\text{HO}\overset{\bullet}{\text{S}}\text{O}_2$ أن يدخل في عدد من التفاعلات السريعة نسبياً يؤدي بعضها إلى تكوين حمض الكبريت. وأبسط وأهم سيرورة لتكوين الحمض هي:



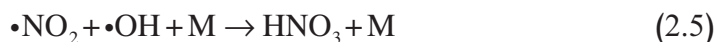
ويلي هذا التفاعل انحلال في الماء لتكوين حمض الكبريت:



ويتفاعل جزر الهيدروكسيل الناتج في التفاعل الأول مع أكسيد النتروجين:



ويُشارك ثانٍ أكسيد النتروجين وجذر الهيدروكسيل في سلسلة تكوين حمض النترريك:



الذي ذكرناه في المقطع السابق. ويتفاعل جزء من جذور الهيدروكسيل مع مزيد من ثانٍ أكسيد الكبريت ، ولذا تكون سلسلة التفاعلات 24.5-21.5 سلسلة ذاتية التسارع.

ثمة سلاسل تفاعل متجلسة أخرى أقل أهمية من الناحية الكمية تُعطي حمض الكبريت ابتداء من ثانٍ أكسيد الكبريت، ومنها التفاعل المباشر مع الأكسجين الذري. يشابه ثابت معدل التفاعل بين ثانٍ أكسيد الكبريت والأكسجين الذري ذاك الخاص بالتفاعل مع جذر الهيدروكسيل، إلا أن نسبة مزج الأكسجين الذري في التربوسفير تقل بمرتبةٍ كبيرةٍ تقريباً عن تلك التي للهيدروكسيل.

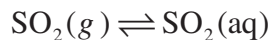
أكسدة ثانٍ أكسيد الكبريت بتفاعلات غير متجلسة

(Oxidation of sulfur dioxide by heterogenous reactions)

رأينا في الفصل الثالث سلسلة من التفاعلات غير المتجلسة تؤدي إلى نقص واسع النطاق في أوزون الستراتوسفير في أثناء الربيع القطبي. وعلى غرار ذلك يمكن إنتاج حمض الكبريت بسيرورة غير متجلسة حينما تكون المتفاعلات اللازمة متوفرة في قطيرات الغيم.

بالابداء مرة أخرى أكسيد الكبريت، تحصل التفاعلات التالية:

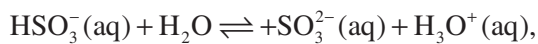
$$K_H = 1.81 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1} \quad (25.5)$$



$$K_{a1} = 1.72 \times 10^{-2} \text{ mol L}^{-1} \quad (26.5)$$



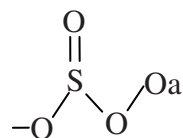
$$K_{a2} = 6.43 \times 10^{-8} \text{ mol L}^{-1} \quad (27.5)$$



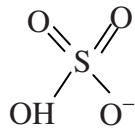
وعلى غرار ثاني أكسيد الكربون، تعتمد قابلية احلال ثاني أكسيد الكبريت في الماء على عامل الحموضة pH ، لكنها أكبر كثيراً على كامل مجال عامل الحموضة. فإذا كانت نسبة المزج الجوية لثاني أكسيد الكبريت تساوي 10 ppbv عند ضغط يساوي P° ، كانت قابلية احلاله في الماء $2.2 \times 10^{-6} \text{ mol L}^{-1}$ عندما يساوي عامل حموضة المعلمات الجوية 4.0، و $2.2 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$ عندما يساوي 7.0. إن قابلية الانحلال في الماء هي واحد من العوامل التي تؤثر في معدل التفاعل غير المتجانس. وتحصل أكسدة أجناس الكبريت ضمن قطيرات الماء. وأهم المؤكسدات هو فوق أكسيد الهتروجين، وهو مادة كيميائية نسبة مزجها الجوية تساوي 1 أو 2 ppbv وتحل في الماء بسهولة $(K_H = 7.0 \times 10^{-1} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1})$



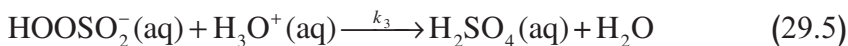
ويتخذ فوق أكسيد أول الكبريتيت peroxymonosulfite الصيغة:



التي يتغير ترتيبها بسهولة لتكوين كبريتات الهتروجين HSO_4^- ذي البنية التالية:



وفي الصيغة ذات البروتونات، تمثل كبريتات الهروجين حمض الكبريت. لذا
تعطي إضافة البروتونات ما يلي:



يُحسب معدل إنتاج حمض الكبريت بأكسدة ثاني أكسيد الكبريت بواسطة فوق
أكسيد الهروجين في ظروف الحالة الثابتة وفق الطريقة التالية بناء على التفاعل 29.5:

$$\frac{d[\text{H}_2\text{SO}_4]}{dt} = k_3[\text{HOOSO}_2^-][\text{H}_3\text{O}^+] \quad (30.5)$$

بافتراض تركيز ثابت للـ HSO_4^- ، يكون:

$$\begin{aligned} \frac{d[\text{HOOSO}_2^-]}{dt} &= 0 \\ &= k_1[\text{HSO}_3^-][\text{H}_2\text{O}_2] - k_2'[\text{HOOSO}_2^-] - k_3[\text{HOOSO}_2^-][\text{H}_3\text{O}^+] \end{aligned} \quad (31.5)$$

في العلاقة 31.5، $k_2' = k_2[\text{H}_2\text{O}] \gg [\text{HOOSO}_2^-]$ ، ولذا يكون $[\text{H}_2\text{O}] \gg [\text{HOOSO}_2^-]$ ثابت معدل
مرتبة شبه أولى:

$$k_1[\text{HSO}_3^-][\text{H}_2\text{O}_2] = [\text{HOOSO}_2^-](k_2' + k_3[\text{H}_3\text{O}^+]) \quad (32.5)$$

$$[\text{HOOSO}_2^-] = \frac{k_1[\text{HSO}_3^-][\text{H}_2\text{O}_2]}{k_2' + k_3[\text{H}_3\text{O}^+]} \quad (33.5)$$

بتعييض المعادلة 33.5 في 30.5 ينتج المعدل:

$$\text{rate} = \frac{d[\text{H}_2\text{SO}_4]}{dt} = \frac{k_1 k_3 [\text{HSO}_3^-][\text{H}_2\text{O}_2][\text{H}_3\text{O}^+]}{k_2' + k_3[\text{H}_3\text{O}^+]} \quad (34.5)$$

أما قيم ثوابت المعدل فتساوي¹ :

L. R. Martin, "Kinetic Studies of Sulfite Oxidation in Aqueous Solution," in: Jack G. Calvert, ed., *SO_2 , NO , and NO_2 Oxidation Mechanisms: Atmospheric*

وعندما يكون $\text{pH} > 2$ ، يكون $k_2' [\text{H}_3\text{O}^+] \ll k_3 [\text{HSO}_3^-]$ ، ويعطى المعادل بـ:

$$\text{rate} = \frac{k_1 k_3}{k_2'} [\text{HSO}_3^-] [\text{H}_2\text{O}_2] [\text{H}_3\text{O}^+] \quad (35.5)$$

باستعمال معادلات K_{H} (انظر الفصل الحادي عشر) و K_{al} ينتُج:

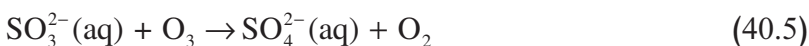
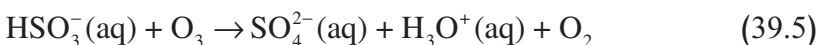
$$[\text{H}_3\text{O}^+] [\text{HSO}_3^-] = K_{\text{H}} K_{\text{al}} P_{\text{SO}_2} \quad (36.5)$$

$$\text{rate} = \frac{k_1 k_3 K_{\text{H}} K_{\text{al}}}{k_2'} [\text{H}_2\text{O}_2] P_{\text{SO}_2} \quad (37.5)$$

$$= k' [\text{H}_2\text{O}_2] P_{\text{SO}_2} \quad (38.5)$$

ينطبق قانون المعدل هذا على الحالات التي تكون فيها قيمة عامل الحموضة بين 2 و 5 تقريباً ويكون كبريتيت الهروجين HSO_3^- هو جنس الكبريت IV المائي الرئيسي. ضمن هذا المجال، تكون أكسدة ثاني أكسيد الكبريت ب فوق أكسيد الهروجين هي الآية المهيمنة ويكون معدل التفاعل مستقلاً عن عامل الحموضة تقريباً. وتحت القيم $\text{pH} \sim 2$ ، يتناقص المعدل بسبب تزايد قيمة مقام المعادلة 34.5. وعند قيم pH أعلى، يُصبح الكبريتيت SO_3^{2-} جنس الكبريت المهيمن، ويتناقص معدل الأكسدة بواسطة هذا المؤكسد لأنه لا يتفاعل مع فوق أكسيد الهروجين.

ويتضمن مسار آخر غير متجانس الأوزون مؤكسداً. في هذا الحالة يكون كل من كبريتيت الهروجين وأيونات الكبريت قابلين للأكسدة:



في التفاعلات القائمة على الأوزون، وبأخذ السيرورات السابقة في الحسبان، يكون فوق أكسيد الهروجين هو المؤكسد الرئيسي عندما $\text{pH} < 5.5$ ، ويكون الأوزون أكثر أهمية عند قيم عامل الحموضة الأخرى. وتبعاً لتوفُّر المواد المؤكسدة، يمكن

للتفاعلات غير المتجانسة أن تساهم في أكسدة ثاني أكسيد الكبريت بمقدار أكبر مما تساهم به سيرورات الطور الغازي.

التعزيز التحفيزي لأكسدة ثاني أكسيد الكبريت

(Catalytic enhancement of oxidation of sulfur dioxide)

لا يستطيع الأكسجين الثنائي (dioxygen) وحده أكسدة الكبريت في محلول مائي إلا ببطء شديد. إلا أن وجود مقادير ضئيلة من بعض الأيونات المعدنية يُحفّز التفاعل. ومن المعادن التي وُجد أنها تزيد من معدل التفاعل الحديد (II) و (III) والمنغنيز (II) والنحاس (II) والكوبالت (III). وفي الماء المحمّض، تذوب تراكيز صغيرة من هذه المعادن، وتتصبح هذه الأجناس الذائبة عوامل تحفيز. وحتى في حالات القيم العالية لعامل الحموضة pH التي تكون فيها معادن من قبيل الحديد III غير قابلة للانحلال، يحصل التحفيز القائم على السطح. وقد وُجد أن مواد صلبة أخرى، من قبيل جسيمات الكربون، تزيد من معدل الأكسدة بالأكسجين الجزيئي. لكن حتى بوجود التحفيز، فإن أكسدة ثاني أكسيد الكبريت بالأكسجين الثنائي في محلول مائي قد تمثل إسهاماً صغيراً نسبياً مقارنة بمسارات الأكسدة الأخرى. ويمكن للأيونات المعدنية أيضاً أن تعزّز معدل التفاعل غير المتجانس لثاني أكسيد الكبريت بواسطة فوق أكسيد الهيدروجين والأوزون.

مصائر أخرى لمركبات الكبريت الجوية

(Alternative fates of atmospheric sulfur compounds)

أشرنا سابقاً إلى أن كبريتيد الكربونيل منبع تماماً على الأكسدة بجذر الهيدروكسيل. ومن الصعب تحديد عمره في الجو الذي قدر بمدة بين 0.5 و 7 سنوات. ونتيجة لذلك، يُعتبر انتشار هذا الجنس المحتوي على الكبريت في الستراتوسفير سيرورة إزالة هامة. ففي الستراتوسفير، يمكن أن يخضع إلى أكسدة كيميائية ضوئية لتكونين ثاني أكسيد الكبريت، وفي النهاية أيون الكبريتات السالب، وهو مكون هام من المعلّقات الموجودة في الستراتوسفير. ويمكن للأشعة البركانية أن تكون وسيلة يُحقن بها ثاني أكسيد الكبريت مباشرة في الستراتوسفير، وهذا ما يزيد تركيز المعلّقات فيه ويؤدي إلى انخفاض ملحوظ في درجة حرارة الأرض من خلال الحجب المادي لأشعة الشمس.

وتشترك مركبات الكبريت الموجودة في الستراتوفمير أيضاً في السيرورات الكيميائية ذات العواقب البيئية المختلفة، ومن أمثلتها ما خلفته ثورة بركان جبل بيناتوبو في الفلبين.

البراكن: ثورة بركان جبل بيناتوبو في عام 1991 (Volcanoes-the 1991 eruption of Mount Pinatubo)

يقع بركان بيناتوبو على بعد 100 كيلو متر من شمال غرب مدينة مانيلا في الفلبين. وبعد هدوء دام 635 عاماً، ثار البركان ثورة هائلة وبلغت مقدوافاته أوجها في 14 و15 يونيو (حزيران). وانطلق منه نحو 7 km^3 من الصهارة على شكل حمم بركانية ورماد صعد في الجو. وكان ثمة تساقط للرماد الثقيل وصل حتى نحو 40 كيلو متراً من موقع البركان، وحمل الإعصار الاستوائي المسمى يونيا (Yunya)، الذي حصل بعد ثورة البركان بقليل، غباراً صلباً ناقلاً إياه إلى مناطق بعيدة مثل تايلاند وسنغافورة. واحتوى الرماد المكون من خفاف من الكلس القلوي على بلورات أنهيدريت (CaSO_4)، وهذا ما يشير إلى وجود تراكيز عالية من الكبريت في الصهارة البركانية.

إضافة إلى الرماد، كان ثمة انبعاث لكميات كبيرة من غازات تقع تراكيبيها ضمن طائفة الكربون-أكسجين-هdroجين-كبيريت. وكان بين الغازات الرئيسية بخار الماء وثاني أكسيد الكربون مع نحو 20 ميغا طن من ثاني أكسيد الكبريت (يساوي هذا المقدار، الذي يحتوي على نحو 10 ميغا طن من الكبريت، نحو عشر انبعاثات ثاني أكسيد الكبريت السنوية الناجمة عن الأنشطة البشرية في العالم. انظر الجدول 5.5). ووصلت الغازات إلى الستراتوفمير عند ارتفاعات تمت بين 20 و 30 كيلو متراً، وتحول ثاني أكسيد الكبريت مع مرور الوقت إلى مخلفات مائية من حمض الكبريت. وتحركت غيمة المخلفات نحو الشمال الغربي وأمكن رصدها في أماكن بعيدة جداً في منطقة غرينلاند-آيسنلاند في بداية يناير (كانون الثاني) عام 1992. وعملت سيرورات مختلفة على تبديد الغيمة على مدى 1-3 سنوات.

وعزي عدد من المفاعيل البيئية إلى تلك المخلفات. فقد حجبت غيمة الجسيمات المنتشرة أشعة الشمس، ولوحظ انخفاض وسطي، لكن غير متجانس، في درجة حرارة الأرض خلال العامين التاليين لثورة البركان. وكان ثمة دليل على أن تدمير الأوزون قد

تسارع، خاصة ضمن الدوّامات القطبية، ونُسب ذلك إلى تزايد تحول خماسي أكسيد النتروجين الثنائي إلى حمض النتريل (التفاعل 10.5)، وهو تفاعل يحصل بسهولة على سطوح بلورات جليد حمض الكبريت. ونتيجة لإزالة أكسيد النتروجين من الستراتوسفير، تناقص ميل ثاني أكسيد النتروجين إلى التفاعل مع أول أكسيد الكلور (التفاعل 52.3). وعزّز ذلك دورة التحفيز الكلورية لدمير الأوزون وأدى إلى تخفيض تراكيز الأوزون.

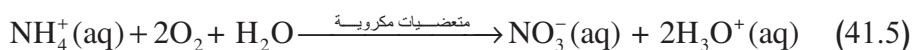
كان مقدار ثاني أكسيد الكبريت المنبعث من البركان أكبر من أن يكون قد انبعث من الصهارة في وقت الثورة. ويعتقد بأن انبعاثات لمقادير كبيرة من البخار قد سبقت ثورة البركان. تحصل هذه الانبعاثات على نحو متكرر في موقع آخر في البحر وعلى اليابسة، وهي لا تقترب دائمًا بثورات بركانية كارثية. ووفقاً لما أشرنا إليه في بداية هذا الكتاب، حصل هذا النوع من انبعاثات الغازات طوال تاريخ الأرض، وأدى إلى تكوين غلاف جو كوكبنا الفريد. إن معظم ماء الأرض، إن لم نقل كلّه، كان قد تكونَ بهذه الطريقة.

النقطة الرئيسية 3.5 يأتي حمض الكبريت الموجود في المتساقطات الجوية من عدد من المواد الأولية الكيميائية، منها ثاني أكسيد الكبريت الذي ينطلق مباشرة إلى الجو من أنشطة بشرية عادة، ومن مركبات كبريت مختزلة ذات منشأ طبيعي. وتتأكسد المواد الأخيرة لتعطي ثاني أكسيد الكبريت، وذلك بجزر الهدروكسيل الذي يمثل عامل الأكسدة الرئيسي. وينحل ثاني أكسيد الكبريت في قطرات الماء حيث يتعرض إلى مزيد من الأكسدة ليعطي حمض الكبريت بواسطة عدة سিرورات متجانسة وغير متجانسة.

4.5 عوامل التحميض في المتساقطات (Acidifying agents in precipitation)

يتضمن الجدول 1.5 لائحة الأيونات الرئيسية الموجودة في المتساقطات والمعروفة جيداً. ووفقاً لما ذكرناه، تمثلّ أيونات الصوديوم والبوتاسيوم والكلاسيوم والمغنيزيوم أيونات موجبة لأسس قوية، وتمثلّ أيونات الكلور والنترات والكبريتات أيونات سالبة لمحوض قوية. بذلك تكون تلك الأجناس جميعاً طبيعية بذاتها، ولذا فإن

الأيونات الرئيسية الوحيدة التي تدخل بالتوازن الحمضي الأساسي للماء هي أيونات الأمونيوم الهدروليوم. تحدّد فعالية أيون الهدروليوم طبعاً عامل حموضة محلول مبشرة. ونظراً إلى أن الأمونيوم حمض ضعيف جداً ($pK_a = 9.25$)، وحتى بوجود فائض قليل من أيونات الهدروليوم، فإنه ليس قادراً على إعطاء بروتونات، وذا يكون مفعوله في عامل حموضة المتساقطات مهملاً. هذا لا يعني أن الأمونيوم يفتقر إلى المقدرة على تكوين الحموض، بل على النقيض من ذلك، حينما يتواضع في التربة أو الماء ضمن ظروف هوائية حيوية، تؤدي أكسدة المتعضيات المكروية له، بغية إنتاج النترات، إلى تكوين أيوني هدروليوم من كل جزء منه: متعضيات مكروية



في هذه الطريقة المباشرة، يكون الأمونيوم الموجود في المتساقطات مساهماً نشطاً في التحميض. سوف نقول المزيد عن هذا التفاعل الشديد الأهمية الذي يسمى بإزالة النترة (nitrification) في الفصل الثامن عشر حيث تعالج كيمياء سيرورات التربة.

لقد أشرنا إلى أن أيونات الهدروليوم في المطر تقرن بحمض النتريك أو حمض الكبريت اللذين يتكونان بالآليات المذكورة آنفاً. ولو كان هذان المكونان المصدران الوحيدين، لوجب أن يكون ثمة ترابط جيد بين تركيز أيونات الهدروليوم وتركيز الكبريتات أو النترات. وقد بين الكثير من الدراسات العديدة التي استهدفت تحري المسألة ترابطات ممتازة (ثبتت ترابط أكبر من 0.8) لواحدة من العلاقاتين أو الأخرى. إلا أن ثمة عدداً من الاستثناءات يشير إلى أن عوامل أخرى، منها تفاوتات الأرصاد الجوية والابتعاثات الأخرى والقرب من المصدر، تستبعد وجود علاقة بسيطة. والمثال الجيد على ذلك هو مناطق براري غرب أمريكا الشمالية حيث يوجد أفضل ترابط لأيون الهدروليوم، لكن على نحو معاكس، مع أيون الكالسيوم، وهذا ما يدل على تحكم اليابسة في التوازن الحمضي الأساسي للمتساقطات بواسطة معدنيات التربة القلوية.

تعتمد الأهمية النسبية لحمضي النتريك والكبريت على البعد عن المصدر لأن معدل تحويل أكاسيد النتروجين إلى حمض النتريك وسرعة توزُّعه أكبر من ذيُك اللذين لحمض الكبريت. ويمكن إيضاح ذلك بالمثال التالي الذي يخص خطوة تحديد المعدل في سيرورتي التفاعل المتجانس الرئيسيتين.

المثال 3.5 معدلات أكسدة NO_2 و SO_2

يساوي تركيز ثاني أكسيد النتروجين في الجو $50\mu\text{g m}^{-3}$ ، ويساوي تركيز ثاني أكسيد الكبريت $25\mu\text{g m}^{-3}$. وهذان التركيزان شائعان في المناطق المزدحمة صناعياً في غرب أوروبا وشرق أمريكا الشمالية. وتساوي قيمة معقولة لتركيز جذر الهيدروكسيل، موسَّطة على 24 ساعة في أشهر الصيف، $1.7 \times 10^6 \text{ molecule cm}^{-3}$. ويساوي ثابت معدل المرتبة شبه الثانية على سطح الأرض للتفاعل 2.5 المقدار $1.2 \times 10^{-11} \text{ cm}^{-3} \text{ molecule}^{-1} \text{s}^{-1}$ ، ويساوي ذاك الخاص بالتفاعل 21.5 المقدار $1.2 \times 10^{-12} \text{ cm}^{-3} \text{ molecule}^{-1} \text{s}^{-1}$. وكلتا القيمتين مقدرتان عند 25°C و P° .

يساوي التركيز الجوي لثاني أكسيد النتروجين:

$$50\mu\text{g m}^{-3} = \frac{50 \times 10^{-6} \text{ g m}^{-3}}{46 \text{ g mol}^{-1}} \times 6.02 \times 10^{23} \text{ molecule mol}^{-1} \times 10^{-6} \text{ m}^3 \text{ cm}^{-3}$$
$$[\text{NO}_2] = 6.5 \times 10^{11} \text{ molecule cm}^{-3}$$

ويساوي تركيز ثاني أكسيد الكبريت:

$$25\mu\text{g m}^{-3} = \frac{25 \times 10^{-6} \text{ g m}^{-3}}{64 \text{ g mol}^{-1}} \times 6.02 \times 10^{23} \text{ molecule mol}^{-1} \times 10^{-6} \text{ m}^3 \text{ cm}^{-3}$$
$$[\text{SO}_2] = 2.4 \times 10^{11} \text{ molecule cm}^{-3}$$

ويساوي معدل أكسدة ثاني أكسيد النتروجين:

$$\frac{-d[\text{NO}_2]}{dt} = K_{\text{NO}_2} [\text{NO}_2] [\cdot\text{OH}]$$
$$= 1.2 \times 10^{-11} \text{ cm}^3 \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1} \times 6.5 \times 10^{11} \text{ molecule cm}^{-3}$$
$$\times 1.7 \times 10^6 \text{ molecule cm}^{-3}$$
$$= 1.3 \times 10^7 \text{ molecule cm}^{-3} \text{ s}^{-1}$$

$$= 4.8 \times 10^{10} \text{ molecule cm}^{-3} \text{ hour}^{-1}$$

يمثل العدد الأخير معدل نقص يساوي نحو 7% من التركيز الأصلي الثاني أكسيد النتروجين في ساعة واحدة.

وتُجرى الثاني أكسيد الكبريت حسابات مماثلة. يساوي معدل أكسدة ثاني أكسيد الكبريت:

$$\begin{aligned}\frac{-d[SO_2]}{dt} &= K_{SO_2}[SO_2][\cdot OH] \\ &= 1.2 \times 10^{-12} \text{ cm}^3 \text{ molecule}^{-1} s^{-1} \times 2.4 \times 10^{11} \text{ molecule cm}^{-3} \\ &\quad \times 1.7 \times 10^6 \text{ molecule cm}^{-3} \\ &= 4.9 \times 10^5 \text{ molecule cm}^{-3} s^{-1} \\ &= 1.8 \times 10^9 \text{ molecule cm}^{-3} \text{ hour}^{-1}\end{aligned}$$

أي إن المعدل الأولى لتناقص ثاني أكسيد الكبريت يساوي 0.7% تقريباً من التركيز الأصلي في ساعة واحدة.

لاحظ أننا تحرّينا سيرورتي الأكسدة المتجانستين فقط في الحسابات.

بالأخذ في الحسبان لسيرورات الأكسدة هذه وغيرها، ولابتعاث أكسيدي الكبريت والنتروجين من مناطق صناعية، ولحمل الريح للمنبعثات مع نواتج التحولات جميعاً، فقد وُجد أن نسبة المولية للكبريتات إلى النترات تزداد مع الابتعاد عن المصدر. على سبيل المثال، تساوي النسبة من 1:1 إلى 1:1.5 في هولندا، وهذا مستوى مميز لقلب غرب أوروبا الصناعي. وبالنحو نحو الشمال الشرقي مع الريح السائدة، تصبح النسبة 1:2 في جنوب اسكندنافيا، وتصل حتى 1:5 في شمال اسكندنافيا.

النقطة الرئيسية 4.5 يُعتبر حمض النتریک وحمض الكبریت، الناتجين إلى حد بعيد من مصادر الاحتراق في المناطق الصناعية، السببین الرئیسیین لعامل الحموضة pH المنخفض الاستثنائي في المتساقطات من الجو في شتى أنحاء العالم.

5.5 كيمياء المطر والثلج والضباب: أوجه التشابه والاختلاف (Rain, snow and fog chemistry-similarities and difference)

(Rain)

المطر

يختلف تركيب المطر الكيميائي اختلافاً كبيراً تبعاً للموقع الجغرافي ولتأثير السيرورات الطبيعية وتلك التي من صنع البشر في جو ذلك الموقع. وقد أكدنا دور مرکبات النتروجين وال الكبريت في تحديد حموضة المطر في عدة مناطق. وتوجد عناصر أخرى (ومنها المعادن) في المطر بكميات ضئيلة تبعاً للموقع أيضاً. وتأتي هذه المكونات الضئيلة الأثر من التربة ومن جسيمات غبار أخرى يتكلّف الماء عليها لتكوين قطرات الغيم. وتعتمد قابلية اتحال المعادن الآتية من تلك المصادر على طبيعة المعادن وعلى الصيغة الأصلية التي وجد بها. فالمعادن ذات الحاضنة المعدنية السليكاتية لا تتحل بالماء البنتة تقريباً. ومع أن جسيمات الحديد (III) وأكسيد الألمنيوم المائي (ذات المنشأ الترابي أيضاً) التي لا تتحل في الماء توجد في قطرات الماء، فإنها تعمل كالمنظفات بمراکمة الأجناس الكيميائية المختلفة على سطوحها. لذا يمكن للمقادير الكبيرة من هذه الجسيمات الصلبة أن تمنع اتحال المعادن الأخرى. أما عامل حموضة المطر فهو عامل آخر يحدّد قابلية اتحال المعادن التي يصبح معظمها أكثر قابلية للانحلال في الماء حين ازدياد حموضته.

(Fog)

الضباب

على غرار المطر، تحتوي قطرات الماء في الضباب والسديم (fog) على أجناس كيميائية متراكمة في الغلاف الجوي. ويشابه تركيب القطرات هنا تركيب ماء المطر، إلا أن تركيز المكونات تميل إلى أن تكون أعلى في الضباب بسبب قربه من سطح الأرض حيث تكون مستويات الغازات والأجناس الملوثة الأخرى أعلى عادة. وأحد

أكثر أمكنة العالم ضباباً هو خليج فندي على الساحل الشرقي لكندا بين نوفا سكوتيا ونيوبرنويك. ففي أثناء فصل الصيف، من شهر أبريل (نيسان) حتى شهر أكتوبر (تشرين الأول)، يتدفق هواء دافئ إلى الخليج من الجنوب. ولدى مرور الهواء فوق ماء المحيط البارد، يبرد ويتكاثف مكوناً ضباباً كثيفاً على نحو متكرر. ويعطي الضباب في هذا الفصل المناطق القريبة من الخليج مدة تساوي 12-30% من الوقت، ويستمر وجوده في بعض الأحيان مدة 5-3 أيام.

وتشمل قلق أيضاً من أن أشجار البتولا التي تنمو في غابات مجاورة للخليج يمكن أن تتآثر من التعرض الطويل إلى الضباب الحمضي. وقد أجري في إحدى الدراسات تحليل لتركيب الضباب على طول مسار في البر يمتد 37.5 كيلو متر بعيداً عن الشاطئ، ويبين الجدول 3.5 التراكيز الوسطية الموزونة حجمياً (خلال فصل الزراعة في عام 1987) للمكونات الرئيسية في خمسة مواقع من ذلك المسار.

الجدول 3.5 تراكيز مكونات الضباب الرئيسية بالقرب من خليج فندي بكندا^(*)

الجنس	SO_4^{2-}	NO_3^-	Cl^-	NH_4^+	Mg^{2+}	Ca^{2+}	K^+	Na^+	H^+
التركيز ^(**)	245	160	61	50	11	13	31	78	(***) ^(**) 330

(*) قيم وسطي موزونة حجمياً من خمسة مواقع أخذت بين أبريل (نيسان) وأكتوبر (تشرين الأول) 1987. البيانات مقتبسة من:

R. M. Cox, J. Spavold-Tims, and R. N. Hughes, "Acid Fog and Ozone: Their Possible Role in Birch Deterioration around the Bay of Fundy, Canada," *Water, Air, Soil Pollution*, vol. 48 (1989), pp. 263-276.

• مقداراً $\mu\text{mol L}^{-1}$

• (pH=3.5) عند (***)

تربيد هذه التراكيز الوسطى على تلك التي قيست في كثير من عينات المطر (الجدول 1.5). وبتلاع اتجاه تغير القيم ابتداء من الشاطئ باتجاه الداخل، وُجد أن تراكيز معظم الأيونات المنحلة تتزايد باستمرار، وقد عُزِّي ذلك إلى تبخُّر المذيب المائي. وكان التزايد أعمق في حالة أيونات الهيدروجين والكبريتات، وقد يكون هذا مؤشراً إلى الأكسدة السريعة غير المتجانسة لثاني أكسيد الكبريت المنحل في المعلقات المائية في أثناء المدة التي يستغرقها الضباب في الابتعاد عن مياه المحيط. أما المؤكسد فقد يكون الأوزون أو

فوق أكسيد الأكيل، وكلاهما يتكونان بتفاعلات تتضمن ابتعاثات هdroوكربونية من الغابات.

الثلج

يجب استقصاء كيمياء الثلج من ناحيتين. أولاهما هي طبيعة المتساقطات الثلجية، أي تركيبها حين توضعها على سطح الأرض. ثانياً، ونظراً إلى أن الثلج يبقى على الأرض مدة طويلة غالباً، يكون عرضة لمزيد من المتساقطات من الجو بسيورات توضع مبلولة وجافة. لذا علينا النظر في كيمياء الركام الثلجي أيضاً.

يتضمن الجدول 4.5 تركيز أجناس الأيونات في ثلج حديث التساقط في القارة المتجمدة الجنوبية وفي سكتلندا. وتشير القيم الشديدة الانخفاض، التي وُجدت في عينات القارة الجنوبية، إلى أن موقع مصادر تلك الأيونات بعيد عن الأنشطة البشرية. وفي كلتا الحالتين، وفيما يخص العينات الفريبية نسبياً بعضاً من بعض، لوحظ اختلاف كبير في التركيز برغم عدم وجود مؤشرات محلية واضحة يمكن أن تؤثر في النتائج. ويشير عدم التجانس إلى معدلات كنس جوي مختلفة للأيونات زمنياً ومكانياً، وإلى حركة جانبية للثلج بسبب الريح. وفي أماكن أخرى على الأرض، يوجد حتى مزيد من التباين في التركيب الكيميائي لعينات الثلج.

ويتعرض الثلج المتبقى على الأرض من فصل الشتاء إلى تغيرات كيميائية بسبب ما يتوضع عليه من مواد جافة ومبلولة من مصادر بشرية أو صناعية، إضافة إلى المخلفات العضوية الطبيعية الهامة خاصة في مناطق الغابات. وتُسمم المواد الإضافية المتوضّعة في التباينات الكيميائية والفيزيائية من مكان إلى آخر، ولعل ما هو أهم من ذلك هو أنها يمكن أن تؤثر في سيرورات الذوبان وفي طبيعة الماء الناجم عن الذوبان.

الجدول 4.5 تركيب عينتي ثلج جديدين (القيم بين الأقواس هي التشتت المعياري)

التركيز $\mu\text{mol L}^{-1}$								الموقع
SO_4^{2-}	NO_3^-	Cl^-	Mg^{2+}	NH_4^+	$\text{K}^+, \text{Ca}^{2+}$	Na^+	H_3O^+	
0.26 (0.09)	0.82 (0.35)	0.84 (0.31)	0.073 (0.030)	0.11 (0.04)	لم يُكتشف	0.64 (0.26)	(±) 1.52 (0.60)	ثلج سطحي في القطب الجنوبي ⁽¹⁾

86 (25)	23 (9)	13 (5)	جبل سكوتلند ^(*) (279) (31)
------------	-----------	-----------	---

(٤) أتت نتائج القطب الجنوبي من 14 عينة من الثلج السطحي أخذت من مسار يمتد إلى الداخل بعمق بين 100 و 430 كيلو متراً في منطقة ترآلي (Terre Adelie). البيانات مقتبسة من:

M. Legrand and R. J. Delmas, "Spatial and Temporal Variations of Snow Chemistry in Terre Adelie (East Antarctica)," *Annals of Glaciology*, vol. 7 (1985), pp. 20-25.

(٥) تقوم البيانات المحدودة الخاصة بسكونلدا على 15 عينة أخذت من مسار طوله 700 متر. البيانات مقتبسة من:

P. Brimblecombe [et al.], "Relocation and Preferential Elution of Acidic Solute through the Snowpack of a Small, Remote, High-altitude Scottish Catchment," *Annals of Glaciology*, vol. 7 (1985), pp. 141-147.

(٦) عند .pH=5.82

(٧) عند .pH=3.55

وإلى جانب التراكمات الأخرى التي تحصل في أثناء فصل الشتاء، بخضوع الثلج إلى تبدلات شكلية تندمج فيها الجسيمات المنفصلة وتعيد تبلورها في حبيبات أكبر^٢. وباعتبار الأيونات المنحللة جزءاً من السيرورة، تستبعد جزئياً من شبكة بلورة الجليد وتترع إلى الهجرة إلى سطح البلورة. ومن الشائع في الشتاء أيضاً أن تكون ثمة أوقات للذوبان الجزيئي للركام الثلجي بسبب ارتفاع درجات الحرارة والتعرض إلى أشعة الشمس القوية. في أثناء تلك الأوقات، تلتقي كتل الجليد التي في قيد الذوبان بشوائب السطح وتحلها في مياه الذوبان مخلفة تركيز مخفضة في الثلج المتبقى. ويمكن لهذه الأحداث أن تحصل عدة مرات قبل حصول الذوبان التام في انتهاء فصل الربيع. ويتناقص المقدار الكلي للمواد المتوفرة للانحلال مع تقدم الشتاء، لكن في أثناء كل حدث تتكون سائلة ابتدائية من محلول عالي التركيز. وفيما يخص أيونات المتساقطات الرئيسية السالبة، يحصل تنظيف كيميائي بمذيب تفضيلي بالترتيب التالي: كبريتات > نترات > كلور. هذا يعني أن ماء الذوبان المبكر يكون غنياً بالكبريتات. ويخلو الركام الثلجي عموماً من الأيونات، لكنه يصبح غنياً بالكلور نسبياً، ويدهب هذا الكلور فيما بعد مع المياه الناتجة من الذوبان النهائي للثلج.

D. S. Snowpack, "Storage of Pollutants, Release during Melting, and Impact on Receiving Waters," in: S.A. Norton, S. E. Lindberg, and A. L. Page, eds., *Acidic Precipitation, Advances in Environmental Science*, 5 vols. (New York: Springer-Verlag, 1989-1990), vol. 4: *Soils, Aquatic Processes, and Lake Acidification*.

يعني اجتماع الأجناس العضوية وغير العضوية، المضافة إلى الركام الثلجي بالتوسط المبلول والجاف، وإزالة الأجناس الكيميائية بالذوبان في منتصف الشتاء، أن كيميات الركام الثلجي تتغير حتماً خلال الفصل. وتتغير تراكيز الأجناس المختلفة في الثلج، زيادة أو نقصاناً، تبعاً للتغير الموقع ومناخ الشتاء.

في أجزاء أخرى من الكتاب (الفصلان الحادي عشر والثامن عشر)، سوف نناقش مقدرة الماء والتربة على تعديل الحموضة. فعندما تحصل زيادة الحموضة ببطء وعلى نحو مستمر على مدى مدة طويلة من الزمن، وتبعاً لطبيعة التربة، يمكن تعديل تلك الحموضة. إلا أن الظهور المفاجئ للحموض في البيئة المائية أو على اليابسة يمكن أن يؤدي إلى ظاهرة تسمى الصدمة الحمضية (acid shock)، وهي عبارة تعني أن سيل ماء غزير يمر فوق التربة وضمنها حين حصول الذوبان الربيعي. ونظراً إلى كون الوقت المتأخر للنماش مع التربة محدوداً، يبقى جزء كبير من الأيونات المنحلة في ماء السيل دون تفاعل، وينتهي مباشرة إلى المياه السطحية أو الجوفية. صحيح أن ماء الذوبان قد لا يحتوي حينئذ على تراكيز عالية لبعض الأجناس بالقدر الذي كان موجوداً في ذوبانات سابقة، إلا أن حجم الماء الهائل يضمن استقبال التربة والأنهار والبحيرات لمقادير كبيرة من الأيونات الموجبة (ومنها أيون الهدرونيوم) والأيونات السالبة والأجناس العضوية. ويمكن أن يكون للسائلة المفاجئة مفعول كبير في الماء والتربة وجميع الأحياء في المنطقة.

النقطة الرئيسية 5.5 توجد أجناس كيميائية متعددة بتركيز صغيرة في المطر والثلج والضباب. ويأتي معظم هذه الأجناس من مصدر طبيعي، إلا أن مفاعيل الأنشطة البشرية في بعض البيئات المحلية يمكن أن تساعد على تكون تلك الأجناس.

6.5 المشهد الشامل: المصادر والمصارف

(The global picture-sources and sinks)

ثمة صعوبة بالغة في وضع تقديرات كمية لمصادر ومصارف مركبات النتروجين والكربون الموجودة في الجو، إضافة إلى أن المقادير التي قاسوها وحسبها عدد من الباحثين تُبدي تباينات كبيرة. ويتضمن الجدول 5.5 قيمةً من مصادر مختلفة لتقديرات حديثة تشمل على الأرض برمتها، وتُعطي فكرة عن السيرورات الرئيسية التي تؤثر في

تراكيز تلك المركبات الجوية. أما المصرف النهائي لتلك المركبات فهو توضعها على الماء والتربة.

مصادر ومصارف غازات التروبوسفير

- المصادر الرئيسية: تتطلق المواد الكيميائية مباشرة إلى التروبوسفير.
- المصادر الثانوية: تفاعلات جوية، تتضمن نواتج انبعاثات رئيسية، وتولد المواد الكيميائية موضع الاهتمام.
- المصارف: يمكن زوال المواد الكيميائية من التروبوسفير بالتوسط على اليابسة والماء أو بالتسرب إلى الستراتوسفير. ويمكن أيضاً أن ترول بتفاعلات تُعطي أجنساً أخرى.

لقد رأينا أن ثمة عدداً من أجنس الكبريت المختزلة التي تبعث من المحيطات لتصem في حموضة المعلقات والمساقطات. وتحتوي جسيمات الملح البحري أيضاً على الكبريت الذي يتخذ صيغة فلز كبريتات قلوي وكبريتات معدنية أرضية قلوية. وتعمل هذه الجسيمات نوى لتكثيف الماء وتؤدي دوراً هاماً في تكوين الغيم والضباب. لكن غالباً ما تكون الكبريتات جنساً غير متفاعل كيميائياً.

الجدول 5.5 المصادر الرئيسية لمركبات النتروجين والكبريت الجوية

$S(g \times 10^{-12} y^{-1})$	مركيّات الكبريت (ـ)	$N(g \times 10^{-12} y^{-1})$	مركيّات النتروجين (ـ)
	أجنس صلبة، معظمها SO_4^{2-}		NH_3
44	ملح بحري	122	تطاير حيوي
20	غبار		NO_x
	كربيت مُرجع	1	من الستراتوسفير
98	حيوي (محيطات وليبسة)	1	أكسدة جوية لـ NH_3
	كربيت مؤكسد جزئياً	5	برق
5	بركاني (وسطي)	8	مصادر حيوية
104	احتراق وقود أحفورى / صهر فلزات	12	احتراق كتلة حيوية
		20	احتراق وقود أحفورى

(ـ) بيانات النتروجين مقتبسة من:

D. A. Jaffe, "The Nitrogen Cycle," in: Samuel S. Butcher [et al.], *Global Biogeochemical Cycles*, International Geophysics Series; v. 50 (London: Academic Press, 1991).

(ـ) بيانات الكبريت مقتبسة من:

R. Scriven, "What are the Sources of Acid Rain?," in: *Scottish Wildlife Trust: Report of the Acid Rain Inquiry* (Edinburgh: [n. pb.], 1985).

ينبعث نحو نصف المركبات التي تمثل مواد أولية لحمضي الكبريت والنترات نتيجة لأنشطة بشرية معظمها على صلة بتوليد الطاقة الكهربائية، في حين أن النصف الآخر ينجم عن سيرورات طبيعية كيمائية أرضية وحيوية. وثمة مصدران بشريان رئيسيان لثاني أكسيد الكبريت هما انبعاثات من معالجة فلزات قائمة على الكبريتيد، واحتراق الوقود الأحفوري. ويتضمن المصدر الأول إنتاج النحاس والنيكل والرصاص والزنك، التي توجد غالباً على شكل خامات كبريتيد معدنية. ومن أمثلة الحالة الأخيرة الشهيرة استخراج فلزات النيكل-نحاس العالية الجودة من منجم سدبرى بأونتاريو في كندا. في القرن التاسع عشر وبدايات القرن العشرين، كانت تنقية الفلزات تجرى على مصاطب شيءٌ باستعمال كثير من حطب الغابات المحلية، وهذا ما كان يؤدي إلى تحرير كميات هائلة من ثاني أكسيد الكبريت عند مستوى سطح الأرض. ودمّر ثاني أكسيد الكبريت المحيطي والحمض المتولد منه كثيراً من النباتات المتبقية في منطقة سدبرى، وتآكلَت التربة الضحلة غير الصالحة للزراعة وابتعدت عن طبقة الصخر التي تحتها. لكن في السنوات الأخيرة، خفَضت القيود الصارمة الانبعاثات كثيراً، وتوجد اليوم مستويات صغيرة من الانبعاثات، وتُطلق المقادير المقلَّصة من ثاني أكسيد الكبريت عبر خزان ضخم على ارتفاع 400 متر فوق سطح الأرض. طبعاً، ومع أن الانبعاثات التي تُطلق الآن ذات مقاييس أصغرية في البيئة المحلية، إلا أنها ما زالت تُسهم في الانبعاث الكلي المحلي والعالمي لثاني أكسيد الكبريت.

وتحتوي أنواع الوقود الأحفوري جميعاً على بعض الكبريت. ويعتبر الفحم الحجري المصدر الرئيسي له، فمحتواه منه يختلف من بضعة كسور بالمائة حتى 10% في بعض الحالات. وتوجد مقادير أصغر في الوقود السائل. ويمكن للبنزين أن يحتوي على ما بين 10 و 500 ppm من الكبريت، تتبعاً لمصدره ولسيرورة تكريره. وتقع تراكيزه في وقود الديزل عادة بين 1000 و 5000 ppm. ويمكن أن تكون ثمة كميات كبيرة من مركبات الكبريت في الغاز الطبيعي (الميثان)، إلا أن كثيراً منها يُزال في سيرورة التكرير.

لا بد أنك تتندر أن أكسيد النتروجين الناتجة من احتراق الوقود تأتي دائماً من النتروجين الثنائي الجوي إذا كانت درجة حرارة الاحتراق عالية جداً، على غرار ما يحصل في محركات الاحتراق الداخلي أو في الوحدات الصناعية الكبيرة التي تحرق الوقود الأحفوري. لكن حينما تُحرق كتلة حيوية في حرق الغابات أو لأغراض التدفئة

والطبخ مثلاً، تكون درجة الحرارة عادة أخفض كثيراً من أن تؤكسد كميات كبيرة من النتروجين الجوي، ومع ذلك ينطلق أكسيد النتروجين. في تلك الحالات، تأتي أكسيد النتروجين كلياً تقريباً من الوقود نفسه. ويساوي المقدار المتحرر حينئذ مقدار النتروجين الموجود في الكتلة الحيوية مضروباً بمردود التحويل. وتساوي هذه الكمية غالباً نحو 10%， وهي تعتمد على ظروف الاحتراق، ولا يمكن تحديدها إلا تجريبياً لكل حالة على حدة:

$$(42.5) \text{ النتروجين المتحرر} = \text{كتلة الكتلة الحيوية} \times \text{نسبة النتروجين في الكتلة الحيوية} \times \text{مردود التحويل}.$$

يتضمن الجدول 6.5 قياماً تقديرية لانبعاثات أكسيد النتروجين السنوية الناجمة عن الأعمال الزراعية في أماكن مختلفة من المناطق المدارية. وقد حُسبت مقدار أكسيد النتروجين الكلية الناجمة فوجِد أنها تقع بين 3.2 و 6.1 ترا غرام (مليار كيلو غرام) في السنة، ويمثل هذا نسبة كبيرة من الـ 12 ترا غرام التي تُعزى إلى احتراق الكتلة الحيوية (الجدول 5.5).

الجدول 6.5: انبعاثات النتروجين السنوية من حرق الكتلة الحيوية في الأعمال الزراعية في مناطق مدارية مختلفة تبعاً لنتروجين الوقود ومردود التحويل (*)

المساحة الكلية (10^{12} m^2)	الكتلة الحيوية المحروقة (مادة جافة) (10^{15} g y^{-1})	نسبة النتروجين في الوقود %	مردود التحويل %	انبعاثات أكسيد النتروجين ($10^{12} \text{ g Ny}^{-1}$)	سبيالة أكسيد النتروجين من المساحة الكلية ($\text{g Nm}^{-2} \text{ y}^{-1}$)
الكتلة الحيوية المحرقة (مادة جافة) (10^{15} g y^{-1})	نسبة النتروجين في الوقود %	مردود التحويل %	انبعاثات أكسيد النتروجين ($10^{12} \text{ g Ny}^{-1}$)	المساحة الكلية (10^{12} m^2)	أراض زراعية عشبية
17.6	22.1	15.9	1	2.1-1.7	0.6
2.1-1.7	3.7-2.0	2.0-0.8	10	0.6	10
1.3-1.0	2.2-1.2	2.6-1.0	~0.1	~0.1	~0.1

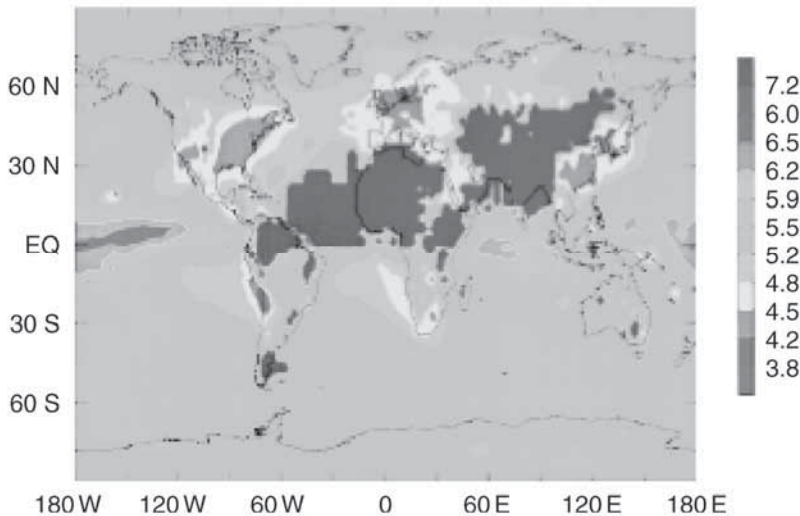
I. E. Galbally and R. W. Gillett, "Process Regulating Nitrogen Compounds in the Tropical Atmosphere," in: Henning Rodhe and Rafael Herrera, eds., *Acidification in Tropical Countries* (Chichester; New York: Wiley, 1988).

ويأتي معظم أمونيا الجو من مصادر حيوية (انظر الفصل السادس)، وبعض تلك المصادر ذو منشأ وثيق الصلة بالبشر. فتربيّة الحيوانات بغية إنتاج الحليب واللحوم نمت مع أعداد البشر، والأمونيا المنبعثة من الأسمدة تُسهم بقدر كبير من الأمونيا الجوية. وتتأكسد نسبة صغيرة من الأمونيا المتطايرة في الغلاف الجوي وتعدّل البقية (نحو 8 ترا مول في السنة) بحمضي النتروجين والكبريت الجوينيَّين الذين ينتُجُون منها 4 و5.5 ترا مول في السنة من مركبات النتروجين وال الكبريت الجوية. يكفي حمض التنتريك هذا لتعديل 4 ترا مول من الأمونيا كلّياً سنوياً، ويكفي حمض الكبريت لتعديل 2×5.5 ترا مول سنوياً أيضاً، أي ما مجموعه 15 ترا مول سنوياً، ولذا، وعلى نطاق الأرض برمتها، ثمة حمض زائد يُسهم في حموسة المتساقطات الجوية.

لو كان بالإمكان إلغاء جميع انبعاثات المواد الحمضية والأُسُسية الناجمة عن الأنشطة البشرية، لكن الإنتاج الطبيعي لهما متوازن تقريباً، ولا تَذَر عامل الحموسة pH قيمة قريبة من 5.7.

ويختلف انبعاث مركبات النتروجين وال الكبريت من بلد إلى آخر. فنحو 60-70% من الانبعاثات الناجمة عن الأنشطة البشرية من كلا العنصرين تحصل في أوروبا وأمريكا الشمالية. ونتيجة لذلك، تختلف كيماء المطر أيضاً، ويحدث معظم مشاكل المتساقطات الحمضية في هاتين القارتين. فالقيمة المتوسطة لعامل الحموسة في أجزاء من العالم المقدم صناعياً يمكن أن تنخفض حتى 4.0، وقد رُصدت حالات كانت فيها المتساقطات أكثر حموسة. ومنذ بداية هذا القرن، تحصل انبعاثات بكميات متزايدة في الصين والهند، وهذا ما يوسع المساحات التي تعاني المطر ذا عامل الحموسة المنخفض.

يُرجى الشكل 2.5 القيم الوسطى لعامل حموسة المطر في مناطق مختلفة من العالم، وبعض القيم المتفرقة الخاصة بموقع أقل توصيفاً، والموقع التي وردت تقارير عن ظهور مشاكل فيها مقترنة بمتتساقطات حمضية. توفر هذه الخرائط وسيلة بسيطة لعرض تباينات كيماء المتساقطات، إلا أنه من الضروري الانتباه إلى أن عامل الحموسة ليس المصدر الوحيد للقلق. فالإيجيونات الموجبة الأخرى، والأيجيونات السالبة أيضاً، يمكن أن تؤثّر تأثيراً سيئاً في خواص الماء والتربة. وسوف نناقش بعض تلك التأثيرات في فصول لاحقة.



الشكل 2.5: وسطي عامل الحموضة السنوي في المتساقطات. الصورة مقتبسة من:

H. Rodhe, F. Dentener and M. Schulz, “The Global Distribution of Acidifying Wet Deposition,” *Environmental Science and Technology*, vol. 36 (2002), pp. 4382–4388.

سؤال فرمي

إذا ضاعفت الصين إنتاجها الحالي من الكهرباء باستعمال محطات توليد تعمل بالفحم الحجري، فكيف سوف يؤثر ذلك في المقدار الكلي من ثاني أكسيد الكبريت الذي ينبعث سنوياً في الغلاف الجوي؟

النقطة الرئيسية 6.5 تقع المناطق الموبوءة بالمتساقطات الحمضية عادة في الأماكن المزدحمة بالصناعة، ومنها أوروبا وأمريكا الشمالية، حيث تقترب مصادر انبعاثات أكسيد النيتروجين وأكسيد الكبريت الناجمة عن الأنشطة البشرية بعمليات الاحتراق. ويتحرر ثاني أكسيد الكبريت أيضاً في أثناء معالجة فلزات المعادن الكبريتية.

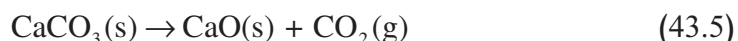
7.5 الحد من انبعاث النتروجين وال الكبريت من المصادر ذات الأنشطة البشرية (Control of anthropogenic nitrogen and sulfur emissions)

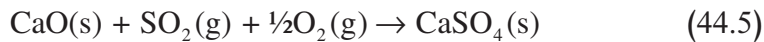
لقد رأينا أن مركبات الكبريت الغازية وأكسيد النتروجين المنبعثة من مصادر ذات منشاً بشري تتمحور حول أنشطة ذات صلة بتمويل الطاقة. لذا فإن ثمة أربع طرائق ممكنة لتخفيض تلك الانبعاثات هي: استعمال إجراءات مختلفة لتحسين كفاءة توليد الطاقة، وتوليد الطاقة بسيوررات لا تقوم على الاحتراق، ودرء انبعاثات الغازات التي تؤدي إلى مشاكل، وإزالة الغازات بعد تكوئها. إن جميع هذه الطرائق ممكنة تقنياً، وثمة حجج فلسفية وسياسية واقتصادية يمكن طرحها لتأييد أو معارضه كل منها. وقد تحدثنا في الفصل الرابع عن طرائق تحفيزية لتخفيض انبعاث أكسيد النتروجين من محركات الآليات. وهنا، وباستعمال احتراق الفحم الحجري مثلاً، سوف نعاين باختصار التقانة المتصلة بطرائق تقليل انبعاثات كل من مركبات النتروجين وال الكبريت. وفي نفس الوقت، نستقصي مفاعيل التقانة المعدلة في البيئة.

الحرق بقعر مُسَيَّل (فرشة مسيَّلة) (Fluidized-bed combustion (FBS))

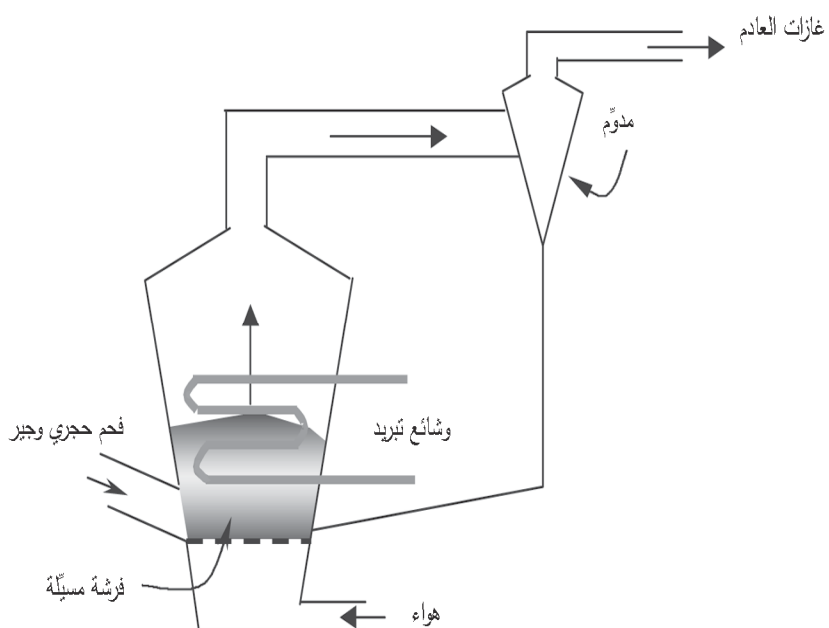
صممت أنواع جديدة من حجرات الاحتراق بغية تحسين كفاءة احتراق الفحم الحجري ومحدود النقل الحراري، ومن ثم تقليل استهلاك الوقود. وحجرة الحرق بقعر مُسَيَّل (fluidized bed combustion) هي واحدة من تلك التقنيات (الشكل 3.5).

في حجرة الحرق بقعر مُسَيَّل، يُدفع هواء حار خلال فرشة فحم مسحوق. فيولاذ مرور الهواء، والحمل الحراري الناجم عن غازات حارة تأتي من احتراق جسيمات فحم ناعمة، معلقاً شبيهاً بالسائل. ويحصل في هذه التركيبة احتراق كامل ومتجانس مع انبعاثات قليلة من أول أكسيد الكربون. وتكون درجة حرارة الاحتراق أخفض إلى حدٍ ما من تلك التي تكون في فرشة ساكنة، وهذا ما يقلص مقدار أكسيد النتروجين الناتج. ويمكن تعديل ملائم للطريقة بالحقن المتزامن لمسحوق الجير في الفرشة بحيث يحصل تفاعل بين ثاني أكسيد الكبريت والجير (أكسيد الكالسيوم) لتكوين كبريتات كالسيوم صلبة:





عند درجة حرارة الفرشة العالية، تتفصل جسيمات الفحم غير المحترقة عن غاز الوقود بقوة الطرد المركبة في المدوم وتعاد إلى فرشة الاحتراق ثانية. ويتوسط الرماد الثقيل، ومعه كبريتات الكالسيوم، من خلال شبكة تحت الفرشة المسيلة، وتُلقي الجسيمات التي هي أدق، والمحمولة إلى الأعلى ضمن غازات المدخنة، في مرسب كهرساكن أو مرشح قماشي. تستطيع المرسّبات الشائعة إزالة أكثر من 99% (نسبة كثوية) من الجسيمات المحمولة ضمن الهواء والمنطلقة في أثناء احتراق الفحم، إلا أن مردودها يمكن أن يكون أقل كثيراً (30%) حين حسابه على أساس عدد الجسيمات. وعلى وجه الخصوص، تعتبر هذه التجهيزات ذات كفاءة متذبذبة جداً من حيث عدم احتجازها للجسيمات ذات الأقطار التي تقل عن 5 ميكرونات تقريباً، وهذه هي المواد الشديدة الخطورة على صحة الإنسان. سوف نقول المزيد عن الجسيمات الجوية وعن الحد منها في الفصل التالي.



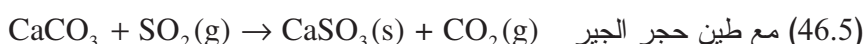
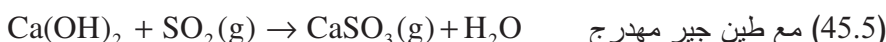
الشكل 3.5: وحدة احتراق بالفرشة المسيلة مع مدموم لإزالة الجسيمات المادية من غازات الوقود.

تعتبر هذه السيرورة عالية الكفاءة من حيث إزالتها لثاني أكسيد الكبريت، فهي تزيل نحو 90% منه. وهي تقلص انبعاث أكاسيد النتروجين بنحو 50% بسبب ظروف الاحتراق المضبوطة، التي تعزز أيضاً تحويل أول أكسيد الكربون إلى ثاني أكسيد الكربون.

تجهيزات مضافة لإزالة الكبريت من غاز المدخنة

(Retrofitted flue gas desulfurization)

يمكن تزويد المعامل التي تعمل بالفحم الحجري بتجهيزات تزيل ثاني أكسيد الكبريت من غازات المدخن. ومن بين السيرورات الكثيرة الشائعة الاستعمال لتلك الأغراض سيرورة التنظيف بالطين الجيري، وفيها تمر غازات الاحتراق عبر طين مائي تحصل فيه تفاعلات لتكوين كبريتيت الكالسيوم:



ويمكن أكسدة كبريتيت الكالسيوم غير القابل للانحلال في الماء لاحقاً لتكوين $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ ، وهو الجبس (الجص) المعدني:



الذي يترسب في بركة النفايات أو يمكن استعادته لاستعماله في تطبيقات من قبيل الطلاء أو ألواح الجص.

تزيل هذه التقنية الكبريت الموجود في تيار الغاز بكفاءة (~90%)، لكنها تحتاج إلى كميات هائلة من الماء والجير (أو حجر الجير)، إضافة إلى أن كميات النفايات الناتجة كبيرة. فمحطة توليد الكهرباء، التي تساوي استطاعتها 1000 ميغا واط، وتستهلك فحماً يحتوي على 10% من الرماد و 2% من الكبريت، تحتاج إلى حرق نحو 10 000 طن

من الفحم يومياً. وتتضمن النفايات الصلبة 1000 طن من الرماد، ويساوي حجم الماء اللازم يومياً لطين التوظيف نحو 7000 متر مكعب، ويساوي وزن حجر الجير اللازم 600 طن. وينتج يومياً ما يزيد على 900 طن من الحص.

لذا فإن أحد البدائل الجلية لإزالة الكبريت بهذه السيرورات هو استعمال فحم منخفض الكبريت. حينئذ يصبح القرار بخصوص تقليل انبعاثات الكبريت قراراً اقتصادياً: هل نقل الفحم القليل الكبريت إلى موقع المحطة أرخص من تزويدها بالمنظومة الازمة للحد من الانبعاثات، أم العكس؟

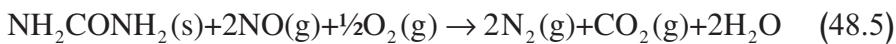
سيرورة سونوكس لإزالة مواد الكبريت والنتروجين الأولية

(The SONOX process for removal of both sulfur and nitrogen precursors)

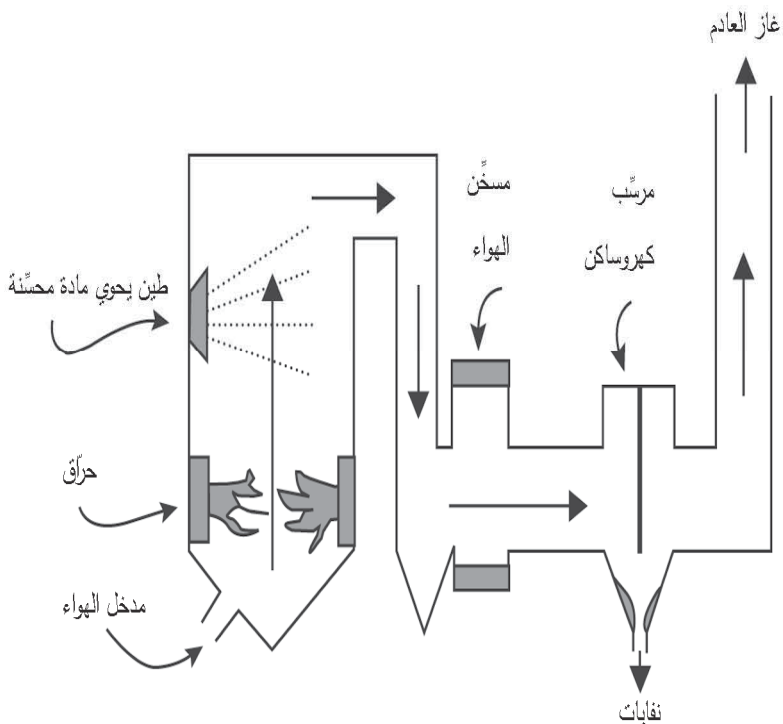
تسمى منظومة طُورٌت في الآونة الأخيرة للحد من انبعاثات الغازات الحمضية من محطات توليد الكهرباء سونوكس SONOX. طُورت هذه السيرورة في مرفق صغير لبحوث الاحتراق تساوي استطاعة المرجل فيه 640 ميغا جول في الساعة، ويتبع ذلك المرفق لمحطة أونتاريو المائية لتوليد الطاقة بكندا. وسوف تختبر المنظومة قريباً باستعمال مراجل ذات أحجام واقعية.

تتضمن السيرورة عملية حقن ضمن الفرن لطين مائي (aqueous slurry) مكون من ماص قائم على الكالسيوم (calcium-based sorbent)، وهو عادة مسحوق حجر الجير، مع مُحسن يحتوي على النتروجين، وهي عادة اليوريا، عند درجات حرارة تقع بين 900 و 1350 درجة مئوية. وتحصل التفاعلات التالية في الجو الساخن ضمن مفاعل الفرن:





يضم رش المحسّنات في الفرن عبر مرذاذ عالي الضغط تبخيراً سريعاً للمذيب و"تحطيمياً" فعalla لكرbones الكالسيوم، لتكوين أكسيد الكالسيوم، واليوريا لتكوين جذر الأميدوجين (التفاعلي amidogen) $\text{NH}_2\text{CO}\dot{\text{N}}\text{H}$. يُري الشكل 4.5 رسمياً توضيحاً للسيرورة.



الشكل 4.5: سيرورة سونوكس لإزالة أكاسيد النتروجين والكبريت من غازات المدخنة.

تعتمد كفاءة التقاط ثاني أكسيد الكبريت وأكاسيد النتروجين على نوع المحسن ومدى إضافته وخواص المرذاذ ودرجة حرارة المفاعل ونسبة الكبريت في الفحم. من الظروف الأمثلية للسيرورة:

- درجة حرارة الفرن: ~ 1150 درجة مئوية.
- حقن متزامن.
- قطر القطيرية الوسطي: ~ 6.6 مكرون.

يتتألف ماصن ثاني أكسيد الكبريت من نحو 90% من حجر الجير المسامي و 10% من الدولوميت أو الجير المهرج. أما تركيز الجسيمات الصلبة فيساوي 40% من الطين المائي، وتساوي نسبة الكالسيوم إلى الكبريت 2.5 حتى 1:3. ويتألف ماصن أكسيد النتروجين من البيريا أو كربونات الأمونيوم في محلول مائي بنسبة مولية ستويكيومترية صحيحة، ونسبة المحسن إلى أكسيد النتروجين تساوي 1.7-2.0. ضمن هذه الظروف، يمكن أن تحصل إزالة ما يصل إلى 58% من ثاني أكسيد الكبريت و 85-95% من أكسيد النتروجين. وحين استعمال البولة محسناً، يزداد تركيز أكسيد النتروز في غازات الدخنة من 10-25 ppmv (بدون محسن) إلى 50-150 ppmv. وقد يؤدي المزيد من الدراسات إلى طرائق أفضل لتقليص هذه التراكيز.

تساوي كتلة النفايات الصلبة الناتجة بعد حقن الطين نحو مثليّ الكتلة الناجمة عن احتراق الفحم من دون تقييد الانبعاثات (تعتمد الكمية الفعلية على محتوى الفحم من الرماد وعلى مقدار ماصن ثاني أكسيد الكبريت. ويعتمد المقدار الأخير على محتوى الفحم من الكبريت). وتتألف المادة الإضافية في النفايات الصلبة من أكسيد كالسيوم وكبريتات كالسيوم غير متفاعلين، ولذا يجب إيلاء التخلص منها عناية خاصة.

تحويل الفحم إلى صيغ غازية وسائلة (Conversion of coal to gaseous and liquid forms)

أخيراً، يجب النظر في العواقب البيئية لاستعمال الفحم في صنع الوقود التركيبى الغازي والسائل، الذي غالباً ما يسمى *synfuel*. يُحول الفحم إلى صيغة غازية أو سائلة بغية إنتاج وقود قابل للنقل عبر أنابيب وسهل الخزن في الصهاريج، ونظيف وملاثم للاستعمال في المرافق الصغيرة، وخاصة في محركات الآليات. ويمكن تحويل الفحم،

و خاصة الفحم الرديء، إلى سائل أو غاز أيضاً من تحسين محتوى الوقود من الطاقة. فمكوننا الوقود الرئيسيان في الفحم هما الكربون والهdroجين، ومبدأ التحويل الأساسي هو زيادة نسبة الهdroجين إلى الكربون. وسوف نتحرّى هذه التقانات لاحقاً.

النقطة الرئيسية 7.5 جرى تطوير تقانات للحد من ابعاثات أكسيد التروجين والكريت الصناعية. و تمثل تكاليف تلك التقانات والمشاكل الخاصة بالخلص من نفاياتها عاملين محددين لتطبيقاتها.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Calvert, J. G. (ed.). *SO₂, NO, and NO₂ Oxidation Mechanisms: Atmospheric Considerations*. Boston, MA: Butterworth Publishers, 1984. (Acid Precipitation Series; v. 3)
2. Legge, A. H. and S. V. Krupa (eds.). *Acidic Deposition: Sulphur and Nitrogen Oxides: The Alberta Government/Industry Acidic Deposition Research Program (ADRP)*. Chelsea, Mich.: Lewis Publishers, 1990.
3. Lindberg, S. E., A. L. Page, and S.A. Norton (eds.). *Acidic Precipitation*. 5 vols. New York: Springer-Verlag, 1989-1990. (Advances in Environmental Science)
Vol.3: Sources, Deposition, and Canopy Interactions.
4. Rodhe, Henning and Rafael Herrera (eds.). *Acidification in Tropical Countries*. Chichester; New York: Wiley, 1988.

(Problems)

مسائل

1. لا يمكن اعتبار سيرورات التروبوسفير التي نوقشت في هذا الفصل تفاعلات مستقلة. ناقش العلاقة بين تكوين أجناس أكسيد التروجين وتكون المطر الحمضي والدور الذي يؤديه أول أكسيد الكربون والميثان وجذر الهdroكسيل.

2. في منطقة معينة من جنوب السويد مساحتها تساوي 3000 km^2 ، يساوي متوسط الهطل المطري mm 850، وتساوي القيمة المتوسطة لعامل حموضته $\text{pH} = 4.27$ ، ويقترن 66% من أيونات الهيدروجين فيه بحمض الكبريت، في حين أن 34% المتبقية توجد في حمض النتريك. أجري حسابات تبيّن مدى كون تربة هذه المنطقة عرضة للتلاؤم المفرط بالكبريتات إذا كان مصدرها الوحيد هو المطر، وكان الحد الأقصى المسموح به يساوي $20 \text{ kg SO}_4^{2-} \text{ ha}^{-1}$. تعني هكتار ، والهكتار يساوي 10000 m^2 .

3. بلغت القيم الوسطى الشهرية لعامل حموضة المطر بمدينة غويانغ في مقاطعة غويزو بالصين في عام 1984 ما يلي:

يناير (كانون الثاني)	3.4	3.7	3.8	3.7	4.1	4.5	4.5	4.0	4.1	3.8	4.0	3.9
ديسمبر (كانون الأول)												

وفي نفس السنة، أعطت القياسات في لوبيزهانغ، وهي منطقة ريفية مجاورة لتلك المنطقة القيم التالية:

يناير (كانون الثاني)	4.5	5.4	4.3	4.8	4.6	4.9	4.9	4.5	4.2	4.4	4.4	4.3
ديسمبر (كانون الأول)												

(أ) احسب القيمة الوسطية الشهرية لعامل حموضة المطر في الموقعين.

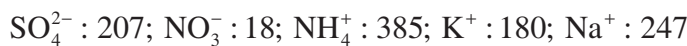
(ب) ما مقدار نسبة أيونات الهيدروجين الوسطية في الموقع الأول إلى نظيراتها في الموقع الثاني؟

(ت) ما أكثر الأيونات السالبة أهمية في الهطل في المنطقة الحضرية؟

انظر:

Z. Dianwu and X. Jiling, “Acidification in Southwestern China,” in: Henning Rodhe and Rafael Herrera, eds., *Acidification in Tropical Countries* (Chichester; New York: Wiley, 1988).

4. التركيب الشاردي (مقدراً بـ mg m^{-3}) للمعلقات الجوية في أمطار غابة مدارية هو:



ويساوي عامل حموضة المعلقات 5.22. استعمل هذه البيانات لحساب تركيز الأيونات الموجبة والسلبية الكليين (mol m^{-3}) في المعلقات، واقتراح الأسباب التي يمكن أن تتفق وراء أي تفاوتات بين تركيز الشحنات الموجبة والسلبية.

5. تعتبر نسب مزج أول أكسيد الكربون في التروبوسفير أعلى في نصف الكرة الأرضية الشمالي من تلك التي في النصف الجنوبي. لكن لوحظ أن ثمة انخفاضاً عاماً على صعيد الكرة الأرضية في تركيز أول أكسيد الكربون في كل مكان في تسعينيات القرن العشرين. وقد عُزِّي ذلك إلى سببين، أحدهما هو ثورة بركان جبل بیناتوبو في الفلبين والثاني هو مرور عدة سنوات من الجفاف النسبي في المناطق المدارية. عُلِّقَ على هاتين الإمكانيتين بدلالة سيرورات التروبوسفير والسترatosfer.

6. قدر تركيز ثاني أكسيد الكربون في غلاف جو نصف الكرة الأرضية الشمالي في عام 1950 بـ 310 ppmv. ويمكن التنبؤ بشيء من اليقين بأن التركيز في عام 2010 سوف يساوي 390 ppmv. احسب عامل حموضة المطر الصافي الذي يكون في حالة توازن مع ثاني أكسيد الكربون في كلٍ من الستين المذكورتين، وعلق على إسهام ثاني أكسيد الكربون في حموضة المتساقطات.

7. حين استعمال السيرورة سونوكس SONOX، ما مقدار حجر الجير اللازم كل سنة لإزالة كميات من ثاني أكسيد الكبريت من محطة توليد كهرباء تستهلك 6000 طن من الفحم (فيه 1.5% من الكبريت) يومياً؟

تُستعمل في المسألتين التاليتين مفاهيم مطورة في الفصل الحادي عشر.

- .8 بافتراض ضغط جوي يساوي 83kPa ، ونسبة مزج تساوي 1.5 ppbv لفوق أكسيد الهdroجين، والقيمة $K_{\text{H}}(\text{H}_2\text{O}_2) = 7.0 \times 10^{-1} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1}$ ، احسب قابلية للانحلال في قطرات ماء الغيم. هل يعتمد هذا التركيز على قيمة عامل الحموضة في المجال من 5 حتى 8 ؟
- .9 باستعمال قيم الثوابت المعطاة للتفاعلات 27.5-25.5، احسب قابلية انحلال ثاني أكسيد الكبريت في ماء عامل حموضته يساوي 9.0.

الفصل السادس

الرذاذات الجوية

(Atmospheric Aerosols)

المواضيع المشمولة:

جسيمات الرذاذات

- ما هي الرذاذات وما هو سبب اهتمامنا بها؟
- مصادر الرذاذات الطبيعية والتي من صنع البشر.
- كيمياء تكافف الرذاذات.
- تراكيز الرذاذات وأعمارها وخواصها.
- نقانة الحد من انبعاث الرذاذات.

الرذاذات (aerosols) هي جسيمات تسبح في غاز، وتتألف الرذاذات الجوية من جسيمات يحملها الهواء.

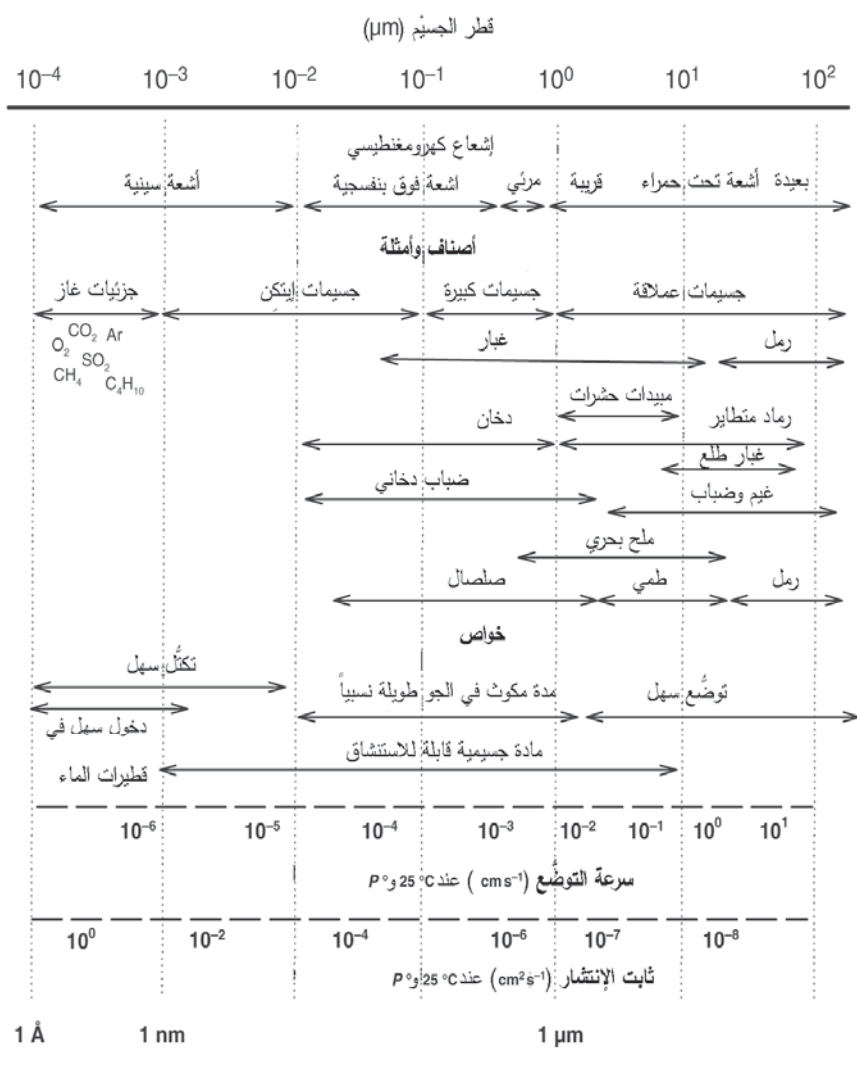
وحيثما نذكر جسيمات الرذاذات، نقصد كلاً من الجسيمات الصلبة والسائلة. وتُميّز الجسيمات من جزيئات الغاز أو التجمعات الجزيئية التي هي أصغر منها بمقدرتها على بعثرة الضوء المرئي بعثرة غير مترابطة (incoherent scattering)، ولذا تؤثّر

في انتشار الضوء. وبناء على ذلك، يُستدل على وجود تركيز عالٍ من الرذادات من مشهد الجو السديمي. وتُبعثر الجسيمات الضوء إذا كانت مقاساتها من رتبة طول موجة ذلك الضوء أو أصغر منها ضمن مجال مرتبة كير واحدة (مثلاً، فيما يخص ضوء طول موجته يساوي 400 nm، يمكن لقطر الجسيم أن يكون أصغر بعشر مرات، أي يساوي .(40 nm

وَثِمَّة عدد من العوامل التي تحدّد مدةبقاء الجسيمات معلقة في الهواء، وسوف تنحرّى تلك العوامل بالتفصيل لاحقاً في هذا الفصل. تسقط الجسيمات الكبيرة وتتوسّع بسهولة، وباستثناء الجسيمات ذات الكثافة الشديدة الانخفاض، فإن معظم الجسيمات ذات الأبعاد التي تزيد على 10 ميكرونات تحتاج إلى تيارات هواء قوية لإبقاءها محمولة في الهواء. من ناحية أخرى، تتصف الجسيمات الصغيرة جداً بعمر محدود عندما تكون كيونات منفصلة، لأنها تتجمع معاً وتتكلّل لتكوين جسيمات أكبر. أما الجسيمات التي تقع مقاساتها في المجال 0.01-1 ميكرون، فإنها على الأرجح سوف تبقى معلقة في الهواء مددأً طويلة من الزمن، تصل أحياناً إلى شهر أو أكثر، وهذا ما يتيح لها الحركة مع كتلة الهواء.

تُعرَف جسيمات الرذادات بأسماء مختلفة، تبعاً لمصدرها وطبيعتها. وكثير من الأسماء مشتركة، فنحن نألف كلمات من قبيل الغبار والدخان والرماد المتطاير وغبار الطلع (مادة صلبة على شكل غاز) والغيم والضباب الدخاني (مادة سائلة على شكل غاز). يتضمن الشكل 1.6 بعض خواص الأنواع المختلفة من الرذادات الهوائية.

ويوجد كثير من الجسيمات المعلقة، ومنها الغبار وغبار الطلع والدخان، في الهواء بوصفه كيونة مشكّلة سابقاً. إلا أن ثمة فئة أخرى تتكون بتفاعلات كيميائية لأجناس غازية في الجو معطية جسيمات سائلة أو صلبة. والغيم والضباب أمثلة بسيطة لهذه الرذادات المتكاثفة. ومن سيرورات التكافث الأخرى الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي المذكور في الفصل الرابع.



الشكل 1.6: أصناف وخواص الجسيمات الجوية. بغية المقارنة، أدرجت مقاسات الجزيئات الغازية وأطوال موجات الإشعاع الكهرومغناطيسي أيضاً.

ومع أن الرذادات توجد في كل مكان، إلا أن التراكيز المفرطة أو وجود أجناس كيميائية معينة يمكن أن يؤدي إلى مشاكل صحية للبشر، ولذا يجري رصدها بانتظام في

كثير من الأماكن، وتحدد موسطات متعددة لتقدير تراكيزها. ومن أمثلة تلك الموسطات المعرفة عملياً التي يجري قياسها بانتظام في أونتاريو بكندا:

- معامل السديمية (COH) coefficient of haze، ويتحدد بإدخال 300 متر خطى من الهواء عبر شريط ترشيح مسامي، ثم يقارن الامتصاص الضوئي للشريط مع شريط معياري. ويساوي عامل السديمية القيمة العددية لمعدل الامتصاص مضروبة بمئة. وتشير النتيجة المساوية لـ 6 أو أكثر إلى أن الهواء يمكن أن يسبب أعراضًا سيئة للأشخاص الذين يعانون مشاكل تنفسية مثل الربو. إن طريقة أخذ العينات هذه تتحجز جسيمات نقع مقاساتها في المجال 5-10 ميكرون.
- الجسيمات المعلقة الكلية (TSP) total suspended particulate، ويعبر عنها بالوحدات $\mu\text{g m}^{-3}$ ، وتتحدد بقياس نقل كمية من الجسيمات يجري تحصيلها بعد ترشيح الهواء بمعدل $\text{m}^3 \text{h}^{-1}$. لقد اعتبر التركيز الوسطي، الناتج من قياسات مستقلة تجرى على مدى سنة كاملة، والذي تزيد قيمته على $60 \mu\text{g m}^{-3}$ تركيزاً مفرطاً. وقد رُصدت قيم تساوي نحو $30-50 \mu\text{g m}^{-3}$ في كثير من الأماكن، وسجلت قيم منفردة تزيد على $500 \mu\text{g m}^{-3}$ في مراكز مدن مثل تورونتو.
- الجسيمات القابلة للاستنشاق (IP) inhalable particulates، وتقدر بالوحدات $\mu\text{g m}^{-3}$ ، وهي الجسيمات التي نقل مقاساتها عن 10 ميكرونات. وقد قسمت هذه الجسيمات إلى فئتين، خشنة ودقيقة. تشتمل الجسيمات الخشنة على المقاسات بين 2.5 و 10 ميكرونات، وهي غالباً ما تنتج من سيرورات فيزيائية. ويرمز لهذه الفئة من المقاسات بالكسر PM_{10} (PM_{10} تعني مادة جسيمية particulate matter). وتشتمل الجسيمات الدقيقة ($\text{PM}_{2.5}$) على المقاسات التي تقل عن 2.5 ميكرون، وهي تتولد غالباً في سيرورات احتراق وتفاعلات تكافث كيميائية في الهواء. ويعتبر كلا نوعي الجسيمات تلك على درجة من الأهمية لأنها تمثل عوامل لكثير من المشاكل التنفسية الخطيرة. وتكون أهمية PM_{10} و $\text{PM}_{2.5}$ في أنه كلما كان الجسم أصغر، كان مفعوله الصحي أسوأ. فالجسيمات الدقيقة يمكن أن تستنشق بعمق لتدخل مع أنشطة الرئة الخلوية وتزويد الدم بالأكسجين.

ثمة علاقة تقريرية قائمة على الأرصاد تربط بين الجسيمات المعلقة الكلية والجسيمات القابلة للاستنشاق هي:

$$IP = 0.45 \text{ TSP} \quad (1.6)$$

- الغبار المتساقط الكلي total dustfall TDF، ويحدّد باستعمال تقنيات لاتفاقية ويقدّر بالوحدات $\text{g m}^{-2} \text{ month}^{-1}$. أما قياسه فيجري بوزن الغبار المتوضع في حاوية مفتوحة من الأعلى على مدى 30 يوماً. وتُعتبر قيم الغبار المتوضع التي تزيد على $7.0 \text{ g m}^{-2} \text{ month}^{-1}$ مفرطة. وقد وُجد أنه غالباً ما تجاوزت قيمة الغبار المتساقط الكلي تلك القيمة في مدن صناعية من قبيل مدينة هاميلتون في أونتاريو.

ووفقاً للمتوقع، فإن من الصعب جداً تحديد معدل ما يدخل الجو من الجسيمات، حتى من مصادر نقطية (point sources) (مركزّة في مكان واحد). وحين تحرّي جميع المصادر الطبيعية (الموزعة غالباً) وذات الصلة بالأنشطة البشرية في جميع أنحاء العالم، تصبح التقديرات إشكالية إلى حد بعيد. يتضمن الجدول 1.6 المصادر الرئيسية مع مجالات تقريرية لدخل الغلاف الجوي السنوي من الجسيمات. طبعاً، لا يتضمن الجدول رذادات مائية من قبيل الضباب والغيم.

ويبدو أن الإنتاج السنوي الكلي في العالم من الجسيمات المعلقة يساوي ما بين 2500 و 4000 ترا غرام في السنة. صحيح أن هذا المجال هو تقدير خشن جداً، إلا أنه منسجم مع كثير من القيم المعلنة. فيما بعد، سوف ننظر في جوانب تكوين بعض مواد الرذادات الشائعة وفي خواصها.

وسوف نناقش في المقطع المعنون بـ "رذادات التكافث" في هذا الفصل، وفي الفصل الثامن الذي يهتم بموضوع المناخ العالمي، مواضيع تكوين الغيوم وتفاعلها في موازنة الإشعاع في الأرض. وبرغم عدم تضمين الغيوم في الجدول 1.6، فإنها واحدة من أكثر الرذادات أهمية للبيئة.

الجدول 1.6 القيم التقديرية لسيالة الرذادات التي تدخل الجو سنويًا

أنواع الرذادات ^(*)	طبيعة (ط) ، من صنع البشر (ب)	السيالة السنوية (ترا غرام في السنة)		
			ط	غيار
رذاذ بحري	ط	1500-1000		
غبار	ط، ب	750-100		
دخان حرائق الغابات	ط، ب	100-35		
انبعاثات بركانية	ط	50 (كثيرة التغير)		
شهب	ط	~1		
احتراق من صنع البشر	ب	~50		
نكاف	ط، ب	~1500		

^(*) البيانات مقتبسة من مصادر مختلفة. ترا = 10^{12} .

النقطة الرئيسية 1.6 تتألف الرذادات الجوية من جسيمات صلبة أو سائلة سابحة في الهواء. وهذه الجسيمات موجودة في جميع الأجواء المفتوحة والمغلقة، وهي تؤدي، تبعاً لنوعها ومقدارها، أدواراً بيئية هامة، ويمكن أن تؤثر تأثيراً سلبياً في البيئة وفي صحة الإنسان.

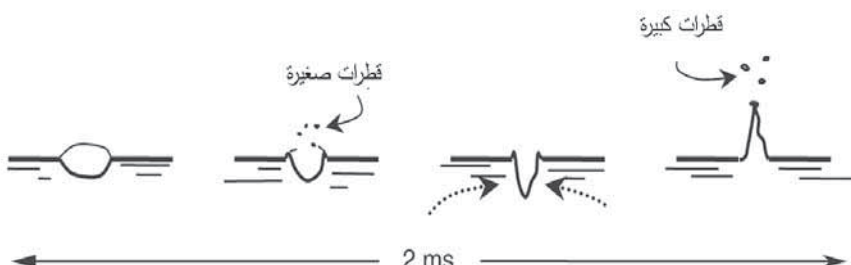
1.6 مصادر الرذادات الجوية (Sources of aerosols)

1.6 مصادر الرذادات الجوية

الرذاذ البحري (Sea spray)

تغطي قمم الأمواج البحرية الرغوية نحو 20% من سطوح المحيطات في جميع اللوقيات. وتولد مفاعيل الريح الشديدة في الأمواج كثيراً من الفقاعات الصغيرة التي تتكون وتتفجر بمعدل يزيد على 10^6 مرة في الثانية في كل متر مربع. ولا تقتصر هذه الفقاعات على تلك التي تطفو في الأعلى وتعطي الرغوة البيضاء، بل تتضمن أيضاً كثيراً من الفقاعات غير المرئية إفرادياً (تقع مقاساتها بين 5 و500 ميكرون). يُربى الشكل 2.6 السيرورات الأولية لتكوين الرذادات الناجمة عن الرذاذ البحري. ففي غضون مدة تقدر ببضعة ميليات من الثانية بعد تكون الفقاعة، يجعلها ضغط الماء المحيط بها تتفجر ويتمزق غشاء سطحها مولداً عادة نحو 1-10 قطرات ماء صغيرة جداً. وتتكون بضع

قطرات أكبر أيضاً حينما تتدفق الفقاعات المنفجرة تيار ماء يتفرق في أثناء سقوطه بتأثير الثقالة. وتساوي قطرات القطريرات الناجمة عن تمزق غشاء الفقاعة عادة ما بين 5 و25 ميكرون، وتحتوي تلك القطريرات على ملح بحري تساوي كتلته ما بين 2 و300 بيكو غرام، في حين أن قطرات القطريرات المنفوثة في المركز تساوي نحو 25-500 ميكرون، ويحتوي كل منها من 300 بيكو غرام حتى 2 ميكرو غرام من الملح.



الشكل 2.6: تقدُّم تكوين معلقات الرذاذ البحري مبيَّن من اليسار إلى اليمين.

وبعد تكون القطريرات، يعود أكثرها ثانية إلى البحر، أما الصغيرة منها فتصعد إلى الجو حيث يتبخّر الماء بسرعة تاركاً رذاذات صلبة ذات حاضنة كيميائية من ملح البحر. ويدل تركيب الجسيم على تركيب المادة المنحلّة في ماء البحر، لكن نظراً إلى أن الفقاعات تتكون عند السطح، فإن التركيب يبيّن التباينات الموجودة في ماء السطح. وفي الواقع، تكون الطبقة المكروية السطحية من التجمُّع المائي الطبيعي غنية عادة بالمكونات النشطة سطحياً، وكثير من تلك المكونات هي جزيئات عضوية كبيرة أليفة لدهون والمواد amphiphilic يمكن أن تُريل كلاً من المحاليل العضوية المحايدة والشوارد المعدنية معاً. لذا تكون الحاضنة الملحيّة غالباً غنية بأجناس أخرى إلى جانب الصوديوم والكلور والمواد الرئيسية الأخرى المنحلّة في ماء البحر. ويتجلّى هذا الغنى في تركيب رذاذات الملح البحري، ويعبر عنه بمعامل التركيز الكيميائي chemical concentration factor CCF الذي يُعرَّف بالنسبة إلى أحد تركيز عناصر البحر الرئيسية، هو الصوديوم عادة:

$$CCF = \frac{(C_X / C_{\text{Na}})_a}{(C_X / C_{\text{Na}})_s} \quad (2.6)$$

a: رذاذات جوية، *s*: بحر. في هذه المعادلة، C_x هو تركيز العنصر موضع الاهتمام، و C_{Na} هو تركيز الصوديوم، ويمثل بسط الكسر نسبتيهما في الرذاذات، ويمثل المقام نسبتيهما في ماء البحر.

لقد رُصدت قيم لمعامل التركيز الكيميائي CCF البحري تزيد على 100 لبعض العناصر، خاصة تلك التي من قبيل الزئبق والرصاص والكادميوم ذات المنشأ الجوي. وتتراء هذه العناصر أيضاً نحو تكوين معقدات مع ربيطات تحتوي على حمض الكربوكسيل carboxylic acid والنتروجين، ومنها بعض الجزيئات العضوية الكبيرة الموجودة في المحيطات. وقد رُصدت قيم كبيرة لمعامل التركيز الكيميائي أيضاً لأجنس عضوية معينة.

(Dust)

الغبار

تتولد الرذاذات الغبارية بسيورات فيزيانية بسيطة، تقوم فيها تيارات الريح بحمل مواد صلبة ذات قطر صغيرة جداً، من قبيل المعادن الصلصالية والمواد العضوية المسحوقة الدقيقة، ورفعها إلى الغلاف الجوي. وحينما تدفع تيارات الرياح هذه الجسيمات عند سطح الأرض، تتصادم مع جسيمات صلبة أخرى مؤدية إلى تشظييها إلى جسيمات أصغر منها يمكن أن تصبح قابلة للحمل جواً والانضمام إلى الرذاذات الأخرى. وقد وجد أن التركيب الكيميائي للغبار يعكس التركيب العام للسطح الصلب الذي اشتق منه. على سبيل المثال، تتتألف عوادف الغبار الصحراوية من مادة سليكونية بمعظمها، ويمكن لهذه المواد أن تحمل أحياناً إلى أماكن بعيدة بمئات أو حتى آلاف الكيلو مترات. ففي غرب أفريقيا، تحمل الرياح الشمالية، التي تسمى الحَرْمَان Harmattan وتأتي من الصحراء الأفريقية الكبرى بين ديسمبر (كانون الأول) وفبراير (شباط)، غباراً ذا تركيز يساوي $1000 \mu\text{g m}^{-3}$ ويتوسط على مساحات واسعة من الكاميرون حتى ليبيريا. وبالمثل، يحمل تركيب ذلك الغبار تركيب الرمل في شمال غرب الصحراء الكبرى. وبالمثل، يحمل الغبار من صحراء غobi في شمال غرب الصين ومنغوليا إلى الجنوب والشرق ليتوسط بعيداً في أماكن كاليفورنيا والمحيط الهادئ.

وعلى غرار ما جرى بخصوص ملعقات الرذاذ البحري، حددت عوامل التركيز الكيميائي للغبار أيضاً. وفيما يخص المواد الواردة من اليابسة، يستعمل عنصر مرجعي يمثل مكوناً رئيسياً من مكونات قشرة الأرض السطحية. قد يكون السليكون مرجعاً مناسباً،

إلا أن بعض الصعوبات التحليلية جعلت استعماله نادراً، أما الألمنيوم، وهو أكثر المعادن وفرة في الأرض، فهو أسهل تحديداً ويمثل عنصراً مرجعاً جيداً. وفيما يخص العوامل المؤثرة في إغناط الغبار بالأجناس المختلفة، فهي أكثر تنوعاً من تلك ذات المنشأ البحري. وهي تتضمن أيضاً تباينات تركيب التربة السطحية التي ينجم كثير منها عن الأنشطة البشرية الزراعية، وعن تلك التي تحصل في المدن.

كان غبار المدن موضوع عدد لا بأس به من الدراسات، إلا أن التجارب تجري عادة على الغبار المتوسط الذي يتكون غالباً من جزيئات كبيرة، لكنه يتضمن أيضاً جسيمات كبيرة و/أو تقليلية بقدر كاف لمنعها من أن تكون ضمن الرذاذات الجوية. ويحتوي غبار المدينة، إلى جانب مكونات التربة، شظايا نباتية وأسمدة وجسيماتٍ من إطارات السيارات ووسائل كواحبها وهباءً صلباً من دخانها وكثيراً من المواد الأخرى الصناعية والطبيعية بمقادير ضئيلة. ويحتوي غبار الريف على نفس المواد على شكل جسيمات دقيقة يمكن وصفها بالغبار، إلا أنها تحتوي على مكونات غير غبارية أخرى أيضاً. فالدخان وغبار الطلع ونواتج التكافث تمتزج بالغبار وتجعل تحديد مصادره إفرادياً شديداً. الصعوبة.

(Combustion products)

نواتج الاحتراق

ترجم نواتج الاحتراق عن أنشطة طبيعية وأخرى من صنع البشر باللغة الترددية، وتخالف تلك الأنشطة من حرائق الغابات حتى عمليات محطات توليد الكهرباء التي تعمل بالوقود الأحفوري. وفي معظم الحالات، الناتج الرئيسي للاحترق هما ثاني أكسيد الكربون والماء اللذان يترافقان بغازات أخرى ضئيلة الآخر. وتبعاً لنوع الوقود وطريقة حرقه، تتباعد مادة جسيمية في نفس وقت الاحتراق. وعندما يكون احتراق الوقود القائم على الكربون غير تام، ينطلق أيضاً الكربون العنصري على شكل دخان أسود. وتحصل هذه الحالة عندما تكون نسبة الوقود إلى المؤكسد أكبر من القيمة القائمة على أمثل التفاعل الصحيحة، أو عندما تكون درجة حرارة الاحتراق منخفضة نسبياً. وقد رأينا أن محركات дизيل تعمل ضمن هذه الظروف، وهذا ما يجعلها مصدرًا رئيسيًا لانبعاثات الكربون. من ناحية أخرى، ينجم الدخان الأبيض الصاعد من المصانع عادة عن تكافث بخار الماء (وهو ناتج احتراق أيضاً)، ولذا يمثل دليلاً على تفاعل تام.

حتى عندما يكون احتراق المادة الكربونية تماماً، تتبعث جسيمات أخرى مشتقة من مكونات أخرى موجودة أصلاً في الوقود. يحتوي الفحم الحجري دائماً على رماد غير قابل للاحتراق ذي طبيعة سليكونية بمعظمها. وتبقى بعض العناصر الثانوية في حرة الاحتراق مع الرواسب السليكونية على شكل رماد، في حين أن الجسيمات التي هي أدق تطلق إلى الغلاف الجوي على شكل رماد متطاير إذا لم يكن قد أزيل بطائق التخلص من فضلات ما بعد الاحتراق. يبيّن الجدول 2.6 مجالات تركيب الرماد المتطاير الناتج من احتراق الفحم الحجري. لكن الجدول لا يتضمن الكربون غير المحترق.

الجدول 2.6 مجالات مكونات الرماد المتطاير من احتراق الفحم الحجري (*)

الموسطي %	المجال %	المكون
21	28–9.0	Si
11	15–4.6	Al
7.6	18–2.5	Fe
6.2	22–0.7	Ca
1.4	2.5–0.3	K
1.3	6.4–0.1	S
1.1	4.2–0.2	Mg
0.9	6.3–0.1	Na
0.7	1.0–0.1	Ti
0.3	1.0–0.1	P
الموسطي ($\mu\text{g g}^{-1}$)	المجال ($\mu\text{g g}^{-1}$)	
450	2900–27	Zn
270	650–95	V
250	650–37	Cr
170	2100–21	Pb
160	1400–8	As
19	30–11	U
12	17–6	Cd

(*) معظم هذه البيانات قائم على قياسات الرماد المتطاير في الولايات المتحدة الواردة في:

C. C. Ainsworth and D. Rai, *Chemical Characterization of Fossil Fuel Combustion Wastes*, EPRI EA-5321 (Palo Alto, California: Electric Power Research Institute, 1987).

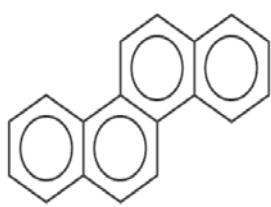
عندما جرى الحد من انبعاثات الكبريت من احتراق الفحم بسировرة الكنس بالطين الجيري، احتوى الرماد على مستويات عالية من الكبريتات أو كبريتيت الكالسيوم.

تصف رواسب الرماد المتطاير التي تُتحجز بالماء بأنها قلوية وتصل قيمة عامل حموضتها حتى 11. وهذا يوحي بأن الرماد المتجمّع في المرسّبات يمكن أن يستعمل في إصلاح التربة الحمضية بوصفه جيراً رخيص الثمن. إلا أن وجود العناصر الضئيلة الأثر بتراكيز كبيرة نسبياً في الرواسب يجعل من التخلص من الرماد المتجمّع في المرسّبات مشكلة. فالمعادن التي من قبيل الرصاص والزئبق تظهر متوضعة على سطوح جسيمات المادة البالغة الدقة. وهذا يدعم نظرية مفادها أن المعادن ذات درجة الغليان المنخفضة الموجودة في الوقود تتطاير في أثناء الاحتراق، ثم تتكاثف على سطوح جسيمات الرماد في المناطق الباردة من الفرن أو المحرقة. ونظراً إلى توضعها على السطوح، تكون سهلة التسرب ومتاحة للكائنات الحية كي تتناولها. سوف نقول المزيد في الفصل التاسع عشر على الرماد الناتج من حرق النفايات الصلبة في المدن.

المواد الهدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية

(Polyaromatic hydrocarbons)

إحدى نواتج الاحتراق التي دُرست على نطاق واسع التي تمثل مصدراً هاماً للقلق بسبب خواصها المسرطنة هي فئة من المركبات التي تسمى الهدروكربون متعدد الحلقات العطرية polyaromatic hydrocarbon PAHs. تتكون هذه المركبات ذات الـ 2-8 حلقات عطرية حين حرق الخشب والفحm الحجري وأنواع الوقود الأخرى القائمة على الكربون بوجود مقادير محدودة من الأكسجين. وعلى غرار الكربون العنصري، تُعتبر هذه المواد نواتج لاحتراق غير تام عند درجات حرارة منخفضة نسبياً. وأحد المصادر النفطية الأخرى لإصدار تلك المواد هو ما يحصل في أثناء إنتاج الألمنيوم. تتضمن المواد الهدروكربونية متعددة الحلقات العطرية الشائعة مركبات زاوية angular وطوقية pericondensed وخطية linear كتلك المبينة فيما يلي:



كريسين chrysene (زاوية)



بيرين pyrene (طوقية)



أنثراسين anthracene (خطية)

لقد جرى تحديد أكثر من 150 مركباً هdroكربونياً ثانياً حتى ثالثي الحلقات العطرية، بعضها مع الكيل أو ما شابهه، على أنها نواتج موجودة في الدخان. ومع أن هذه المركبات توصف بأنها عطرية، فإن تطبيق قاعدة هكل¹ Huckel يشير إلى أن أجناساً من قبل البيرين pyrene لا تخضع للقاعدة " $2\pi + 4n$ إلكترون رابط " التي تُعبّر عن العطرية. إلا أن القاعدة تتحقق إذا أخذنا في الحسبان محيطيات المركب فقط. ومع ذلك، سوف نعامل جميع المواد الهdroكربونية المتعددة الحلقات العطرية على أنها عطرية، وسوف نرسم بناها وفقاً لذلك. وتختلف الكتل المولية لتلك المواد من 128 حتى ما يزيد على 300 بكثير. والأجناس ذات الكتلة المولية الصغيرة منها متطايرة إلى حدٍ ما، في حين أن تلك ذات الكتلة المولية الكبيرة توجد على شكل أجسام صلبة متوضعة عادة على سطوح السخام أو جسيمات نواتج الاحتراق الأخرى. ورصد الكريسين Chrysene (كتلة مولية = 228) أيضاً موزعاً تقريباً بالتساوي بين الطورين البخاري والصلب.

وأشارت القياسات التي أُجريت في مدينة هاميلتون الصناعية بأونتاريو إلى وجود مواد هdroكربونية متعددة الحلقات العطرية بتركيز يساوي 10 ng m^{-3} في الصيف و 30 ng m^{-3} في الشتاء¹. ووجد أن تلك المواد تقترب بجسيمات سخام أفتار 80% منها أقل من 3.3 ميكرون. صحيح أننا نتوقع العثور على مركبات هdroكربونية متعددة الحلقات العطرية في مراكز المدن الصناعية، إلا أننا لا نتوقع وجودها في مناطق بعيدة عن مصادر الاحتراق الرئيسية. لكن تركيز تساوي 1 ng m^{-3} أو أكثر قد اكتشفت في منطقة القطب الشمالي الأمريكية. وهذا دليل على عدم قابليتها للتفاعل، ومن ثم على بقائها محمولة ضمن تيارات الرياح من مصادر بعيدة في أوراسيا (فيما بين أوروبا وأسيا) وأمريكا الشمالية. والمدة التي تستغرقها تلك الرحلة تزيد على سنة كاملة. وقد وُصف ذلك السلوك بأنه مفعول الجندي grasshopper effect. ففي أثناء فصل الصيف، تساعد الرياح الجنوبية ودرجات الحرارة العالية نقل الطور الغازي باتجاه الشمال، أما في الشتاء فتحصل مساعدة الأطوار الصلبة، وهذا يؤدي إلى تناقص النقل بتغيرات الهواء المتوجه شمالاً، وتبقى المركبات ساكنة تقريباً. وتحصل قفزة أخرى نحو القطب في الفصل الدافئ القادم.

V. A. Sidorov, *Organic Chemistry of the Earth's Atmosphere* (Berlin: Springer-¹ Verlag, 1990).

رذادات التكافث: كبريتات الأمونيوم

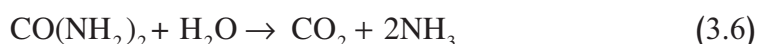
(Condensation aerosols-ammonium sulfate)

ثمة كثير من السيرورات الكيميائية المتوعة التي تتضمن تفاعلات غازية يمكن أن تؤدي إلى تكافث جسيمات معلقة سائلة أو صلبة في الجو. والمكونان الرئيسيان الناجمان عن تكافث الرذادات الآتية من اليابسة والبحر هما كبريتات هdroجين الأمونيوم (NH_4HSO_4) وكبريتات الأمونيوم ($(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$), ويتولّد كل من هذين الجنسين الصلبين نتيجة لسلسلتي تفاعل متوازيتين. تبدأ السلسلة الأولى بصيغ كبريت عضوية مُرجَّعة (حالة الأكسدة -2) من قبيل كبريتيد ثنائي الميثيل $(\text{CH}_3)_2\text{S}$.

ووفقاً لما ناقشناه بالتفصيل في الفصل الخامس، تحول تفاعلات الأكسدة، التي يعمّل فيها الأكسجين وجذر الهيدروكسيل عوامل أكسدة، الغازات المرجعية المحتوية على الكبريت إلى ثاني أكسيد الكبريت. ويخلص ثاني أكسيد الكبريت هذا، المعزّز بكميات إضافية تتحرر مباشرة من مصادر أخرى معظمها صناعي، إلى مزيد من الأكسدة لتكوين حمض الكبريت.

وفي نفس الوقت، تطلق إلى الغلاف الجوي أمونيا من مصادر متعددة، طبيعية ومن صنع البشر، متيبة تكوين رذادات كبريتات الأمونيوم الآفنة الذكر.

في أثناء التفكك الجرثومي للكتلة الحيوية الميتة والمادة العضوية في التربة والماء، تتفاعل مركبات نتروجينية من قبيل البروتينات مع الأمونيا لتحرر شوارد أمونيا/أمونيوم في الجو المحيط. وأحد المصادر الهامة للكتلة الحيوية الغنية بالنتروجين التي تخضع لهذه التفاعلات هو روث الحيوانات المجمّع أو المنشور فوق التربة. عندما يوضع قطيع حيوانات كبير في مكان مغلق محدود المساحة، فإن ذلك سوف يؤدي إلى مشكلة. فأحد مركبات النتروجين في بول الحيوانات هو الــ NH_4^+ الذي يتفاعل مع الماء لإنتاج الأمونيا وثاني أكسيد الكربون:



وتعتمد نسبة النتروجين المتحرر على درجة الحرارة والرطوبة وتركيبة التربة وعامل الحموضة pH ، وعلى طبيعة النباتات التي تنمو حيث يوضع الروث. لكن على

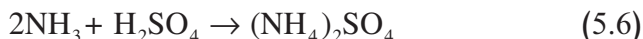
النطاق العالمي، فقد تصل نسبة النتروجين الذي يتطاير على شكل أمونيا من فضلات الحيوانات إلى 20%.

وعلى نحو مشابه، عندما تُستعمل أسمدة صناعية تحتوي على نتروجين مُرجم (شوارد أمونيوم أو بوريا)، من الممكن أن تتحرّر أجناس من الأمونيا. تنشأ الأمونيا الغازية في بيئة قلوية، في حين أن شوارد الأمونيوم تُشجع في الظروف الحمضية أو المعتدلة. وتحل شوارد الأمونيوم في محلول التربة المائي، وبافتراض أن قيمة عامل حموضة التربة ليست كبيرة جداً، تتثبت في موقع تبادل الشحنة الموجبة (الفصل الثامن عشر) و/أو تتأكّس لتحول إلى نترات قبل أن تمتّصها المزروعات.

يكون تطاير الأمونيا قليلاً إذا حصل تفكّك المادة العضوية في تربة جيدة التهوية أو إذا كان السماد مخلوطاً بالتربيّة السطحية وامتصـه النبات بكفاءة. من ناحية أخرى، حينما يُستعمل نفس هذا السماد في تربة مشبعة بالماء نتيجة لطوفان أو إغراق في أثناء تنمية الأرز، تحافظ ظروف الإرجاع على النتروجين في صيغة الأمونيا/أمونيوم، وتبعاً لعامل حموضة محلول التربة، يمكن أن يحصل تطاير كبير للأمونيا.

وتتحرّر أمونيا إضافية من عدد من السيرورات الصناعية أيضاً.

تفاعل الأمونيا مع حمض الكبريت لتكوين كبريتات هdroجين الأمونيوم أو كبريتات الأمونيوم (التفاعلان 4.6 و 5.6) على شكل جسيمات تقع قطراتها ما بين 0.1 و 1 ميكرون تقريباً. ونظراً إلى أن كمية حمض الكبريت تكون زائدة عادة، يكون المركب الأول هو المهيمن في معظم الحالات:



وتعمل جسيمات ملح الكبريتات الأليفة للماء بوصفها نوعاً يتكافّل الماء حولها لتكوين الغيم. وحيثما يكون ثمة تركيز عالٍ من الجسيمات، تتّألف الغيم من عدد كبير من القطّيرات البالغة الصغر. وهذه الغيم أكثـر ابضاضاً وأشد عكساً للضوء من تلك التي تحتوي على عدد أقل من القطّيرات الكبيرة. وهذه واحدة من الطرائق التي تؤثـر بها الرذاذات الجوية في مقدرة الغيم على عكس الضوء التي تعتبر منظماً هاماً للمناخ الأرضي.

وتتّكون نترات الأمونيوم بطريقة مشابهة في تفاعل مماثل بين الأمونيا وحمض النتريل.

سديم القطب الشمالي: تلوث الغلاف الجوي في منطقة نائية (Arctic haze –atmospheric pollution in a remote area)

استعمل ج. موراي ميشيل (J. Murray Mitchell) مصطلح "سديم القطب الشمالي" قبل 40 عاماً لوصف ظروف الرؤية المتدنية التي تلاحظ في أثناء رحلات استطلاع الطقس الجوية في القطب الشمالي². واليوم، يحمل هذا المصطلح معنى السديم الناجم عن التلوث الجوي في جزء من الأرض ينظر إليه على أنه نقى البيئة. وقد ساعدت الاستقصاءات العلمية منذ بدايات سبعينيات القرن العشرين على اكتسابنا لفهم أفضل لسبب هذه الظاهرة³.

ينجم سديم القطب الشمالي عن الغبار المحمول على الرياح وعن الانبعاثات الصناعية (التي يهيمن عليها ثاني أكسيد الكبريت، وتتضمن أيضاً مواد هdroوكربونية وسخام ومعادن وغازات وجسيمات أخرى) التي ترد إلى القطب الشمالي من موقع أوراسية غالباً. وثمة تباينات فصلية مميزة للسديم. فمن شهر ديسمبر (كانون الأول) حتى شهر إبريل (نيسان)، عندما يغطي الهواء القطبي مساحات شاسعة تمتد بعيداً نحو الجنوب، ومنها بعض المناطق المكتظة صناعياً في أوراسيا وشمال أمريكا، يبلغ سديم القطب الشمالي ذروته نتيجة النقل المتزايد للجسيمات والملوثات الغازية إلى الشمال. وفي أثناء فصل الشتاء الشمالي، تكون سيرورات التنظيف الجوية الطبيعية أقل كفاءة في جو القطب البارد الجاف، وهذا يؤدي إلى مستويات رذادات أعلى. وثمة عامل هام آخر في تكوين السديم هو الارتفاع الحاد في درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع عن سطح الأرض الذي يحصل في القطب الشمالي في نهاية الشتاء وبداية الربيع، حيث يمكن أن يصل الفرق في درجة الحرارة إلى 30-40 درجة مئوية فيما بين درجة حرارة سطح الأرض ودرجة حرارة الهواء الأكثر دفئاً (مع أنه بارد جداً) الموجود حتى ارتفاعات تصل حتى عدة مئات من الأمتار.

يتألف سديم القطب الشمالي عموماً من جسيمات ذات خواص كيميائية وفيزيائية متغيرة. وتخالف تراكيز الجسيمات من 10cm^{-3} حتى 4000cm^{-3} مع وسطي هندسي

J. Murray Mitchell, “Visual Range in the Polar Regions with Particular Reference² to the Alaskan Arctic,” *Journal of Atmospheric and Solar-Terrestrial Physics*, Special Supplement (1956), pp. 195-211.

L. A. Barrie, “Arctic Air Pollution: An Overview of Current Knowledge,”³ *Atmospheric Environment*, vol. 20 (1986), pp. 643-663.

يساوي 200-350 جسيماً في السنتيمتر المكعب. أما أكثر الجسيمات عدداً فهي تلك التي تقع مقاساتها في المجال 0.005-0.2 ميكرون. وتتألف الجسيمات التي تساوي قطرها 0.1-1 ميكرون من رذات مشتقة من الكبريتات، وهي المسؤولة الأولى عن السديم المرئي. وثمة أيضاً جسيمات خشنة في المجال 1-10 ميكرون، وجسيمات عملاقة (> 10 ميكرون) تأتي من التربة ورذاذ البحر في المقام الأول. ومع أن الجسيمات التي هي أكبر تُسهم بنسبة كبيرة من كثافة الرذات، فإن عددها صغير نسبياً وتأثيرها قليل في المشهد الفعلي للسديم.

ينتشر السديم فوق مساحة هائلة ممتداً على مدى 800-1300 كيلومتر، ويحتل ارتفاعات تقل عن 9 كيلومتر، مع تركيز أعظم عند ارتفاع يساوي 4-5 كيلومتر. أما التركيب الوسطي المعلن للسديم في المدة من يناير (كانون الثاني) حتى إبريل (نيسان) فهو: $2 \mu\text{g m}^{-3}$ من SO_4^{2-} ، و $1.0 \mu\text{g m}^{-3}$ من مركبات عضوية (غير محددة)، و $0.3-0.5 \mu\text{g m}^{-3}$ من الكربون الأسود، مع تركيز أقل من مواد أخرى، إضافة إلى بضعة $\mu\text{g m}^{-3}$ من الماء.

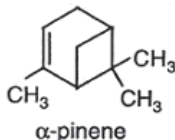
أما المدة ما بين مايو (أيار) حتى نوفمبر (تشرين الثاني) فتتصف بسديم أضعف بـ 20-40 مرة. وفي تلك المدة، تتألف الرذات المتبقية بمعظمها من غبار محمول على الرياح إضافة إلى رذاذ البحر.

(Organic condensation nuclei)

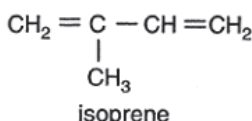
نوى التكافث العضوية

تعتبر تفاعلات تكوين الضباب الدخاني (الفصل الرابع) مثالاً لسيرورات التكافث المعقدة التي تنتهي بتكون الرذات السائلة. وبواسطة تفاعلات مشابهة، يتكون بعض أنواع نوى التكافث العضوية organic condensation nuclei في سيرورات طبيعية إلى حد بعيد. والمثال الجيد على ذلك هو السديم الذي ينشأ فوق المناطق المكتظة بالغابات في أثناء أيام الصيف الدافئة. تتصف التربينات terpenes والمركبات المشابهة بأنها مواد كيميائية ذات كثافة مولية صغيرة، وتتركب ضمن أوراق وجذوع نباتات مختلفة. وهي مركبات طيارة نسبياً، ولذا تتطلق إلى الجو ناشرة الرائحة العطرية الجذابة التي تمتاز بها الغابات. وأحد التربينات، أي بيينين-ألفا-pinene- α ، تُنتجه أجناس مخروطية الثمرة

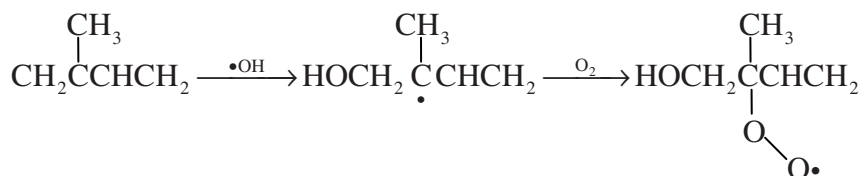
كاللصونبر والراتنج، وقد قيس تركيزه في جو الغابة فكان $0.1\text{--}50 \text{ ppbv}$ (أي $0.5\text{--}300 \mu\text{g m}^{-3}$).



وفيما يخص الأشجار الموسمية الخضراء، ومنها الصفصاف والسنديان والحور، فإن أكثر النواتج المنشعة منها والمميزة لها هو الإيزوبرين isoprene الذي تبيّن أن تركيزه يساوي $1\text{--}10 \text{ ppbv}$ (أي $3\text{--}30 \mu\text{g m}^{-3}$). يعتمد معدل انتشار هذه المركبات وغيرها على جنس الشجرة، ويكون ذلك المعدل أعظمها في أثناء النهار وعند درجات الحرارة الدافئة:



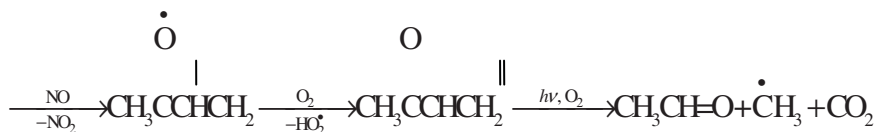
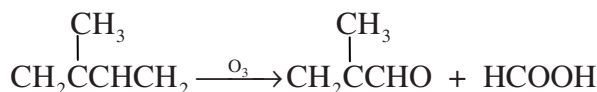
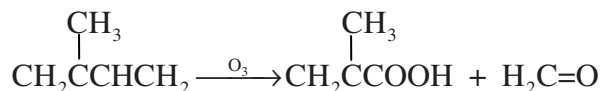
ويتصف كل من الإيزوبرين والتربينات بالتفاعلية العالية من حيث الأكسدة الكيميائية الضوئية، وهي تخضع إلى تفاعلات تُشبه كثيراً سিرورات تكوين الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي في المدن. وقد اقترحت طريقة لأكسدتها⁴، أو لا هما تتضمن وجود أجناس أكسيد الآزوت بوصفها مصدراً لجزر الهدروكسيل. وتوضح سلسلة التفاعل 6.6 أكسدة الإيزوبرين المُبتدأة بجزر الهدروكسيل:



Sidorov, *Organic Chemistry of the Earth's Atmosphere*, and P. L. Hanst, J. W. Spence, and E. O. Edney, "Carbon Monoxide Production in Photooxidation of Organic Molecules in the Air," *Atmospheric Environment*, vol. 14 (1980), p. 1077.

$$k_{6.6,\text{overall}} \approx 9 \times 10^{-11} \text{ cm}^{-3} \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1} \quad (6.6)$$

وتحمة طريقة أكسدة أخرى باستعمال جذر الهدروكسيل أو الأوزون اللذين يمكن أن يسلكا مسارات عدة لتكوين طيف من النواتج التي يبين التفاعل 7.6 بعضًا منها:



$$k_{7.6,\text{overall}} \approx 10^{-16} \text{ cm}^{-3} \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1} \quad (7.6)$$

يساوي ثابت المعدل $k_{6.6,\text{overall}}$ المرصود لأكسدة الإيزوبرين المبتدأة بالهدروكسيل نحو $10^{-10} \text{ cm}^{-3} \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1}$ ، أما ثابت المعدل في السلسلة القائمة على الأوزون $k_{7.6,\text{overall}}$ فهو أصغر كثيراً ويساوي نحو $10^{-16} \text{ cm}^{-3} \text{ molecule}^{-1} \text{ s}^{-1}$. ومع ذلك يمكن للطريقتين أن تُسهما بالتساوي تقريباً في أكسدة الإيزوبرين. هذا لأن جذر الهدروكسيل موجود بمنسوب مزج أصغر من تلك التي للأوزون. فتركيز جذر الهدروكسيل يساوي نحو 10^5 ppbv ، وهذا صغير جداً مقارنة بتركيز الأوزون الذي

يساوي 30 ppbv. وهذه مستويات شائعة للجنسين في مناطق الغابات البعيدة عن المؤثرات الحضرية.

وتمثل النواتج المُغناة بالأكسجين، ومنها الألديهيدات والكيتونات والحموض الكربوكسيلية، بعضاً من مكونات السديم الكيميائي الضوئي، الذي تتميز به بعض الغابات التي تكون مشمسة وصفافية في حال عدم وجوده. وتعد جبال الدخان العظمى في شمال كاليفورنيا في الولايات المتحدة مثلاً جيداً يُشهد به على المكان الذي تتجلى فيه هذه الظاهرة بوضوح. وفي السنوات الأخيرة، ازداد معدل انبعاث المركبات العضوية المتطرفة من غابات الولايات المتحدة عملياً بمعدل 6% لكل عقد من السنتين، وكانت الزيادات أكبر في الولايات الجنوبية. ومع ذلك، فإن من الممكن للأنشطة البشرية أن تؤثر في هذه السيرورة الطبيعية لأن مقادير المتفاعلات التي من قبيل الأوزون وأكاسيد النيتروجين اللازمة لتكوين السديم تتعرّف بنواتج الاحتراق والسيرورات الأخرى. تقل قطرات جسيمات الرذاذات في السديم عادة عن 0.3 ميكرون، لكنها تبقى ضمن مجال مقاسات جسيمات إيتكن والجسيمات الكبيرة. وتقدر الانبعاثات العالمية للأجنس العضوية الغازية من الغابات بنحو 20 تراً غرام في السنة.

النقطة الرئيسية 2.6 تأتي الرذاذات الجوية من مصادر طبيعية (رذاذ بحري وغبار وغيرها) ومن مصادر من صنع البشر (صناعة واحتراق وغيرها)، ويمكن توليدها بسيرورات تكافف في الجو.

2.6 تراكيز الرذاذات وأعمارها

(Aerosol concentration and lifetimes)

يتضمن الجدول 3.6 مجالات التراكيز الكلية الشائعة للرذاذات. والقيم معطاة دائماً بوحدات عدد الجسيمات أو كتلتها في وحدة الحجم من الهواء. لا يمكن استعمال التراكيز التي تتضمن مولات (نسب مزج) هنا لأن الرذاذات تتتألف دائماً من مزيج من أجناس غير محددة تحديداً جيداً.

الجدول 3.6 مجالات تركيز الرذادات الكلية في البيئات الجغرافية المختلفة

البيئة الجغرافية	تركيز الشائع $\mu\text{g m}^{-3}$
محيطات مفتوحة	150–10
شاطئ البحر	حتى 500
مناطق ريفية زراعية	50–10
مناطق جافة	حتى 500
جو المدن	حتى 200

ومع أن جسيمات الرذادات تتألف من مواد سائلة أو صلبة، إلا أن تركيزها الكتلي في الجو قد لا يكون كبيراً كذاك الذي للمكونات الغازية الثانوية. تساوي نسبة المزج الوسطية لغاز الميثان في الجو 1.7 ppmv، وهذه قيمة تكافئ 1200 مicro غرام من المركب في المتر المكعب من الهواء. وهذا التركيز أعلى كثيراً من 10–100 micro غرام في المتر المكعب المعهود في التركيز الكلي لكثير من الرذادات الجوية.

وتحتها نوعان من السيرورات الفيزيائية على درجة عالية من الأهمية في تحديد أعمار جسيمات الرذادات. السيرورة الأولى هي التوضع (settling)، وهي الوسيلة الرئيسية لزوال الجسيمات الكبيرة من الغلاف الجوي. يحصل التوضع نتيجة لقوة الثقالة، ويجري وصفه بطريقة بسيطة بواسطة علاقة ستوكس Stokes. فتبناً للمبيان في المعادلة 8.6، يُحدّد قانون ستوكس القيمة النهائية لسرعة توضع جسيمات كروية (الشكل 1.6) تسقط بتأثير قوة الثقالة ضمن سائل:

$$v_t = \frac{(\rho_p - \rho_a)C g d_p^2}{18\eta} \quad (8.6)$$

v_t هي سرعة الجسيم الانتهائية مقدّرة بـ ms^{-1} ، و ρ_p هي كثافة الجسيم مقدّرة بـ g m^{-3} ، و ρ_a هي كثافة الهواء وتساوي $1.2 \times 10^3 \text{ g m}^{-3}$ عند 25°C و 101.3 kPa . و C هو عامل ستوكس–كانينهام Stokes-Cunningham لتصحيح الانزلاق (انظر الجدول

(4.6)، و $g = 9.8 \text{ m s}^{-2}$ هو تسارع الثقالة الأرضية، و d_p هو قطر الجسيم مقداراً بالметр، و η هي لزوجة الهواء وتساوي $1.9 \times 10^{-2} \text{ g m}^{-1} \text{s}^{-1}$ عند 25°C و P° .

يُعبر عامل تصحيح الانزلاق العديم الوحدة عن الطبيعة غير المستمرة لتأثيرات السائل المتبادلة عندما يكون مقاس الجسيم صغيراً مقارنة بالمسار الجزيئي الوسطي الحر في الهواء.

الجدول 4.6 خواص سقوط الرذاذات بافتراض أن جسيماتها كروية الشكل وذات كثافة تساوي 20 g cm^{-3} عند 25°C و P°

d_p (μm)	C	v_t (cm s^{-1})	D ($\text{m}^2 \text{s}^{-1}$)	$(^*)t_{1/2}$
0.001	216		5.14×10^{-6}	1 دقيقة
0.005	43.6		2.07×10^{-7}	ساعة 0.5
0.01	22.2		5.24×10^{-8}	ساعة 2
0.05	4.95		2.35×10^{-9}	ساعة 38
0.1	2.85	1.7×10^{-4}	6.75×10^{-10}	ساعة 110
0.5	1.326	2.0×10^{-3}	6.32×10^{-11}	ساعة 520
1.0	1.164	6.8×10^{-3}	2.77×10^{-11}	ساعة 690
5.0	1.032	1.5×10^{-1}		
10.0	1.016	6.0×10^{-1}		
50.0	1.003	15		
100.0	1.0016	58		

(*) تقوم حسابات عمر النصف على أساس التكتل. وقد افترضت كثافة لعدد الجسيمات في هذه الحسابات تساوي 10^9 m^{-3} .

المثال 1.6 السرعة الانتهائية لجسيم من الرذاذات

يساوي قطر جسيم غبار من أصل جيولوجي 10 مكرونات، وتساوي كثافته $2.5 \times 10^6 \text{ g m}^{-3}$. احسب سرعته الانتهائية.

$$v_t = \frac{(2.5 \times 10^6 - 1.2 \times 10^3) \times 1.016 \times 9.8 (10 \times 10^{-6})^2}{18 \times 1.9 \times 10^{-2}}$$

$$= 7.3 \times 10^{-3} \text{ ms}^{-1}$$

$$= 0.73 \text{ cm s}^{-1}$$

يمكن إهمال كثافة الهواء في هذه الحسابات مقارنة بكثافات معظم الجسيمات.

تعاكس حركة الهواء نحو الأعلى التي تحصل بالحمل الحراري الطبيعي للحركة نحو الأسفل. لذا، يمكن تعميم أن الجسيمات التي تزيد مقاساتها على 10 مكرونات تعتبر قابلة للتوضُّع، أما تلك التي تقلُّ قطرارها عن تلك القيمة فتبقى معلقة في الغلاف الجوي إلى أن تزال منه بسيرورات أخرى من قبل الغسل بماء المطر. يتضمن الجدول 4.6 والشكل 1.6 تقديرات لسرعات التوضُّع الانتهائية. وقد أدخل عدد من التقريرات والافتراضات عن كثافات وأشكال الجسيمات في حساب تلك التقديرات.

والمفهوم الفيزيائي الأخرى التي تحدّد عمر الجسيم في الغلاف الجوي هي ما يسمى بالتكثُّل coagulation. وتنطوي هذه السيرورة على تجمُّع الجسيمات معاً بواسطة التغلغل البراوني Brownian diffusion لجسيمات صغيرة لتكوين جسيمات أكبر.

يُعطى معدَّل التكثُّل في منظومة جسيمات متجانسة المقاسات، ولها تركيب وكثافة معينان بـ:

$$-\frac{dN}{dt} = 4\pi D C d_p N^2 \quad (9.6)$$

N هو تركيز الجسيمات مقدراً بـ m^{-3} ، و D هو معامل تغلغل الجسيمات في الهواء مقدراً بـ $\text{m}^2 \text{s}^{-1}$ ، و C هو عامل ستوكس-كانينهام لتصحيح الانزلاق (الجدول 4.6)، و d_p هو قطر الجسيم مقدراً بـ m . بافتراض أن قيم D و C و d_p ثابتة، يكون معدل التكثُل من المرتبة الثانية:

$$-\frac{dN}{dt} = k_2 N^2 \quad (10.6)$$

ويُعطى عمر النصف، مقدراً بالثاني، بـ:

$$t_{1/2} = \frac{1}{k_2 N} = \frac{1}{4\pi D C d_p N} \quad (11.6)$$

المثال 2.6 عمر النصف (فيما يخص التكثُل) لجسيم من الرذادات الجوية

تساوي أقطار جسيمات معلقة في الغلاف الجوي 0.01 مكرون، ويساوي تركيزها العددي $N = 10^9 \text{ m}^{-3}$. ويُقدر عمر النصف فيها بـ:

$$t_{1/2} = \frac{1}{4 \times 3.14 \times 5.24 \times 10^{-8} \times 22.2 \times 0.01 \times 10^{-6} \times 10^9}$$

$$= 6800 \text{ s}$$

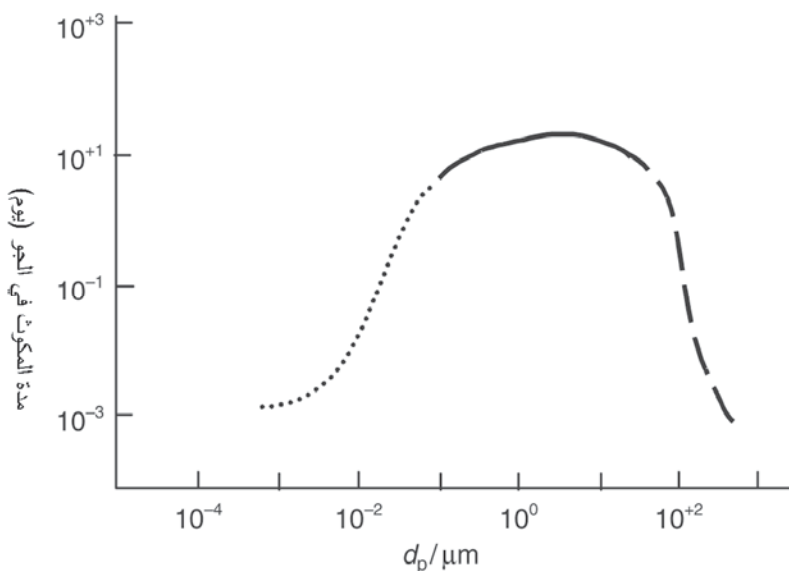
$$\approx 2 \text{ h}$$

استعملنا في هذا الحساب قيمة لمعامل تغلغل الجسيم تساوي $5.24 \times 10^{-8} \text{ m}^2 \text{s}^{-1}$. وقد حُسبت قيم عمر النصف الواردة في الجدول 4.6 بطريقة مماثلة.

عندما تقارب مقاسات الجسيمات الأبعاد الجزئية، تصبح المعادلات السابقة القائمة على تصدامات محدودة بالتلغلل البراوني غير صحيحة، ويصبح من المفضل حساب معدل التكثُّل باستعمال علاقات مشتقة من نظرية حرارة الغازات.

ونظراً إلى أن تغلل الجسيم متناسب عكساً مع مربع قطره، فإن سيرورات التكثُّل تكون أكثر فعالية في حالة الجسيمات الصغيرة جداً، لكن عندما يُصبح القطر أكبر من 0.01 ميكرون تقريباً، تصبح تلك الفعالية مهملة. يتضمن الجدول 4.6 معاملات التغلل وعوامل تصحيح الانزلاق وسرعات التوضع الانتهائية وعمر النصف للجسيمات في الجو عند 25°C و P° .

ونتيجة لتوضع الجسيمات الكبيرة وتكتُّل الجسيمات الصغيرة، تكون مدد مكوث كل منها في الجو قصيرة نسبياً. ووفقاً للمبيان في الشكل 3.6، أطول الجسيمات عمرًا هي تلك التي تقع مقاساتها في المجال المتوسط.



الشكل 3.6: مدد بقاء الجسيمات في الجو. يشير الخط المنقط إلى أن التكتُّل هو سيرورة إزالة الجسيمات الرئيسية، ويشير الخط المتقطّع إلى التوضع، ويمثل الخط المستمر الجسيمات ذات الأعمار الطويلة نسبياً.

النقطة الرئيسية 3.6 تغطي الجسيمات المعلقة مجالاً من المقاسات يمتد من 1 نانو متر حتى 100 ميكرون. والجسيمات التي تقع مقاساتها في المجال 0.01–10 ميكرون هي أكثر الجسيمات استقراراً في حالة التعلق في الغلاف الجوي. والجسيمات ذات الأقطار التي هي أصغر من 0.01 ميكرون تتزوج إلى التكتل في كيبيونات أكبر، في حين أن تلك ذات الأقطار التي هي أكبر من 10 ميكرونات تتوضع بسهولة. أما الجزء من الرذادات التي تتتألف من جسيمات دقيقة جداً فيتمثل مصدرها للقلق على صحة الإنسان لاقترانه بمشكلات تنفسية.

3.6 الحد من انبعاثات الجسيمات الملوثة للهواء

(Air pollution control for particulate emission)

من الممكن تقليل انبعاثات جسيمات الرذادات من المصادر النقطية التي من قبيل محطات توليد الطاقة الكهربائية حرارياً أو وحدات معالجة الفلزات الصناعية. لكن من الواضح أنه لا يمكن تقليل الانبعاثات من مصادر نقطية أخرى مثل الثورات البركانية. وليس من الممكن أيضاً الحد من انبعاثات الجسيمات من المصادر غير النقطية، ومنها الرذاذ البحري والغبار الذي تشير إليه الرياح (ومن أمثلته الحرمتان؛ انظر المقطع السابق عن الغبار)، والغابات وحرائق الأرض العشبية. في الحالة الأخيرة، يمكن اتخاذ إجراءات لدرء بعض الحرائق العرضية، وهذا يمكن أن يقلل من مقدار الرذادات التي تتطلق إلى الغلاف الجوي.

ويمكن أيضاً تحقيق تقليل في مقدار كثير من المادة الجسيمية الصلبة الموجودة تيارات الانبعاثات الغازية الصناعية، وذلك بدءً تكوينها بحرائق من قبيل تحسين مردود الاحتراق أو استعمال وقود جيد. لكن في كثير من الحالات لا مفر من تكوين وانطلاق بعض الجسيمات، ولذا يجب احتواء الغازات المطرودة قبل انطلاقها إلى الغلاف الجوي.

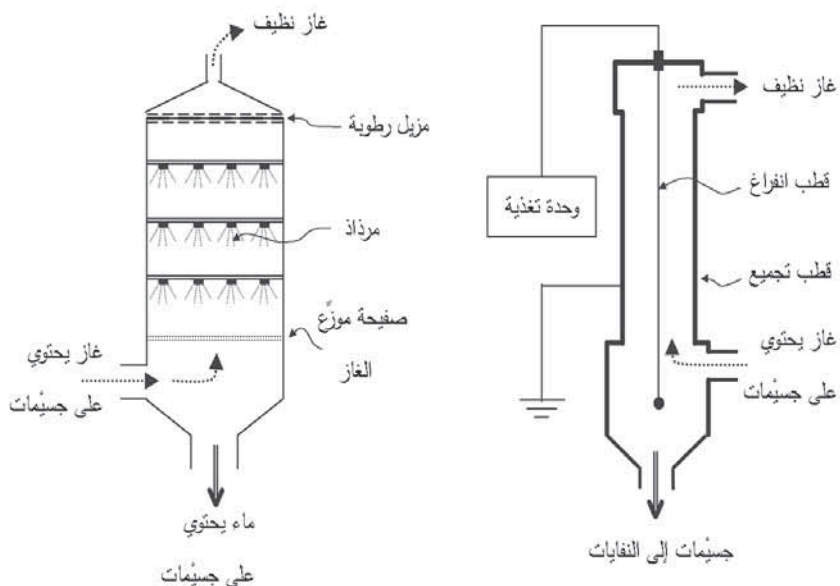
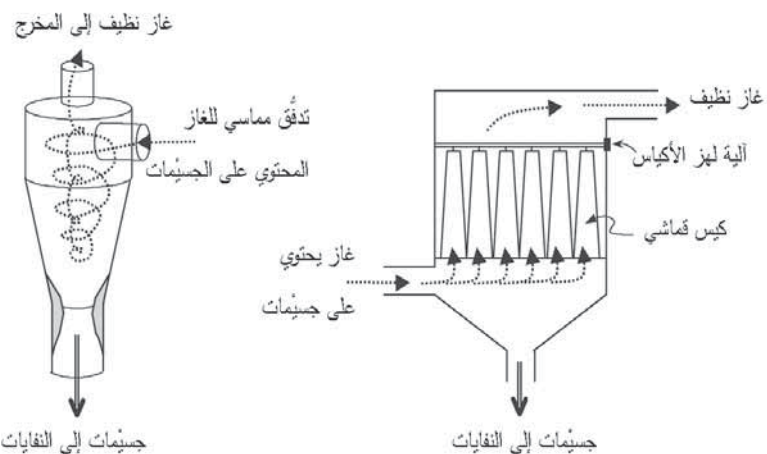
ويتحقق الاحتواء باستعمال تجهيزات تأسُّر جسيمات الرذاذات من تيار الغاز السريع الحركة. ومن الطائق الشائعة لجمع الجسيمات حجرات التوضع والمدوّمات والمرشحات القماشية والمكابس والمرسبات بالكهرباء الساكنة، وجميعها مبنية برسوم توضيحيّة بسيطة في الشكل 4.6. ويرى الشكل 5.6 مقارنة بين تلك الطائق من حيث مقاسات الجسيمات التي تزيلها بأعلى كفاءة.

تعتبر حجرات التوضع أبسط وسائل تجميل الجسيمات وهي واحدة من أكثر الطائق استعمالاً للحد من انبعاث الجسيمات. وتتضمن بنيتها حجرات مع حواجز متعددة وأحياز مفتوحة مصممة لتثبيج للجسيمات وقتاً كافياً لتتوسع بفعل قوة الثقالة. ونظراً إلى أن معدلات التوضع محدودة بالقالة، تكون الطريقة أعلى كفاءة في حالة الجسيمات الكبيرة (أي التي تزيد مقاساتها على 10 ميكرونات).

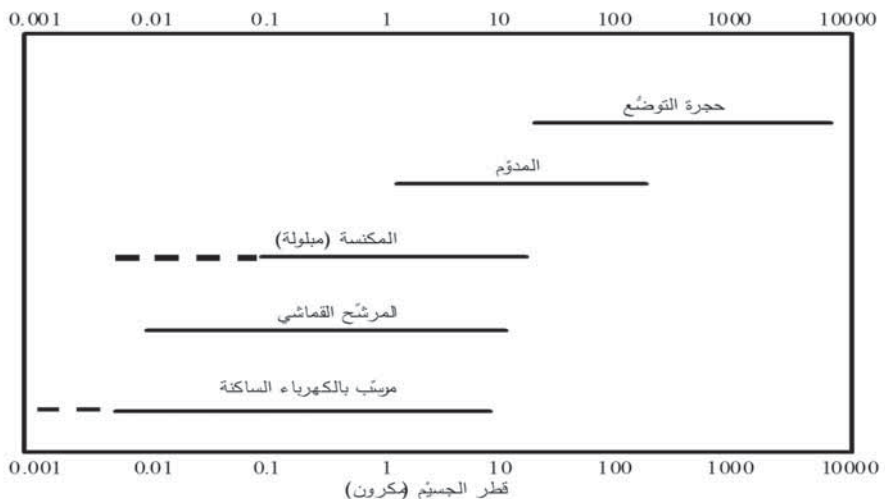
والمدوّم (cyclone) هو تجهيز مخروطية الشكل يجعل تيار الغاز المطروح يدورّ ولبيباً بسرعة ليدفع الجسيمات الكبيرة نحو جدار المخروط بقوة الطرد المركزية. وحينما تلامس الجسيمات الجدار، تزلق نحو الأسفل داخل المخروط باتجاه حاوية تجميع في الأسفل. يحدّد قانون ستوكس كفاءة هذه الطريقة، إلا أنه يمكن تحسين معدل التوضع كثيراً بزيادة القوة الناجمة عن فعل التدويم بحيث تجعل مجال مقاسات الجسيمات المزالة يمتد ليشمل على مقاسات أصغر كثيراً.

ويعمل الكيس أو المرشح القماشي بطريقة مشابهة لعمله في مكنسة التخلية الكهربائية حيث يُدفع تيار الهواء لمير عبر مادة قماشية مسامية. وهذه طريقة فعالة في حالة الجسيمات التي تقع مقاساتها في المجال 0.01-10 ميكرونات. وتتصف الأكياس والمرشحات القماشية بالحساسية لدرجة الحرارة والرطوبة لأن المسامات الدقيقة تتسد في أثناء الاستعمال، ولذا يجب تنظيفها دورياً.

وتسمح المكابس باللمس بين تيار الغاز ورذاذ دقيق من الماء. وباستعمال قطرات الماء لأسر الجسيمات الصغيرة، يزداد حجمها وتتصبح قادرة على التوضع بسرعة أكبر. وقد جرى تطوير مكابس مختلفة التصميم.



الشكل 4.6: طرائق الحد من تلوث الهواء بالرذادات المنبعثة من مصادر نقطية. الطرائق من أعلى اليسار باتجاه دوران عقارب الساعة: مدوّم، مرشح قماشي، مرسب بالكهرباء الساكنة، مكنسة مركرة.



الشكل 5.6: مقاسات الجسيمات التي تزال بكفاءة بطرق الحد من الرذائل المختلفة في الصناعة.

النقطة الرئيسية 4.6 تقوم تقانات التقاط جسيمات الرذائل التي تنطلق من السيرورات الصناعية على الترشيح ومعدلات التوضُّع والتضمين في طور مائي والترسيب بالكهرباء الساكنة.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Hidy, G. M., *Aerosols: An Industrial and Environmental Science*. Orlando, Florida: Academic Press, Inc., 1984.
2. W. P. Linak and J. O. L. Wendt, “Toxic Metal Emissions from Incineration: Mechanisms and Control,” *Progress in Energy and Combustion Science*, vol. 19 (1993), pp. 145-85.
3. Pye, K., *Aeolian Dust and Dust Deposits*. London: Academic Press, 1987.

4. Penner, J., D. Hegg, and R. Leaitch, "Unraveling the Role of Aerosols in Climate Change," *Environmental Science and Technology*, vol. 35 (2001), pp. 332A-40A.

(Problems)

مسائل

1. أيهما تتوقع، قطرات الغيم أم قطرات المطر، أن تكون أعلى كفاءة في إزالة الغازات من الغلاف الجوي؟ علّ الإجابة.
2. يتتألف ضباب من 10000 قطرة في السنتيمتر المكعب. ويساوي القطر الوسطي للقطيرات 1.5 ميكرون. قارن كثافة الماء في الطور السائل بتلك التي في الطور الغازي إذا كانت درجة الحرارة 35 درجة مئوية وكانت الرطوبة النسبية 100%.
3. قارن عدد مولات جنسٍ التتروجين-الأكسجين في هواء يحتوي على 300 ppbv من أكسيد التتروجين، مع عدد مولاتهما في ضباب يتتألف من 10000 قطرة في السنتيمتر المكعب، القطر الوسطي لكل منها يساوي 2 ميكرون، ويشتري على شوارد نترات تركيزها يساوي $3 \times 10^5 \text{ mol L}^{-1}$.
4. تتتألف الرذادات من الرماد المتطاير ($\rho = 1.8 \text{ g mL}^{-1}$) من جسيمات قيمة قطراتها الوسطية تساوي 13 ميكرونًا وتركيزها يساوي $800 \mu\text{g m}^{-3}$. استعمل القطر الوسطي لحساب سرعة توضع (cm s^{-1}) ومعدل توضع ($\mu\text{g m}^{-2} \text{ s}^{-1}$) للجسيمات في هواء ساكن.
5. اقترح سلسلة ممكنة من التفاعلات (بادئاً بالأكسدة بواسطة جذر الهيدروكسيل) يمكن بواسطتها أكسدة كبريتيد ثنائي الميثيل ($(\text{CH}_3)_2\text{S}$) لتكوين رذادات من حمض الكبريت.
6. تفترن مواد الهيدروكربون المتعدد الحلقات العطرية عادة بجسيمات ساخنة ممترات على السطح. احسب مساحتى السطح النسبية والفعالية (الفعالية مقدرة بـ $\text{m}^2 \text{ g}^{-1}$) لجسيمي ساخن ($\rho = 0.6 \text{ g mL}^{-1}$) قطراهما يساويان 20 و 2 ميكرون.

بافتراض أن شكل الجسيم كروي. ما هي المفاعيل الصحية المتربطة على تناول الإنسان لمركبات مواد الهيدروكربون المتعدد الحلقات العطرية.

. 7. قيست تراكيز الرصاص والكروم في رماد منطايير لأربعة مجالات من قطرات الجسيمات، وكانت النتائج وفق ما يلي:

التركيز ($\mu\text{g g}^{-1}$)		
كروم	رصاص	قطر الجسيم (مكرون)
330	870	10<
760	990	10-6
1800	1100	6-2
2700	1300	2>

علل تزايد التركيز مع تناقص قطر الجسيم.

الفصل السابع

كيمياء أجواء المدن والأجواء المغلقة

(Chemistry of Urban and Indoor Atmosphere)

المواضيع المشمولة

الهواء حيث نعيش

- ملوثات الغلاف الجوي الرئيسية في المناطق الحضرية
- الغلاف الجوي لمدينة مكسيكو
- العوامل المؤثرة في جودة هواء الغلاف الجوي المغلق
- ملوثات هواء الغلاف الجوي المغلق

استقصينا في الفصول السابقة بعض السيرورات الكيميائية الهامة التي تحصل في التربوبوسفير. ومكننا هذا من تحريّ أنواع معينة من التلوث الجوي، منها التلوث الناجم عن ثاني أكسيد الكبريت والجسيمات المعلقة (الرذادات) وأول أكسيد الكربون، إضافة إلى طيف من المؤكسدات التي من قبيل الأوزون وفوق الأكسيد العضوية.

وفي المقطع الحالي سوف نستعمل تلك المعلومات وغيرها لوصف التركيب الكيميائي للهواء في الأماكن التي يعيش فيها الناس. وسوف نبدأ بمعاينة جودة الهواء في المناطق الحضرية الرئيسية في العالم. وسوف نرى أن ثمة مشاكل خطيرة في بعض المدن، وأن تلك المشاكل هي إلى حد بعيد عواقب مباشرة وغير مباشرة لاستعمال الطاقة. وعلى وجه الخصوص، يعتبر احتراق الوقود الأحفوري في الآلات ومرافق التدفئة والتربيد وتوليد الطاقة الكهربائية والصناعة ومعالجة الفضلات مصدرًا رئيسيًا لتلوث الغلاف الجوي. ويؤدي استعمال مشتقات النفط، وخاصة في محركات السيارات، إلى انبعاث أول أكسيد الكربون والمواد الهدروكربونية الطيرية وأكاسيد النتروجين والرصاص عند مستوى سطح الأرض أحياناً. فحينما تطلق ترك المركبات، تتكون الديهيذات ولحوذات ثانوية أخرى أيضاً. ويولد احتراق الكتلة الحيوية والفحم الحجري تراكيز كبيرة لجسيمات صلبة إلى جانب أكاسيد النتروجين والمركبات الهدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية، وثاني أكسيد الكبريت الذي ينبعث أيضاً من معظم أنواع الفحم الحجري في العالم. ويعود حرق الفضلات الغذائية في جو مفتوح سبباً هاماً لتلوث الهواء في كثير من البلدان، ومصدراً لأنواع كثيرة من المركبات الكربونية العضوية الطيرية والجسيمات الصلبة. وتتبع الجسيمات من مصادر غير الوقود أيضاً، أهمها الغبار الذي تثيره حركة الناس والآليات والرياح، خاصة في المدن المجاورة للصحاري أو المناطق القاحلة الجافة.

وسوف نستقصي في جزء ثان من هذا الفصل قضايا مشابهة تخص كيميات الأجواء ضمن المبني. فتبناً لتصميم البناء، يمكن لنفس نواتج الاحتراق الموجودة في غلاف جو المدينة المفتوح أن تكون مصدر قلق في الداخل. وتعتبر مواد البناء والإكساء والتنظيف مصادر ممكنة أخرى لتلوث الجو.

1.7 ملوّثات أغلفة جو المدن

(Pollutants in the urban atmosphere)

وُضعت في كثير من الدول والمناطق مقاييس لتوصيف جودة الهواء، ومن تلك المقاييس التوصيات التي أوصت بها منظمة الصحة العالمية التابعة للأمم المتحدة والتي يتضمن الجدول 1.7 ملخصاً لها (انظر المرجع 3 في نهاية الفصل).

الجدول 1.7 ملخص توصيات منظمة الصحة العالمية الخاصة بجودة الهواء^(*)

الملوث	التركيز الأعظمي الوسطي الموزون زمنياً	مدة التوسيط ^(**)
ثاني أكسيد الكبريت	500 $\mu\text{g m}^{-3}$	10 دقائق
	350 $\mu\text{g m}^{-3}$	1 ساعة
	100-150 $\mu\text{g m}^{-3}$	24 ساعة
	40-60 $\mu\text{g m}^{-3}$	1 سنة
أول أكسيد الكربون	30 mg m^{-3}	1 ساعة
	10 mg m^{-3}	8 ساعات
ثاني أكسيد النيتروجين	400 $\mu\text{g m}^{-3}$	1 ساعة
	150 $\mu\text{g m}^{-3}$	24 ساعة
الأوزون	150-200 $\mu\text{g m}^{-3}$	1 ساعة
	100-120 $\mu\text{g m}^{-3}$	8 ساعات
مادة جسيمية معلقة (رذادات)		
دخان أسود	100-150 $\mu\text{g m}^{-3}$	24 ساعة
	40-60 $\mu\text{g m}^{-3}$	1 سنة
جسيمات المعلقة (الرذادات) الكلية	150-230 $\mu\text{g m}^{-3}$	24 ساعة
	60-90 $\mu\text{g m}^{-3}$	1 سنة
جسيمات قابلة للاستنشاق (PM ₁₀)	70 $\mu\text{g m}^{-3}$	24 ساعة
	0.5-1 $\mu\text{g m}^{-3}$	1 سنة
رصاص		

(*) اقتبست البيانات من المرجع 3 بعد الموافقة.

(**) المقصود بمدة التوسيط المدة الزمنية التي يجب ألا يتجاوز خلالها الوسطي الموزون التركيز المحدد بالتوصيات.

تتضمن التوصيات دائمًا المدة الزمنية التي تُجرى خلالها القياسات، لأن خطر تعرض الإنسان للملوّثات وما تتطلّب عليه من سمّية محتملة تعتمد على كل من تركيزها في الغلاف الجوي وعلى مدة التماس مع الغلاف الجوي:

$$\text{خطر التعرُض} = \text{التركيز} \times \text{المدة}$$

لذا فإن نسبة المزج الآمنة خلال 8 ساعات تكون دائمًا أصغر من النسبة المسموح بها خلال ساعة واحدة. على سبيل المثال، تنص التوصيات على أنه من المقبول التعرُض لأول أكسيد كربون تركيزه يساوي 20 mg m^{-3} مدة ساعة واحدة، لكن إذا كانت مدة التعرُض تصل حتى 8 ساعات أو أكثر فإن التركيز الوسطي يجب ألا يزيد على 10 mg m^{-3} .

لقد نتجت توصيات منظمة الصحة العالمية من دراسات لجودة الهواء أجرتها ببرنامج الأمم المتحدة للبيئة United Nations Environment Program UNEP في 20 مدينة من مدن العالم الكبرى. والمادة المعروضة في هذا المقطع مقتبسة من تقرير برنامج الأمم المتحدة المذكور (المراجع 3). في هذا المقام، تعرّف المدينة الكبرى على أنها منطقة تجمّع سكاني يزيد عدد سكانها على 10 ملايين نسمة. توجد هذه المدن في جميع القارات عدا أستراليا والقارة القطبية الجنوبية، وهي تمثل حالات مناخية وحضارية وتقانية متعددة. ويُلخص الجدول 2.7، بطريقة شبه موضوعية، خواص جودة الهواء في المدن الكبرى.

الجدول 2.7 ملخص جودة الهواء في 20 مدينة كبرى من جميع القارات في العالم (*)

Pb	O ₃	NO ₂	CO	جسيمات معلقة (رذالت)	SO ₂	المدينة
+	-	-	-	++	-	بانكوك
-	+	-	لا	++	++	بكين
-	لا	لا	لا	+	لا	بوينس آيرس

القاهرة	لا	لا	لا	لا	لا	لا	++
دلهي	-	لا	-	-	++	-	-
جاكرتا	+	+	-	+	++	-	-
كاراشي	++	لا	لا	لا	++	-	-
كلكتا	-	لا	-	لا	++	-	-
لندن	-	-	-	+	-	-	-
لوس أنجلوس	-	++	+	+	+	-	-
مانيلا	+	لا	لا	لا	++	-	-
مدينة مكسيكو	+	++	+	++	++	++	-
موسكو	-	لا	+	+	+	لا	-
مومباي	-	لا	-	-	++	-	-
نيويورك	-	+	-	+	-	-	-
ريو دي جانيرو	-	لا	لا	-	+	+	-
ساو باولو	-	++	+	+	+	-	-
سيول	-	-	-	-	++	++	-
شانغهاي	لا	لا	لا	لا	++	+	-
طوكيو	لا	++	-	-	-	-	-

(*) البيانات مقتبسة من المرجع 3 في نهاية الفصل. -: تلوث قليل، ومتطلبات منظمة الصحة الدولية محققة، ويحصل تجاوز الحدود الموصى بها القصيرة الأجل من حين إلى آخر. +: تلوث متوسط إلى شديد يتجاوز متطلبات منظمة الصحة الدولية بما يصل إلى مثيلين، ويحصل تجاوز الحدود الموصى بها القصيرة الأجل على نحو متكرر في بعض الأماكن. ++: تلوث خطير، ويحصل تجاوز الحدود الموصى بها بقدر يزيد على المثيلين. لا: لا توجد بيانات أو البيانات غير كافية.

المادة الجُسيمية المعلقة

(Suspended Particular Matter (SPM))

تعتبر مشكلة التراكيز الزائدة للجسيمات الجوية مشكلة خطيرة في 12 مدينة كبرى على الأقل. فالمستوى الوسطي في تلك المدن يساوي $200\text{ }\mu\text{g m}^{-3}$ ، وتجاور قيمة التركيز القصوى أحياناً $1000\text{ }\mu\text{g m}^{-3}$. وتعتمد تأثيرات القيم العالية لتلك التراكيز في صحة الإنسان على طبيعة الجسيمات. وقد تبين أن الجسيمات المشتقة من الفحم الحجري، وتلك الموجودة في فئة الجسيمات التي تقل مقاساتها عن 10 ميكرونات، وخاصة التي تقل قطراتها عن 2.5 ميكرون، على درجة كبيرة من الخطورة.

وفي بعض المدن، ومنها بكين وشنغهاي وسول، تترجم المستويات العالية للجسيمات المعلقة (الرذادات) عن التدفئة المنزلية في المقام الأول، وهي تترجم أيضاً في الطبيعة عن الغبار الذي تثيره الريح في بكين والقاهرة ودلهي وكاراتشي ومدينة مكسيكو. ومن بين العشرين مدينة المذكورة، لم تتحقق متطلبات منظمة الصحة العالمية الخاصة بالجسيمات المعلقة (الرذادات) سوى لندن ونيويورك وطوكيو.

أول أكسيد الكربون

في المناطق الحضرية، تختلف قيم تراكيز أول أكسيد الكربون كثيراً على مسافات قصيرة، وتعتمد على البعد عن المناطق ذات الحركة المرورية الكثيفة. وليس من المفاجئ أن يُعثر على مستويات عالية من أول أكسيد الكربون في أوقات ومناطق معينة من مدن مزدحمة بالسيارات مثل مدينة مكسيكو ولندن ونيويورك ولوس أنجلوس.

(Sulfur dioxide)

ثاني أكسيد الكبريت

توجد في مدن عدّة، منها بكين وسول ومدينة مكسيكو، مستويات محيطية عالية من ثاني أكسيد الكبريت الذي يتجاوز تركيزه الوسطي السنوي توصيات منظمة الصحة العالمية بما يصل حتى ثلاثة مرات. حتى إن التركيز اليومي الأقصى يزيد أحياناً على القيمة العليا المحددة لمدة 10 دقائق.

وفي المقابل، ثمة 12 مدينة تبدو محافظة على تراكيز ثاني أكسيد الكبريت نقل كثيراً عن القيمة الموصى بها، إلا أنه جرى أيضاً رصد تجاوزات قصيرة الأجل في لندن وساو باولو، وفي كلّكنا في أثناء فصل الحفاف. ونظراً إلى تقييد استعمال الفحم الحجري في كثير من المدن، كان ثمة انخفاض ملحوظ في تراكيز ثاني أكسيد الكبريت خلال العقد الماضي، وشّمة توقعات بحصول مزيد من التحسينات.

(Nitrogen dioxide)

ثاني أكسيد النيتروجين

لا يوجد إلا القليل من البيانات عن التراكيز الجوية لمكون الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي هذا. ومن بين المدن التي أُجريت القياسات فيها، أظهرت مدينة مكسيكو ولوس أنجلوس وساو باولو وموسكو تراكيز قصيرة الأجل تجاوزت الحدود الموصى بها. ويمكن توقع وجود مستويات عالية من أكسيد النيتروجين (وقد قيست في بعض الحالات) حيثما يُستعمل الكيروسين أو الغاز الطبيعي للتدفئة أو الطهي في المنازل، إلا إذا كانت ثمة تهوية جيدة.

(Ozone)

الأوزون

وُجدت تراكيز الأوزون عالية مراراً في لوس أنجلوس ومدينة مكسيكو وساو باولو وطوكيمو. ومثلّت مدينة مكسيكو أسوأ حالة، فقد بلغ الترکیز فيها $900 \mu\text{g m}^{-3}$ ، وهي قيمة أكبر بأربع مرات من الحد الأعلى الذي أوصت منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزه. وقد تجاوزت عدة مدن أخرى الحدود الموصى بها، ولم تتوفر بيانات كافية في 10 مدن من المدن التي جرى استقصاء الأوزون فيها.

(Lead)

الرصاص

يعتمد الرصاص المحمول في الغلاف الجوي على كثافة عدد السيارات الموجودة في المنطقة، وعلى تركيز المحسنات الرصاصية المضافة إلى الوقود، وعلى توفر الوقود الخالي من الرصاص. وتختلف تراكيز الرصاص في البنزين المحسن بالرصاص من 0.1

حتى 2 غرام في اللتر، برغم التزايد في منع استعمال رصاص رباعي الإيثيل بغية زيادة رقم أوكтан الوقود والاستعاضة عنه بمركبات أقل سمّية. لكن المحركات ذات الأداء العالي، من قبيل تلك المستعملة في سيارات السباق، تتطلب استعمال الوقود المحسّن بالرصاص. لقد كانت تراكيز الرصاص الجوية في القاهرة وكاراتشي زائدة دائمًا، وكانت مستوياتها في بانكوك وجاكرتا ومانيلا ومدينة مكسيكو أعلى إلى حد ما. وتوجد لدى المدن الأخيرة خطط لتقليل أو إلغاء الإضافات الرصاصية إلى البنزين. وقد غدت تراكيز الرصاص الجوية المقاومة أقل حينما استبعد رصاص رباعي الإيثيل من الاستعمال فعلاً. ومن تلك الأمكنة مدن البرازيل حيث يستعمل البنزين الكحولي gasohol المنخفض الرصاص المنتج من قصب السكر غالباً. إلا أن تراكيز عالية من الرصاص ما زالت متبقية في التربة على جوانب الطرق في جميع أنحاء العالم.

دراسة حالة: دليل جودة الهواء في الولايات المتحدة

(Case study-an air quality index (AQI) in USA)

تقيس وكالة حماية البيئة الأمريكية جودة الهواء في جميع أنحاء الولايات المتحدة وتنشر جدوالاً يومياً بقيم دليل جودة الهواء (Air Quality Index) اعتماداً على القياسات المُجردة. تُقاس تراكيز الملوثات الرئيسية الستة التالية بانتظام بغية إعداد الجدول:

- أول أكسيد الكربون . CO
- ثاني أكسيد النتروجين . NO₂
- الجسيمات التي قطرها 2.5 مكرون . PM_{2.5}
- ثاني أكسيد الكبريت . SO₂
- الأوزون . O₃
- الرصاص . Pb

وتقارن القيم المقاسة بقيم معيارية محددة تعتبر آمنة، وتحسب منها قيم منسوبة إليها باستعمال سلّم يمتد من 0 حتى 500. ويبيّن الجدول 3.7 مثلاً لجدول قيم دليل جودة الهواء (والألوان المفترضة بها) التي توافق تراكيز الملوثات المختلفة.

الجدول 3.7 قيم دليل جودة الهواء وألوانه مقارنة ب المجالات تراكيز أجناس الملوثات المختلفة (*)

تركيز PM_{2.5} ($\mu\text{g m}^{-3}$)	تركيز (ppmv)	دليل جودة الهواء (اللون)	التصنيف		
	SO₄ (24h)	CO (8h)	O₃ (8h)		
15.4–0.0	0.034–0.000	4.4–0.0	0.064–0.000	50–0 (أخضر)	جيد
40.4–15.5	0.144–0.035	9.4–4.5	0.084–0.065	100–51 (أصفر)	متوسط
65.4–40.5	0.224–0.145	12.4–9.5	0.104–0.85	150–101 (برتقالي)	غير صحي للأشخاص الحساسين
150.4–65.5	0.304–0.225	15.4–12.5	0.124–0.105	200–151 (أحمر)	غير صحي
250.4–150.5	0.604–0.305	30.4–15.5	0.374–0.125	300–201 (بنفسجي)	سيئ جداً صحياً
250.5 <	0.605 <	30.5 <	0.375 <	500–301 (خمرى)	خطر

(*) أخذت البيانات من وكالة الحد من التلوث في مينيسوتا التي تتبع طريقة وكالة حماية البيئة الأمريكية لتحديد جودة الهواء <<http://aqi.pca.state.mn.us/hourly>>.

وفقاً للجدول 3.7، تعتبر قيمة دليل جودة الهواء التي تقل عن 50 جيدة، التي تقع بين 50 و 100 مقبولة، والتي تقع بين 100 و 150 غير ملائمة للأشخاص الحساسين، والتي تزيد على 150 غير مقبولة عموماً. بعد تحديد القيم المنسوبة لكل مادة، تُعطى قيمة

دليل جودة الهواء، لا بضم القيمة الإفرادية معاً، بل باستعمال قيمة أكبر نتيجة قياس. على سبيل المثال، إذا كانت أعلى نتيجة مقاسة في يوم ما تساوي 73 وتحصل الجسيمات، اعتبرت جودة الهواء في ذلك اليوم مقبولة حتى لو كانت جميع قيم الم ospates الأخرى ضمن فئة التصنيف الجيد.

النقطة الرئيسية 1.7 تقرن مشاكل تلوث الهواء في المدن غالباً بنواتج الاحتراق في الصناعة والآليات والأغراض المنزلية. ومن أكثر الملوثات شيوعاً الجسيمات الجوية المعلقة (الرذاذات) وأول أكسيد الكربون وثاني أكسيد الكبريت وأكسيد النتروجين والأوزون. وثمة في كثير من المدن الكبيرة في شتى أنحاء العالم مستويات مفرطة لواحد أو أكثر من تلك الملوثات.

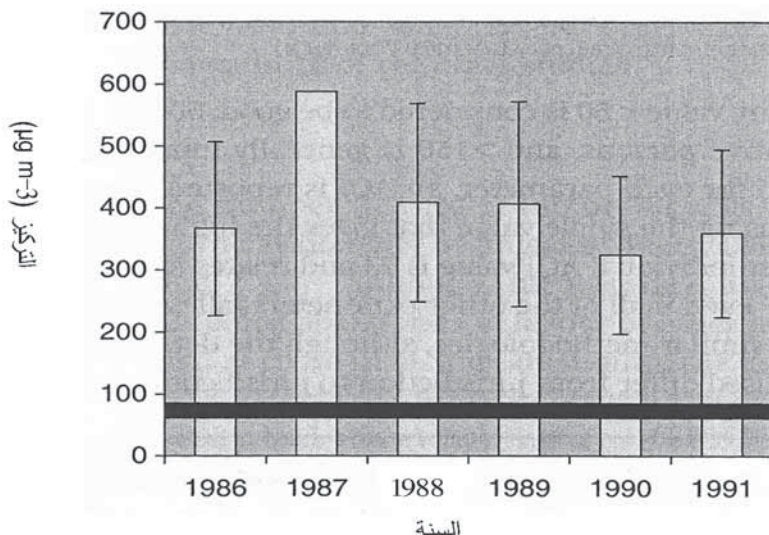
2.7 مدينة مكسيكو (Mexico city)

تلوث هواء المدن ظاهرة عالمية، وتتميز كل حالة تلوث بخصائص مختلفة ذات صلة بالظروف المحلية. ومن بين جميع المدن الكبرى، تعتبر مدينة مكسيكو حالة معقدة فريدة، ولذا سوف نتطرق إلى خواص كيمياء الهواء فيها.

يتضح من الجدول 2.7 أن مكسيكو تمثل حالة فريدة من التلوث الشديد لهواء المدينة، فهي تعاني وجود مستويات عالية من معظم الملوثات المدرجة في الجدول. تحتل مكسيكو الكبرى مساحة تساوي نحو 2500 km^2 ، وتقع على ارتفاع 2240m ضمن الجبال التي تحيط بها. وضمن هذه المنطقة المحصورة، تميل الريح إلى أن تكون خفيفة، وتحصل تغيرات متكررة في انعكاس اتجاه تغيرات درجة الحرارة، وهذا ما يؤدي إلى تراكم مستديم لملوثات الهواء. وفي تسعينيات القرن العشرين، كان عدد سكان مكسيكو الكبرى نحو 20 مليون نسمة، أي ما يكافئ كثافة سكانية تساوي 8000 شخص للكيلومتر المربع. ويوجد كثير من الصناعات المختلفة ضمن منطقة المدينة، إضافة إلى منظومة نقل ضخمة ومعقدة. وتؤدي تلك العوامل مجتمعة إلى استهلاك كلي للطاقة يُقدر بما يزيد على 500 بتا جول (10^{15} J) (petajoule) في السنة.

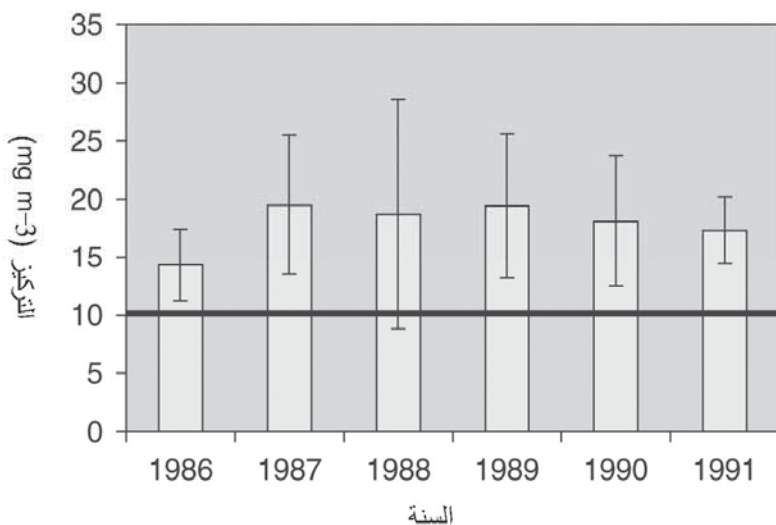
وترصد تراكيز جميع ملوثات الهواء الرئيسية بانتظام في المدينة، وتبيّن الأشكال 1.7 حتى 6.7 رسوماً بيانية لبيانات حصلت على مدى عدة أعوام حتى عام 1991، إضافة إلى القيم التي توصي منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزها. ووفقاً لما هو مبين، ثمة مستويات تتجاوز القيم الموصى بعدم تجاوزها تحصل على نحو متكرر، وفي بعض الأحيان على نحو مستمر.

وقد وُجد أن تراكيز المادة الجسيمية المعلقة (الرذادات) (الشكل 1.7) تتجاوز الحدود المسموح بها على نحو متكرر بخمس مرات أو أكثر. ويأتي جزء من الكمية الزائدة من جسيمات طبيعية (غبار التربة وجسيمات حيوية وغيرها)، إلا أن جزءاً كبيراً ينجم عن سيرورات الاحتراق التي تحصل في المنازل والصناعة ومنظومة النقل. وتمثل الجسيمات التي تزيد قطرها على 10 ميكرونات (PM_{10}) نحو نصف الجسيمات المعلقة (الرذادات) الكلية.



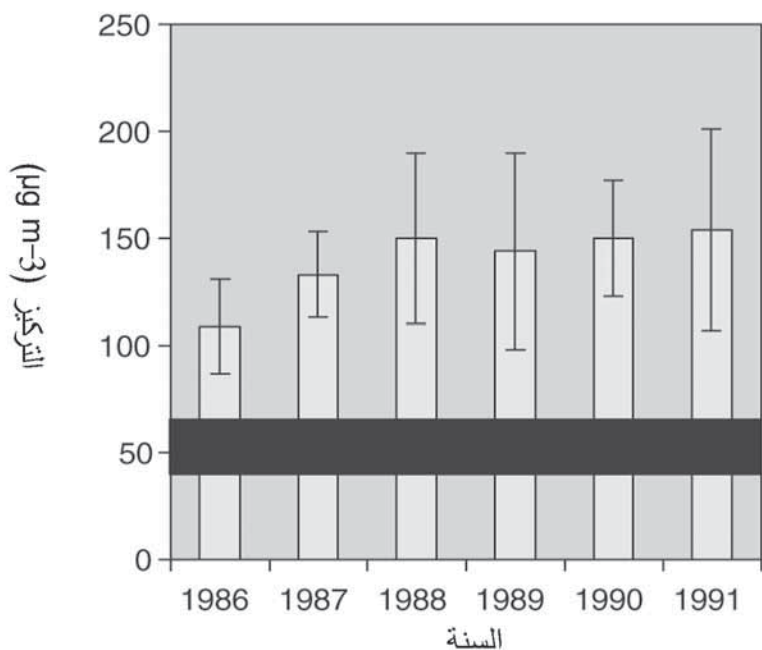
الشكل 1.7: متوسط التركيز السنوي للمادة الجسيمية المعلقة في خمسة أمكنة من مدينة مكسيكو في الأعوام 1986-1991. أشير إلى التشتت المعياري للنتائج بشرطه الارتباط. ويمثل الخط الأفقي الأسود مجال القيم التي أوصت منظمة الصحة العالمية ($60-90 \mu\text{g m}^{-3}$) بعدم تجاوزها. اشتق الرسم من المرجع 3 المذكور في نهاية الفصل.

وتجاوزت مستويات أول أكسيد الكربون في مكسيكو (الشكل 2.7) عموماً توصيات منظمة الصحة العالمية. والقيم العالية جداً شائعة على وجه الخصوص في أثناء أوقات حركة المرور الكثيفة في الصباح الباكر، وإلى حد أقل في المساء. ونظراً إلى وقوع مكسيكو على ارتفاع كبير، يكون ضغط الأكسجين الجزيئي منخفضاً، وهذا يعزّز إمكان حصول احتراق غير تام في الأفران والمحركات. وبُعْدَ الضغط المنخفض أيضاً في المفاعيل الصحية السيئة الناجمة عن أول أكسيد الكربون.



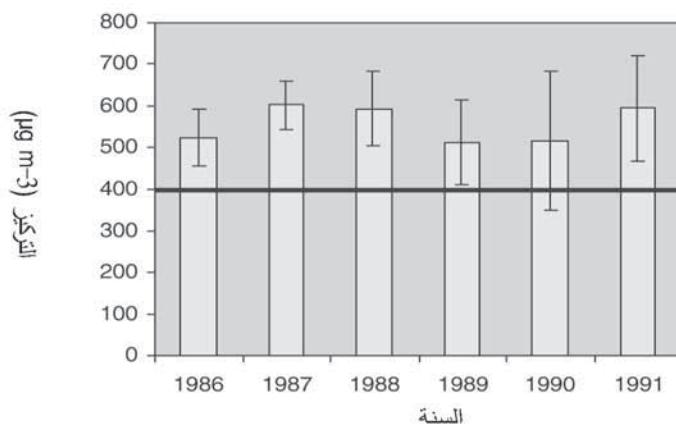
الشكل 2.7: التركيز الموسط على 8 ساعات لأول أكسيد الكربون في أمكنة مختلفة من مكسيكو في الأعوام 1986-1991. أشير إلى التشتت المعياري للنتائج بأشرطة الارتباط. ويمثل الخط الأفقي الأسود مجال القيم التي أوصت منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزها. اشتق الرسم من المرجع 3.

وال المصادر الرئيسية لثاني أكسيد الكبريت (الشكل 3.7) هي محطات توليد الكهرباء التي تحرق وقوداً غنياً بالكبريت (3.5% كبريت)، والحافلات والشاحنات التي تستعمل дизل (1.2% كبريت). إلا أنه يتوقع أن تحصل تقليصات مستقبلية في تراكيز ثاني أكسيد الكبريت الجوية مع التحول إلى استعمال الغاز الطبيعي في محطات توليد الكهرباء.

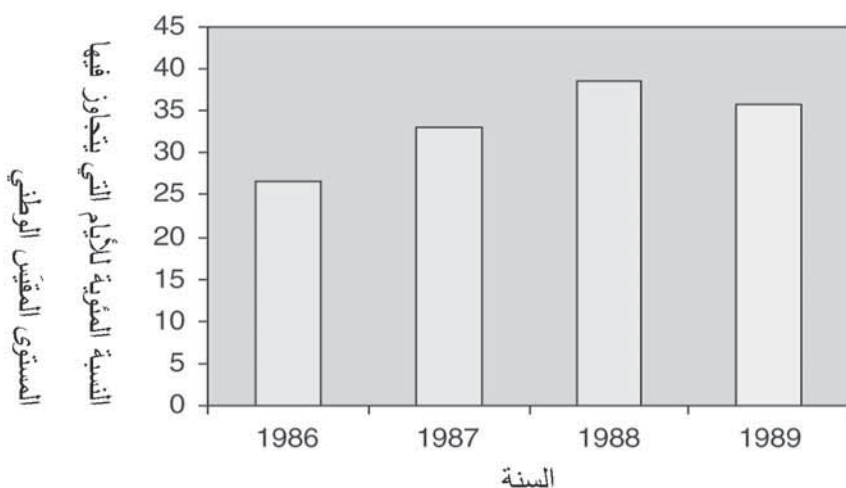


الشكل 3.7: التركيز الوسطي السنوي لثاني أكسيد الكبريت في أماكن مختلفة من مكسيكو في الأعوام 1986-1991. أشير إلى التشتت المعياري للنتائج بأشرطة الارتباط. ويمثل الخط الأفقي الأسود مجال القيم التي أوصت منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزها. اشتق الرسم من المرجع 3.

ويأتي أكثر من ثلاثة أرباع ثاني أكسيد النتروجين في مكسيكو من آليات النقل بمختلف أنواعها. يُري الشكل 4.7 المستويات الساعية العظمى التي تتجاوز توصيات منظمة الصحة العالمية. لقد كانت القيم الوسطى تساوي تقريباً ثلث التركيز الأعظمي، وتعتبر هذه المستويات الوسطية آمنة عموماً. إلا أن مستويات الأوزون (الشكل 5.7) الناجم عن انبعاثات أكاسيد النتروجين عالية أيضاً. وفي منطقة بدرغال الموجودة في القطاع الجنوبي الغربي من المدينة رُصدت تركيزات عالية من الأوزون في أكثر من 60% من الأيام.



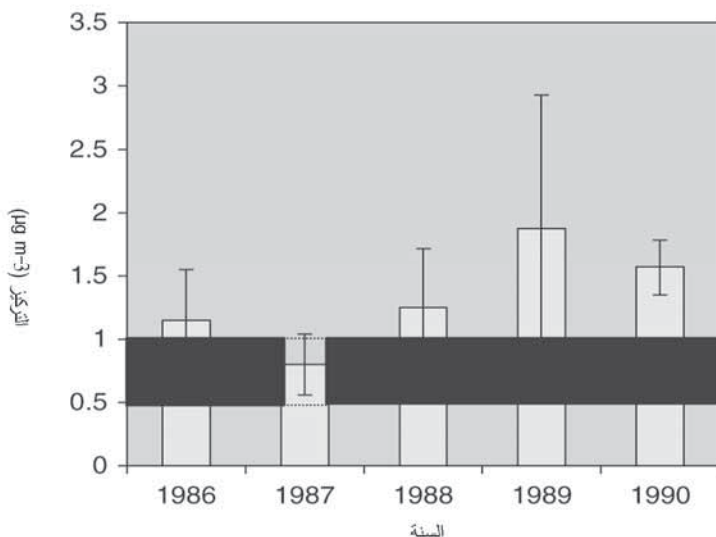
الشكل 4.7: التركيز الأعظمي الساعي لثاني أكسيد النتروجين في أماكن مختلفة من مكسيكو في الأعوام 1986-1991. أشير إلى التشتت المعياري للنتائج بأشرطة الارتباط. ويمثل الخط الأفقي الأسود مجال القيم التي أوصت منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزها. اشتق الرسم من المرجع 3.



الشكل 5.7: النسبة المئوية للأيام التي يتجاوز فيها مستوى الأوزون الحد المسموح به في المقاييس الوطنية في مكسيكو في الأعوام 1986 حتى 1991. اشتق الرسم من المرجع 3.

وُرُصدت مستويات عالية من الرصاص الجوي (الشكل 6.7) في بعض الأماكن، إلا أنها على ما يبدو أخذت بالتناقص بعد وصولها إلى أقصى قيمها في عام 1980 تقريباً. ومنذئذ، أُجري تخفيض كبير في مستوى رصاص رباعي الإيثيل المسموح به في البنزين حتى 0.54 g L^{-1} ، وهذا ما أدى إلى انخفاض تركيز الرصاص في الغلاف الجوي برغم ازدياد استعمال الوقود.

بسبب كل ذلك، تعاني مكسيكو الكبرى مشكلة خطيرة جداً في جودة الهواء. ومن الواضح أن هذه المشكلة ناجمة عن الازدحام السكاني في منطقة محصورة مكانياً وما يرافقه من نمط حياة عالي استهلاك الطاقة. ومن غير المرجح أن تغير هذه العوامل كثيراً من دون تدخل سريع، وسوف تستقلل الحالة حتى بسرعة أكبر. إن خطط تحسين جودة الهواء تتطلب استعمال وقود نظيف ومردود احتراق أفضل وفرض قيود صارمة على الانبعاثات، إضافة إلى إجراءات الحفاظ على الوقود. مرة أخرى، نؤكّد أنه قد جرى تحديد وتوصيف أنواع مشابهة من مشاكل تلوث الهواء في كثير من المدن الأخرى في العالم.



الشكل 6.7: التركيز الوسطي السنوي للرصاص الجوي في أماكن مختلفة من مكسيكو في الأعوام 1991-1986. أُشير إلى التشتت المعياري للنتائج بأشرطة الارتباط. ويمثل الخط الأفقي الأسود مجال القيم التي أوصت منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزها. اشتق الرسم من المرجع 3.

النقطة الرئيسية 2.7 غالباً ما تكون جودة الهواء في مكسيكو متدنية، حيث تتجاوز مستويات جميع الملوثات الرئيسية والثانوية في أكثر الأحيان الحدود التي توصي منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزها.

(Indoor air quality)

3.7 جودة الهواء في الأجزاء المغلقة

يقضي كثير منا معظم حياته في أجزاء مغلقة تتصرف بظروف شديدة التروع. وتخالف تلك الظروف من أجزاء عقيمة شديدة التقاويم في غرفة عمليات في مستشفى، حتى بيئة مغبرة سيئة التهوية في طاحونة مواد أولية. لا يتسع المجال هنا للتعامل مع كل من هذه الحالات الفردية المحددة، لذا سوف ننظر في طبيعة الأجزاء الداخلية ضمن الظروف العادية من قبيل تلك التي تصادفنا في البيوت. وهنا أيضاً ثمة عدد من الإمكانيات. ففي بعض مناطق العالم حيث يكون المناخ دافئاً على مدار السنة، يعيش عدد كبير نسبياً من السكان في بيوت مشادة من تربة غنية بالصلصال أو من مواد أرضية خام أو مشوية. ونظراً إلى درجات الحرارة المرتفعة، فإن تلك البيوت تكون مفتوحة معظم الوقت ويكون تغيير هواها سريعاً جداً. أما في الفصول الباردة، فتحصل التدفئة أو يُجرى الطبخ باستعمال موقد مفتوح في غرفة بدون مدخنة، وتُستعمل أنواع مختلفة من الوقود، وهذا ما يؤدي إلى تكوين جملة معقدة من الانبعاثات الغازية والجيسمية. وتخالف خواص الهواء في هذه البيوت كثيراً عن نظيراتها في البيوت المبنية في الأماكن التي يكون فيها المناخ معتدلاً أو بارداً. وفي الحالة الأخيرة، تكون مواد البناء عادة خليطاً من الأجر والحجر والخشب واللائين المختلفة والمعادن. وغالباً ما تكون هذه البيوت معزولة حرارياً ومحكمة الإغلاق على نحو يجعل مبادلة الهواء بين الداخل والخارج ضعيفة. وتحصل أنشطة كثيرة ضمن البيت ومنها التنظيف والطهي والتدخين والتندفعة بمدافئ مفتوحة أو مغلقة، .. إلخ. والنتيجة هي مجموعة مختلفة من خواص الهواء المتغيرة.

ثمة أربعة عوامل رئيسية تحدّد جودة الهواء في الداخل:

- العامل الأول هو طبيعة الهواء الخارجي المحيط بالمبني. وسواء أكانت المبادلة بين الداخل والخارج سريعة أم بطيئة، فإنها تحصل، ولذا يتأثر الهواء الداخلي دائمًا بالهواء الخارجي. وفي حالة بعض الملوثات، فإن المصادر الوحيدة هي تلك التي في الخارج. وقد رأينا أن تكوين الأوزون هو سيرورة كيميائية ضوئية تحتاج إلى أشعة فوق بنفسجية. لذا لا يتكوين الأوزون عادة ضمن المبني (إلا ببعض التجهيزات الكهربائية التي من قبيل آلات النسخ والمرسّبات بالكهرباء الساكنة التي تُستعمل لمكافحة الغبار)، ومع ذلك رُصدت مستويات محيطية منه في الداخل تصل عادة حتى $15\text{ }\mu\text{g m}^{-3}$. وفي معظم الحالات، يأتي الأوزون الموجود داخل الأبنية من الغلاف الجوي الخارجي. لذا، ووفقاً لما هو متوقع، تكون نسبة تركيز الأوزون الداخلي إلى تركيز الأوزون الخارجي أصغر كثيراً من الواحد عادة.
- والعامل الثاني هو معدل تسرب الهواء، أو معدل مبادلة الهواء في المبني. وهذا يتعلق بموقع المبني وتصميمه. ففي التصميم المفتوح في المناطق المدارية، يحصل كثير من التبادل في الساعة. ومن ناحية أخرى، يُبدّل بيت معزول حرارياً في الشتاء عادة الهواء مع الخارج مرة كل ساعة، في حين أن المبني المحكمة الإغلاق بغرض توفير الطاقة تبدل هواءها مرة كل ساعتين (معدل تبديل يساوي 0.5 مرة في الساعة) أو حتى كل 10 ساعات (معدل تبدي يساوي 0.1 مرة في الساعة). في الحالتين الأخيرتين، يكون تأثير الهواء الخارجي في جودة الهواء الداخلي أقل كثيراً. والنتيجة الهمة لذلك هي أن أي مادة كيميائية جوية تتولد في الداخل تترافق تراكم شديداً حينما تكون مبادلة الهواء محدودة.

- والمؤثر الثالث في جودة الهواء الداخلي هي المواد الموجودة في المبني، أكانت مواد بناء أم غير ذلك. وسوف نرى أن كثيراً من البوليمرات الحديثة المستعملة في البناء هي مصدر للفورمالديهيد، ووجودها في المبني يوفر إمداداً مستمراً من هذه المادة الكيميائية. وعلى غرار ذلك، تحتوي مواد البناء المشتقة من التربة، ومنها الصلصالات والأسمدة وغيرها، على مقادير ضئيلة متغيرة من عناصر

مشعة تولد غاز الرادون (radon gas) الذي يمثل مصدرًا لإشعاع ألفا. إن مجرد وجود أي مادة ضمن المبني يمثل مصدرًا محتملاً لانبعاث مواد كيميائية مختلفة.

- والعامل الرابع، ولعله أهم العوامل، هو أن الأنشطة التي تحصل ضمن المبني تحدد طبيعة الغلاف الجوي الداخلي فيه. ففرق الوقود بغية التدفئة أو الطهي، سواء أكان معزولاً عن جو مكان المعيشة كفرن الغاز الطبيعي العالي المردود، أم كان في موقد مفتوح، يعطي انبعاثات غازية أو جسمية. والتدخين هو سبورة احتراق أخرى لها مفعول كبير في الجو المغلق. وكل أنشطة التنظيف، سواء أكانت بوسائل ميكانيكية تثير الغبار، أم بمساعدات التنظيف التي تحتوي على مذيبات طيارة، أو غيرها، تؤثر في الغلاف الجوي الداخلي. وفي الواقع، لا بد أن يؤثر كل نشاط يحصل داخل المبني قليلاً أو كثيراً في التركيب الجوي ضمن ذلك المبني.

تصف العلاقة العامة التالية سلوك مركب مستقر في الحالة الثابتة بدلالة تركيز المركب في الداخل والخارج المجاور:

$$R_i = k_e C_i - k_e C_o \quad (1.7)$$

R_i هو المعدل الصافي لإنتاج المركب في الداخل مقدراً بواحدات التركيز في واحدة الزمن، و C_i و C_o هما تركيزاً المركب في الداخل والخارج، و k_e هو ثابت معدل المرتبة الأولى للمبادلة الجوية (المعرفة على أنها معدل مبادلة الهواء مقدراً بواحدة مقلوب الزمن). وفي الحالة الثابتة، يعطى التركيز الداخلي بـ:

$$C_i = C_o + R_i / k_e \quad (2.7)$$

وفي حالة كون التركيز في الخارج مهملاً تصبح العلاقة السابقة:

$$C_i = R_i / k_e \quad (3.7)$$

و عندما لا تتكون أي مادة كيميائية في الداخل يكون:

$$C_i = C_o \quad (4.7)$$

و ذلك إذا لم تختفِ المادة الكيميائية بالتفاعل في أثناء التسرب من المبني.

يُفترض في كل من هذه العلاقات أن المادة الكيميائية مستقرة، أي إنها لا تضيع بالتفاعل أو التوضع داخل البناء.

المثال 1.7 تركيز المركبات العضوية الطيارة في الغلاف الجوي الداخلي

يُولَد موقد نار مفتوح في بيت جيد التهوية مركبات عضوية طيارة بمعدل $30 \text{ mg m}^{-3} \text{ h}^{-1}$. ويحصل تغيير كامل لهواء البيت كل 5 دقائق ($1/12 \text{ h}$). ويساوي تركيز المركبات العضوية الطيارة في الغلاف الجوي الخارجي المحيط $75 \mu\text{g m}^{-3}$. احسب التركيز الداخلي المتوقع لتلك المركبات.

يحصل تغيير الهواء بمعدل $(1/12) \text{ h}$ مرة في الساعة، لذا يكون وباستعمال العلاقة $k_e = 1/(1/12) \text{ h} = 12 \text{ h}^{-1}$:

$$C_i = C_o + R_i/k_e$$

$$C_i = 75 \mu\text{g m}^{-3} + \frac{30000 \mu\text{g m}^{-3} \text{ h}^{-1}}{12 \text{ h}^{-1}}$$

$$= 2500 \mu\text{g m}^{-3}$$

النقطة الرئيسية 3.7 تعتمد جودة الهواء داخل المبني في المقام الرئيسي على طبيعة الهواء في الغلاف الجوي الخارجي المحيط، وعلى معدل مبادلة الهواء بين الداخل والخارج، وعلى المواد المستعملة في بناء وإكساء المنزل، وعلى الأنشطة القائمة ضمنه.

4.7 ملوثات الهواء الداخلي الشائعة

(Common indoor air contaminants)

سوف نتطرق في هذا المقطع إلى ثلاثة أنواع من مشكلات جودة الهواء التي تصادفنا عادة في الأجواء المغلقة. فطبيعة وتركيز المواد الكيميائية على صلة بجميع العوامل الأربعة التي تؤثر في جودة الهواء، ومنها أنواع مواد البناء الموجودة في المبني والأنشطة التي تحصل ضمه.

النشاط الإشعاعي (Radioactivity)

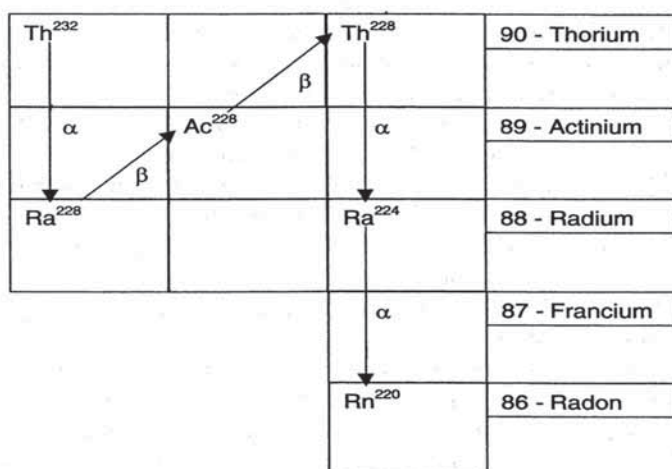
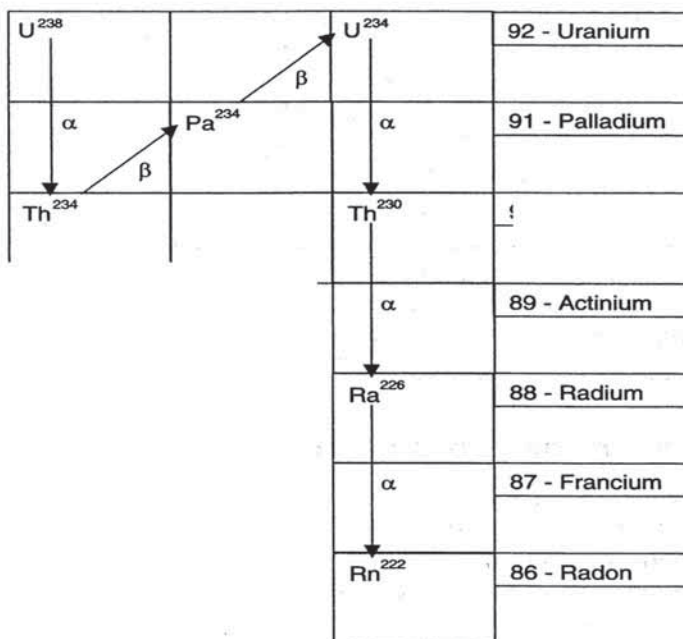
نحن عرضة في جميع الأمكنة إلى مستوى منخفض ثابت من النشاط الإشعاعي من أنواع مختلفة منها انبعاثات من عناصر توجد عادة بمقادير ضئيلة الأثر في قشرة الأرض. وداخل الأبنية، يأتي معظم الإشعاع النووي الذي يقع مستوى فوق مستوى نظيره في الخارج من الرادون radon. الرادون (العنصر 86) هو غاز كثيف مشع ضعيف التفاعل، وينجم عن سيرورات تخدام إشعاعي تبدأ باليورانيوم-238 أو الثوريوم 232. وهذا النظيران المشعان الأbowan موجودان بتركيز منخفض في كثير من المواد الأرضية ويتميزان بعمر ينبع نصف يساويان 4.5 و 14 مليار سنة. وبسبب هذا العمر الطويل، بقيت منها مقادير ضئيلة حتى الآن في التربة التي تحيط بالإنشاءات وفي مواد البناء المشتقة من الصخور أو المصادر الأرضية الأخرى، وفي الماء الموجود على تماس مع التربة والصخور أيضاً. ويتخدم كل من اليورانيوم والثوريوم في سلسلة من التفاعلات الكيميائية الإشعاعية المعقدة التي تتبعث منها أشعة ألفا وبيتا وغاما، وفق المبين في الشكل 7.7. ومن النواuges الوسيطة في تلك التفاعلات الرادون-222 والرادون-220.

لا توجد صلة مباشرة عادة بين الإشعاع العالي المستوى الذي يظهر الهواء الداخلي، والانبعاثات من اليورانيوم والثوريوم. عندما تنطلق جسيمات ألفا من عناصر مشعة باتجاه حاضنة مكونة من مواد صلبة أو ماء، تتصدى الحاضنة الثقيلة معظم أشعة

ألفا قبل وصولها إلى الهواء المحيط. ولا يستطيع الخروج من سطح المادة إلا عدد صغير من الجسيمات، وهذه الجسيمات تمثل جزءاً من الإشعاع المحيطي ضمن المبني.

ويتمكن الهواء جسيمات ألفا الثقيلة بسهولة أيضاً، وقلة قليلة منها تستطيع الانتقال مسافة 30-40 سنتيمتراً بعيداً عن المادة الصلبة أو السائلة. وحينما تصادفها نسج حية، تُمتص بكفاءة أعلى، لكنها لا تتغلغل في العمق بعيداً عن السطح. ونتيجة لذلك لا تمثل انبعاثات جسيمات ألفا من اليورانيوم والثوريوم المباشرة والضعيفة مصدرًا للقاق.

إلا أن الحالة مختلفة مع غاز الرادون الذي ينُتج في سلسلة تخامد العنصرين التقليدين المذكورين. فالرادون، بوصفه غازاً، يخرج من مواد البناء والتربة والماء الموجودة في المحيط. وهو يخترق تشققات الجدران ويتحرر في الجو الداخلي حيث يمكن استنشاقه. حينئذ يحصل تخامد الرادون-222 (عمر النصف يساوي 3.8 يوم) والرادون-220 (عمر النصف يساوي 55.6 ثانية) من خلال إصدار جسيمات ألفا مباشرة ضمن الرئتين. وتتضمن نواتج التخامد الإشعاعي نظائر مشعة لمعادن من قبيل البولونيوم-218 و -216 و -214 و -212 التي تتوضع على النسج الداخلية. ويُحرر المزيد من تخامد هذه النظائر المشعة مزيداً من جسيمات ألفا التي تصبح عندئذ متاحة للتأثير المباشر في جزيئات الخلية. ويتصف الرادون-220 بعمر نصف قصير جداً، وهذا ما يجعل المدة المتاحة له للخروج والترافق في الجو المحيط قصيرة أيضاً. لذا يندر وجوده وتقل أهميته مقارنة بالرادون-222.



الشكل 7.7: سيرورتا التخادم الإشعاعي لليورانيوم-238 (في الأعلى) والثوريوم-232 (في الأسفل) لتكوين الرادون-222 والرادون-220. والنظيران الناتجان هما غازان مشعان ويختضعن إلى مزيد من التخادم إلى نوافج مستقرة.

إنه لمن من المفيد استقصاء وجود علاقة شبه كمية بين توليد واحتقاء الرادون في هواء حيّر مغلق، أي علاقة مشابهة للعلاقة 1.7. افترض حصول تخدام إشعاعي A_e في غلاف جوي داخلي بمعدل زمني ثابت مقداراً بعده بيكويرل في لتر واحد من الهواء $Bq L^{-1}$ ، وهي الواحدة المترية للإشعاع¹. لاحظ أن هذه طريقة للتعبير عن تركيز العنصر المشع. وفي خارج المبني، يتصرف معدل التخدام بأنه ثابت أيضاً ويساوي $(Bq L^{-1})_0$. لكن حاجة في هذه الحالة إلى ثابتٍ معدل من المرتبة الأولى لوصف مبادلات التركيز الإشعاعي: $(h^{-1})_e k_e$ هو معدل مبادلة الهواء وفقاً لتعريفه السابق، و $(h^{-1})_d k_d$ هو ثابت التخدام الإشعاعي للرادون-222 في هذه الحالة. لذا تُعدّ المعادلة 1.7 لتصبح في هذه الحالة الجديدة:

$$R_i + k_e A_o = k_e A_i + k_d A_i \quad (5.7)$$

يتضمن حداً الطرف الأيسر مصدر الرادون الداخلي والخارجي، ويمثل حداً الطرف الأيمن احتقاء الرادون بالمبادلة والتخدام الإشعاعي. بإعادة ترتيب المعادلة الأخيرة ينتج تركيز الإشعاع الداخلي:

$$A_i = (R_i + k_e A_o) / (k_d + k_e) \quad (6.7)$$

¹ تعرّف الوحدة بيكويرل Bq biquerel بأنها تفكك واحد في الثانية. وثمة وحدة أساسية أخرى لامترية للإشعاع هي كوري Curie (Ci) التي تساوي $3.7 \times 10^{10} Bq$. ملاحظة المترجم: Bq مشتقة من اسم العالم الفرنسي أسطوان هنري بيكويرل (Antoine Henri Becquerel) (1852-1908) الذي اكتشف الإشعاع النووي وحصل بسببه على جائزة نوبل في عام 1903 مع ماري كوري (Marie Curie) وزوجها بيير كوري (Pierre Curie) اللذين اكتشفا عناصر مشعة أخرى.

المثال 2.7 الإشعاع النووي ضمن المبني

يساوي معدل حصول الإشعاع في الداخل $R_i = 10 \text{ Bq m}^{-3} \text{ h}^{-1}$ ، ويساوي تركيز الإشعاع الخارجي $A_o = 0.4 \text{ Bq m}^{-3}$. احسب تركيز الإشعاع الداخلي الثابت A_i في هاتين: (أ) مبني مفتوح مع معدل مبادلة هواء ممتاز يساوي 20 h^{-1} و (ب) مبني محكم الإغلاق، بغرض توفير الطاقة، مع معدل مبادلة للهواء يساوي 0.10 h^{-1} .

يساوي عمر النصف للرادون 222 يوم ، وهذا يكافي ثابت تخادم $k_d = \ln 2 / t_{1/2} = 0.00754 \text{ h}^{-1}$. باستعمال المعادلة 6.7 في حالة المبني المفتوح ومبادلة الهواء السريعة ينتج:

$$A_i = \frac{10 + (20 \times 4)}{0.00754 + 20} = \frac{90}{20} = 4.5 \text{ Bq m}^{-3}$$

وفي حالة المبني المحكم الإغلاق:

$$A_i = \frac{10 + (0.10 \times 4)}{0.00754 + 0.10} = \frac{10.4}{0.107} = 97 \text{ Bq m}^{-3}$$

من الواضح أن معدل إنتاج الرادون وإشعاعه الخارجي يمكن أيضاً أن يكونا محددين هامين للإشعاع في الداخل. تُعتبر مستويات الإشعاع التي تقل عن 10 Bq m^{-3} منخفضة، وتُعتبر تلك التي تساوي 100 Bq m^{-3} عادية، في حين أن المستويات التي تزيد على 4000 Bq m^{-3} تعتبر عالية. في المثال 2.7، القيمة الناتجة للإشعاع الخارجي الخاصة بالرادون هي القيمة العالمية الوسطى التي تساوي نحو 4.0 Bq m^{-3} .

توفر العلاقة التي تصف تخادم مادة كيميائية مشعة مثلاً جيداً لوصف ملوثات الجو الداخلي الأخرى التي تخضع إلى تفكك بالسيرورات الكيميائية العادية. وشمة معادلة أكثر عمومية من المعادلة 5.7 تتطبق على هذه الحالات هي:

$$R_i + k_e A_o = k_e A_i + k_r A_i \quad (7.7)$$

تُعرَّف متغيرات هذه المعادلة كما سبق باستثناء أن k هو ثابت معدّل أيّ تفاعل يُسبب تفكك أو اختفاء الملوث موضوع الاهتمام. وفي حالة هواء الغلاف الجوي المغلق، يُقصد بالاختفاء هنا في معظم الأحيان الامتصاص من قبل سطوح من قبيل الأسمنت والأغشية والطلاءات والفينيل والأقمصة المختلفة المستعملة في السجاد والتجيد. إن هذه المسألة بالغة التعقيد لأن الامتصاص يمكن أن يكون ظاهرة سطحية متوازنة أو قد يتضمن التغلغل عميقاً في مسامات المواد في عملية غير عكوسة من حيث الجوهر.

المركبات العضوية الطيارة (Volatile organic compounds)

تأتي المركبات العضوية الطيارة الموجودة في الغلاف الجوي الداخلي من عدد من المصادر. فكثير من المركبات العضوية ينبعث من مواد البناء والإكساء والمنتجات الاستهلاكية الموجودة في المبني. وتولّد سيرورات الاحتراق مجموعة أخرى من المركبات العضوية الطيارة.

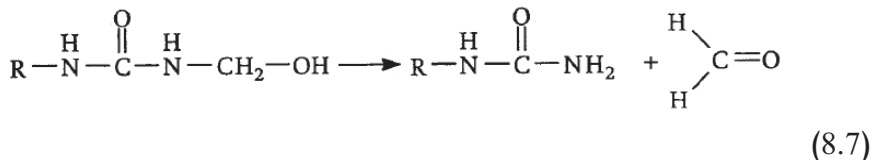
تُسهم مواد البناء جميعاً، ومنها المنتجات الخشبية المصنوعة من النشار و الغبار الخشبيين، ورغوة العزل و بلاط الأرضيات واللواصق المستعملة في التركيب، في انتبعاثات المواد العضوية الطيارة في الغلاف الجوي الداخلي. وتكون الانبعاثات من المواد المصنوعة والمركبة حديثاً شديدة خاصة في المباني الجديدة، لكنها تتحمّل بسرعة خلال بضعة الأشهر الأولى، ثم ببطء على مدى مدة طويلة. وثمة كثير من المركبات العطرية والأليفاتية التي تُسهم في زيادة تراكيز المركبات العضوية الطيارة ومنها الكلوروفورم و الأسيتون acetone والمركبات المكلورة formaldehyde والفورمالديهيد.

وتُضيف المنتجات الاستهلاكية المستعملة في المنازل مركبات عضوية طيارة أخرى إلى الجو. فعلى سبيل المثال، الطلاء لاتكس latex يحتوي على التولوين toluene. وبذن الإيثيل ethylbenzen والبروبانول-2 2-propanol والبوتانون butanone.

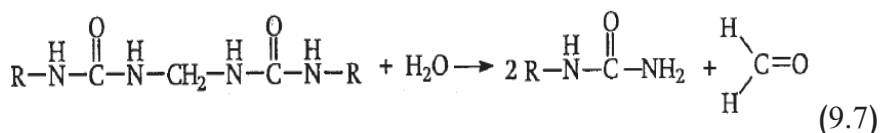
وتحتوي مواد التنظيف والمطهرات المنزلية والملمعات جميعاً مركبات عضوية طيارة مختلفة بكل مولية صغيرة.

وقد رُصدت تراكيز صغيرة من الفورمالديهيد في هواء كثير من المباني (القيم الشائعة تساوي نحو $200\text{ }\mu\text{g m}^{-3}$ - 10 في الإنشاءات الجديدة)، ودرس سلوكه بالتفصيل. يوجد الفورمالديهيد أو مواد الأولية في طيف واسع من المواد الجديدة المستعملة في المنازل والمباني الأخرى. ويوجد أيضاً في الراتنجات التي تُستعمل في صنع ألواح الخشب المتعددة الطبقات وغيرها من ألواح الجسيمات الخشبية. وتعدّ المواد الكيميائية المضادة للانكماش والتجمد والحرق، والتي تحافظ على الألوان، كثيراً من الأقمشة، وجميعها يمكن أن يكون مصدراً للفورمالديهيد. ويحتوي بعض أنواع الورق التي من قبيل ورق الجدران راتنجات الفورمالديهيد. ولعل بوليمرات فورمالديهيد البولة، بصيغها المختلفة، هي أكبر مصدر للفورمالديهيد. وعندما تُصنع من تلك البوليمرات دائن عالية الكثافة بالقولبة أو البثق، تكون المساحة السطحية صغيرة نسبياً، ولذا تكون التفاعلات الكيميائية التي تحرر فورمالديهيد غازياً بطيئة. إلا أن تلك البوليمرات واسعة الاستعمال أيضاً في صنع الرغوة التي تُعطي مواد صلبة مسامية شبيهة بالإسفنج التي تتصف بمساحة سطحية هائلة. وتُعتبر هذه الرغوة مادة عزل مرحة وفعالة للإنشاءات المبنية في المناطق الباردة. وقد تبيّن أن تلك الرغوة تمثل مصادر لمقادير كبيرة من الفورمالديهيد التي تحصل انتهاكه بسيرورات تحرير سريعة وبطيئة تبعاً لكون الفورمالديهيد بصيغة حرة أو مركبة.

يمكن للفورمالديهيد الحر أن يتكون بدأياً بسرعة، ويمكن لمجموعات النهاية المكونة من الميثيلول المتعدد *N*-methylol موجودة في الراتنج أن تتفاعل بسرعة محرّرة ناتجاً إضافياً (التفاعل 8.7):

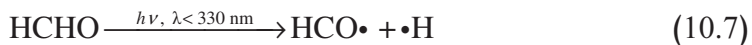


وعندما تستهلك هذه المصادر، يحصل انبعاث بطيء مستمر ثابت تقريباً يعود بمعظمها إلى تفاعلات تفكك المائي لمجموعات جسر الميثيلين في فقار البوليمر (التفاعل 9.7). وتعزز معدّلات التفاعل عند درجات الحرارة العالية، ونظرًا إلى أن التفاعلات هي تفاعلات تفكك كيميائي، تزيد ظروف الرطوبة المعدّل في أثناء الحالة الثابتة:



يرى الشكل 8.7 صورة نوعية لأنماط تحرر الفورمالديهيد المتوقعة في الهواء الداخلي لمبنى حديث الإنشاء.

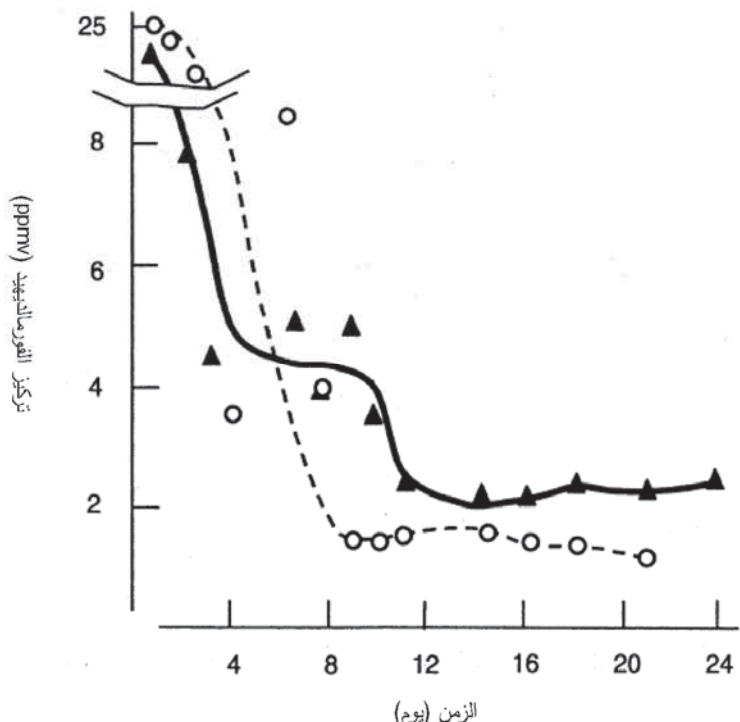
يحصل تفكك الفورمالديهيد الغلاف الجوي بالتفاعلات التي نوقشت في الفصل الرابع. وأول خطوة من تفككه (التفاعل 10.7) هي سيرورة كيميائية ضوئية تتطلب إشعاعاً عالي الطاقة تقع أطوال موجاته عند النهاية الدنيا من المنطقة A والمنطقة B من الأشعة فوق البنفسجية. تُصدر مصابيح الفلورسنت في الداخل كميات كبيرة من الأشعة فوق البنفسجية A، في حين أن أشعة المصابيح الحرارية تقع بمعظمها في المنطقة المرئية تحت الحمراء القرمزية:



ويتفاعل الجذران بعدئذ مع الأكسجين ليعطيما جذراً فوق الماء :



G. G. Allan, J. Dutkiewicz, and E. J. Gilmartin, “Long-term Stability of Urea-formaldehyde Foam Insulation,” *Environmental Science and Technology*, vol. 14² (1980), pp. 1235-1241.



الشكل 8.7: التسلسل الزمني لتحرر الفورمالديهيد في مبني يحتوي على بوليمرات تقوم على الفورمالديهيد. أقيمت درجة حرارة الغرفة عند 33°C ، وأخذت القياسات بمعدل قياس كل 30 دقيقة. تمثل المثلثات ظروفًا عالية الرطوبة، وتمثل الدوائر ظروفًا منخفضة الرطوبة. اقتبس الشكل من الصفحة 113 من المرجع 3 المدرج في نهاية الفصل.

وجزر فوق الماء هو جنس شديد التفاعل ويُستهلك في عدد من التفاعلات أحدها هو أكسدة أكسيد النيتروجين:



تقل تراكيز الفورمالديهيد في الهواء النقي الخارجي عادة عن 10 ppbv، أما في المباني التي تحتوي على مواد كثيرة ينبعث الفورمالديهيد منها، فغالباً ما رُصدت تراكيز

تساوي نحو 500-100 ppbv. حتى إن قيماً أعلى من ذلك القيم بعده مرات ليست غير مألوفة. وقد اعتُبرت نسبة المزج 100 ppbv مستوى مقافلاً.

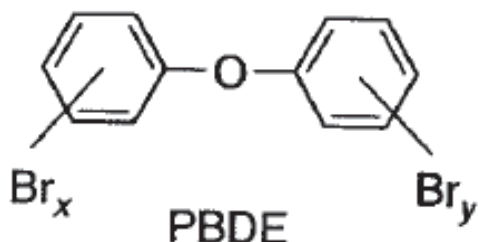
أثير في العقود الأخيرة في أوروبا وشمال أمريكا عدد كبير من الاحتجاجات بخصوص الغلاف الجوي الداخلي قام بها القاطنون في بعض المنازل الخاصة والعاملين في مكاتب ومبانٍ تجارية أخرى. فقد أدعوا أن المناخ في بعض المباني يؤدي إلى أعراض غير صحية تتضمن على الأغلب تهيجات مخاطية وجلدية وتعباً ودواراً وصداعاً وهنالك عدداً من الأعراض الأخرى. وقد وُسِّمت المباني التي حصل فيها ذلك بأنها مُمْرَضة وسُمِّيت بالأعراض مجتمعة بمتلازمة المباني المُمْرَضة.

ومع أن المتلازمة لا نقترب عادة بمصدر محدّد بعينه، فإن ثمة سمات مشتركة على صلة بالمواد المستعملة في البناء والإكساء والتهوية غير الكافية ومواصفات استعمال المباني. ويسهم الفورمالديهيد وكيمياويات عضوية أخرى سبق أن ناقشناها على الأرجح في تلك الأعراض غير الصحية.

مشكلة جديدة للهواء الداخلي (والخارجي): مركبات إيثرات ثنائي الفينيل متعددة البروم

A recent indoor (and outdoor) air problem PBDE compounds

إحدى فئات الكيمياويات التي خضعت في الآونة الأخيرة إلى كثير من التحرّي هي إيثرات ثنائي الفينيل متعددة البروم PBDE هي إيثرات ثنائي الفينيل متعددة البروم ذات البنية العامة التالية:



تُستعمل هذه المركبات، ذات الدرجات المختلفة من تعويض البرومين، عموماً معicات لانتشار النار بتضمينها في كثير من المنتجات التجارية والمنزلية، ومنها الأغطية البلاستيكية المعلبة للأدوات المنزلية، والأنسجة المستعملة في الملابس والسجاد، وغيرها (انظر الفصل 3 للاطلاع على مناقشة مختصرة لعمل معicات انتشار النار). وعلى غرار الفورمالديهيد، تتطاير تلك المركبات ببطء منتشرة في الجو حيث تتصف بالديمومة والسمية والتراكم ضمن البنى الحية. ومن بعض عوائق التعرض المفرط لهذه المركبات التأثير في تطور أدمغة الصغار وتسمم الكبد واضطرابات مستويات هرمونات الغدة الدرقية واضطرابات منظومة الغدد الصماء. وتقترن إثرات ثنائي الفينيل الخامسي البرمنة penta-BDE بأكبر عدد من المفاعيل المهددة للصحة. وثمة قلق خاص من وجود مستويات متزايدة في حليب أئداء النساء اللواتي يعيشن في بلدان وظروف فيها تعرُّض زائد للمنتجات المعالجة بها. تقاس مستويات تلك المادة في حليب الثدي مقارنةً بكلة الشحوم، وتاريخياً كانت تراكيزها تساوي الصفر في حال عدم وجود أنشطة بشرية، إلا أنها تزايـدت أسيـا في العقدـين أو ثلـاثـة العـقود الـأخـيرـة. وقد وجـدتـ قـيمـ فيـ السـوـيدـ تـساـويـ نحو 4 ng g^{-1} ، وهي أعلى كثـيراً فيـ شـمـالـ أمرـيـكاـ. فقدـ كانـ وـسـطـيـ قـيمـ العـينـاتـ التيـ جـمعـتـ فيـ ولاـيـةـ نـيـوـيـورـكـ فيـ عـامـ 1997ـ نحو 140 ng g^{-1} ، ومعـ ذـلـكـ فـهيـ تـخـالـفـ كـثـيراًـ منـ منـطـقـةـ إلىـ أـخـرىـ وـضـمـنـ الـمـنـطـقـةـ. وقدـ لـوـحـظـ أـيـضـاـ مـسـتـوـيـاتـ مـتـسـارـعـةـ التـزاـيدـ (حتـىـ 72 ng g^{-1} وزـنـ مـبـلـولـ)ـ فيـ السـمـكـ الـذـيـ كـانـ بـعـضـهـ بـعـيـداـ عنـ مـصـادـرـ الـمـرـكـبـ الـمـعـرـوفـةـ. وفيـ الـأـيـامـ الـأـوـلـىـ مـنـ الـقـرنـ الـحـالـيـ، اـتـخـذـتـ عـدـةـ دـوـلـ إـجـرـاءـاتـ لـلـحدـ مـنـ استـعمالـ إـثـراتـ ثـانـيـ الـفـينـيلـ الـمـتـعـدـدـ الـبـرـمـنـةـ.

وتتعزـزـ مـفـاعـيلـ الـكـيـماـويـاتـ الـطـيـارـةـ الـمـخـتـلـفةـ الـمـسـتـعـمـلـةـ فـيـ التـصـنـيـعـ الـحـدـيثـ فـيـ الـحـالـاتـ الـتـيـ يـمـكـنـ أـنـ تـرـاكـمـ فـيـهاـ بـالـامـتـازـ عـلـىـ سـطـوحـ ضـمـنـ الـمـبـنـىـ. ويـحـصـلـ هـذـاـ عـنـدـمـ تـحـتـويـ الـمـبـنـىـ عـلـىـ تـرـاكـيزـ كـبـيرـةـ مـنـ موـادـ ذـاتـ مـسـاحـةـ سـطـحـيـةـ كـبـيرـةـ مـنـ قـبـيلـ الـكـتـبـ وـالـصـحـفـ الـمـوـضـوـعـةـ مـفـتوـحةـ عـلـىـ الرـفـوفـ وـالـسـجـادـ وـالـسـتـائـرـ وـالـأـنسـجـةـ الـأـخـرىـ. تـمـتـرـ تـالـكـ موـادـ ذـاتـ مـسـاحـةـ سـطـحـيـةـ الـكـبـيرـةـ الـكـيـماـويـاتـ، ثـمـ تـعـيـدـ إـصـدـارـهـاـ، خـصـوصـاـ عـنـدـ اـرـتـفـاعـ درـجـةـ الـحرـارـةـ، وـغـالـبـاـ حـيـنـماـ يـكـونـ النـاسـ مـوـجـودـينـ ضـمـنـ الـمـبـنـىـ. وـقـدـ جـرـىـ

قياس كثير من المركبات العضوية الطيارة في أجواء تلك المبني. والفورمالديهيد والفينول مما مادتانا كيميائيتان شائعتان عموماً، إلا أن مواد هيدروكربونية وألديهيدات وكربتونات وحموض وكحولات وإسترات أليفاتية عطرية أخرى توجد أيضاً بتركيز محسوس في الغلاف الجوي. لذا فإن اختيار مواد البناء والكسوة بعناية والتقوية الجيدة تعد اعتبرات تصميمية يجب أخذها في الحسبان حين إنشاء أي مبني صحي. لاحظ المفاضلة التي يجب القيام بها حين إشادة مبني يتصف بأنه صحي، وفي نفس الوقت، قليل استهلاك الطاقة.

الابعاث من الاحتراق داخل المبني

(Emissions from Indoor combustion)

يسهم الاحتراق داخل المبني في زيادة تركيز المركبات العضوية الطيارة، ويُعتبر مصدراً لغازات لاعضوية مستقرة، وفي بعض الأحيان لجسيمات معلقة (رذاده). وحرق الوقود داخل المبني شائع لأغراض الطهي والتدفئة عادة. وتعتمد طبيعة نواتج الاحتراق على الوقود المستعمل وعلى نسبة الوقود إلى المؤكسد وظروف الاحتراق الأخرى. وثمة كثير من أنواع الوقود، إلا أن أكسجين الهواء هو المؤكسد الوحيد في هذه الحالات. وتعتمد مقادير نواتج الاحتراق التي تتطلق في المبني على تصميم منظومة توليد الحرارة. وتختلف هذا التصاميم من الأفران ذات المردود العالي التي تسحب هواء إلى الداخل وتُطلق نواتج الاحتراق إلى خارج المبني، حتى تجهيزات التدفئة أو الطهي التي تولد وتُطلق كلاً من الغازات والجسيمات داخل غرفة سيئة التهوية. وتدخين التبغ هو مصدر احتراق آخر أيضاً.

يولد احتراق الوقود القائم على الكربون ثاني أكسيد الكربون دائماً، وهذا ما يؤدي إلى نسب مزج عالية لهذا الغاز في الغلاف الجوي. لكن حتى حينما تكون التهوية سيئة، فإن مستويات ثاني أكسيد الكربون نادراً ما تتجاوز 1000 ppmv (تنذكر أن مستوياته في الغلاف الجوي الخارجي المحيط تساوي 378 ppmv)، وتلك نسبة مزج تعتبر مقبولة عادة. وتقترب ابعاث أول أكسيد الكربون أيضاً بجميع أنشطة الحرق، ويمكن تقليل زيادة المستويات الداخلية بتوفير ظروف احتراق تساعد على الأكسدة الكاملة لأول أكسيد

الكربون. ويعتبر توفر معدل مقبول لمبادلة الهواء أمراً هاماً لإبقاء مستويات أول أكسيد الكربون أقل من 10 ppmv. ويُشتق أكسيد النتروجين من النتروجين المركب الذي يمكن أن يوجد في الوقود. ويحتوي الخشب وأنواع الكتلة الحيوية الأخرى على مقادير هائلة من هذا العنصر، أما محتوى المشتقات النفطية والغاز الطبيعي منه فهو قليل جداً. ويكون مزيد من أكسيد النتروجين من النتروجين الثنائي الموجود في الهواء في أثناء الاحتراق العالي للحرارة. ونظراً إلى أن معدل توليده يعتمد على درجة حرارة اللهب، فإن ما يتكون منه حين حرق الغاز الطبيعي (درجة حرارة اللهب أكبر من 2000 °C) يزيد كثيراً على ما يتولد حين حرق كتلة حيوية أو خشب (درجة حرارة اللهب أصغر من 1000 °C). إن تفاعل الأكسدة $\text{NO}_2 \rightarrow \text{NO}$ ، الذي يحصل بعد الاحتراق، يتطلب أجناساً تتولد كيميائياً وضوئياً من قبيل جذور فوق أكسيد الهيدروجين كي يحصل بسرعة. وقد رأينا أن إحدى طرائق تكوين أجناس بiroكسي الهيدروجين hydroperoxy هي تلك المبينة في التفاعلات 12.7-10.7. وتُعد نسبة المزج العائد لأي من أجناس أكسيد النتروجين التي تزيد على 100 ppbv عالية. وباستثناء الحالة غير العادية التي يحصل فيها حرق لفحم حجري غني بالكبريت في الداخل، لا تمثل انبعاثات ثاني أكسيد الكبريت مشكلة حقيقة.

وتُعتبر مركبات الكربون العضوية الطيارة نواتج احتراق أخرى تعتمد طبيعتها ومقاديرها على نوع الوقود وظروف الحرق. يُطلق الفحم الحجري والخشب وأنواع الكتلة الحيوية الأخرى مواد هdroكربونية غازية ومركيبات عضوية طيارة أخرى مؤكسدة جزئياً تتفوق بمقاديرها ما يُطلقه النفط ومشتقات الغاز الطبيعي. وحين حرق الأنواع الأولى من الوقود ضمن وسائل منزلية غير مهواة، تظهر مستويات مرتفعة من تلك الغازات في هواء الغلاف الجوي الداخلي، لذا فإن التهوية الجيدة بغية طرد تلك الغازات يُقلص خطورة هذه المشكلة. تجدر الإشارة إلى أن الفورمالديهيد هو ناتج ثانوي لاحتراق جميع أنواع الوقود.

وتدخين التبغ هو مصدر لكثير من المركبات العضوية الطيارة، ومنها الألديهيدات والكيتونات والأسنس العضوية التي من قبيل النيكتين والحموض العضوية والمواد الهdroكربونية. ودخان السجائر هو مصدر آخر للفورمالديهيد الذي ينبعث

بمعدل 2.4 mg لكل سيجارة تُدخن³. ويمكن للهواء المستنشق مباشرة عبر سيجارة أن يحتوي على تركيز للفورمالديهيد تزيد بمقدار 400 مرة على المستوى الذي يمثل مصدراً للقلق. سوف نقول المزيد عن نواتج احتراق التبغ في المقطع التالي.

(Indoor particulates)

الجسيمات المعلقة في الأجواء الداخلية

يأتي معظم المعلقات الصلبة ضمن البناء من الغبار الذي تُشيره في الهواء التهوية والأنشطة البشرية. وينجم انطلاق الجسيمات أيضاً عن حرق الفحم الحجري ومواد الكتلة الحيوية. ويقع معظم مقاسات الجسيمات الناجمة عن احتراق أنواع الوقود الصلب تلك في مجال 10 المكرونات (PM_{10}), مع كثير من الجسيمات التي تقل أقطارها عن 2 مكرون، ولذا تستطيع النفاذ عميقاً ضمن الممرات التنفسية. ويعتبر التركيز الكلي للجسيمات الصلبة المتساوي لـ $100 \mu\text{g m}^{-3}$ قيمة عظمى يوصى بعدم تجاوزها ضمن المباني (راجع الجدول 1.7 للاطلاع على القيم الموصى بها للغلاف الجوى الخارجى).

لقد رُصدت في منازل ريف مكسيكيو مستويات عالية جداً من الجسيمات في أثناء المدة اللازمة لتحضير كعكة الذرة (تساوي مدة التحضير نحو 2-3 ساعات عادة). وفي إحدى الدراسات⁴, استُقصِيت أربع طرائق تحضير، وكانت تركيز الجسيمات الوسطية التي تقع مقاساتها في مجال PM_{10} هي التالية:

• $1140 \mu\text{g m}^{-3}$ ، من وقود الكتلة الحيوية في غلاف جوى غير مهوى،

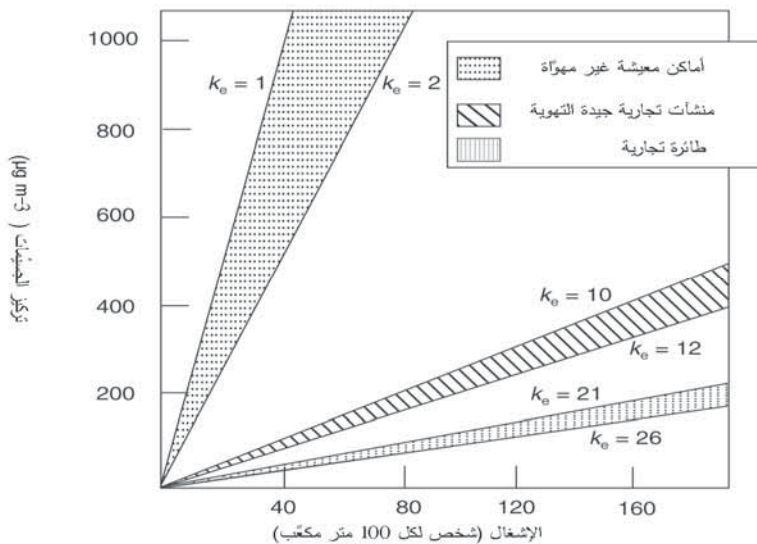
L. Olander, J. Johansson, and R. Johansson, “Tobacco Smoke Removal with Room³ Air Cleaners,” *Scandinavian Journal of Work, Environment and Health*, vol. 14 (1998), pp. 390-397.

M. Brauer [et al.], “Assessment of Particulate Concentration from Domestic⁴ Biomass Combustion in Rural Mexico,” *Environmental Science and Technology*, vol. 30 (1996), pp. 104-109.

- $330 \mu\text{g m}^{-3}$ ، من غاز نفطي مسّيل في غلاف جوي غير مهوى،
- $540 \mu\text{g m}^{-3}$ ، من مزيج من كثلة حيوية وغاز نفطي مسّيل في غلاف جوي غير مهوى،
- $430 \mu\text{g m}^{-3}$ ، من كثلة حيوية في غلاف جوي مهوى.

تعتبر جميع هذه القيم، وخاصة تلك المترتبة بوقود الكثلة الحيوية، أعلى من المستويات المقبولة الموصى بعدم تجاوزها.

يُعد التدخين مُساهمًا كبيراً في تكوين المادة الجسيمية القابلة للاستنشاق ضمن المبني. ويبيّن الشكل 9.7 المجال التقديري للتعرض لاستنشاق الجسيمات من قبل أشخاص موجودين مع مدخنين ضمن مبني. وقد رُسم تركيز الجسيمات المعلقة (الرذادات) القابلة للاستنشاق بوصفه تابعاً لكثافة عدد الأشخاص في الحيز المغلق. وافتراض في هذه الحسابات النظرية أن ثلث الناس الموجودين في الغرفة في أي لحظة هم من المدخنين، وأن مقابل كل ثلاثة مدخنين ثمة سيجارة تحترق باستمرار في أي وقت من اليوم. أما كثافة الإشغال الشائعة فتساوي 4 أشخاص لكل 100m^3 من المكتب، و25 شخصاً لكل 100m^3 من المطاعم، وما يصل إلى 50 شخصاً لكل 100m^3 من الأماكن المزدحمة التي من قبيل المسارح والقطارات والطائرات. وتختلف قيم معدل مبادلة الهواء k من مرة في الساعة في مبني غير مهوى حتى 10 مرات في الساعة في منشأة تجارية جيدة التهوية، وحتى 26 مرة في الساعة في طائرة تجارية مبادلة الهواء فيها ممتازة. من الواضح إن الإشغال الكبير من قبل المدخنين، إضافة إلى مبادلة الهواء السيئة، يمكن أن يؤديا إلى مستويات غير مقبولة من الجسيمات المعلقة القابلة للاستنشاق ضمن المناطق المغلقة.



الشكل 9.7: الكثافة النظرية في الحالة الثابتة للجسيمات المعلقة التي تُستنشق من دخان التبغ في حيز مغلق. معدل مبادلة الهواء يساوي k_e مرة في الساعة. الشكل مقتبس من:

J. L. Repace, and A. H. Lowrey, "Indoor Air Pollution, Tobacco Smoke, and Public Health," *Science*, vol. 208 (1980), pp. 464-471.

رأينا في الفصل السادس أن المواد الهيدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية تقترب بانبعاثات جسمية وغازية من الفحم الحجري والكتلة الحيوية. ومع أن تراكيز تلك المواد في الغلاف الجوي الخارجي تقل غالباً عن 1 ng m^{-3} ، يمكن لمستويات أعلى بعدة مرات أن تظهر ضمن تجمعات سكانية يحصل فيها احتراق كثيف لكتلة حيوية. وتعزز تراكيز في مناطق جغرافية من قبيل الوديان وفي أثناء حالات انعكاس اتجاه تغير درجات الحرارة. وثمة تجمعات سكانية تحرق الخشب في الولايات المتحدة تصل فيها في الظروف المناحية غير الجيدة مستويات البنزو-بيرين benzo(a)pyrene حتى نحو 10 ng m^{-3} ، وسجلت أحياناً مستويات أعلى من 100 ng m^{-3} (الأسباب تحليلية، غالباً ما اعتبرت مستويات البنزو-بيرين ممثلاً لمستويات جميع المواد الهيدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية). وقد يكون هذا مصدراً بسبب إمكان وجود أجناس معينة أخرى بتركيز أعلى كثيراً، علاوة على أن نسب الأجناس المختلفة تتغير من حالة إلى أخرى).

وتتأثر تراكيز المركبات الهيدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية في أغلفة الجو الداخلية بحجم الاحتراق ضمن المبنى وظروفه. وفي حين أن مستويات البنزو-بيرين الخارجية تقع ضمن المجال المنخفض المعتمد، يمكن لتراكيز المركبات الهيدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية في أماكن الإقامة التي تُستعمل فيها مدافئ حطب مغلفة أن تصل حتى نحو 5 ng m^{-3} ، أما حيث تُستعمل مواد مفتوحة (مع مدخنة جيدة التهوية) فترتيد التراكيز على 10 ng m^{-3} .

والتدخين هو مصدر لمركبات الهيدروكربون المتعددة الحلقات العطرية وللجلسيمات عموماً أيضاً. وقد أثبتت أن السيجارة غير المزودة بمرشح تعطي المدخن نحو 25 ng من البنزو-بيرين⁵. وباستعمال هذا العدد مع معدل تنفس مقداره $23 \text{ m}^3 \text{ d}^{-1}$ ، يتبيّن أن كل سيجارة تعطي المدخن من ذلك المركب ما يعطيه التنفس المستمر طوال يوم كامل لهواء يحتوي على 1 ng m^{-3} . هذا يعني أن الشخص الذي يدخن عشرين سيجارة في اليوم يتعرض إلى غلاف جوي يحتوي على مستوى ثابت من البنزو-بيرين يساوي نحو 20 ng m^{-3} .

(Additional Readings)

مراجع للاستزادة

1. Otson, R. and P. Fellin, "Volatile Organics in the Indoor Environment Sources and Occurrence," in: Jerome O. Nriagu, ed., *Gaseous Pollutants: Characterization and Cycling*. New York: Wiley, 1992. (Advances in Environmental Science and Technology; v. 24)

National Research Council, *Particulate Polycyclic Organic Matter*, Committee on Biological Effects of Atmospheric Pollutants, National Academy of Sciences, Washington, DC, 1972.

2. Walsh, Phillip J., Charles S. Dudney, Emily D. Copenhaver (eds.). *Indoor Air Quality*. Boca Raton, Fla.: CRC Press, 1984.
3. World Health Organization and the United Nations Environment Programme, *Urban Air Pollution in Megacities of the World*. Oxford: Blackwell, 1992.

مسائل

(Problems)

1. تُصنَّف الملوثات الجوية أحياناً في صنفين:

- ملوثات رئيسية، وهي تلك التي تتبع مباشرة من المصدر،

- ملوثات ثانوية، وهي تلك التي تتكون بتفاعلات في الغلاف الجوي المفتوح.

في أيٍ من الصنفين تقع المركبات التالية: أول أكسيد الكربون، ثاني أكسيد الكربون، ثاني أكسيد الكبريت، أكسيد النتروجين، ثاني أكسيد النتروجين، الأوزون، المركبات الهيدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية، الفورمالديهيد؟ لاحظ أنه يمكن للمركب أن يقع في الصنفين.

2. تساوي نسبة تركيز أول أكسيد الكربون الداخلي إلى الخارجي 1 تقريباً، وفي حالة ثاني أكسيد الكربون تكون النسبة عادة أكبر من 1، وفي حالة ثاني أكسيد الكبريت تكون عادة أقل من 1. علّ هذه الحالات العادبة، واستشهد بأمثلة يمكن أن تخالف تلك النسب.

3. في سلسلة تخامد اليورانيوم-238، يمثّل الراديوم-226 أباً وسيطاً مشعاً للراديون-222. انطلاقاً من موقعه في الجدول الدوري حدد حالة أكسدته المعتادة، وإمكان حركته في الماء، والعوامل التي تؤثّر في احتلاله في منظومات التربة والماء.

4. في إحدى التجارب، شُغلت وحدات طبخ تعمل بالغاز حتى بلوغ تراكيز أول أكسيد الكربون وأجناس أكاسيد النتروجين في المنزل مستويات عالية، ثم أطافت مواد الغاز. وعاد مستوى ثنائي أكسيد الكربون إلى قيمته المحيطية المعتادة خلال 1.6 ساعة، أما مستويات أكاسيد النتروجين فقد احتاجت إلى 0.7 ساعة فقط للعودة إلى الترکیز المعتاد. أعط تفسيراً لذلك.

5. تُجرى التدفئة في منازل القرى الصينية غالباً بواسطة موقد مفتوح للخشب أو الفحم. يساوي تركيز مركبات الهيدروكربون المتعددة الحلقات العطرية في الخارج 0.60 ng m^{-3} ، ويساوي معدل انتشار تلك المركبات من الاحتراق في الداخل $3.5 \text{ ng m}^{-3} \text{ h}^{-1}$. احسب تراكيز المركبات المذكورة في الهواء الداخلي. افترض أن آلية الضياع الوحيدة للمركبات هي مبادلة الهواء.

6. في اجتماع ضم 30 شخصاً في غرفة أبعادها $6\text{m} \times 9\text{m} \times 3\text{m}$ ، كان نصف الحاضرين يدخنون 3 سجائر وسطياً في الساعة. وتتصدر كل سيجارة حين تدخينها 2.4 mg من الفورمالديهيد. وكان تغيير الهواء يحصل خمس مرات في الساعة. بافتراض أن تركيز الفورمالديهيد في الخارج مهم، احسب تركيزه في هواء الغرفة في حالة الثابتة. هل يتجاوز هذا التركيز القيمة (100 ppbv) التي تعتبر الحد الأقصى المسموح به؟

الفصل الثامن

كيمياء المناخ العالمي

(The Chemistry of Global Climate)

المواضيع المشمولة

طرائق تأثير المناخ العالمي بكيمياء الغلاف الجوي

- موازنة الطاقة وغلاف جو الأرض
- غازات وملحقات الاحتباس الحراري
- احتجاز الأشعة (radiative forcing) ودليل الاحتباس الحراري (global warming potential)
- مصادر الطاقة وعواقب غازات الاحتباس الحراري

يمكن، تعريف المناخ (climate) ببساط العبارات على أنه الطقس الوسطي. ففي موقع جغرافي محدد، يصف المناخ المحلي تغيرات الطقس اليومية التي تحصل في درجة الحرارة والرياح ومقادير وأنواع المتساقطات على مدى سنين كثيرة. والمناخ العالمي هو وسطي مكاني لكل المناخات المحلية في شتى أنحاء العالم.

ليس المناخ ظاهرة سكونية، بل ينطوي على تغييرات، بعضها وحيد الاتجاه، وبعضها الآخر دوري، تحصل على مدى الأزمنة الجيولوجية. يُری الشكل 1.8 كيفية تغيير مناخ الأرض على مدى ربع مليون السنة الماضية. طوال تلك الحقبة، كانت درجة الحرارة السائدة أخفض بقدر ملحوظ مما هي عليه الآن.

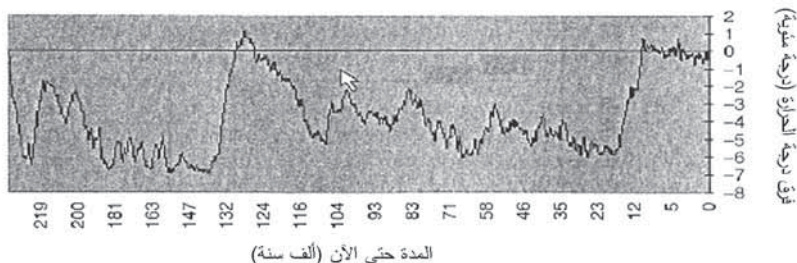
يتحدد المناخ العالمي والتغيرات التي تحصل فيه بكثير من العوامل، أحد أكثرها أهمية هو الطبيعة الكيميائية للغلاف الجوي للأرض. وتحدد الغازات والجسيمات المعلقة مقدار ما يمتص من أشعة الشمس في الغلاف الجوي أو يعكس، وتتعل الشيء نفسه مع الأشعة المنعكسة عن الأرض نفسها إلى الفضاء. لذا تتأثر درجة الحرارة والمنساقات من الجو وأنماط الرياح والسمات المناخية الأخرى على نحو معقد بالتركيب الكيميائي للغلاف الجوي. وفي نفس الوقت، يكون المفعول العكسي صحيحاً أيضاً. فالتغيرات المناخية تؤدي إلى تغيرات في تركيب الغلاف الجوي، ولذا يكون من الصعب غالباً تمييز السبب من المفعول.

سوف نستقصي في هذا الفصل دور كيماء الغلاف الجوي للأرض في تحديد درجة حرارتها الوسطية. وسوف نتحرّى أيضاً بعض الأنشطة البشرية التي تؤثّر في التركيب الكيميائي بطرق يمكن أن تحدث تغيرات في أنماط المناخ العالمي.

1.8 تركيب الغلاف الجوي للأرض

(Composition of earth's atmosphere)

يتضمن الجدول 1.8 نسب المزج الوسطى لتسعة غازات رئيسية في الغلاف الجوي الجاف. ونظراً إلى أن مدد المكوّن الطويلة لهذه الغازات في الغلاف الجوي، كانت قيم الجدول ثابتة نسبياً في جميع الأمكنة من الأرض.



الشكل 1.8: الفرق ($^{\circ}\text{C}$) بين درجة الحرارة الحالية ودرجة الحرارة في الماضي في فوستوك بالقارّة المتجمدة الجنوبيّة (عُبّر عن المدة حتى الآن بآلاف السنين)، وقد اشتُق هذا الفرق من الديوتريوم. اقتبس الشكل من:

J. Jouzel [et al.],

<http://www.clearlight.com/mhieb/wvfossils/tem_p_vs_C02.html>.

الجدول 1.8 التركيب الوسطي للتروبوسفير الجاف

نسبة المزج	المكون
%78.08	نتروجين
%20.95	أوكسجين
%0.93	أرغون
378 ppmv	ثاني أكسيد الكربون
18 ppmv	نيون
5 ppmv	هليوم
1.77 ppmv	ميثان
0.53 ppmv	هdroجين
0.31 ppmv	أكسيد النتروز

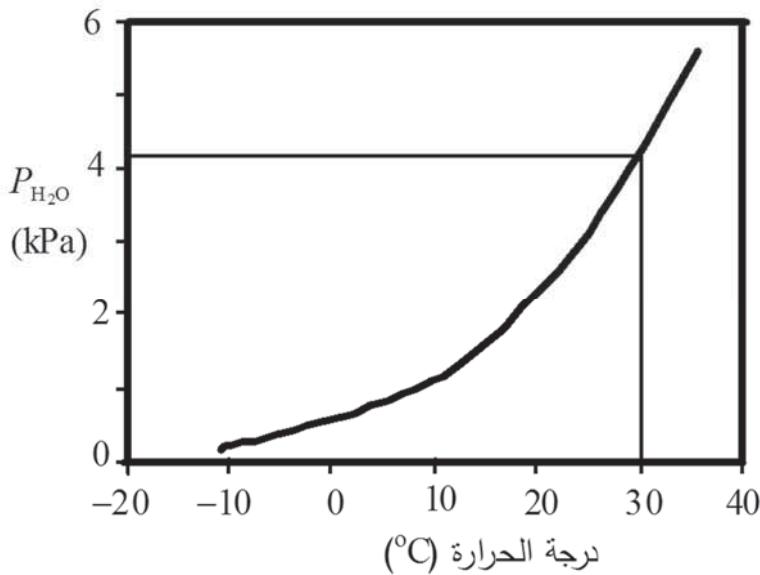
إن أكثر مكونات التروبوسفير الغازية الرئيسية تغييراً هو الماء. فمدة مكوثه في الغلاف الجوي تساوي (محسوبة باستعمال القيم المدرجة في الشكل 4.1) نحو 10 أيام، وهي مدة أقصر كثيراً من المدة اللازمة لحصول المزج التام للتروبوسفير. وهذا هو سبب تغيير نسبة مزج بخار الماء في الغلاف الجوي من يوم ومكان إلى يوم ومكان آخرين.

تتبع نسبة المزج العظمى للماء الذي يمكن أن يوجد في الغلاف الجوي درجة الحرارة وفقاً لمنحنى ضغط البخار P_V المبين في الشكل 2.8. والرطوبة النسبية H_R هي تعبير عن النسبة المئوية لن تلك القيمة العظمى (في حالة التوازن) التي تحصل في حالة معينة. إن قيماً من قبيل 30°C لدرجة الحرارة و 40% للرطوبة النسبية هي الشائعة في المناطق المدارية الجافة. وهذا يوافق ضغطاً لبخار الماء $P_{\text{H}_2\text{O}}$ يساوي: فعلي

$$H_R / 100 \times P_{V(\text{H}_2\text{O})} = P_{a(\text{H}_2\text{O})}$$

$$0.40 \times 4.24 \text{ kPa} = 1.7 \text{ kPa}$$

P_a هو الضغط الفعلي. وعند الضغط الجوي P° ، تساوي نسبة مزج بخار الماء H_2O نسبة ضغطه الجزئي إلى الضغط الكلي:



الشكل 2.8: ضغط بخار الماء بدلالة درجة الحرارة. تتحدد قيمة P_{H_2O} عند $30^{\circ}C$ من المنحني أو حسابياً، وهي تساوي 4.24kPa.

$$mr\% = \frac{P_{H_2O}}{P^{\circ}} \times 100 = \frac{1.7 \text{ kPa}}{101 \text{ kPa}} \times 100 = 1.7\%$$

mr هي نسبة المزج.

ويُعطي حساب مشابه يخص حالة تساوي فيها درجة الحرارة $10^{\circ}C$ والرطوبة النسبية 100% قيمة لضغط بخار الماء تساوي $P_{H_2O} = 0.26 \text{ kPa}$ ونسبة مزج تساوي 0.26%. من هذين المثالين يتضح أن:

- الماء هو مكون جوي هام كمياً (ترتيبه هو الثالث أو الرابع وفقاً لنسبة المزج)،
- تركيز الماء في الجو شديد التغير زمنياً ومكانياً،
- تعتمد نسبة مزج الماء على كل من درجة الحرارة ومقدار عدم التوازن المُعبر عنه بالرطوبة النسبية.

النقطة الرئيسية 1.8 يتتألف غلاف جو الأرض من عدد من الغازات الموجودة بنسب مزج ثابتة نسبياً (زمنياً ومكانياً). والجنس الوحيد الهام كمياً الذي يتضمن تركيزه بالتغير الشديد هو بخار الماء.

(Energy balance)

2.8 موازنة الطاقة

(Energy from the sun)

الطاقة الشمسية

الشمس هي أفضل مصدر لمعظم الطاقة المتوفرة على الأرض. ويعبر عن الطاقة¹ التي تُشعها الشمس (أو الأرض أو أي جسم آخر) بدلالة إشعاع الجسم الأسود black-body radiation.

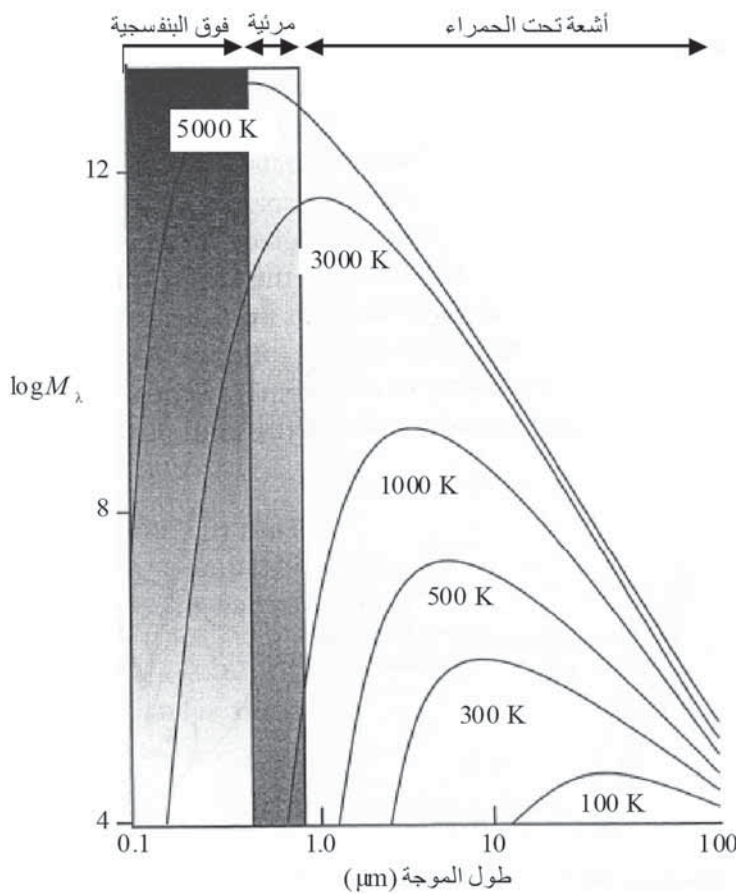
ووفقاً لعلاقة بلانك² التي تحكم إشعاع الجسم الأسود، تُعطى الطاقة المشعة عند طول موجة λ معينة من أي مادة ذات درجة حرارة محددة بالعلاقة:

$$M_{\lambda} = \frac{2\pi hc^2}{\lambda^5} \left(\frac{1}{e^{(hc/kT\lambda)} - 1} \right) \quad (1.8)$$

M_{λ} هي الطاقة المشعة مقدّرة بـ W m^{-2} (تعني الوحدات هنا واطاً للمتر المربع من السطح للمتر من طول الموجة)، و h هو ثابت بلانك J s^{-34} ، و c هي سرعة الضوء m s^{-1} ، و λ هو طول الموجة مقدّراً بالمتر، و k هو ثابت بولتسман J K^{-1} ، و T هي درجة الحرارة مقدّرة بالكلفن.

¹ من الشائع استعمال الكلمة طاقة في سياق المعادلة 1.8 وما يليها من معادلات، إلا أن ذلك ليس صحيحاً تماماً. فالوحدة واط W هي وحدة استطاعة التي تمثل الطاقة في وحدة الزمن J s^{-1} .

² F. C. Grum and R. Becherer, *Optical Radiation Measurements*, 5 vols. (New York: Academic Press, 1979-1984), vol. 1: *Radiometry*.



الشكل 3.8: التوزُّع الطيفي لجسم أسود مُشع. وحدات M_λ هي $\text{W m}^{-2} \mu\text{m}^{-1}$. اقتُبس الشكل من:

F. C. Grum and R. Becherer, *Optical Radiation Measurements*, 5 vols. (New York: Academic Press, 1979–1984), vol. 1: *Radiometry*.

يبين الشكل 3.8 منحنيات M_λ بدلالة λ عند درجات حرارة مختلفة. تساوي المساحة تحت المنحنيات بين أي طوليّ موجة الاستطاعة الكلية لوحدة المساحة (W m^{-2}) المشعّة بين طوليّ الموجة المعينين. ويتفق الطيف عند 5000 كلفن كثيراً مع طيف الشمس (التي تساوي درجة حرارة سطحها نحو 5800 كلفن). من الواضح أن أشعة الشمس تصدر بوصفها جزءاً مستمراً واسعاً من الطيف الكهرومغناطيسي، يشمل جزءاً من الأشعة فوق البنفسجية القريبة، وكل الطيف المرئي، وجزءاً من منطقة الأشعة

تحت الحمراء. ويعطى تقريب جيد لطول موجة (مقداره بالمتر) الإشعاع الأعظمي للأجسام تزيد درجات حرارتها على 100 كلفن (بالعلاقة):

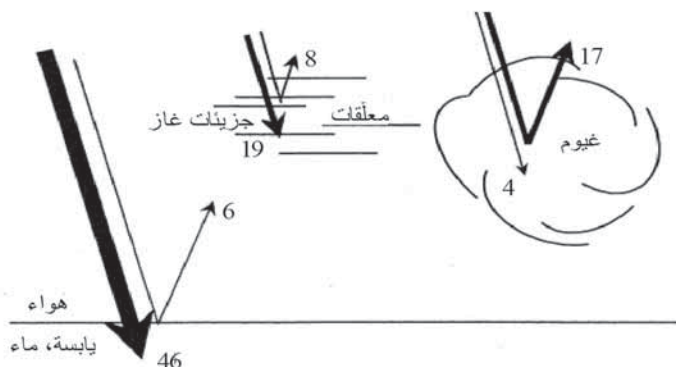
$$\lambda_{\max} = \frac{2.88 \times 10^{-3}}{T} \quad (2.8)$$

عند درجة حرارة تساوي 5800 كلفن، تساوي القيمة المتوقعة لـ λ_{\max} نحو 500 نانو متر، ويقع هذا الطول في المنطقة الخضراء من الطيف المرئي.

(Solar energy and the earth)

الطاقة الشمسية والأرض

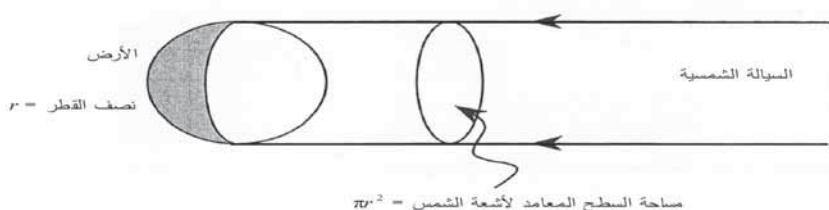
لأسباب ناقشناها في الفصول السابقة، يُمتص كثير من الأشعة الشمسية، وخاصة الأشعة العالية الطاقة، بواسطة جزيئات في أعلى التروبوسفير. تسمى الطاقة الكلية التي تصل إلى الجزء من الفضاء الذي تشغله الأرض (أي الطاقة التي يمكن لتابع صنعي يدور فوق غلاف جو الأرض أن يستقبلها) السيالة الشمسية (F_s solar flux)، ويساوي مقدارها الوسطي 1368 W m^{-2} . إلا أن جزءاً من هذه الطاقة فقط يمكن يُمتص عملياً عند سطح الأرض. ويرى الشكل 4.8 رسمياً توضيحاً لما يحصل لهذه الطاقة الشمسية حين تدفقها عبر المنظومة الأرضية. وقد استُنطمت القيم العددية بحيث يساوي مجموعها 100، ويمثل هذا المجموع سيالة الأشعة الشمسية الكلية الواردة.



الشكل 4.8: التدفقات النسبية للطاقة الشمسية في غلاف جو الأرض (قائمة على أساس أن المجموع الكلي يساوي 100 وحدة). تبيّن الأسهوم الطاقة الشمسية التي تمتصها أو تعكسها مكونات البيئة الأرضية.

وينعكس جزء من السيالة الشمسية الواردة عائداً إلى الفضاء بدون إسهام في موازنة طاقة الأرض. يتضمن الجزء المنعكس 6 وحدات تتعكس عن سطح الأرض، و17 وحدة تتعكس عن الغيوم، و8 وحدات تتعكس عن الرذاذات التي تضم الغبار وملح الرذاذ البحري والدخان ورماد البراكين. بذلك تساوي عاكسية الأرض الكلية 31 وحدة. يُعبر عن هذه العاكسية عادة بدلالة النسبة المئوية بأن نصوع albedo الأرض، أو عامل الانعكاس عنها، وهو يساوي 31% (أو $A = 0.31$). ومن بين الـ 69 وحدة التي لا تتعكس، تمتلك قطرات الماء في الغيم 4 وحدات، وتمتلك الجسيمات المعلقة الأخرى والأجسام الغازية، ومنها الأوزون، 19 وحدة. أي إن 23% من الطاقة الشمسية التي تصل إلى الكوكبة الأرضية يُمتص في الغلاف الجوي، ويصل 46% منها فقط فعلاً إلى اليابسة والماء. وبعد الامتصاص، تُصبح الأشعة العالية الطاقة نسبياً والقصيرة الموجة (الأشعة فوق البنفسجية والضوء المرئي) متاحة بوصفها مصدراً للطاقة في تنمية الكتلة الحيوية، أو للمساهمة في تدفئة سطح الأرض وفي التحولات الطورية للماء. وتُعتبر هذه الحالات طرائق لخزن الطاقة، إلا أن مقدار الطاقة على الأرض ثابت، ولذا، عاجلاً أم آجلاً، سوف يُعاد إصدار مقدار من الطاقة مكافئ للمقدار الذي يُستقبل. ويحصل هذا الإشعاع الصادر إلى الغلاف الجوي على شكل أشعة أقل طاقة وأطول موجة، هي الأشعة تحت الحمراء.

إذا افترضنا أن الطاقة المنعكسة تضيع في الفضاء كلياً، أمكننا التنبؤ بدرجة حرارة سطح الأرض بالطريقة التالية. في أي لحظة ثمة أشعة شمسية تسقط على نصف الكوكبة الأرضية، لكن ليس بزايا قائمة على كل السطح (الشكل 5.8). وتتساوي القيمة الوسط زمانياً ومكانياً، للسيالة الشمسية F_s الواردة إلى الكوكبة الأرضية المقدار الذي ذكرناه سابقاً، أي 1368 W m^{-2} .



الشكل 5.8: السيالة الشمسية F_s والكرة الأرضية.

وتكافئ قيمة F_s المُكاملة على جميع زوايا الورود إلى الأرض الكروية السائلة الكلية التي تسقط مباشرة وباستمرار على سطح متعدم مع أشعة الشمس مساحته تساوي πr^2 ، حيث إن r هو نصف قطر الأرض. عندئذ، تُعطى الطاقة الشمسية الكلية التي تصل إلى الأرض بالمقدار $F_s \pi r^2$.

وتتساوى كمية الطاقة الشمسية الكلية التي تتصبّأ الأرض الطاقة الكلية الواردة مطروحاً منها الجزء الذي ينعكس ثانية إلى الفضاء:

$$E_s = F_s (1 - A) \pi r^2 \quad (3.8)$$

E_s هي الطاقة الشمسية الكلية التي تتصبّأ الأرض مقداراً مقداراً بالواط W و r هو نصف قطر الأرض مقدراً بالمتر.

في الحالة الثابتة، تتواءز هذه الطاقة المتصبّأة تماماً مع الطاقة الوسطى التي تتبع من الأرض إلى الفضاء. ولتقدير تلك الطاقة المنبعثة، نستعمل قانون وينز (Wien's law) (المعادلة 4.8) الذي يُعطي الطاقة الكلية المشعّة من 1 متر مربع من سطح أي جسم أسود عند جميع أطوال الموجات. تنتُج المعادلة 4.8 من مكاملة المعادلة 1.8:

$$F = \sigma T^4 \quad (4.8)$$

وبنَسب الابتعاث إلى الأرض، تُكتب هذه المعادلة بالشكل:

$$F_e = \sigma T_e^4 \quad (4.8)$$

F_e هي السيالة المشعّة من الأرض مقداراً بـ $W m^{-2}$ ، و σ هو ثابت ستيفان - بولتسمان الذي يساوي:

$$\sigma = \frac{2\pi^5 k^4}{15 h^3 c^2} = 5.67 \times 10^{-8} W m^{-2} K^{-4}$$

و T_e هي درجة حرارة المكافئة effective temperature مقداراً بالكلفن. حينئذ، تتساوى الطاقة الكلية E_e (مقداراً بالواط W) المنبعثة من سطح الأرض بكامله الذي يتساوِي مساحته $4\pi r^2$:

$$E_e = 4\pi r^2 \sigma T_e^4 \quad (6.8)$$

وخلال أي مدة طويلة من الزمن، وفي الحالة الثابتة، تساوي الطاقة الكلية الممتصة من الشمس E_s الطاقة الكلية المنبعثة من الأرض E_e . لذا:

$$F_s (1-A) \pi r^2 = 4\pi r^2 \sigma T_e^4 \quad (7.8)$$

بمعرفة قيم F_s و A و σ ، يمكن التنبؤ بدرجة حرارة الأرض عندئذ من المعادلة التالية:

$$T_e = \left(\frac{(1-A)F_s}{4\sigma} \right)^{1/4} \quad (8.8)$$

وبالتعويض عن تلك القيم ينتج:

$$T_e = \left(\frac{(1-0.31) \times 1368 \text{ W m}^{-2}}{4 \times 5.67 \times 10^{-8} \text{ W m}^{-2} \text{ K}^{-4}} \right)^{1/4}$$

$$= 254 \text{ K}$$

$$= -19^\circ\text{C}$$

إذن، تقدّمنا الحسابات إلى التنبؤ بدرجة حرارة وسطى لسطح الأرض تساوي -19°C . لكن في الواقع، تساوي درجة حرارة الأرض الوسطى المقاسة فعلاً $+17^\circ\text{C}$ ، أي إنها أعلى بـ 36°C من القيمة المحسوبة (درجة حرارة الجو الوسطى فوق سطح الأرض مباشرة تقل بنحو 3°C عن تلك القيمة). ويمكن إجراء نفس الحسابات لكواكب المنظومة الشمسية الأخرى. يتضمّن الجدول 2.8 القيم الفعلية والمحسوبة لدرجة الحرارة الوسطى للأرض والكواكب الأخرى.

الجدول 2.8 درجات الحرارة عند سطوح ثلاثة كواكب. $\Delta = T_a - T_c$ هي

درجة الحرارة الفعلية، و T_c هي درجة الحرارة المحسوبة

الكوكب	T_c (Kelvin)	T_a (Kelvin)	Δ (Kelvin)
الأرض	254	290	+36
المريخ	217	223	+6
الزهرة	227	732	+505

لماذا كانت درجات الحرارة الفعلية على هذه الكواكب أعلى من تلك المُتنبأ بها بهذه الطريقة البسيطة؟ يمكن في الحالات الثلاث نسب القيمة الموجبة للفرق Δ إلى مفعول الاحتباس الحراري. تذكر أن حسابنا البسيط تضمن فرضية تنص على أن كل الإشعاع المنبعث من الأرض يخرج إلى الفضاء. وهذه الفرضية غير الصحيحة هي التي تؤدي الخطأ في الحساب. ففي الواقع، ثمة جزء ملحوظ من الإشعاع المنعكس عن سطح الكوكب لا يخرج فوراً إلى الفضاء، بل تمتصه الغازات الموجودة في أجواء الكواكب، وخاصة في أسفل التروبوسفير، ولذا يُسهم في تعزيز الاحترار. والحياة بشكلها التي نعرفها على الأرض متوافقة مع المناخ الناجم عن هذه الظروف. نسمى هذا الاحترار المعزز بالاحتباس الحراري، أو مفعول البيت الزجاجي (green house effect).

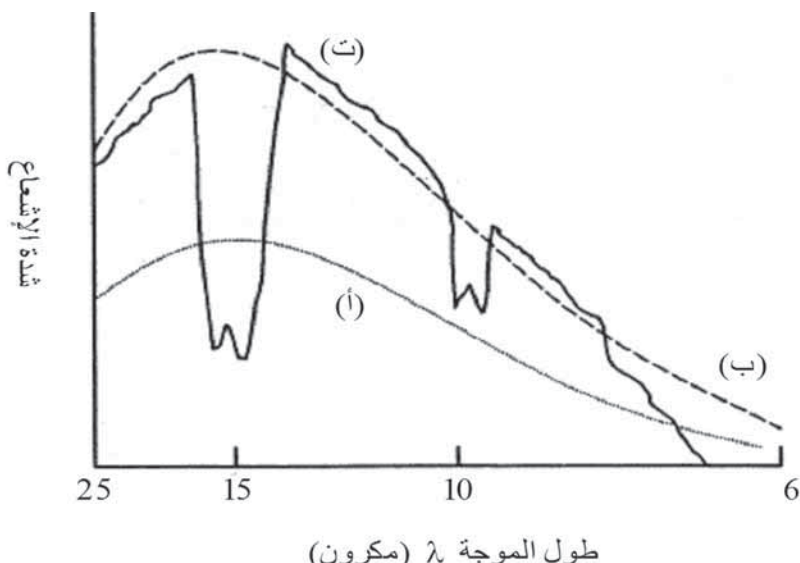
الغاز الرئيسي المسؤول عن الاحتباس الحراري في كل من الزهرة والمريخ هو ثاني أكسيد الكربون، إلا أن مقداره هذا الغاز في غلافي جوّي ذيّنَك الكوكبين مختلفان كثيراً. فعلى المريخ، يساوي الضغط الكلّي لثاني أكسيد الكربون نحو 0.6 kPa فقط، لذا يكون مفعول الاحتباس الحراري صغيراً، أي نحو 6°C . وفي المقابل، يبلغ محتوى غلاف جو الزهرة من ثاني أكسيد الكربون نحو 95% بضغط جزئي يزيد على 9000 kPa، وهذا ما يولّد مفعول احتباس حراري هائلاً، يساوي نحو 505°C .

وبالعوده إلى الأرض، وحين التحرّك نحو الأعلى في التروبوسفير، نصل إلى ارتفاع يصبح امتصاص الأشعة تحت الحمراء فوقه ضئيلاً، فتذهب تلك الأشعة مباشرة إلى الفضاء. ويساوي ذلك الارتفاع نحو 5.5 كيلو متر، وتكون درجة الحرارة هناك قريباً من القيمة المتنبأ بها، أي K 254 (انظر الشكل 1.2). وإذا رصدنا الأرض من الفضاء، بدت الأرض لنا جسماً أسود بدرجة الحرارة تلك.

الأشعة المنبعثة من سطح الأرض هي أشعة تحت الحمراء تقع أطوال موجاتها ضمن المجال الحراري الواقع بين 3 و40 ميكرونًا. ولمعرفة الغازات المسؤولة عن امتصاص تلك الأشعة ومنع بعضها من الخروج إلى الفضاء، يمكننا النظر إلى طيف الأشعة تحت الحمراء الذي تصدره الأرض، وذلك من تابع صنعي يدور حول الأرض عند الحافة الخارجية للغلاف الجوي. يُري الشكل 6.8 ثلاثة أطياف من هذا القبيل: الطيف النظري لجسم أسود مشع عند (أ) K 280، و(ب) K 240، و(ت) الطيف الفعلي للأشعة المنبعثة من الأرض.

يتبيّن من الشكل أن طيف الأشعة تحت الحمراء الفعلي المنشئ من الأرض قريب من الطيف عند 280 كلفن مع قيمة عظمى تتنبأ بها المعادلة 2.8 عند 10.3 ميكرونات (رقم الموجة = 970 cm^{-1}) قريبة من تلك المرصودة. إلا أن ثمة فرقاً رئيسياً بين طيف أشعة الأرض الفعلى والطيف النظري للجسم الأسود هو أن أشعة الأرض تقل كثيراً في مناطق معينة، خاصة حول طول الموجة المساوي $9.5 \pm 0.5\text{ }\mu\text{m}$ ($1110 - 1000\text{ cm}^{-1}$) و $15 \pm 2\text{ }\mu\text{m}$ ($770 - 590\text{ cm}^{-1}$)، و $< 8\text{ }\mu\text{m}$ (1250 cm^{-1}). وهذا يشير إلى أن الأجناس القادر على امتصاص وتخميد الأشعة تحت الحمراء في تلك المجالات يجب أن تكون موجودة في غلاف جو الأرض. سوف نتحرّى تلك الأجناس فيما بعد.

يُعبّر مفعول الاحتباس الحراري عن مدى محافظة الامتصاص على سخونة سطح الأرض. ويمكن تقدير حجم هذا المفعول كميّاً والحصول على قيمة قريبة جداً من القيمة المقدّرة، إلا أننا لن نفعل ذلك هنا. فالحسابات معقدة وتتضمن عدة فرضيات تبسيطية.



الشكل 6.8: طيف الأشعة تحت الحمراء الصادرة من جسم أسود درجة حرارته تساوي (أ) 240 كلفن، و(ب) 280 كلفن، والطيف (ت) الذي تصدره الأرض. الشكل مقتبس من:

Richard P. Wayne, *Chemistry of Atmospheres: An Introduction to the Chemistry of the Atmospheres of Earth, the Planets, and their Satellites* (Oxford: Clarendon Press, 1991).

النقطة الرئيسية 2.8 تُعتبر الطاقة الشمسية الموجودة في منطقة الأشعة فوق البنفسجية والضوء المرئي من الطيف الكهرومغناطيسي مصدر الطاقة الرئيسي المتوفرة على سطح الأرض. وحين امتصاصها، تحول إلى أشعة (تحت حمراء) موجاتها أطول وتتباعد خارجة من الأرض. ويتناقض بعض هذه الطاقة في التروبوسفير.

3.8 غازات وملفات الاحتباس الحراري

(The Greenhouse gases and aerosols)

أصبحت أجناس الغازات التي تتبدل التأثير مع الإشعاع الحراري المنبعث من سطح الأرض معروفة تماماً اليوم. وغازات الاحتباس الحراري تلك هي التي تؤدي إلى نشوء ذرّى الامتصاص التي تُرى في المناطق الثلاث من طيف الأشعة تحت الحمراء الذي نقشناه آنفًا. يتضمن الجدول 3.8 تراكيز تلك الغازات وإسهاماتها في احتصار الغلاف الجوي. وسوف نتحرّى تلك الأجنس واحداً تلو آخر.

الجدول 3.8 تراكيز غازات الاحتباس الحراري السابقة والحالية في التروبوسفير وإسهاماتها المتزايدة في احتجاز الأشعة^(*)

المركب الغازي	قبل عام 1750	الحالى	التركيز الجوى (التروبوسفير)	الإسهام فى الاحترار W m^{-2}
ثاني أكسيد الكربون	280 ppmv	378 ppmv		1.46
الميثان	0.70 ppmv	1.78 ppmv		0.48
أكسيد النتروز	0.27 ppmv	0.32 ppmv		0.18
الأوزون	0.025 ppmv	0.034 ppmv		0.35
CFC-11	1.	0 pptv	ppmv	
trichlorofluoromethane	0 pptv	257 pptv		
CFC-12	0 pptv	244 pptv		

0.34	لجميع مركبات	80 pptv	0 pptv	2.	dichlorodifluoromethane
الكاربون الهالوجيني من		94 pptv	0 pptv	3.	CFC-113
CFC-11	حتى سداسي	34 pptv	0 pptv		trichlorotrifluoroethane
فلاور الإيثان		146 pptv	0 pptv	رابعى	كلور الكربون
		14 pptv	0 pptv		tetrachloride
		3 pptv	0 pptv		كلوروформ الميثيل methyl chloroform
0.002		4.8 pptv			chlorodifluoromethane HCFC-22
					fluoroform HFC-23
					سداسي فلاور الإيثان perflouroethane
					سداسي فلاور الكبريت sulfur hexafluoride

(٤) يسمى الإسهام في الاحتباس الحراري عادة احتجاز الأشعة الذي يعبر عن الطاقة الإضافية للمتر المربع المتاحة للأرض والمفترضة بزيادة تركيز كل غاز. معظم هذه القيم وغيرها مما هو معطى في هذا الفصل مقتبس من مقالة:

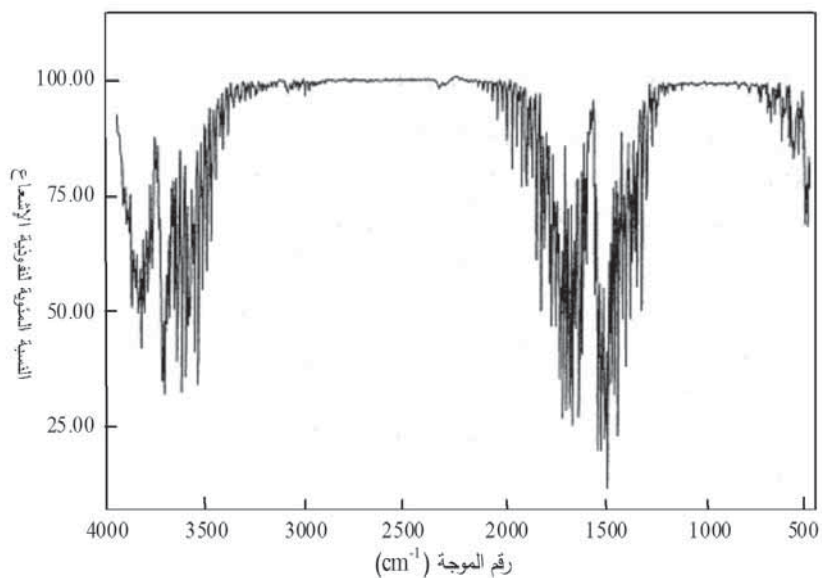
T. J. Blasing and S. Jones, <http://cdiac.esd.ornl.gov/pns/current_ghg.html> التي تحتوي على بيانات حُدّثت في شهر نوفمبر (تشرين الثاني) عام 2003. وتلك القيم مأخوذة من مصادر مختلفة استشهدت بها المقالة وتخص نسب المزج في عام 2002 أو 2003.

1. فلاوريد الميثان ثلاثي الكلور.
2. ثانوي فلاوريد الميثان ثانوي الكلور.
3. ثلاثي فلاوريد الإيثان ثلاثي الكلور.

الماء (Water)

يعتبر بخار الماء عملياً أكثر غازات الاحتباس الحراري أهمية للأرض، وهو يمتص الأشعة تحت الحمراء في المجالين $4000\text{--}3300\text{ cm}^{-1}$ و $2.5\text{--}3.0\text{ }\mu\text{m}$ و $2000\text{--}1250\text{ cm}^{-1}$ (٥)، وفي مجال واسع تحت 700 cm^{-1} (فوق $14\text{ }\mu\text{m}$) (الشكل 7.8). ومع أن نسبة مزج بخار الماء تتغير كثيراً مكانياً وزمنياً، إلا أن الرطوبة النسبية العالمية الوسطى ثابتة وتساوي نحو ٦١٪، وليس ثمة من أنشطة بشرية تؤدي مباشرة إلى ازديادها بمقدار ملحوظ. لكن الماء الغازي فاعل في سيرورات التغذية

الراجعة:



الشكل 7.8: امتصاص الماء لطيف الأشعة تحت الحمراء. العلاقة بين رقم الموجة وطولها هي: رقم الموجة (مقدراً بـ cm^{-1}) يساوي $10\,000 \div \text{طول الموجة}$ (مقدراً بـ μm). اقتبس الشكل من:

© BIO-RAD Laboratories, Sadtler Division, 2000.

- تحصل تغذية راجعة موجبة عندما يؤدي الاحتباس الحراري المتزايد إلى تزايد البخار من المحيطات وسطح اليابسة، ومن ثم إلى نسب مزج عالية للماء في الغلاف الجوي، وهذا ما يعزّز الاحترار.

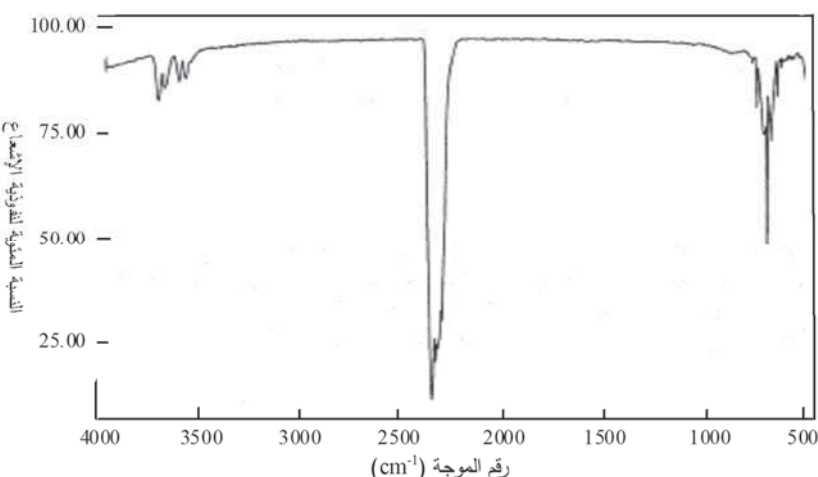
- وتتُّج التغذية الراجعة السالبة من ارتفاع غيوم التروبوسفير، وهذا ما يؤدي إلى انعكاس وامتصاص متزايدان لأشعة الشمس. لذا تنقص السائلة الشمسية التي تصل إلى سطح الأرض، يابسة كانت أم بحراً.

إلا أنه ليس من الواضح أيٌ من هاتين الظاهرتين سوف يكون أكثر أهمية في المستقبل. حالياً، يُقَدَّر الاحتباس الحراري الناجم عن بخار ماء بنحو $110\,\text{W m}^{-2}$ ، وهذه قيمة كانت شائعة في السابق أيضاً.

ثاني أكسيد الكربون

(Carbon dioxide)

وعلى غرار الماء، يعتبر ثاني أكسيد الكربون مساهمًا رئيسيًّا في الاحتباس الحراري. فهو يمتص الأشعة في المجال $710\text{-}530\text{ cm}^{-1}$ ($14\text{-}19\text{ }\mu\text{m}$)، ويمنع سيالة الإشعاع كليًّا في المجال $670\text{-}630\text{ cm}^{-1}$ ($15\text{-}16\text{ }\mu\text{m}$) . وهو يمتص الإشعاع بقوة أيضًا في المجال $2500\text{-}2300\text{ cm}^{-1}$ ($4.0\text{-}4.3\text{ }\mu\text{m}$) (الشكل 8.8).



الشكل 8.8: امتصاص ثاني أكسيد الكربون لطيف الأشعة تحت الحمراء. العلاقة بين رقم الموجة وطولها هي: رقم الموجة (مقارًا بـ cm^{-1}) يساوي $10\,000 \div \text{طول الموجة (مقارًا بـ } \mu\text{m)}$. اقتبس الشكل من:

© BIO-RAD Laboratories, Sadtler Division, 2000.

من مصادر ثاني أكسيد الكربون الكثيرة تنفس الحيوانات والنباتات والجراثيم وتفكُّها، واحتراق الكتلة الحيوية³ (CH_2O) من خلال حرائق الغابات والأعشاب التي تترجم غالباً عن البرق. تصف المعادلة 9.8 في الاتجاه من اليسار إلى اليمين التفاعل الكلي لجميع تلك السيرورات، مع الانتباه طبعًا إلى أن التفاعلات الحيوية شديدة التعقيد:

³ استُعمل الرمز CH_2O هنا وفي مواضع أخرى ليُمثل أبسط صيغة لكتلة الحيوية النباتية التي يتتألف معظمها من الكربوهدرات ومواد ذات صلة بها.



وتعتبر مناطق معينة من المحيطات مصادر هامة أيضاً لإطلاق ثاني أكسيد الكربون إلى الجو. ففي مناطق خطوط العرض المتوسطة في المحيط الهادئ على وجه الخصوص، تؤدي تيارات الماء الصاعدة الغنية بثاني أكسيد الكربون إلى تحرير مقدار كبيرة من ذلك الغاز.

وثمة أيضاً سيرورات أرضية تعمل عمل مصارف طبيعية لثاني أكسيد الكربون. والتركيب الضوئي هو واحد منها، ويحصل عندما تتم النباتات وبعض المتعضيات المكروية على اليابسة وضمن المحيطات والماء العذب. والتفاعل الكلي، الذي يعتبر ملخصاً لمجموعة خطوات شديدة التعقيد، يحكم أيضاً بالمعادلة 9.8، لكن بقراءتها هذه المرة من اليمين إلى اليسار. يمكن أن ترى الآن أن تركيب ونفك المادة العضوية يمثلان دورة يُستهلك فيها ثاني أكسيد الكربون (في المصرف) ويتحرر (من المصدر). ومن آليات الاستهلاك الأخرى الانحلال في ماء البحر حيث يدور حينئذ ضمن تيارات المحيطات الكبرى. والمصرف النهائي للكربونات المنحلة هو توضعها على شكل حجر كلسي CaCO_3 لتكوين جزء من المادة المترسبة.

إضافة إلى المصادر والمصارف الطبيعية، تؤثر الأنشطة البشرية تأثيراً كبيراً في دورة الكربون في الكرة الأرضية، وقد انعكس ذلك في كثير من التقارير الإخبارية والإعلامية الحافلة بأخبار إسهامات الأنشطة البشرية في تكوين ثاني أكسيد الكربون. تتضمن مصادر ثاني أكسيد الكربون الجوي هذه الكربون المتحرر من احتراق الوقود الأحفوري ومن قصّ الغابات وحرقها. إن حرق الأشجار النامية يلغى أيضاً إسهاماتها المستقبلية في إزالة ثاني أكسيد الكربون من الجو بواسطة التركيب الضوئي.

تُقدر كمية الكربون الموجودة في ثاني أكسيد الكربون الجوي المتحرر من الأنشطة البشرية بـ 7.9 Gt (كربون) سنوياً. وتنافي ثلاثة أرباع هذه الكمية من احتراق الوقود الأحفوري، ويأتي الباقي من تغيير استعمال الأرضي، خاصة في المناطق المدارية. وينحل نحو 2.3 Gt (كربون) من تلك الكمية في المحيطات، ويُستهلك مقدار مماثل في نمو النباتات. وتبقى الـ 3.3 Gt المتبقية في الغلاف الجوي. وبرغم أن العلاقات المعقدة بين المصادر والمصارف ليست مفهومة إلا جزئياً، إلا أن النتيجة النهائية

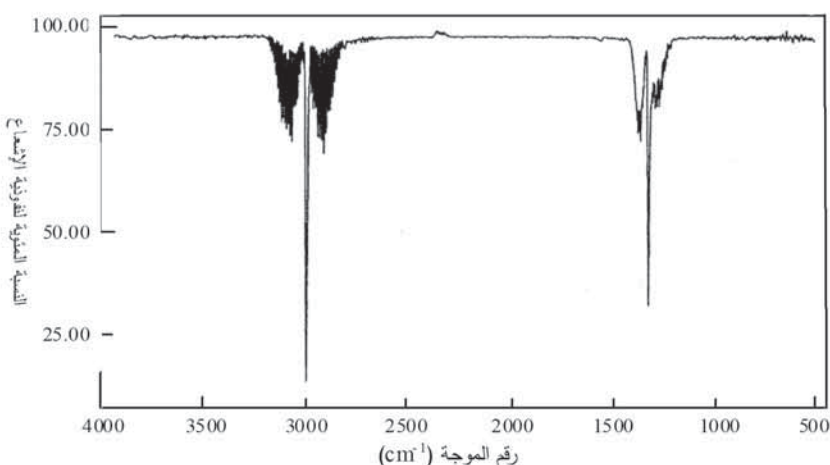
لجميع السيرورات التي تتضمن ثاني أكسيد الكربون تتمثل بزيادة سنوية ثابتة تساوي نحو 1.5 ppmv (نحو 0.5% من تركيزه في عام 2004 المساوي 378 ppmv) في الغلاف الجوي. ويعود مفعول الاحتباس الحراري الحالي الناجم عن ثاني أكسيد الكربون بنحو 50 W m^{-2} .

يُعد الماء وثاني أكسيد الكربون أهم غازين من غازات الاحتباس الحراري. فهما يمتمان معاً معظم الإشعاع الموجود في منطقة الأشعة تحت الحمراء الحرارية فوق 1300 cm^{-1} (تحت $7.7 \mu\text{m}$) وتحت 770 cm^{-1} (فوق $13 \mu\text{m}$). وتبقى المنطقة بين $7.7 \mu\text{m}$ و $13 \mu\text{m}$ نافذة تهرب عبرها الطاقة الحرارية إلى الفضاء. إلا أن ثمة غازات أخرى تمتلك الإشعاع في تلك النافذة مؤدية إلى إغلاقها جزئياً. ويمكن لغازات الاحتباس الحراري تلك أن تؤثر كثيراً في الإبقاء على الحرارة في غلاف جوي الأرض.

(Methane)

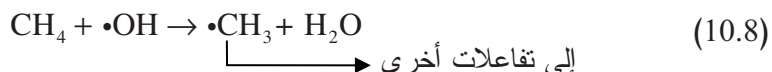
الميثان

استناداً إلى قياسات أجريت في نصف الكرة الأرضية الجنوبي والشمالي، يساوي تركيز الميثان الحاليان (عام 2003) في التروبوسفير 1.78 ppmv و 1.84 ppmv. ويساوي عمر الميثان في التروبوسفير 12 عاماً. وهو يمتلك الإشعاع في المجالين من 3300 حتى 2800 cm^{-1} (من 3.0 حتى $3.6 \mu\text{m}$) ومن 1400 حتى 1200 cm^{-1} (من 7.1 حتى $8.3 \mu\text{m}$)، اللذين يقعان في النافذة المذكورة آنفاً (الشكل 9.8).



يتكون الميثان عندما توجد مادة عضوية في بيئة يابسة أو مائية شديدة الإرجاع وفيرة بالأكسجين (الفصل الخامس عشر). على سبيل المثال، يتحرّر الميثان من الأراضي المشبعة التي تشمل تلك الطبيعية والصناعية وحقول الأرز. ويزداد المقدار المتحرّر مع ازدياد درجة الحرارة، ويعتمد على نوع النبات والتربة. ويتكوّن الميثان أيضًا في أثناء استخراج ونقل الوقود الأحفوري واحتراقه غير الكامل. وثمة مصدر رئيسي ثالث للميثان هو فضلات الحيوانات المجترة (البقر والغنم والماعز) والنمل الأبيض. وقد كانت ثمة ادعاءات أحياناً بأن الميثان يتحرّر غالباً في البلدان الفقيرة الموجودة في المناطق المدارية حيث تكثر الحيوانات المجترة والنمل الأبيض وتنتشر زراعة الأرز. إلا أن تقديرات حديثة⁴ تُري أن تلك المصادر تُنتج مجتمعة نحو 30-40% من الميثان المتحرّر فقط. وثمة مصادر أخرى في المناطق غير المدارية، منها ابتعاثات من مكبات الفضلات ومن احتراق الوقود الأحفوري، موجودة بوفرة كبيرة في المجتمعات المتقدمة صناعياً. ومن اللافت أن معدل تزايد مستويات الميثان في الغلاف الجوي كانت نحو 20 ppbv سنوياً حتى عام 1998، ثم انخفضت منذئذ حتى نحو 8 ppbv سنوياً. وقد عُزي ذلك إلى تحسُّن صيانة آبار وأنابيب الغاز في روسيا والدول المجاورة لها.

أما المصرف الرئيسي للميثان فهو تفككه بالأكسدة بواسطة جذر الهيدروكسيل في التربوسفير وفقاً لما رأيناه في الفصل الثاني:



ويُزال مقدار أصغر من الميثان من هواء التربوسفير حينما يُستهلك بالتلغلل في التربة والتسرب إلى الستراتوسفير.

ويعتمد مدى تلك الأكسدة على توفر جذر الهيدروكسيل، وهذا يتحدد إلى حد بعيد بتوفُّر أول أكسيد الكربون الذي يتفاعل أيضاً مع جذر الهيدروكسيل. إن ابتعاثات أول أكسيد الكربون شديدة في البلدان الصناعية، ولذا يتراكم مزيد من الميثان في الجو بسبب الاستعمال المفرط للوقود الأحفوري وما يتبعه من تحرّر لأول أكسيد الكربون.

⁴ CO₂/Climate Report (Ontario, Canadian Climate Centre, Atmosphere Environment Service, Downsview, 1998), Issue 98-1.

ومن دواعي القلق الشديد حصول تغذية راجعة موجبة تُطلق كميات كبيرة من الميثان في الغلاف الجوي. فمن المعروف أن احتياطيات كبيرة من الهدرات الفقصية رواسب القطب الشمالي وترتبه تحت القشرة الجليدية. ويمكن لتلك الكميات أن تصل إلى ما يكفي 10^{17} kg أو أكثر من الكربون، أي أكثر كثيراً من محتوى الغلاف الجوي الحالي من الكربون (الذي يساوي نحو 10^{15} kg). وقد يساعد مناخ أدفأ قليلاً على تحرير جزء كبير من مواد الهيدروكربون تلك مؤدياً إلى مفاقمة الاحترار الجوي كثيراً.

حالياً، يُسهم الميثان في الاحتباس الحراري بـ 1.7 W m^{-2} .

(Ozone)

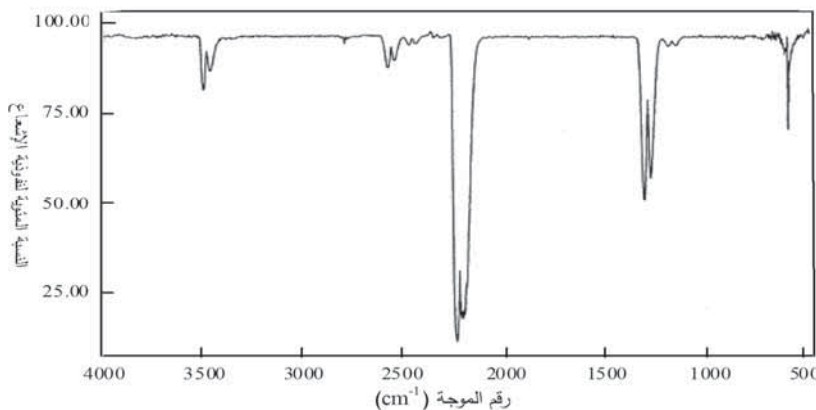
الأوزون

يمتص الأوزون طيف الأشعة تحت الحمراء فيما بين 1100 و 1000 cm^{-1} فيما بين 9 و μm (10)، ولذا يُعتبر غاز احتباس حراري ذا كفاءة عالية. لقد أدى الإنتاج الكبير لأكسيد النتروجين بواسطة حرائق الغابات والأراضي العشبية إلى ازدياد التراكيز الصافية للأوزون المنخفض الارتفاع (السيئ) بنحو 1.6% سنوياً في نصف الكرة الأرضية الشمالي. ويسهم انخفاض تراكيز الأوزون في الستراتوسفير، الذي يسمح بوصول مزيد من الأشعة فوق البنفسجية إلى الأرض، في الاحتباس الحراري أيضاً. تتصف نسب مزج الأوزون بالتعier الشديد زمنياً ومكانياً، وقد رأينا ذلك في أثناء مناقشة جودة الهواء في المدن، وتقدّر نسبة مزجها الوسطى في الغلاف الجوي كلها بنحو 34 ppbv . أما إسهام الأوزون الكلي في الاحتباس الحراري فيساوي تقريباً 1.3 W m^{-2} .

(Nitrous oxide)

أكسيد النتروز

يبلغ امتصاص أكسيد النتروز للأشعة تحت الحمراء عدة ذرّى فوق 2000 cm^{-1} (تحت $5 \mu\text{m}$) وينبغي ذرّة كبيرة في نافذة الأشعة تحت الحمراء بين 1350 و 1150 cm^{-1} (بين 7.4 و $8.7 \mu\text{m}$ (الشكل 10.8)). وقد بلغ تركيز أكسيد النتروز في عام 2002 318 ppbv وهو في تزايد بمعدل 0.3% سنوياً.



الشكل 10.8: امتصاص أكسيد النتروز لطيف الأشعة تحت الحمراء. العلاقة بين رقم الموجة وطولها هي: رقم الموجة (مقداراً بـ cm^{-1}) يساوي $10\,000 \div \text{طول الموجة (مقداراً بـ } \mu\text{m)}$. اقتبس الشكل من:

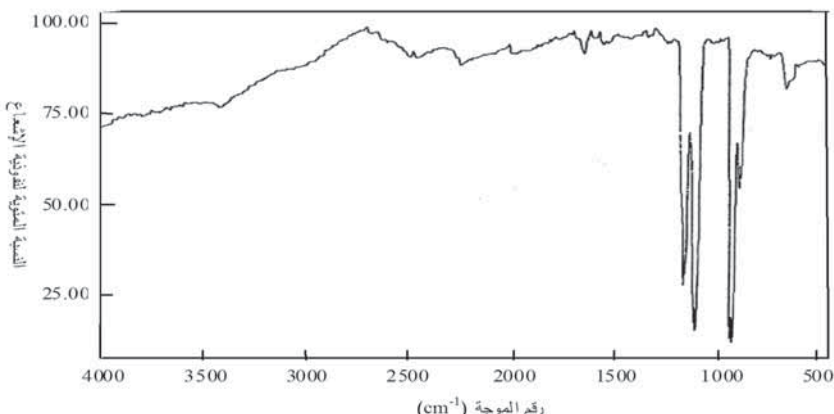
© BIO-RAD Laboratories, Sadler Division, 2000.

يتحرّر بعض أكسيد النتروز من سيرورات صناعية من قبيل سيرورتي إنتاج حمض الأدبيك adipic acid وحمض النترريك. إلا أن مصادره الرئيسية فهي إزالة النترة denitrification في التربة والبحيرات والمحيطات. إزالة النترة مصطلح يصف مجموعة من التفاعلات المكروية التي تحول النترات إلى أكسيد نتروجيني وأجناس نتروجينية أخرى، وسوف نناقش ذلك في الفصل الخامس عشر. ومع أن إزالة النترة هي عادة سيرورة طبيعية، فإنه يمكن أن تتعرّز بالأنشطة البشرية. فمع الاستعمال المتزايد للأسمدة النتروجينية (الأزوتية)، ومنها روث الحيوانات، تتعرّز طبقة النترات الازمة لإزالة النترة مؤدية إلى تكوين مزيد من أكسيد النتروز. ويكون أيضاً مقدار أكسيد النتروز المتحرّر من التربة أكبر لأن درجة الحرارة ورطوبة التربة أعلى، ولأن يكون الأكسجين يكون قد نصب. وتحصل ابتعاثات أكسيد نتروز أخرى من مكبّات نفايات المدن، ومن مصبات مجاري الصرف الصحي في التجمعات المائية الكبيرة. وبؤدي تدفق هذه المواد وغيرها من المواد العضوية إلى ابتعاثه من المحيطات، خاصة في المناطق الساحلية وعند مصبات الأنهر في البحار. لا يوجد مصرف هام في التروبوسفير لهذا الغاز، ولذا فهو يختفي بالتسرب البطيء إلى الستراتوسفير حيث يخضع إلى تفكّك ضوئي وفقاً للمبيان في الفصل الثالث. لذا يُقرّ عمره المديد في التروبوسفير بنحو 120 عاماً. وهو يتصرف بنفس مفعول الأوزون في الاحتباس الحراري.

مركّبات كربون الفلور المكلورة والغازات الهالوجينية الأخرى

(Chlorinated fluoro carbons (CFCs) and others halogenated gases)

إضافة إلى دور مركّبات كربون الفلور المكلورة chlorinated fluorocarbons CFCs في تحفيز تفكّك أوزون الستراتوسفير، ثمة دور هام لها أيضاً في الاحتباس الحراري. فهي تمتص الأشعة في المجال من 830 cm^{-1} حتى 1250 cm^{-1} (من 8 حتى $12\mu\text{m}$)، إلا أن لكل مركّب منها مجالات امتصاص معينة في تلك النافذة الهامة. مثلاً، يتّصف ميثان ثقائي الكلور ثقائي الفلور (dichlorodifluoromethane) بذُرى امتصاص شديد جداً عند 1050 cm^{-1} ($9.5\mu\text{m}$) و 900 cm^{-1} ($11.1\mu\text{m}$) (الشكل 11.8). وتُخمد مواد كربون فلور كلور الماء hydrochlorofluorocarbons HCFCs وإنجحها في التربوسفير أقصر كثيراً من تلك التي للـ CFCs، إلا أن مدة مكوثها في التربوسفير قد تزيد سنتياً بمعدّل يساوي 5% تقريباً حتى إعلان بروتوكول مونتريال. ثم تناقص معدّل تزايد الـ HCFCs بأكثر من مرتين في العقد السابق، أما ترکیز الـ CFCs فيترايد بمعدّل أعلى كثيراً.



الشكل 11.8: امتصاص الـ CFC-12 لطيف الأشعة تحت الحمراء. العلاقة بين رقم الموجة وطولها هي: رقم الموجة (مقدّراً بـ cm^{-1}) يساوي $10\,000 \div \text{طول الموجة (مقدّراً بـ } \mu\text{m)}$. اقتبس الشكل من:

© BIO-RAD Laboratories, Sadtler Division, 2000.

وبرزت أخيراً ثلاثة غازات تامة الفلورة من منشأ صناعي قد تكون على درجة من الأهمية في الإسهام في الاحتباس الحراري. وهي موجودة بمقادير ضئيلة الأثر، إلا أن عمرها تبلغ آلاف أو عشرات آلاف السنين. يتكون الميثان رباعي الفلور (CF_4) hexafluoroethane والإيثان سداسي الفلور (C_2F_6) tetrafluoromethane في أثناء التحليل الكهربائي للألومنيا (Al_2O_3) في الكريوليت $(\text{Na}_3\text{AlF}_6)$ عند قطبين من الكربون، وتقدر كمية ما يتحرر من هذين الغازين بنحو 0.77 و 0.1 كيلو غرام لكل طن من الألمنيوم المنتج. ويساوي تركيزهما معاً في الغلاف الجوي نحو 0.08 ppbv. أما الغاز الثالث فهو سداسي فلور الكبريت (SF_6) sulfur hexafluoride في الغلاف الجوي بمعدل سريع يبلغ نحو 5% سنوياً. ونظراً إلى العمر المديد جداً لتلك المركبات المفلورة في الجو، ليس ثمة من وسيلة عملية لتنقیص مقاديرها ضمن أي مدة معقولة.

المعلّقات (الرذاذات) الجوية (Aerosols)

تعتبر الغيوم أهم المعلّقات (الرذاذات) الجوية من حيث عكسها وامتصاصها للأشعة الواردة إلى الأرض والمنبعثة منها. إن مفاعيل التبريد في النهارات الدافئة، ومفاعيل التدفئة في الليالي الباردة، التي تتصف بها الغيوم ظاهرة مألوفة لنا جميعاً. وتُضيف المعلّقات (الرذاذات) الأخرى أيضاً مزيداً من التعقيد في موازنة طاقة الغلاف الجوي. وعلى وجه الخصوص، أصبحت كبريتات الأمونيوم والمعلّقات الصلبة الأخرى القائمة على الكبريتات ذات أهمية متزايدة. تأتي معلّقات الكبريتات من كبريتيد المحيطات الطبيعي، وأهمها كبريتيد ثاني الميثيل، ومن أنشطة بشرية تعطي ثاني أكسيد الكبريت. وفي نصف الكرة الأرضية الشمالي، ينجم نحو 90% منها عن الأنشطة البشرية، في حين أن معظمها ذو منشأ طبيعي في نصف الكرة الأرضية الجنوبي. وإلى جانب دور الكبريتات المباشر في بعثرة الأشعة الشمسية الواردة القصيرة الموجة، فإن وجودها ضمن المعلّقات يؤثّر أيضاً في سيرورات تكون الغيوم. إن النتيجة النهائية لتلك السيرورات المباشرة وغير المباشرة معقدة وتتغيّر من منطقة إلى أخرى، إلا أن معلّقات الكبريتات

تُسهم إجمالاً في احتجاز القدرة الإشعاعية السالبة في الغلاف الجوي، ولذا تعتبر أداة لتبريد. ووفقاً لما أشرنا إليه سابقاً، تُسهم جسيمات الكبريتات التي تتطلق من البراكين من حين إلى آخر إلى طبقة الستراتوفور في تبريد طبقة التربوسفير أيضاً.

وتأتي بعض المعلقات من احتراق الكتلة الحيوية الذي يُطلق في الجو دخاناً وسخاماً دقيقين، على شكل فحم أسود غالباً. أما مقاديرها فتتغير من مكان إلى آخر، ومن سنة إلى أخرى. وقد شهدت السنوات الأخيرة، خاصة السنطين 1997 و1998 حدوث متكررة لحرق كتلة حيوية على نطاق واسع في بلدان مثل ماليزيا وإندونيسيا، وفي جزء من أمريكا الشمالية أيضاً. وقد تكون القيمة العالية لدرجة الحرارة العالمية الوسطى في هاتين السنطين قد أسهمت في جفاف مناطق الغابات وزادت من فرص نشوب الحرائق وانتشارها. أما في السنوات الأخيرة، فتوجد أيضاً دلائل واضحة على انخفاض الانبعاثات الصناعية من أوروبا وروسيا، لكن على ما يبدو، تعوض الانبعاثات المتزايدة في بلدان في الجنوب عن ذلك الانخفاض.

وخلالاً للمعلقات المائية المؤسسة على الكبريتات، تعزّز الجسيمات الغامقة اللون احتجاز القدرة الإشعاعية الموجبة الناجمة عن الاحتباس الحراري. ففي بعض أجزاء جنوب شرق آسيا، يُقصَّ الاحترار المحلي غطاء الغيوم في النهار، معززاً بذلك مفاعيل التسخين. تترجم المعلقات ذات المنشأ الصناعي عن الاحتراق أيضاً، وهي توجد عادة في الأجزاء المنخفضة من التربوسفير (عند ارتفاعات نقل عن 2 km). ونظراً إلى سهولة نسخها بواسطة المتساقطات، فإن مدة مكوثها في الغلاف الجوي قصيرة، ولا تزيد على بضعة أيام، ولذا فإن إسهامها في الاحتباس الحراري يبقى محلياً وقصير الأجل.

النقطة الرئيسية 3.8 يمتص الماء وثاني أكسيد الكربون مقداراً كبيراً من الأشعة تحت الحمراء، ويمكن أن يُسهما في زيادة سخونة مناخ الأرض مقارنة بحالة عدم وجودهما. وتمتص غازات أخرى ضئيلة الأثر، ومنها الميثان والأوزون وأكسيد التنروز ومركبات الكربون المُكْلُورة، الأشعة تحت الحمراء أيضاً، خاصة في منطقة "النافذة". تُسمى تلك الغازات جميعاً بغازات الاحتباس الحراري، وكل من المعلقات الطبيعية والصناعية تُسهم في زيادة ذلك المفعول.

4.8 الأهمية النسبية لغيرات تراكيز غازات الاحتباس الحراري

(Relative importance of the changes in greenhouse gas concentration)

إن جميع الأجناس المذكورة آنفًا تُخمد، بتراكيز الجوية الحالية، الأشعة تحت الحمراء. ويُسمى امتصاص الأشعة تحت الحمراء هذا في أدبيات كيمياء الجو باحتجاز الأشعة الذي عُرِّف في الجدول 4.8. ثمة ثلاثة عوامل على الأقل ذات صلة بتحديد الأهمية النسبية لزيادة تركيز غاز معين في الغلاف الجوي من حيث مقدراته على الإسهام في احتجاز الأشعة، ومن ثم في الاحتباس الحراري.

- التركيز الحالي للجنس في الغلاف الجوي: يمكن أن يكون لزيادة تراكيز الغازات الضئيلة الأثر في الغلاف الجوي مفعولاً كبيراً في احتجاز الأشعة. من ناحية أخرى، إذا كانت ثمة تراكيز عالية لأجناس محددة تؤدي إلى امتصاص تام، من حيث المبدأ، لأشعة حمراء ذات أطوال موجات معينة فعلاً، فإن زيادة مقادير تلك الأجناس يمكن أن تزيد امتصاص الأشعة عند الأطراف الخارجية لنواخذ الامتصاص فقط. لذا يكون مفعولها في احتجاز الأشعة محدوداً.
- طول موجة الأشعة التي تمتصها جزيئات الغاز: إذا كان جنس معين يتمتص الأشعة تحت الحمراء في مجال يحصل فيه امتصاص تام تقريباً بواسطة أجناس أخرى، كان مفعول زيادة تركيز ذلك الجنس في الاحتباس الحراري صغيراً. من ناحية أخرى، ثمة إمكانية كبيرة جداً لاحتفاظ الأجناس التي تمتص الإشعاع في منطقة "النافذة" بالسخونة بالقرب من سطح الأرض.
- مقدرة الجزيء على الامتصاص (الامتصاصية): سوف يكون للزيادة الصغيرة في تركيز جنس شديد الامتصاص مفعولاً أكبر من مفعول جنس له نفس التركيز مع مقدرة محدودة على امتصاص الأشعة تحت الحمراء.

الجدول 4.8 خواص الغازات التي تسبب الاحتباس الحراري

الغاز	الجو (سنة) ^(*)	مدة المكوث في الغلاف	احتياز الأشعة الآتية النسبي (GWP) ^(**)	دليل الاحتباس الحراري
CO_2	200-50 ^(**)	1	1	
CH_4	12	43	23	
N_2O	115	250	296	
CFC-11	45	15000	4600	
CFC-12	102	19000	10600	
HCFC-22	12	13000	1700	
CCl_4	35		1800	
C_2F_6	10000		11900	
SF_6	3200		22200	

^(*) معظم قيم مدة المكوث في الغلاف الجوي مقتبسة من المرجع 1 (مراجعة للاستراتجية في نهاية الفصل).

^(**) قيم مدة مكوث ثاني أكسيد الكربون في الغلاف الجوي شديدة الاختلاف، وتترجم الفوارق عن طريقة قياس انحلال الغاز في المحبيطات، خاصة فيما يتعلق بكون طبقة الماء السطحية أو المحبيط برمتها هو الذي استعمل في الحساب.

^(***) حُصلت قيم دليل الاحتباس الحراري GWP (global warming potential) على مدى مدة 100 سنة، وهي قيم ناجمة عن المفاعيل المباشرة. والتأثيرات المتبادلة بين CFCs والأوزون في التربوسفير من المسترatosفير يمكن أن تقلّص مقدار الإشعاع في التربوسفير، مؤدية إلى مفعول تبريد. لذا تنخفض قيم دليل الاحتباس الحراري بما يتوافق مع ذلك. القيم مقتبسة من:

T. J. Blasing and S. Jones, *Current Greenhouse Gas Concentrations*, <http://adiac.esd.ornl.gov/pns/current_ghg.html> (February 2004).

تخص العوامل الثلاثة المذكورة آنفًا المفاعيل المباشرة الناجمة عن الزيادة التراكمية في مقدار الغاز الموجود في الجو. ولتقدير المفاعيل البعيدة المدى، يجب أخذ مدة مكوث الغاز في الغلاف الجوي في الحسبان بوصفها عاملاً إضافياً.

وبغية تحديد مقدار الإسهام النسبي لغازات الاحتباس الحراري المختلفة في احتياز الأشعة، كان من الضروري الأخذ في الحسبان للعوامل المختلفة السابقة وتضمينها في دليل واحد. وفي الواقع، ثمة دليلان من هذا القبيل معرفان ومستعملان على نطاق واسع.

الدليل الأول هو دليل احتجاز الأشعة الآني النسبي relative instantaneous radiative forcing index (RIRF). وفقاً لما يوحي به الاسم، تُعبّر قيمة هذا الدليل عن مقدرة كمية الغاز المضافة إلى الغلاف الجوي على زيادة امتصاص الأشعة تحت الحمراء. حُددت قيمة الـ RIRF لغاز ثاني أكسيد الكربون اعتباطياً بـ 1، ونُسبت القيم الخاصة بالغازات الأخرى إلى هذه القيمة. على سبيل المثال، تعود قيمة هذا الدليل الخاصة بالـ CFCs، والتي تزيد بأكثر من أربعة مراتب كِير على تلك التي لثاني أكسيد الكربون، إلى مقدرة تلك المركبات على امتصاص الأشعة تحت الحمراء بقوة في جزء النافذة المفتوحة من طيفها، وهي المنطقة التي يمتصها فيها الماء وثاني أكسيد الكربون. وهذا ما يفسر سبب ازدياد امتصاص الأشعة تحت الحمراء ازدياداً كبيراً حين زيادة الـ CFCs إلى الغلاف الجوي مقارنةً بزيادة من ثاني أكسيد الكربون لها نفس الكتلة.

والدليل الآخر يحسب الإسهام في الاحتباس الحراري ضمن مدة أطول، وذلك بأخذ مدة مكوث كل جنس في الغلاف الجوي في الحساب. ول فعل ذلك، طور⁵ لاشوف global warming potential Lashof وأهوجا Ahuja دليلاً للاحتباس الحراري يصلاح لكل الغازات:

$$GWP = \frac{\int_0^t a_i(t) c_i(t) dt}{\int_0^t a_C(t) c_C(t) dt} \quad (11.8)$$

$a_i(t)$ هو احتجاز الأشعة الآني الناجم عن زيادة تركيز الغاز i بمقدار وحدة واحدة (تكافئ النسبة a_i/a_C قيمة دليل احتجاز الأشعة الآني النسبي)، و $c_i(t)$ هو الجزء من الغاز i المتبقى عند اللحظة t ، ويمثل حدّاً التكامل 0 و t بداية ونهاية المدة التي تحصل المكاملة ضمنها. والقيم النظيرة لتلك القيم، المذكورة بـ C في المقام، تخص ثاني أكسيد الكربون.

D. A. Lashof and D. R. Ahuja, "Relative Contributions of Greenhouse Gas ⁵ Emissions to Global Warming," *Nature*, vol. 344 (1990), pp. 529-531.

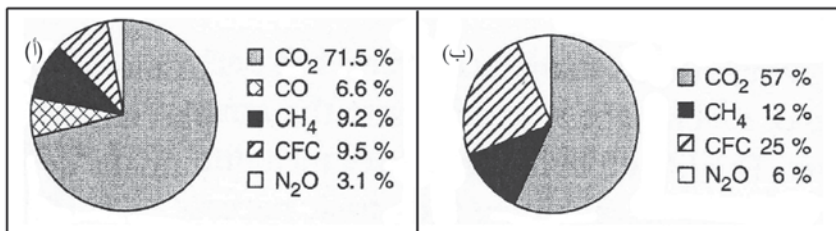
وفقاً لهذا التعريف، يعبر دليل الاحتباس الحراري عن الإسهام الطويل الأجل لأي غاز في الاحتباس الحراري مقارنة بذلك الخاص بثاني أكسيد الكربون. يمكن اختيار أي مدة للمكاملة، إلا أن العُرف الشائع يقول بحساب دليل الاحتباس الحراري على مدى 100 سنة. وفيما يخص ثاني أكسيد الكربون، يتساوى بسط مقام الطرف الأيمن من المعادلة ليعطيا قيمة تساوي الواحد. أما قيم دليل الاحتباس الحراري للغازات الأخرى فتقطع ضمن عشرات الآلاف الدنيا (الجدول 4.8). ويمكن أن نرى من الجدول أيضاً، على سبيل المثال، أن إضافة مقدار معين من أكسيد التنتروز إلى الغلاف الجوي تُسهم في الاحتباس الحراري على مدى 100 سنة بنحو 300 مرة مما تُسهم به إضافة مماثلة من ثاني أكسيد الكربون.

وبالعودة إلى المبادئ الثلاثة المذكورة آنفاً، تعتمد قيمة a على تركيز الغاز (مثلاً، سوف يكون لزيادة تركيز ثاني أكسيد الكربون من 378 إلى 388 ppmv تأثير أكبر من تأثير زيارته من 450 إلى 460 ppmv). وتعتمد قيمة a أيضاً على امتصاصية الجزيء وعلى طول موجة الأشعة التي تُمتص. وعلى وجه الخصوص، تُسهم الغازات، التي تُمتص أشعة تقع أطوال موجاتها ضمن نافذة تشمل جزءاً كبيراً من مجال التردد وأطوال الموجات الذي يمتد من 1250 cm^{-1} حتى 830 cm^{-1} (من 8 حتى $12 \mu\text{m}$)، إسهاماً كبيراً في زيادة احتجاز الأشعة.

ويعتمد المتغير c على مدة مكوث الغاز في الغلاف الجوي، ويمكن حسابه إذا كانت معدلات السيرورات التي تؤدي إلى اختفاء أو تدمير الغاز معروفة. ونظراً إلى أن دليل الاحتباس الحراري يأخذ في الحسبان مدة المكوث في الغلاف الجوي، يكون للغازات التي تتبدل من الغلاف الجوي سريعاً مفعولاً طويلاً الأجل أصغر من ذلك الذي تتصف به الغازات ذات مدة المكوث الطويلة. على سبيل المثال، قيمة احتجاز الأشعة الآني النسبي RIRF الخاصةان بـ CFC-11 و HCFC-22 متماثلان، أما دليل الاحتباس الحراري للـ CFC-11 فهو أكبر بثلاث مرات تقريباً من تلك التي للـ HCFC-22، وذلك نتيجة لمكوث المركب الأول في الغلاف الجوي مدة أطول.

يُرجى الجزء الأيسر من الشكل 12.8 الإسهامات النسبية للغازات الموجودة في الغلاف الجوي في عام 1985 في دليل الاحتباس الحراري، ويُرجى الجزء الأيمن مخططاً مشابهاً لإسهاماتها النسبية على مدى ثمانينيات القرن العشرين. ويتبين من الشكل أن

الإسهام الطويل الأجل للمركبات المديدة البقاء في الغلاف الجوي، ومنها —CFCs— يمثل سمة فارقة مميزة للمخططين.



الشكل 12.8: الإسهامات النسبية للغازات في دليل الاحتباس الحراري: (أ) في عام 1985، و(ب) على مدى ثمانينيات القرن العشرين. اقتبس الشكل من:

D. A. Lashof and D. R. Ahuja, "Relative Contributions of Greenhouse Gas Emissions to Global Warming," *Nature*, vol. 344 (1990), pp. 529–531.

ومع أنَّ فيزياء وكيمياء مفعول الاحتباس الحراري مفهومتان جيداً نسبياً، فإنَّ ثمة صعوبة كبيرة في التنبؤ بالتفاعل المناخي التي سوف تترجم عن زيادة تراكيز غازات الاحتباس الحراري، وليس ثمة من شك في أنَّ التراكيز سوف تستمر بالتزايُد. وتترجم تلك الصعوبات عن التأثيرات المتبادلة المعقدة بين السيرورات البيئية المختلفة والتغذيات الراجعة الموجبة والسلبية الحاصلة. على سبيل المثال، ماذا يحصل لثاني أكسيد الكربون الإضافي الذي ينطلق كل سنة إلى الغلاف الجوي؟ لقد أشرنا إلى أنَّ ثمة عدة مصارف معروفة تماماً لهذا الغاز، وأهمها هي المحيطات التي تمثل الخزان الرئيسي له. إلا أنَّ التقديرات الكمية التي تعبر عن تقسيم ثاني أكسيد الكربون في الماء، وأنماط دورانه في المحيطات، والسيرورات الكيميائية الأرضية والحيوية التي تستهلك وتُحرر الأجناس الكربونية المختلفة، تتطلب جمِيعاً مزيداً من المعرفة التفصيلية مقارنة بما هو متوفَّر لنا اليوم. وتفاقم المسألة حين الأخذ في الحسبان للسيرورات الحيوية المكرورة أو الكبيرة التي تحصل على اليابسة ذات التعقيد المماثل، وللتأثيرات المتبادلة فيما بينها. وقد كُرسَت جهود بحث كثيرة حالياً لنجدَة مصير غازات الاحتباس الحراري. ومن الجدير بالذكر أنَّ تقرير عام 2001 للهيئة الدولية لتغييرات المناخ⁶ (Intergovernmental Panel on Climate Change) هو وثيقة راجعها أكثر من 1500 عالم في العالم، ينص بوضوح

6 Intergovernmental Panel on Climate Change, *Climate Change 2001: The Third Assessment Report* (Cambridge, MA: Cambridge University Press, 2001).

على أن احترازاً في الجو يحصل الآن، وأن ذلك يعود إلى حرق الوقود الأحفوري في المقام الأول. وليس ثمة من متسع في هذا الكتاب إلى لمزيد من المناقشة لهذه المسائل الهامة.

النقطة الرئيسية 4.8 تزايد تركيز جميع غازات الاحتباس الحراري في التربوسفير (عدا تركيز بخار الماء). وتعتمد درجة تأثير ذلك التزايد في المناخ الأرضي على حجمه وعلى آليات التغذية الراجعة الموجبة والسلبية الناجمة عن التغيرات الكيميائية.

(Energy resources)

5.8 مصادر الطاقة

تنشأ غازات الاحتباس الحراري من مصادر كثيرة، ولعل إنتاج الطاقة واستعمالها بما اللذان يقان، أكثر من أي شيء آخر، وراء الانبعاث المتزايد لعدد من الغازات في الجو. فحياة الكائنات الحية، ومنها البشر، تعتمد على وجود الطاقة التي توفر لها حاجات أساسية من قبيل توفير الغذاء وتأمين الدفء. وهي تغذي أيضاً كثيراً من الصناعة الحديثة، وتمثل ركناً أساسياً من جميع أشكال النقل.

وحيث التفكير بمصادر الطاقة وأنواعها، فإن أول ما يتबادر إلى الذهن هما الوقود الأحفوري والكهرباء. إلا أن ثمة أنواعاً كثيرة من الطاقة أيضاً، وهي تختلف من طاقة الإنسان والحيوان حتى الطاقة المستمدّة من الشمس والماء والاندماج النووي. لكن مهما كان المصدر، فإن سيرورات استخراج وتوليد الطاقة ووضعها في الاستعمال تؤثر جميعاً في البيئة الجوية. ووفقاً لما هو جلي من الفصول السابقة، يقترن بعض تلك التأثيرات بتكوين الضباب الدخاني ومكونات المتساقطات الحمضية والمعلقات (الرذاذات) الجوية. وسوف نذكر الاهتمام هنا في مفاعيل مصادر الطاقة المتصلة بانبعاثات غازات الاحتباس الحراري. ويتضمن الجدول 5.8 إحدى طرائق تصنيف أنواع الطاقة.

وحدة الطاقة الأساسية هي الجول ($J = N \cdot m = kg \cdot m^2 \cdot s^{-2}$)، إلا أنه أصبح من المعتمد وحدات من قبيل برميل من النفط، أو طن من الفحم، أو كيلو واط ساعي من الكهرباء للتعبير عن نوع الطاقة موضوع الاهتمام. ويتضمن الجدول 6.8

المكافئات الجولية لوحدات طاقة مختلفة تُصادفنا من وقت إلى آخر. أما في هذا الكتاب، فالجول هو المعتمد.

يُستخرج بعض أنواع مصادر الطاقة، ومنها الوقود الأحفوري، من رواسب مخزونة في باطن الأرض، وهي طاقة غير متتجدة. وثمة مصادر أخرى للطاقة، ومنها أنواع الكتلة الحيوية المختلفة، تتصف بإمكان التعويض عنها وتوفيرها إلى الأبد من حيث المبدأ. إلا أن ثمة تكاليف (ومن ضمنها تكلفة الطاقة) ضرورية لحفظ على تجدد تلك المصادر. فعلى سبيل المثال، للحفاظ على استمرار إنتاج مزرعة للأشجار بوصفها مزرعة للطاقة، ثمة حاجة إلى فلاحه وتسبيده. وكل من هذين الدلين ينطوي على مكون كبير للطاقة. سوف ننظر في هذه المسائل المتعلقة بمصادر الطاقة المتتجدة وغيرها في مقاطع لاحقة.

الجدول 5.8 مصادر الطاقة المفيدة

المصادر الأولية	الطاقة الشمسية
تُستعمل مباشرة أو تُحول إلى كهرباء بواسطة الخلايا الكهروضوئية. وهي أيضاً القوة المحركة لدوره الماء، ومصدر الطاقة الأصلي الذي كون الوقود الأحفوري، وسبب هبوب الرياح وتكون الأمواج (بواسطة فروق درجة الحرارة).	الطاقة الفرعية
تسبب المد والجزر الذي يمكن أن يُحول إلى صيغ مفيدة إحداها هي الكهرباء. وهي الطاقة المتأصلة في بنية وتركيب الأرض، وتتضمن الطاقة النووية والطاقة الحرارية الأرضية. يمكن استعمال هذه الطاقة في التفتة، أو يمكن تحويلها إلى طاقة ميكانيكية أو كهربائية.	الطاقة الأرضية، والطاقة الحرارية الأرضية، والطاقة النووية
الطاقة المشتقة	
يشتمل على الفحم الحجري والنفط والغاز الطبيعي الذي يأتي من مصادر مختلفة. تُستعمل مصادر الطاقة هذه وقوداً للمحركات والتدفئة وتوليد الكهرباء.	الوقود الأحفوري
تشتمل على الخشب والقش وروث الحيوانات وقصب السكر والذرة والفضلات القابلة للاحتراق وغيرها. وتُستعمل وقوداً أو تُحول إلى أنواع أخرى من الوقود أو إلى كهرباء.	الكتلة الحيوية
	طاقة الماء والرياح

والآموج

تتوّل أنواع الطاقة هذه بسبب التسخين الناجم عن مفعول أشعة الشمس في اليابسة والماء، ويمكن استعمالها مباشرة، إلا أنها غالباً ما تحوّل إلى كهرباء.

طاقة المد والجزر يمكن استعمالها لتوليد الكهرباء

الكهرباء تُنشَّق دائماً من مصادر أولية (شمسيّة، ضوئيّة) أو من مصادر مُشتقة أخرى (الوقود الأحفوري، الطاقة المائة.. إلخ).

ويساوي مقدار الطاقة الكلي الذي يستهلك سنوياً في العالم نحو 366 إكسا جول ($E = 1\text{EJ} = 10^{18}\text{ J}$) هي مختصر لـ exa أي $1\text{exajoule} = 10^{18}\text{ J}$ ، إلا أن أنماط استهلاك الطاقة التجاري شديد التغيير وفقاً للمبين في الجدول 7.8. وتنتج الطاقة التجارية بصيغ قابلة للبيع عبر قنوات نظامية، وهي لا تتضمن مصادر الطاقة التي يُنتجهَا الأفراد ويستعملونها.

يسهم كثير من العوامل في التفاوت الهائل في مقدار ما يستهلكه الفرد من الطاقة، بعضها يتعلق بمساحة الدولة وتأثيرها في توفير احتياجات النقل، وبتعلق بعضها الآخر بالمناخ، وخاصة المناخ البارد حيث تمثل التدفئة حاجة ماسة. وثمة عوامل أخرى تتعلق بمستوى البلد الصناعي وبطبيعة الصناعة فيه. وقد يكون أكثر العوامل أهمية توقعات السكان بخصوص هذه القضايا جميعاً. وبينما أن من المؤكد أن استهلاك الطاقة سوف يزداد ازيداداً هائلاً في السنوات القادمة، خاصة في آسيا وأفريقيا وجنوب أمريكا حيث ما زال استهلاك الطاقة أقل كثيراً من الوسطي العالمي. وقد كان الازدياد في عامي 2001 و2002 نحو 2.6%， وكان معظم ذلك التزايد في الصين والهند.

الجدول 6.8 وحدات الطاقة ومكافأتها بالجول (*)

مصدر الطاقة	الوحدة	المختصر	المكافى بالجول
الغاز الطبيعي	متر مكعب	m^3	3.7×10^7
النفط	قدم مكعب	ft^3	1×10^6
	برميل	bbl	5.8×10^9
	طن	t أو (**TOE)	3.9×10^{10}
زيت رمل القار	برميل	bbl	6.1×10^9
الزيت الحجري	طن	t	4.1×10^{10}

النفط الخام			
3.0×10^{10}	(*)TCE أو t	طن	أنثراسيت anthracite
3.0×10^{10}	(*)TCE أو t	طن	بيتوميني bituminous
2.0×10^{10}	(*)TCE أو t	طن	تحت بيتوميني sub-bituminous
1.5×10^{10}	(*)TCE أو t	طن	ليغنيت lignite
2.8×10^{10}	(*)TCE أو t	طن	فحم نباتي
كتلة حيوية (وزن جاف)			
1.5×10^{10}	t	طن	عامة
1.4×10^{10}	t	طن	فضلات زراعية متنوعة
1.7×10^{10}	t	طن	روث حيوانات
1.2×10^{10}	t	طن	فضلات متنوعة
1.5×10^{10}	t	طن	خشب
5×10^9	m ³	متر مكعب	
2×10^{10}	128 ft ³	كورد	
انشطار نووي طبيعي			
8×10^{16}	t	طن	طبيعي
9×10^{19}	t	طن	تحويل كامل الكتلة إلى طاقة ($E = mc^2$)
3.6×10^6	kWh	كيلو واط ساعي	كهرباء
3.2×10^{19}	TWy	ترا واط سنوي	
1×10^{-7}	erg	إرغا	وحدات عامة
4.18	cal	حريرة	
1.05×10^3	BTU	وحدة حرارية بريطانية	
1.05×10^8	therm	10^5 BTU	
1.05×10^{18}	quad	10^{15} BTU	
1.05×10^{21}	Q	10^{18} BTU	
3.6×10^6	hp h	حصان بخاري ساع	
(*) اقتبست البيانات من مصادر مختلفة، وكثير منها تقديرية. وتختلف القيم الخاصة بمواد معينة، خاصة المواد الشديدة عدم التجانس والمواد ذات الرطوبة المختلفة التي من قبيل الكتلة الحيوية.			
(**) TOE: طن من مكافئ نفطي، TCE: طن من مكافئ فحمي.			

الجدول 7.8 استهلاك الطاقة التجاري السنوي في مختلف مناطق العالم (*)

الاستهلاك التجاري السنوي للفرد GJpcy ⁻¹	عدد السكان (مليون نسمة)	استهلاك الطاقة		المنطقة
		% من الاستهلاك الكلي	EJ y ⁻¹	
13	839	3	11	أفريقيا
30	3550	29	106	شرق آسيا
89	179	4	16	الشرق الأوسط
137	803	30	110	أوروبا وأوراسيا
32	539	5	17	وسط وجنوب أمريكا
331	320	29	106	شمال أمريكا
59	6230	100	366	العالم

(*) بيانات استهلاك الطاقة في عام 2002 مقتبسة من:

BP Statistical Review of World Energy (British Petroleum Company) (2003).

بعد هذه المقدمة، يمكننا الآن تحرّي بعض مصادر الطاقة ومدى إسهامها في انبعاث غازات الاحتباس الحراري. وقد عالجنا سابقاً في هذا الكتاب، وسوف نعالج لاحقاً، بعض المفاعيل البيئية الأخرى ذات الصلة باستخراج الطاقة واستعمالها.

النقطة الرئيسية 5.8 يُعدُّ إنتاج الطاقة واستهلاكهاً مصدراً رئيسياً لغازات الاحتباس الحراري. وثمة أيضاً مضمونين بيئيين في كثير من العمليات الأخرى ذات الصلة بوسائل إنتاج الطاقة.

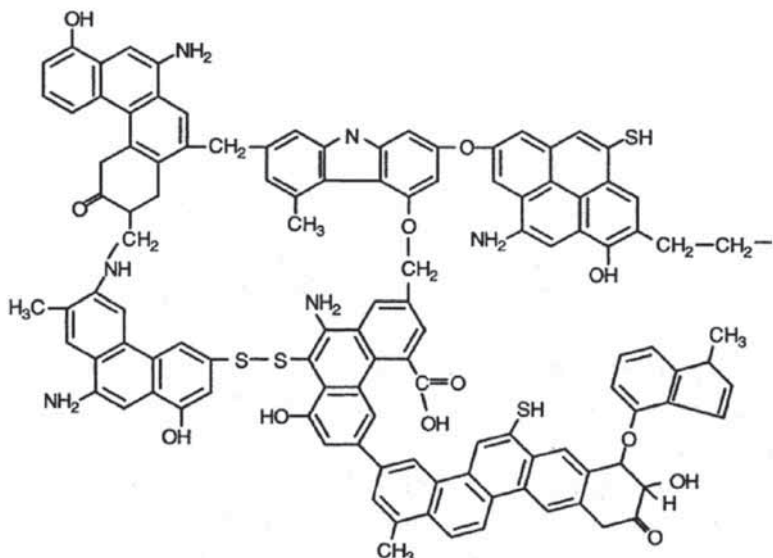
6.8 غازات الاحتباس الحراري الناجمة عن استعمال الوقود القائم على الكربون (Greenhouse gases associated with the use of carbon-based fuels)

الفحم الحجري (Coal)

تشمل العبارة "فحم حجري" طيفاً من المواد الرسوبيّة المشتقة من بقايا مواد نباتية طُمرت في الأرض وخضعت لدرجات حرارة وضغط عالية على مدى أحقاب جيولوجية طويلة. وقد أدت سيرورة تفكّك تلك المواد، التي يمكن أن تكون قد حصلت في البداية

ضمن ظروف لاهوائية قريبة من سطح الأرض، أو لاً إلى تكوين مواد شبيهة بالدبال humus، أي الفضلات النباتية المتحللة (انظر الفصل الثاني عشر) المسممة بالخث peat. ويُسمى التكّل اللاحق ضمن ظروف من الحرارة والضغط العاليين بالتفحم، الذي ينتُج منه فحم (الشكل 13.8) ذو طيف من الخواص يعتمد على مدة وشدة التفاعلات. ويتضمن الجدول 8.8 بعض الخواص الكيميائية لعيّنات من أربع درجات من الفحم الأمريكي، ويوضح من الجدول أن الليغنيت lignite يتصرف بأدنى درجة للتفحم، وأن تلك الدرجة تزداد من اليسار إلى اليمين حيث تكون أكبر قيمة للأنثراسيت anthracite.

يؤدي التفحم الزائد إلى رطوبة أقل ونسبة كربون أعلى، وهمما عاملان يتجليان في محتوى أكبر من الطاقة للطن من الفحم (الجدول 6.8). من هذه الناحية يكون الأنثراسيت هو المفضل، إلا أن كمية هذا النوع من الفحم محدودة، ولذا يكون الفحم البيتوميني وتحت البيتوميني أكثر الأنواع استعمالاً. ويتختلف محتوى أنواع الفحم من الكبريت والرماد تبعاً للمصدر، وتحتوي بعض الأنواع على ما يصل حتى 8–10% من الكبريت وحتى 50% من الرماد غير القابل للاحتراق.



الشكل 13.8: بنية افتراضية للفحم الحجري. لاحظ أوجه التشابه والاختلاف بين هذه البنية والبنية الافتراضية للجزيء الدبال في الشكل 3.12.

الجدول 8.8 الخواص الكيميائية لأنواع الفحم الشائعة^(*)

أثراسيت	بيتيموني	تحت بيتيموني	ليغفيت	درجة الفحم ^(**)
لَكَوانَا، بنسلفانيا	مولنبرغ، كنتكي	شريдан، يومينغ	ماكلين، شمال داكوتا	الموقع
4	9	22	37	الرطوبة (%)
80	65	54	41	الكريون (%)
10	11	4	6	الرماد (***)
0.8	2.8	0.5	0.9	الكبريت (%)

*Coal Data: Cost and Quality of Fuels US Department of Energy (Washington *) DC: U.S. Energy Information Administration, 1979).*

(**) تمثل الدرجة تزايد النفح من اليمين إلى اليسار.

(***) يعتمد تركيز الرماد والكبريت على التركيبة الجيولوجية، وهو مستقلان عن سيرورة النفح.

لقد قامت سلطات سياسية مختلفة بفرض قيود صارمة على انبعاث عدد من الملوثات الجوية من احتراق الفحم. وكنا قد أشرنا سابقاً إلى مشاكل المتساقطات الحمضية والرماد، وسوف نتحرّى الآن وضع أجناس الكربون. يتحرر ثاني أكسيد الكربون على شكل ناتج ثانوي متصل في احتراق الكربون، ولا يمكن الحد من انبعاثه حالياً بأي طريقة عملية. وينطبق ذلك أيضاً على أي وقود قائم على الكربون. إلا أن ثمة عملاً جارياً لوضع استراتيجيات لتخفيف وطاقة ذلك الغاز يتراكم في طرائق إزالته.

يمكن مقارنة احتراق الكربون الموجود في الفحم الحجري باحتراق الغاز الطبيعي (CH_4) والنفط التقليدي ($\text{C}_{20}\text{H}_{42}$). تُعطى تفاعلات الاحتراق ومقادير تغيير المحتوى الحراري بما يلي:





وفي أثناء احتراق الكربون، وفي كل 1 جيغا جول ($1\text{GJ}=10^9 \text{ J}$) من التسخين الناتج، ينطلق إلى الجو مقدار من ثاني أكسيد الكربون يساوي:

$$\frac{10^9 \text{ J GJ}^{-1}}{393.5 \times 10^3 \text{ J}} \times 44 \times 10^{-3} \text{ kg} = 112 \text{ kg GJ}^{-1}$$

وفيما يخص نوعِ الوقود الآخرين، فإن ما ينطلق من ثاني أكسيد الكربون يساوي 49 kg GJ^{-1} للغاز الطبيعي و 66 kg GJ^{-1} للنفط الثقيل. لذا يكون الفحم أكبر مساهم في غازات الاحتباس الحراري من ناحية مقدار ثاني أكسيد الكربون المتحرر مقابل كل وحدة طاقة يجري توليدها. وهذا هو أحد أسباب كون الفحم الحجري وقوداً غير مرغوب فيه، علاوة على كونه مُساهماً رئيسياً في تلوث الغلاف الجوي بالجسيمات ومكونات المطر الحمضية.

إلا أن سيرورات الاحتراق الجديدة، التي من قبيل سيرورة الفرشة المسيلة المذكورة في الفصل السادس، تحسن من مردود احتراق الفحم وانتقال الحرارة، ولذا تعمل على تعظيم الطاقة المستخرجة من مقدار معين من الوقود.

وتحوّل تقانات معروفة وأخرى ناشئة، طورت لإنتاج وقود أنظف وأسهل استعمالاً، الفحم إلى نواتج غازية أو سائلة. وشأنه عدد من سيرورات تحويل الفحم إلى غاز (الجدول 9.8). ويحدث عدد من تلك السيرورات في محولات الفحم إلى غاز التجارية التي يستعمل بعضها منذ عقود، خاصة حيث لا يتوفّر الغاز الطبيعي. لكن الغاز الناتج منها يتصف بمحتوى حراري قليل عموماً، ولذا تبقى التطبيقات التجارية الواسعة النطاق لتلك السيرورات بانتظار مزيد من التحسينات التقنية.

الجدول 9.8 سلاسل التفاعل المستعملة في سيرورة تحويل الفحم الحجري إلى غاز

تحويل جزئي إلى غاز	$\xrightarrow{500-700^{\circ}\text{C}}$	Coal	$\text{C} + \text{CH}_4 + \text{H}_2$	ينتج مقدار صغير نسبياً من الغازات ذات المحتوى الكبير من الطاقة.
أكسجين- كربون بخار	$\text{C} + \text{O}_2 \rightarrow \text{CO}_2$	$2\text{C} + \text{O}_2 \rightarrow 2\text{CO}$	$\text{C} + \text{H}_2\text{O} \xrightarrow{\text{heat, air}} \text{CO} + \text{H}_2$	ماء- كربون
كلا الغازين الناتجين قابلان للاحتراق، إلا أنهما ينحلان في التروجين، وهذا ما يجعلهما وقوداً قليلاً الطاقة.				
مَيَّتَةٌ تَحْفِيْزِيَّة	$3\text{H}_2 + \text{CO} \rightarrow \text{CH}_4 + \text{H}_2\text{O}$			يمكن لحفارات من قبيل أكسيد النيكل تحسين تحويل أول أكسيد الكربون إلى الميثان الذي يتصرف بطاقة أعلى.

وعلى غرار ذلك، يستعمل تحويل الفحم إلى سائل لإنتاج بدائل لأجناس النفط المختلفة. ويمكن للتسهيل أن يتحقق بطريقة غير مباشرة بتكوين نواتج غازية أولاً، ثم تُحول الغازات الناتجة إلى سوائل بسيرورة منفصلة. لقد كانت هذه الطريقة أساس الطريقة SASOL التي طورت واستعملت في جنوب أفريقيا لإنتاج أكثر من عشرة ملايين لتر من البنزين السائل التركيبي في اليوم. تبدئ السيرورة بتسخين الفحم حتى درجة حرارة بين 600 و 800 درجة مئوية لجعله يتطاير جزئياً، فينتج مزيج من الميثان والهdroجين والكربون. ثم يُدفع المزيج عبر منطقة ساخنة تحتوي على هواء وبخار ماء. فينتج من تلك التفاعلات المعقدة مزيج غاز يتتألف من نحو 10% من الميثان، و20% من أول أكسيد الكربون، و30% من ثاني أكسيد الكربون، و40% من الهdroجين. ويُعالج المزيج بسيرورة تسمى تركيب فيشر-تروبس Fischer-Tropsch يتفاعل فيها الغاز تحت ضغط يساوي $2 \times 10^6 \text{ Pa}$ بوجود محفز من الحديد، فتتحرر حرارة وينتج وقود سائل. ويحتوي هذا الناتج الهdroوكربوني على كثير من الأجناس الشائعة ذات الكتل المولية الصغيرة والمتوسطة والكبيرة التي توجد في النفط الخام، ويمكن تكريرها لإنتاج منتجات تجارية مختلفة.

أما أعلى طرائق التسهيل كفاءة فهي طرائق المباشرة، وفيها يُكسر الفحم إلى قطع جزئية كبيرة تخضع بعدئذ إلى درجة في محلول أو طين. وقد جرى تطوير عدة طرائق من هذا القبيل. يُنتج الفحم المنقى بالذيب solvent refined بمزج الفحم مع

مذيب (وهو ناتج السيرورة نفسها فعلياً)، ثم بتنقير المذيب وتسخين الناتج حتى 450 درجة مئوية بوجود غاز الهdroجين تحت ضغط يساوي 10^7 Pa . وتتضمن نواتج الطريقة مركبات هdroكربونية صلبة وسائلة، إلا أن استعمال موليبدناز الكوبالت cobalt molybdenate محفزاً يمكن أن يزيد مقادير النواتج السائلة المفيدة.

ومع أن طرائق التحويل المختلفة تُتُّبع وقداً أنظف وأسهل خزنًا ونقلًا واستعمالاً، إلا أن سيرورات الإنتاج نفسها تؤدي إلى مفاعيل بيئية سيئة، ولذا يجب التخلص من الرماد والنواتج الغازية الثانوية التي من قبيل كبريتيد الهdroجين. يضاف إلى ذلك أن تلك الطرائق تحتاج إلى مقادير كبيرة من الطاقة لتحقيق التحويل. فمن أجل كل وحدة طاقة في الوقود الناتج، ثمة حاجة إلى صرف 1.5 وحدة من الطاقة في عملية التحويل. وتقسم هذه الطاقة عادة من الفحم ذاته، ولذا تساوي كمية الفضلات الكلية الناتجة التي من قبيل الرماد 2.5 مرة من الكمية التي تتولد عن الاستعمال المباشر للفحم لتوليد مقدار مكافئ من الحرارة.

(Petroleum)

النفط

النفط هو المفضل في حالات كثيرة. وهذا صحيح خاصة في التطبيقات النقالة. يمكن ضخ النفط بسهولة وأمان من حقول النفط. وبفصل الأجزاء المكونة له في أثناء التكرير يصبح مصدرًا لطيف من النواتج المفيدة التي يمكن نقلها وخرزها جمِيعاً بسهولة. وتلك النواتج، من حيث كونها وقدراً، قليلة الكبريت نسبياً، ولذا تلائم الاستعمال في توليد الحرارة للأغراض المنزلية والصناعية، أو في توليد الطاقة الميكانيكية في محركات الاحتراق الداخلي. أما أنماط استهلاك مشتقات النفط حالياً فهي منحازة إلى الأمم العالية الدخل. فأعلى ربع من سكان العالم اليوم يستهلك نحو ثلثي الطاقة الكلية المستهلكة.

يتَّأَلَّفُ النفط المكرر عادة من مزيج من المركبات الهdroكربونية يجعل الاحتراق يتَّخُذ صيغة من قبيل تلك المبينة في المعادلة 15.8:



حالياً، يُنتَج نحو 37% من الطاقة التجارية المستهلكة في العالم من النفط الخام. لذا فإن استعمال الوقود القائم على النفط يمثل مصدرًا رئيسياً لانبعاثات ثاني أكسيد

الكربون ب رغم كونه أعلى كفاءة من الفحم من حيث كمية ثاني أكسيد الكربون المبعثة مقابل نفس كمية الحرارة المتولدة. يضاف إلى ذلك أن تركيز الكبريت في النفط يقل عن تركيزه في الفحم، ومع ذلك يُسهم النفط في زيادة ثاني أكسيد الكبريت الجوي. فبعض الخامات غير المألوفة التي تعطي منتجات نفطية، وخاصة الزيت الحجري وزيت رمل القار، تحتوي على تركيز عالي من الكبريت (يحتوي رمل قار الأثابasca Athabasca يحتوي على نحو 4% من الكبريت) تجب إزالتها في أثناء التتفية.

وفي حين أن انبعاثات ثاني أكسيد الكربون وثاني أكسيد الكبريت تُسهم في مشاكل التلوث الجوي العالمي عموماً، فإن حرق مشتقات النفط في قطاع النقل يتصرف بأهمية خاصة في زيادة تلوث أجواء المدن. لقد أشرنا سابقاً إلى المشاكل المقترنة بانبعاث أول أكسيد الكربون وبالضباب الدخاني الكيميائي الضوئي الذي تسببه جزئياً أكسيدات النتروجين والمواد الكربونية العضوية الطيارة. إن تلك المواد جميعاً موجودة في انبعاثات محركات الاحتراق الداخلي التي تطلق مباشرة عند سطح الأرض في المناطق الشديدة الازدحام بالسكان، ب رغم أن التصاميم المحسنة قد قللت إلى حد بعيد من كمياتها.

(Natural gas)

الغاز الطبيعي

يوجد الغاز الطبيعي إلى جانب النفط أو بعيداً عنه. وثمة طيف كبير من تراكيب الغاز في الواقع المختلفة، إلا أن معظم المخزون من الغاز يحتوي على المكونات المدرجة في الجدول 10.8.

الجدول 10.8 المكونات الرئيسية للغاز الطبيعي

بنتان ومواد هيدروكربونية أخرى (%4-1)	مكثفات تستعمل مواد أولية للصناعات البتروكيماوية.
نتروجين، ثاني أكسيد الكربون، كبريتيد الهيدروجين، هليوم (نسب مختلفة)	مكونات أخرى غير المواد الهيدروكربونية.
بروبان وبوتان (5-8%)	غازات نفطية مسيلة تستعمل وقوداً أو مواد أولية للصناعات البتروكيماوية.
إيثان (6-10%)	يُستعمل وقوداً أو مادة أولية في مصانع البتروكيماويات التي تنتج الإيثيلين.
ميثان (75-100%)	يُستعمل مباشرة، أو على شكل غاز طبيعي مضغوط، وقداً صناعياً أو منزلياً، وعلى نحو متزايد في التطبيقات النقالة.

ويُعتبر الغاز الطبيعي، من نواع عده، أكثر أنواع الوقود الأحفوري إغراءً. فهو، من حيث الكثافة، يُولّد حرارة أكثر وثاني أكسيد كربون أقل مما يولّد الفحم الحجري أو المشتقات النفطية. وفي معظم الأحيان، تقل شوائبه غير المرغوب فيها، التي من قبيل الكبريت، كثيراً عن شوائب أنواع الوقود الأخرى، ولذا يحترق احتراقاً أكثر نظافة. وتختلف تطبيقاته من توليد الحرارة في محطات توليد الكهرباء ومرافق التدفئة المنزليه والصناعية، واستعماله وقوداً لآليات النقل، إلى توفير المادة الأولية لصناعات البتروكيماويات والأسمدة النتروجينية. لكن إلى جانب كونه مصدراً (حتمياً) لثاني أكسيد الكربون الجوي، يمكن لتسربه من آبار الغاز، وفي أثناء نقله ومعالجته، أن يمثل مصدراً لما يصل حتى 20% من انبعاثات الميثان الذي يُعدُّ واحداً من غازات الاحتباس الحراري في الغلاف الجوي.

وثمة مصدر آخر للقلق البيئي من الغاز الطبيعي هو نقل المنتجات الغازية بالأنباب حيث يمكن للغاز أن يتسرّب ويؤدي إلى حدوث انفجارات. تصبح غازات النفط المسيلة غازات في الظروف العادلة (تساوي درجة حرارة غليان البوتان 0.5°C – وتساوي درجة حرارة غليان البروبان 42°C ، وذلك عند P°)، وتُنقل مضغوطة أو مجمدة في الصهاريج. في عام 1979، أدى خروج قطار عن سكته في ميسيساغا بأونتاريو بكندا إلى تعريض المنطقة إلى خطير انفجار البروبان ومواد كيميائية أخرى، وكان من الضروري إجلاء أكثر من 200 ألف شخص عن منازلهم. ومع ذلك فإن المخاطر البيئية المترتبة باستعمال الغاز الطبيعي تبقى أقل خطورة إلى حد ما من تلك المترتبة بأنواع الوقود الأحفوري الأخرى.

سؤال فرمي

يساوي المقدار الكلي لثاني أكسيد الكربون الذي ينطلق سنوياً في الجو في شتى أنحاء العالم نتيجة لاحتراق الوقود الأحفوري نحو 23 جيغا طن. ما مقدار ثاني أكسيد الكربون الذي ينطلق سنوياً في الغلاف الجوي عن البشر نتيجة لتنفسهم وكونهم أحياء؟

الكتلة الحيوية

(Biomass)

يُقصد بالكتلة الحيوية المادة العضوية الصلبة التي تتكون نتيجة للتركيب الضوئي الذي تقوم به النباتات الحية (التفاعل 16.8):



بذلك تكون الكتلة الحيوية شكلاً من الطاقة المشتقة من الطاقة الشمسية التي تعتبر المصدر الرئيسي لها. ونحن ننظر إلى الكتلة الحيوية على أنها مصدر للطاقة المتتجدة لأن طاقة الشمس الوسطى التي تصل إلى الأرض تبقى ثابتة، ولأن النبات يمكن أن يُزرع وأن يُحصد سنة تلو أخرى. إلا أن الطاقة الشمسية ليست المتطلب الوحيد للكتلة الحيوية، فالماء ضروري لها، والتربة تؤدي دوراً بوصفها وسيلة لتغذية النبات. وللحفاظ على المقدرة على إنتاج الكتلة الحيوية، يجب الحفاظ على سلامة هذين الموردين فيزيائياً وكيميائياً. وإضافة إلى كون الكتلة الحيوية مصدراً للطاقة المتتجدة، ثمة سمة فريدة هامة أخرى تقترن بها بوصفها مصدراً للوقود. فمن حيث المبدأ، تستهلك الكتلة الحيوية في أثناء نموها تقريباً نفس مقدار ثاني أكسيد الكربون الذي يتحرر في أثناء احتراقها.

ثمة تنوع كبير من أشكال الكتلة الحيوية التي يمكن استعمالها في توليد الطاقة. وخشب الأشجار هو أكثرها شيوعاً، إلا أن ثمة نباتات أخرى، ومنها قصب السكر والذر، تُزرع أيضاً لأغراض إنتاج وقود معين. وفي بعض الأحيان تكون بعض مصادر طاقة الكتلة الحيوية نواتج ثانوية لعمليات زراعية أخرى. ومن أمثلة ذلك القش وروث الحيوانات. وفي الحالة الأخيرة، يعطي الناتج الثانوي طاقة ثالثة، أي الطاقة التي تأتي من الحيوانات التي تتغذى بالنبات الذي ينمو معتمدأ على ضوء الشمس. وبرغم أنه يجري غالباً وصف النواتج الثانوية تلك بالفضلات، فإن ذلك ليس صحيحاً تماماً لأنها يمكن أن تستغل في أغراض مفيدة كثيرة أخرى، منها استعمالها علماً للحيوانات أو سلاداً أو مواد لإصلاح التربة.

وتُحول أنواع الكتلة الحيوية المختلفة إلى طاقة بطريقتين مختلفتين، إحداهما هي حرقها مباشرة بوصفها وقوداً. إذا اعتبرت الكتلة الحيوية نوعاً معقداً من الكربوهدرات، يُعبر عن تفاعل الاحتراق، في أبسط صيغة، بالمعادلة التالية:



من الواضح أن التفاعل 17.8 هو معكوس تفاعل التركيب الضوئي 16.8. لذا يمكننا اعتبار أن المفعول الصافي لتنمية الكتلة الحيوية واستعمالها وقوداً، مجتمعين، في مستويات ثاني أكسيد الكربون الجوي معدوم أو قليل. ووفقاً للتفاعل 17.8، يتحرر من احتراق طن واحد من الكتلة الحيوية طاقة مقدارها $J \times 10^{10} = 1.5$ ، إلا أن المقدار الفعلي يمكن أن يكون أكبر أو (عادة) أصغر من هذا المقدار لأن الكتلة الحيوية ليست كربوهدرات حصرأً. يتضمن الجدول 6.8 عدة مصادر لكتلة الحيوية مع المعاملات التقديرية لتحويلها إلى طاقة.

تُستعمل الكتلة الحيوية في شتى أنحاء العالم للتندفعة والطهي، ولأغراض أخرى. وهي في كثير من البلدان مصدر الطاقة الرئيسي، لكن نظراً إلى أن استعمالها ليس جزءاً من شبكة الطاقة التجارية، فإن من الصعب الحصول على تفاصيل عديدة عن إنتاجها واستهلاكها. حتى إن جداول استعمال الطاقة على المستوى الوطني لا تكون كاملة عادة من حيث البيانات التي تخص الكتلة الحيوية. لكن في البلدان المنخفضة الدخل، يقدر أن استهلاك الكتلة الحيوية يساوي نحو 40% وسطياً من استهلاك الطاقة. أما في البلدان الغنية يُصبح ذلك العدد 1%， ويساوي الوسطي العالمي 14%. هذا يعني أن نحو 50 إكسا جول من الطاقة يأتي حالياً من الكتلة الحيوية في العالم سنوياً.

ومن المرجح أن تبقى الكتلة الحيوية في المستقبل مصدراً هاماً للطاقة ب الرغم من أن الحصول عليها واستعمالها أقل سهولة من الحصول على أنواع الطاقة التجارية الأخرى واستعمالها. ففي كل من البلدان الغنية والفقيرة، ثمة كثير من الاهتمام والبحوث الموجهة إلى تطوير منظومات زراعة للطاقة مُنتجة ومستدامة لتكون مصادر للوقود المنزلي والصناعي. ومن الواضح أن ثمة اعتبارات بيئية تخص الحالة الراهنة والآفاق المستقبلية.

تحويل الطاقة الشمسية إلى كتلة حيوية (Conversion of solar energy to biomass)

تَتَّبع كفاءة تحويل الطاقة الشمسية إلى كتلة حيوية كثيراً من العوامل في نفس الوقت. فمن السائلة الشمسية الكلية التي تسقط على الكرة الأرضية، يُمتص وسطياً 46% فقط عند سطح الأرض. ومن هذا المقدار، يمكن أن يستعمل نحو 43% في التركيب الضوئي الذي تقوم به الأجزاء الخضراء من النبات. وتمثل النسبة 43% تلك جزء الطيف

الشمسي الواقع بين 400 و 700 نانو متر والذي يمكن أن يمتصه اليخصوص chlorophyll النباتي. ويُسمى ذلك الجزء بالأشعة الفعالة في التركيب الضوئي Photosynthetically Active Radiation (PAR)، وهي توفر طاقة لتفاعل ثاني أكسيد الكربون والماء الذي يعطي كربوهدرات وأكسجين.

تحصل سيرورة التركيب الضوئي في بعض النباتات من خلال دورة فوسفات البيرنوز المختزلة reductive pentose phosphate RPP التي تُنتج حمض الكربون الثلاثي three-carbon acid بوصفه الناتج الحمضي الكربوكسيلي الرئيسي. وتسمى هذه الأجناس بنباتات الكربون الثلاثي C3 plants. وتستعمل بقية مملكة النباتات آليات أخرى إلى جانب دورة فوسفات البيرنوز المختزلة، وتدخل ثاني أكسيد الكربون في حمض الكربون الرباعي. تسمى هذه النباتات طبعاً بنباتات الكربون الرباعي C4 plants.

من الأجناس C3 القمح والرز وفول الصويا والبنجر والبطاطا والشوندر السكري. وتشتمل الأجناس C4 على الذرة والسراغوم (ذرة حلوة) وقصب السكر وأعشاب الصحراء، وهي جمِيعاً أجناس يمكنها أن تُنتج كميات كبيرة من الكتلة الحيوية. وعموماً، تُشيع النباتات C3 في المناطق المعتدلة، في حين أن النباتات C4 تُشيع في المناطق المدارية وشبه المدارية، وخاصة في المناطق الجافة.

وتكمِّن أهمية الفوارق بين النباتات C3 و C4 في مردود التركيب الضوئي واستعمال الماء. تتصرف النباتات C4 بمعدلات عالية للتركيب الضوئي الصافي وبنحو 500 مول من الماء مقابل كل مول من ثاني أكسيد الكربون الداخل في التفاعل. من هذه الناحية، تكون هذه النباتات مُنتجات كفوءة للكتلة الحيوية. وهذا على النقيض مما تتصرف به النباتات C3 التي تقدِّم 1000 مول من الماء مقابل ثبيت مول واحد من ثاني أكسيد الكربون. ويعود المعدل المنخفض للتركيب الضوئي الصافي في النباتات C3 في البيئة الدافئة المشمسة إلى أن جزءاً من المادة المركبة ضوئياً يضيع بإعادة أكسدة ثاني أكسيد الكربون. وهذه السيرورة العكسيَّة لا تحصل في النباتات C4.

واللافت في هذا السياق هو السؤال عن إمكان زيادة معدَّل التركيب الضوئي حين ارتفاع تركيز ثاني أكسيد الكربون في الغلاف الجوي. نظراً إلى أن النباتات C4 تقوم بالتركيب الضوئي بكفاءة، فإنها لا تستجيب إلى زيادة تركيز ثاني أكسيد الكربون إلا قليلاً.

أما النباتات C3، وعلى المدى القصير على الأقل، فيمكن أن تنمو بسرعة أكبر في غلافٍ جويٍ يحتوي على مقدار مفرط من ثاني أكسيد الكربون. وقد تبيّن من تجارب تنمية مخبرية في غلافٍ جويٍ يساوي فيه تركيز ثاني أكسيد الكربون ضعف التركيز العادي أن معدل التركيب الضوئي يزداد ازدياداً ملحوظاً، مؤدياً إلى زيادة في إنتاج الكتلة الحيوية بنحو 20-40%. ويعود تحسُّن معدل التركيب الضوئي هنا إلى انخفاض معدلات التنفس الضوئي إلى حد بعيد. ويمثلَّ معدل النمو المُحسَّن واحداً من المصادر التي تعكس انطلاق ثاني أكسيد الكربون إلى الغلاف الجوي.

المثال 1.8 المردود الأعظمي للتركيب الضوئي

يمكن حساب المردود النظري الأعظمي لسيرورة التركيب الضوئي (maximum efficiency of photosynthesis) في أي نبات بقدر من الدقة. ثمة حاجة إلى 8 كمات من الأشعة الفعالة في التركيب الضوئي (PAR: radiation quanta) لتشيّت جزيء واحد من ثاني أكسيد الكربون. وباختيار معدل طول موجة تلك الأشعة يساوي 575 نانو متر، نجد أن الطاقة اللازمة لتشيّت مول واحد من ثاني أكسيد الكربون تساوي:

$$E = \frac{nNhc}{\lambda}$$

$$= \frac{8 \times 6.02 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1} \times 6.62 \times 10^{-34} \text{ Js} \times 3.00 \times 10^8 \text{ ms}^{-1}}{575 \times 10^{-9} \text{ m}}$$

$$= 1660 \text{ kJ mol}^{-1}$$

أما ΔG° الخاص بتفاعل التركيب الضوئي الكلي 16.8 فيساوي 774 كيلو جول:

$$(477/1660) \times 100\% = 29\%$$

أي إن مردود الأشعة الفعالة في التركيب الضوئي يساوي 29%， أو $0.43 \times 29\% = 12\%$ من الطيف الكلي لأنشعة الشمس التي تُمتص عند سطح الأرض.

هذا طبعاً هو المردود المحسوب نظرياً، إلا أن ثمة عوائق عملية تؤدي إلى معدلات للإنتاجية أخفض كثيراً مما يمكن تقديره باستعمال النسبة 12%. فالتنفس النباتي (الذي يمثل كيميائياً التفاعل المعاكس للتركيب الضوئي) يقلص الإنتاجية بنحو 20-80% أو أكثر. وباعتبار التفكك الجرثومي للمادة المركبة سبباً آخر لنقصان المردود. ونتيجة لذلك، فإن معدلات النمو الموسمية العظمى المقاومة في حالة النباتات C4 تساوي نحو $22 \text{ g m}^{-2} \text{ d}^{-1}$ (أي ما يكافئ $3.8 \text{ GJ ha}^{-1} \text{ d}^{-1}$ (d تعني يوم، ha تعني هكتار)), وفي حالة النباتات C3 تساوي $13 \text{ g m}^{-2} \text{ d}^{-1}$ (أي ما يكافئ $2.2 \text{ GJ ha}^{-1} \text{ d}^{-1}$). لكن التقدير العملي لمقدار الطاقة الكلية الوسطي الذي يمتص عند سطح الأرض يساوي نحو $160 \text{ GJ ha}^{-1} \text{ d}^{-1}$. لذا يساوي مردود التحويل الأعظمي الفعلي نحو 1.4% للنباتات C3 و 2.4% للنباتات C4. حتى إن هاتين النسبتين تُعدان كبيرتين مقارنة بما يمكن تحقيقه عملياً باتباع الإجراءات الزراعية الجيدة. فالوسطي الفعلى للإنتاج الجيد الإدارية لحبوب الذرة وسيقانها يساوي 0.6%， ويساوي في حالة حبوب القمح وقشه 0.3%. أما المردود الوسطي على المستوى العالمي فقد يكون قريباً من 0.25%.

المثال 2.8 إمكان استعادة الطاقة من الكتلة الحيوية

من المثير للضليل أن نحسب مقدار طاقة الكتلة الحيوية الذي يمكن إنتاجه سنوياً عملياً في مساحة معينة من الأرض. تبلغ مساحة الهند 3300000 km^2 ، منها نحو 2200000 km^2 أرض زراعية أو مغطاة بالغابات. افترض أن كل هذه المساحة مخصصة لتوليد طاقة من كتلة حيوية. حينئذ، يعني مردود تحويل الطاقة القائم على التركيب الضوئي والذي يساوي 0.25% أن الطاقة القائمة على التركيب الضوئي التي سوف تنتَج تساوي:

$$(0.25/100) \times 160 \text{ GJ ha}^{-1} \text{ d}^{-1} \times 365 \text{ d} \text{ y}^{-1} \times 10^2 \text{ ha km}^{-2} = 1.46 \times 10^4 \text{ GJ km}^{-2} \text{ y}^{-1}$$

وهذا يكافئ طاقة سنوية كافية تساوي:

$$2200000 \text{ km}^2 \times 1.46 \times 10^4 \text{ GJ km}^{-2} \text{ y}^{-1} = 3.2 \times 10^{19} \text{ J y}^{-1} = 32 \text{ EJ y}^{-1}$$

أي ما يكافئ نحو 30 جيغا جول للفرد في تلك البلاد.

ما يمكن استنتاجه من هذا النوع من الحساب هو أن زراعة كل المساحة القابلة للزراعة والمغطاة بالغابات تولد طاقة يمكن أن تعطي كتلة حيوية تكفي

لتبية احتياجات معتدلة من الطاقة. وهي لا تصل في حال من الأحوال إلى حد توفير طاقة بمستوى الاستهلاك الحالي في الدول الغنية. طبعاً، لن يترك هذا المقترن بعيداً أرضاً لإنتاج الغذاء أو الضروريات الأخرى. بكلمات أخرى، ليست الكتلة الحيوية بمفردها حلّ لتبية احتياجات العالم من الطاقة.

لكن برغم أن الكتلة الحيوية لا تستطيع وحدتها تلبية الاحتياجات العالمية من الطاقة، إلا أنها يجب أن ندرك أنها سوف تكون، حالياً وفي المستقبل، مصدر الطاقة الأساسي للاستعمالات المنزلية لعدد هائل من الناس، خاصة أولئك الذين يعيشون في المجتمعات الريفية في معظم أفريقيا وآسيا وأمريكا اللاتينية. وقد قُرِّر أن 40-50% من سكان العالم يعتمدون كلياً تقريباً على الحطب بوصفه مصدراً للطاقة. ومقدار الاستهلاك الوسطي السنوي للحطب الذي غالباً ما يُستشهد به (لناس الذين يعتمدون على مصدر الطاقة هذا) يساوي 1 متر مكعب للفرد، أي ما يكافئ 5 جيغا جول من الطاقة.

وفي سياق هذا الفصل أيضاً، ثمة تساؤل عن ابعاث ثاني أكسيد الكربون من احتراق الكتلة الحيوية. لقد قارنا فعلاً ابعاث ثاني أكسيد الكربون من أنواع الوقود الأحفوري المختلفة. وفيما يخص الفحم الحجري، يتحرر 112 كيلو غراماً من ثاني أكسيد الكربون مقابل إنتاج كل 1 جيغا جول من الطاقة. والمقدار المناظر من الكتلة الحيوية (الممثلة بـ $\{CH_2O\}$) يساوي نحو 100 كيلو غرام تقريباً. من هذه الناحية، ثمة مزية هامشية في استعمال الكتلة الحيوية بدلاً من الفحم. لكن ما هو أهم من ذلك هو إنَّ كانت زراعة النباتات (الأشجار غالباً)، لتكون مصدراً للكتلة الحيوية، يمكن أن تجاهه زيادة ثاني أكسيد الكربون في الجو من خلال التركيب الضوئي الذي تقوم به. إنَّ الجواب عن هذا السؤال معقد ويعتمد على عدد سنوات تربية النبات وعلى الاستعمال النهائي للكتلة الحيوية المنتجة. وقد أثبت⁷ أنَّ الحالة المثلثة هي أنْ تقطع الأشجار بعد نحو 10 سنوات من زراعتها. في أثناء مدة نمو الأشجار تلك، تكون معدلات تراكم الكربون فيها عالية، أما مع تقدمها في العمر، فلا يمكن الحفاظ على تلك المعدلات. لذا يجب قطع الشجرة عند هذه المرحلة وتجفيفها واستعمالها وقوداً بدلاً من الوقود الأحفوري. عندئذ، يُوازن ثاني أكسيد

P. M. Vitousek, "Can Planted Forests Counteract Increasing Atmospheric Carbon Dioxide?," *Journal of Environmental Quality*, vol. 20 (1991), pp. 348-354. ⁷

الكربون المترافق ذاك المتحرر في أثناء الاحتراق تقربياً، وفي نفس الوقت، تتولد طاقة مفيدة.

والطريقة الأخرى لاستعمال الكتلة الحيوية هي تحويلها بسيوررات حيوية مكروية أو كيميائية إلى أنواع أخرى من الوقود. سوف نرى في الفصل السادس عشر أن حماة الصرف الصحي التي تخرج من مهوي (aerator) محطة ثانوية لمعالجة مياه الصرف الصحي تُهضم غالباً وهي معزولة عن الهواء لتوليد الميثان. ويحصل هذا النوع من السيرورات في العمليات الصناعية الواسعة النطاق وفي الوحدات المنزليّة الصغيرة التي يُستعمل كثير منها في البلدان المنخفضة الدخل. وتبعاً للمادة الأولية والسيرورة، تتكون نواتج ومزائج مختلفة. والجدول 11.8 يتضمن بعضًا من تلك المواد الأولية والسيرورات والنواتج.

سوف نناقش كيماء بعض تلك السيرورات وجوانبها الحيوية المكروية في فصول لاحقة.

الجدول 11.8 سيرورات ونواتج تحويل الكتلة الحيوية

المادة الأولية	السيرورة	النواتج
كتلة أولية جافة: حطب، قش، قشور.. إلخ.	تحويل إلى غاز	سوائل: ميثان
غازات: هdroجين، أمونيا	تفكيك حراري	وقود صلب: فحم الخشب
نباتات مائية.. إلخ	تخمير وقطير	سوائل
كتلة حيوية مبلولة: فضلات منزليّة وحيوانية، هضم لا هوائي	ميثان	غازات
سكريات: من العصائر والسلّوز المُحلّمة	إيثانول	تخمير وقطير

الوقود التركيبي الناتج من مصادر قائمة على كتلة حيوية

(Synthesis of fuels from biomass-based resources)

في أثناء استقصاء أنواع الوقود ذات الاحتراق النظيف القائمة على مصادر متعددة، حصل عدد من التطورات الجديدة في السنوات الأخيرة. ومن أمثلة أنواع الوقود

ذلك الإيثanol المستخلص من مصادر كربوهدراتية من قبيل قصب السكر، والديزل الحيوي الذي يستخلص من زيوت مختلفة الأنواع. وقد ناقشنا بعض القضايا التي تحيط بأنواع الوقود تلك في الفصل الرابع. تذكر الحسابات المُجرأة هناك لتحديد موازنة الطاقة لإنتاج الإيثanol من الذرة. من الواضح أن ثمة ربحاً في الطاقة من إنتاج الإيثanol، إلا أن ثمة حاجة لصرف طاقة لتحقيق ذلك الربح. يضاف إلى ذلك أن ثمة حاجة إلى مزيد من الموارد البيئية لإنتاج الذرة وغيرها من المواد الأولية. باختصار، ليس ثمة من وقود قائم على كتلة حيوي يمكن وصفه بأنه مصدر متجدد حقاً.

النقطة الرئيسية 6.8 تصدر أنواع الوقود الأحفوري كلها ثاني أكسيد الكربون حين حرقها. أما قيم نسب الطاقة الناتجة إلى مقدار ثاني أكسيد الكربون الناتج فتأخذ الترتيب التالي: الغاز الطبيعي > النفط > الكتلة الحيوية > الفحم الحجري. لكن الكتلة الحيوية تتتصن ثاني أكسيد الكربون الجوي في أثناء نموها.

(Additional Readings)

مراجع للاستزادة

1. Houghton, J. T. [et al.] (eds.). *Climate Change 1995: The Science of Climate Change*. Cambridge, MA: Cambridge University Press, 1996.
2. Miller, David H. *Energy at the Surface of the Earth*. New York: Academic Press, 1981.
3. Smil, Vaclav. *Energy at the Crossroads: Global Perspectives and Uncertainties*. Boston, MA: MIT Press, 2003.

(Problems)

مسائل

1. ما مقدار كتلة الماء الموجودة في 1m^3 من هواء درجة حرارته تساوي 32 درجة مئوية ورطوبته النسبية تساوي %83؟
2. استعمل المعادلة 4.8 لبيان سبب كون السيالة الكلية لطاقة الأشعة الشمسية أكبر بـ 10^5 مرة من تلك التي تتبعث من الأرض.

3. يساوي متوسط نصوع الأرض (earth average albedo) (عامل انعكاس الضوء عنها) 0.31. استقصِ نصوع مكونات سطح الأرض التالي: المحيطات، والغابات المطرية، والصحراء. ما مقدار اختلاف نصوعها الذي تتفق مع القيمة الوسطى للأرض؟
4. يساوي التركيز الحالي لثاني أكسيد الكربون في الجو 378 ppmv. وقد أشرنا في النص إلى أن زيادة هذا الغاز السنوية في الغلاف الجوي الناجمة عن الأنشطة البشرية تكافئ 8 جيغا طن (كربون)، ويزال من هذه الكمية نحو 4 جيغا طن بانحلالها في المحيطات وامتصاصها في بيئة اليابسة. استعمل هذه القيم لتقدير الزيادة السنوية الصافية في نسبة مزج ثاني أكسيد الكربون الجوي مقدرة بـ ppmv.
5. عبر عن مقدار ثاني أكسيد الكربون (65 ميغا طن) الناتج من حرائق الكويت في عام 1991، وذلك على شكل نسبة مئوية من الزيادة السنوية الكلية الناجمة عن الأنشطة البشرية.
6. حصل انخفاض مستمر في نسبة C^{14} إلى C^{12} في الغلاف الجوي خلال العقد الماضي. بين مدى انسجام ذلك مع فكرة أن زيادة تركيز ثاني أكسيد الكربون الجوية الجيدة التوثيق تعود في المقام الأول إلى ابتعاثات من احتراق الوقود الأحفوري.
7. يتضمن الجدول التالي تقديرات (مأخوذة من المرجع 1) لابتعاثات الميثان في الجو، ويساوي تركيزه الحالي في الغلاف الجوي 1.78 ppmv. احسب مدة مكوته في الغلاف الجوي.

.8

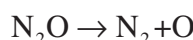
مصدر الميثان الجوي	مليون طن في السنة
أراض مغمورة بالمياه ومصادر طبيعية أخرى	160
مصادر ذات صلة بالوقود الأحفوري	100
مصادر بشرية أخرى ذات منشاً حيوياً	275

يمكن أن يكون ثمة 10^{14} طن من هدرات الميثان ($CH_4 \cdot 6H_2O$) في الطبقة المتجمدة تحت قعر المحيطات. فإذا ذاب 1% منها في السنة،

فما مقدار زيادة تركيز الميثان (ppmv/y) في الغلاف الجوي إذا أهملنا سيرورة إزالته. ما هي مصارف الميثان التي يمكن أن تسهم في تخفيض هذا التركيز؟

أثبت في عمل أخير⁸ أن سيالة الميثان المتحرر من مستقعات في غابة بوريال بكندا تختلف من 176 حتى $2250 \text{ mmol m}^{-2} \text{ y}^{-1}$. وتحتاج السيالات اليومية من 1.08 d^{-1} حتى 13.8 mmol m^{-2} . وتشير البيانات إلى وجود ترابط بين انبعاث الميثان وعمق المياه (ترابط سالب)، وتتدفق الماء (ترابط موجب)، ودرجة الحرارة (ترابط موجب)، والفوسفور غير العضوي الموجود في ماء صدوع طبقات الرواسب (ترابط موجب). على ذلك الترابطات.

10. عامل أرجنيوس الخاصان بالتفاعل:



هـما التالـيان: $s^{-1} = 7.94 \times 10^{11}$ و $E_a = 250 \text{ kJ mol}^{-1}$. والتفاعل هو تفاعل من المرتبة الأولى. احسب ثابت المعدل و عمر النصف لأكسيد الـنتروز مفترضاً أن نسبة مـزـجه الجـويـة تـساـوى 310 ppbv عند درجة حرارة تـساـوى 20 درجة مئوية، وـعـلـقـ على المـغـزـى البـيـئـى للـنـتـائـجـ.

11. نقش المفاعيل الممكنة لما يلي في كيمياء غازات الاحتباس الحراري:

(أ) المحيط الهدائى الجنوبي، مزروع بمعذيات الزنك والحديد الطحلبية.

(ب) تسبّب الـ CFCs مزيداً من الترقق في طبقة الأوزون في، الستراتوسيفير.

(ت) يؤدي تلوث هواء المدن إلى زيادة تراكيز الأوزون في التربة سفير.

(ث) يزرع الأرز في أرض مغمورة بالماء ذات تربة رملية خشنة الحبيبات بدلاً من التربة الناعمة الغنية بالصلصال.

Holly Rask, Darwin W. Anderson, and Jeff Schoenau, "Methane Fluxes from Boreal Forest Wetlands in Saskatchewan, Canada," *Canadian Journal of Soil Science*, vol. 76 (1996), p. 230.

12. ينص أحد مقترنات "الهندسة المناخية" لتفصيل إمكانات الاحتراز العالمي على حقن معلمات الكبريتات في الستراتوسفير. ناقش العواقب المناخية والجوية لهذا التدخل البشري المقترن.

13. يمثل ميثان رباعي الفلور وإيثان سداسي الفلور اللذان ينتجان في أثناء صناعة الألمنيوم غازياً احتباس حراري فعالين، ويتصف كل منهما بقيمة دليل احتباس حراري GWP تساوي نحو 10000. ويتحرر ثاني أكسيد الكربون أيضاً من إرجاع الألمنيوم بالكربون بتفاعل صحيح الأمثل. استعمل القيم المعطاة في النص لتقدير المقدار النسبي للاحترار العالمي من ذئن المصدرين على مدى مئة عام.

14. يمكن لتدفئة منزل متوسط الحجم في أثناء الشتاء في شمال أوروبا أن تحتاج إلى حرق نحو 2200 متر مكعب من الغاز الطبيعي في السنة. احسب مقدار ثاني أكسيد الكربون الذي ينبعث من فرن التسخين في السنة.

15. قدر (بالكيلو غرام) كتلة انبعاثات ثاني أكسيد الكربون الناجمة عن استعمال 2000 كيلو واط ساعٍ من الكهرباء في الشهر على مدى سنة كاملة، وذلك عندما يجري توليد الكهرباء بحرق (أ) فحم حجري، و(ب) غاز طبيعي.

16. في دراسة لدور حياة منظومات توليد الطاقة الكهربائية المختلفة (*Live-cycle Analysis of Power Generation Systems*, Central Research Institute of Electric Power Industry, March, 1995) لانبعاثات غازات الاحتباس الحراري. جميع القيم مقدرة بـ: غرام ثاني أكسيد الكربون للكيلو واط الساعي: محطة كهرمائية، 2 لـ 48؛ فحم حجري (محطة حديثة)، 790 لـ 1182؛ محطة نووية، 2 لـ 59؛ غاز طبيعي (مشاركة في التوليد)، 389 لـ 511؛ كتلة حيوية (احتراق فضلات غابات)، 15 لـ 101؛ رياح، 7 لـ 124؛ كهرشميسية، 13 لـ 731.

(أ) أعد حسابات القيم من أجل الفحم الحجري مساعي عملاً الوحدات $\text{kg CO}_2 \text{ GJ}^{-1}$ ، وقارن النتائج بالقيمة 112 kg GJ^{-1} المعطاة في النص.

(ب) علق بعبارات عامة على المصادر الممكنة لانبعاثات غاز الاحتباس الحراري المقترنة بكل من خيارات التوليد تلك.

الجزء الثاني

المحيط المائي

(The Hydrosphere)

ليس الماء المتلألئ الجاري في الجداول والأنهار مجرد ماء، بل هو دم أسلافنا.
إذا بعنك الأرض، عليك أن تتنكر أنها مقدّسة، وأن تُعلم أولادك أنها مقدّسة، وأن كل
انعكاس روحي عن ماء البحيرات الصافي يُخبر بأحداث وذكريات في حياة شعبي. إن
خرير الماء هو صوت والد والدي.

الزعيم سياتل من قبيلة سكوامي (*) (1854)

(Chief Seattle of Squamish Tribe)

(*) قبيلة سكوامي من قبائل السكان الأصليين لأمريكا الشمالية، وخاصة كندا (المترجم).

الفصل التاسع

المحيط المائي

(The Hydrosphere)

المواضيع المشمولة

أهمية الماء وخصائصه الفريدة

- توزُّع الماء على الأرض
- الخواص الفيزيائية والكيميائية للماء
- طائق التعبير عن تركيز المحاليل في الماء

على غرار الهواء، يُعدُّ الماء واحداً من الأساسيات التي تدعم جميع أنواع الحياة النباتية والحيوانية. وفيما يخص كثيراً من الناس، تتحدَّد جودة البيئة بجودة الماء الذي من حولهم، أكثر من جودة أي شيء آخر. فالماء غير الصالح للشرب، والبحيرات والأنهار الملوثة، والبرك المخضرة بالطحالب تمثل إشارات واضحة إلى بيئه مائية متدينية. من ناحية أخرى، جميعنا يتنهج برؤية جداول الماء الجبلي النقية والبحيرات النظيفة الممتلئة بالأسماك أو التي تمثل مصدر ماء صافياً للاستهلاك المنزلي.

يغطي الماء 73% من سطح الأرض، أي ما يعادل ثلاثة أمثال مساحات القارات مجتمعة تقريباً. وإلى جانب تلك الصيغة التامة للجلاء، يعتبر الماء مكوناً هاماً من مكونات

الجو واليابسة أيضاً. وبأخذ ماء الأرض بمجمله، نسميه بالمحيط المائي أو البيئة المائية. يُري الشكل 1.9 توزُّع الماء على الأرض.

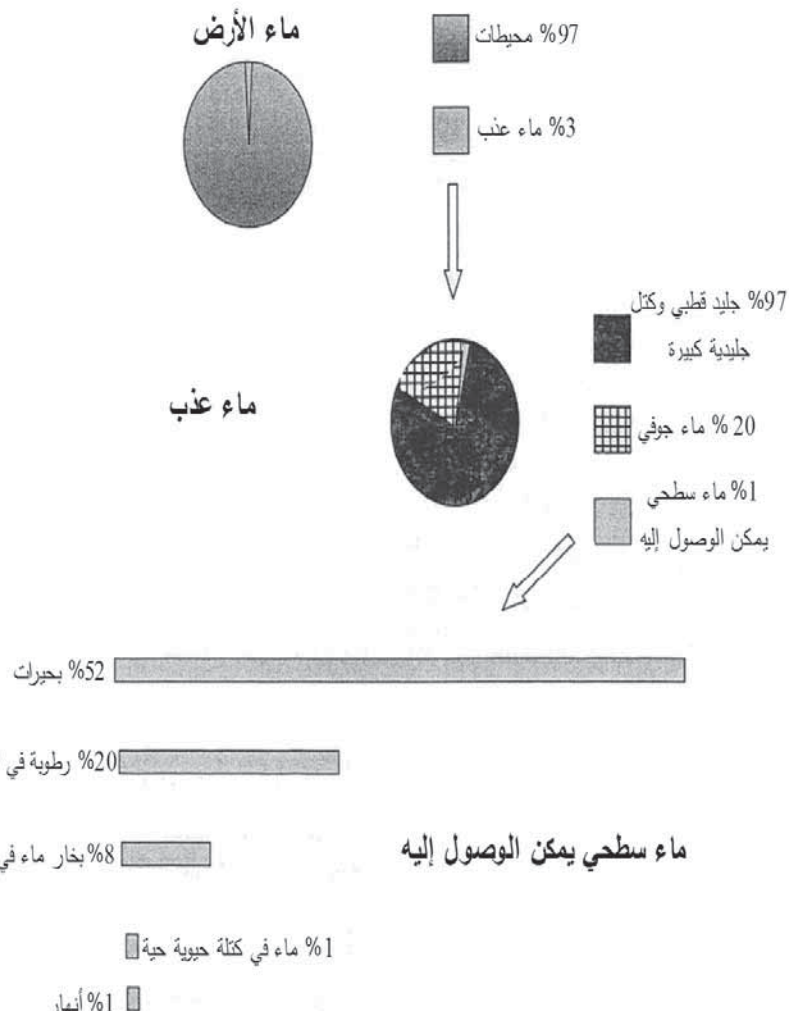
إن جزء الماء العذب الصغير نسبياً مقارنة بالماء الموجود في المحيطات جدير باللحظة. ومثله أيضاً الجزء الصغير من الماء العذب الموجود عند السطح الذي يمكن الوصول إليه بسهولة. فإذا أخذناهما معاً، كان الماء العذب الكلي المتاح أقل من 0.02% من الماء الكلي الموجود على الأرض.

(Oceans)

المحيطات

تُعتبر المحيطات، التي تمثل 97% من كثافة ماء الأرض الكلية، على قدر كبير من الأهمية من الناحية الكمية في تحديد علاقات الماء على الكرة الأرضية. فهي تحتوي، إلى جانب الماء، على كميات هائلة من كثير من العناصر المنحلة فيها. ويتضمن الجدول 1.9 القيم الوسطى للمكونات الرئيسية لماء البحار.

إن العناصر المعطاة في الجدول 1.9 هي "عناصر محافظة" conservative elements، أي إن تركيزها ثابتة نسبياً زمنياً ومكانياً، مع أن ثمة اختلافات محلية كبيرة جرى توثيقها، خاصة في المناطق الساحلية. يحتوي الملحق بـ 1 على جدول أكثر اكتمالاً لهذه العناصر وغيرها من العناصر ذات الأثر الضئيل. باستعمال طرائق تحليل عالية الدقة، أثبتت أن كل عنصر مستقر عملياً موجود في ماء البحر، لكن بمستويات منخفضة جداً في معظم الأحيان. مثلاً، يُقدَّر تركيز الذهب في مياه البحار بـ $2 \times 10^{-11} \text{ mol L}^{-1}$.



الشكل 1.9: توزُّع الماء على الأرض. اقتبس الشكل من:

Geoffrey Lean, Don Hinrichsen and Adam Markham, *Atlas of the Environment* (New York: Prentice Hall Press, 1990).

الجدول 1.9 تركيب ماء البحر: المكونات الكيميائية غير العضوية الرئيسية^(*)

المكون	تركيز (mg kg ⁻¹)
صوديوم	10760
مغنيزيوم	1294
كالسيوم	413
بوتاسيوم	387
سترونتيوم	8
كلور	19353
كبريتات	2712
كربونات الهاروجين	142
بروميد	67
بورون	4
فلور	1

^(*) البيانات مقتبسة من:

Dean F. Martin, *Marine Chemistry, vol. 1: Analytical Methods*. New York: Marcel Dekker, Inc., 1968.

تحتلت مدة مكوث العناصر المحافظة في المحيطات من عشراتآلاف حتى مئات ملايين السنين، والعناصر ذات مُدد المكوث القصيرة هي تلك التي تترسب على شكل أجسام صلبة. ومن أمثلة العناصر الأخيرة السليكون الذي تساوي مدة بقائه نحو 20 ألف سنة. أما طريقة إزالة السليكون الرئيسية من ماء البحر فتتضمن تفاعلاً حيوياً تتكون فيه مادة الهيكل العظمي للطحالب المشطورة diatom، وهي فئة واسعة الانتشار من الطحالب البحرية. والمصدر الرئيسي لسليكون البحر هو مواد الصخور والرواسب الأرضية التي تتعرض للتحلل وتتنقل إلى المحيطات بواسطة الأنهر والمياه الجوفية.

وثمة جنس هام آخر ينحل في ماء البحر هو الأكسجين الجزيئي الذي يقع تركيزه في حالة التوازن بين 6 وأكثر بقليل من 14 mg kg⁻¹. ويتأثر مجال التركيز عادة بكل من درجة حرارة وملوحة الماء. وثمة شرح تفصيلي لذلك في الفصل الحادي عشر.

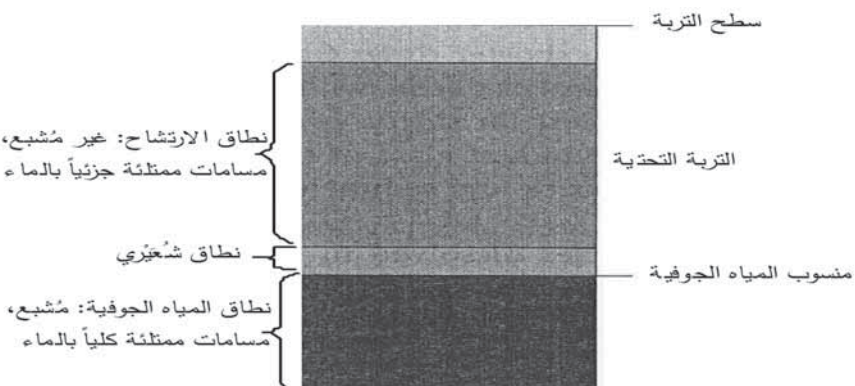
من المفيد أحياناً التفكير بكمياء المحيطات من خلال السيرورات التي تصف التوزُّع العمودي للأجناس فيها، على غرار طريقة نظرتنا إلى الجو. ويمكن تخليص هيئة عمق المحيط وفقاً لما يلي:

- طبقة السطح المكروية، وهي طبقة لا تزيد سماكتها على بضعة مكرونات، غنية جداً ببعض الكيماويات نتيجة للمستويات المرتفعة من المواد العضوية السطحية النشطة التي تتصف بالمقدرة على تكوين معقدات مع كثير من المعادن والمركبات العضوية واللامعدنية. وقد رأينا في الفصل السادس أن هذا الغنى يؤثُّر في تركيب المعلَّقات الجوية المكوَّنة من الرذاذ البحري.
- وتحت طبقة السطح المكروية، وحتى عمق يساوي نحو 300 متر، ثمة حيز جيد المزج نسبياً (الطبقة الممزوجة). ويقترب كل عنصر في هذه الطبقة بمنحنٍ للتركيز بدلاًلة العمق ذي شكل فريد تبعاً لخواص العنصر. فالعناصر المحافظة ذات مدة المكوث الطويلة في الماء، من قبيل الرُّبُّيديوم والسيزيوم، تتصف بهيئة التركيز متجانسة نسبياً مع تغير العمق ولا تتأثر عموماً إلا بدرجة الحرارة. أما العناصر المغذية الرئيسية والثانوية (النتروجين والنحاس وغيرها) فهي تُستَرِّف بالقرب من المناطق النشطة حيوياً، حيث تتکاثر الطحالب عند سطح المحيط، ويزداد تركيزها مع ازدياد العمق. وتتصف العناصر غير المغذية، التي يتتأثر وجودها في المحيطات بالمصادر الجوية (يعتبر الرصاص والفاناديوم مثلين جيدين)، بتناقص التركيز مع ازدياد العمق عبر الطبقة الممزوجة.
- وتحت الطبقة الممزوجة، توجد طبقة المنحدر الحراري thermocline أو (metalimnion) وهي منطقة تختفي فيها درجة الحرارة باستمرار على نحو حد مع زيادة العمق، وتمتد بضعة مئات من الأمتار.
- وتحت طبقة المنحدر الحراري ثمة كتلة ماء المحيط الكبرى التي تمتد حتى عمق يساوي بضعة كيلو مترات (يلغى عمق أعمق نقطة في المحيطات أكثر من 11 كيلو متراً بالقرب من جزيرة غوام في جنوب المحيط الهادى) والتي تمتاز ببطء مع طبقة السطح. وحين حساب مُدَّ المكوث المذكورة آنفاً، يؤخذ المحيط برمتته في الحسبان.

الماء العذب

يمثل الماء العذب 3% من ماء الأرض الكلي، لكن أهميته تفوق كثيراً مقداره. وثلاثة أرباع الماء العذب موجودة في الغطاء الجليدي القطبي وكتل الجليد في جبال الألب، و90% من هذه المياه محصورة ضمن صفيحة جليد القارة القطبية الجنوبية. ويؤدي الجليد المتجمد في القارة القطبية الجنوبية وغرينلاند والمناطق الأخرى أغراضاً بيئية مفيدة من حيث إن فقاعات الهواء والماء نفسه المأسورة ضمن الجليد تمثل سجلات للظروف الجوية التي سادت عبر الأحقبات، وذلك إضافة إلى كونه مصدرًا عملياً ممكناً للماء الشديد النقاء (لعلك سمعت بمقترنات لجر جبال جليد كبيرة من المناطق القطبية إلى مناطق تشح فيها المياه العذبة من قبل الخليج العربي، وهي مقترنات لم تتحقق أبداً). وقد كان قد استشهدنا بأمثلة على ذلك حين تحرّي تراكيز ثاني أكسيد الكربون وعامل حموضة المطر.

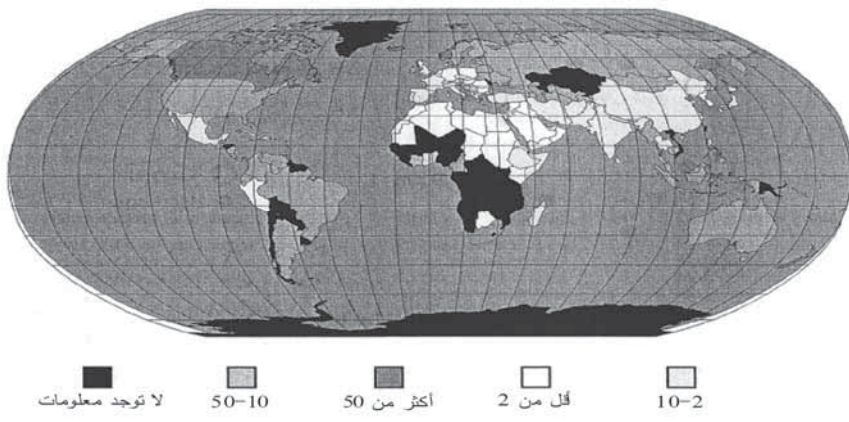
ويوجد معظم الماء العذب المتبقى في جوف الأرض. ويسمى الماء الموجود في مسامات التربة ويختبر للتبخّر والاستبدال الدوري بواسطة الهواء بماء مسامات التربة أو رطوبة التربة. وحيث تكون مسامات التربة أو الصخور ممتلئة بالماء دائمًا، وهي حالة تُشَبِّع موجودة تحت منسوب المياه الجوفية، يُسمى الماء بالماء الجوفي. يُري الشكل 2.9 بعض المصطلحات التي يستعملها علماء الأرض غالباً. تمثل المياه الجوفية نحو 20% من الماء العذب في العالم، وهي تستعمل على نطاق واسع في الصناعة والري وفي الأغراض المنزلية المختلفة.



الشكل 2.9: تسميات طبقات أعماق التربة والصخور المسامية.

ونحو 0.5% فقط من مجمل المياه العذبة في الأرض هي مياه سطحية سهلة الوصول إليها وتوجد في الأنهر والبرك والبحيرات. وعلى قلّتها، فإن هذه الكمية التي تساوي مجرد 0.02% من مياه الأرض الكلية تهيمن على معظم دراستنا في الكيمياء البيئية، لأنها متوفّرة بسهولة ولكونها حاجة جوهرية لبقاء ونمو كثير من أشكال الحياة الحيوانية والنباتية على كوكب الأرض. ويُعتبر الماء السهل الوصول إليه على درجة من الأهمية من الناحيتين النوعية والكمية.

فمن الناحية الكمية، تتوزّع الموارد المائية توزّعاً غير متجانس. يُري الشكل 3.9 توزّع الماء على الأرض، وتُقدّر فيه الكميات بالأمتار المكعبة في السنة للفرد per capita ($m^3 y^{-1} pc$). من الواضح أن ثمة فروقاً شاسعة في توزّع الماء، فكمية الماء المتاحة للفرد سنوياً في آيسلاندا تزيد على 600 ألف متر مكعب، وتساوي 10 آلاف متر مكعب في السويد وماليزيا، و3000 متر مكعب في فرنسا والهند، و250 متراً مكعباً في إسرائيل والمملكة العربية السعودية. أما كون الماء متاحاً للجميع بسهولة، فذلك مسألة أخرى. ووفقاً لإحدى التقديرات، تعتبر البلدان التي يقل فيها الماء العذب المتاح عن $2000 m^3 y^{-1} pc$ في حالة عجز مائي مزمن. والفارق في نوعية المياه كثيرة أيضاً، وثمة كثير من الجوانب الكيميائية والحيوية المكرورة التي يجبأخذها في الحسبان حين تحديد جودة الماء. وهذا موضوع سوف نستقصيه في الفصل السادس عشر. ويتضمن الملحق بـ 1 تراكيز العناصر الشائعة في الماء العذب.



الشكل 3.9: الماء الجوفي المتوجّد المتوفّر في شتى أنحاء العالم. الكميات مقدرة بآلاف الأمتار المكعبة المتاحة للفرد الواحد سنوياً. البيانات مقتبسة من:

Geoffrey Lean, Don Hinrichsen and Adam Markham, *Atlas of the Environment* (New York: Prentice Hall Press, 1990).

لقد قدمَنا في الشكل 4.1 وصفاً لإحدى دورات الماء الشهيرة. لا تقتصر الدورة على الأشكال الصلبة والسائلة للماء فقط، بل تتضمن أيضاً بخار الماء الموجود في الغلاف الجوي. وليس الكثافة الغازية الكلية منه غير ذات أهمية، بل هي تكافئ نحو 15% من تلك الموجودة في البحيرات والأنهار.

ووفقاً لما رأينا، تتأثر طبيعة المطر كثيراً بسيرورات الأنشطة البشرية التي تُطلق كيماويات غازية إلى الجو. فتلك الغازات تتحل في قطرات ماء الغيوم، وتختضع أحياناً إلى مزيد من التفاعلات، ثم تسقط على الأرض بأشكال مختلفة من المتساقطات.

سؤال فرمي

يُعد تجميع المياه في كل من المناطق الحضرية والريفية وسيلة هامة لمنع هدر ماء المطر الذي يمكن أن يضيع لو لا ذلك. باستعمال منظومة تجميع توضع على سطح مبني، ما مقدار الماء الذي تستطيع جمعه أسرة تعيش في منزل متوسط في نيروبي بكينيا كل سنة؟ هل يمثل ذلك المقدار إسهاماً جيداً في سد حاجتهم السنوية؟

النقطة الرئيسية 1.9 الماء جوهري لجميع أشكال الحياة على الأرض. وبرغم كون مقدار الماء المتوفر على الأرض هائلاً، لا توجد إلا نسبة ضئيلة جداً من الماء العذب السهل الوصول إليه. ويتوزع هذا الماء العذب المحدود الكمية، الضروري لمختلف جوانب حياة الإنسان في المدن والأرياف، توزعاً غير متجانس بين مناطق العالم المختلفة.

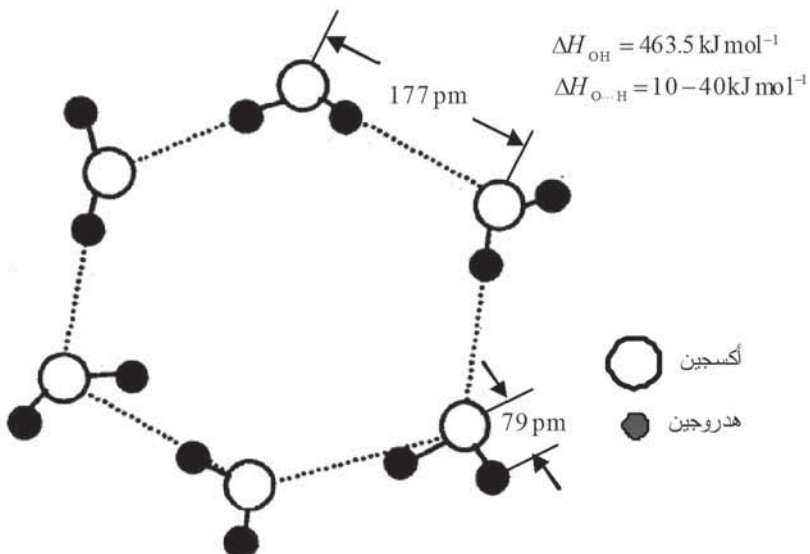
1.9 الخواص الفيزيائية والكيميائية للماء

(Physical and chemical properties of water)

(Water, a unique chemical)

الماء مادة كيميائية فريدة

بغية تحقيق فهم جيد للعلاقات البيئية في عالم الماء، سوف نبدأ باستقصاء بعض المبادئ الأساسية للكيمياء الفيزيائية المائية. إن الماء مادة شائعة إلى درجة أنه من السهل نسيان أو إغفال أن له خواصًّا متميزة جداً. طبيعته الكيميائية تحدّد طبيعة الأرض وأنواع الحياة التي نشأت عليها. وكثير من خواصه غير مألوف، وحتى إنه فريد، مقارنة بخواص المركبات الأخرى ذات الصلة به من خلال موقع ذراتها في الجدول الدوري. سوف نتحرّى بعض تلك الخواص في أطوار الماء الثلاثة.



الشكل 4.9: بنية الجليد.

(Ice)

الجليد

تتّخذ بنية الجليد صيغة حلقات سداسية متّجعدة ذات أطوال روابط ومحتويات حرارية مبنّية على الشكل 4.9. وتنتمّس الجزيئات الإفرادية معاً (في الواقع تبقى متّباعدة وفق ما سوف يُوصَف لاحقاً) بواسطة روابط هdroجين قوية ($\Delta H_{O-H} = 10-40 \text{ kJ mol}^{-1}$).

وتبلغ كثافة الجليد 0.917 kg L^{-1} ، وهي أقل من كثافة الماء السائل، وهذا ما يجعله يطفو على سطح بحيرة أو بركة. وتؤثر هذه الخاصية الهامة في البيئة بطرق كثيرة في المناطق ذات المناخ البارد. ويساوي المحتوى الحراري لانصهار 6.02 kJ mol^{-1} ، وهذه قيمة أعلى كثيراً من تلك التي لمعظم الأجسام الصلبة الأخرى. ويُعتبر هذا، جزئياً، سبب انخفاض تفاوتات درجات الحرارة في فصل الشتاء في المناطق المجاورة لكتل الماء الكبرى.

الماء السائل، وتغيرات كثافته مع تغيير درجة الحرارة

(Liquid water-density changes with temperature)

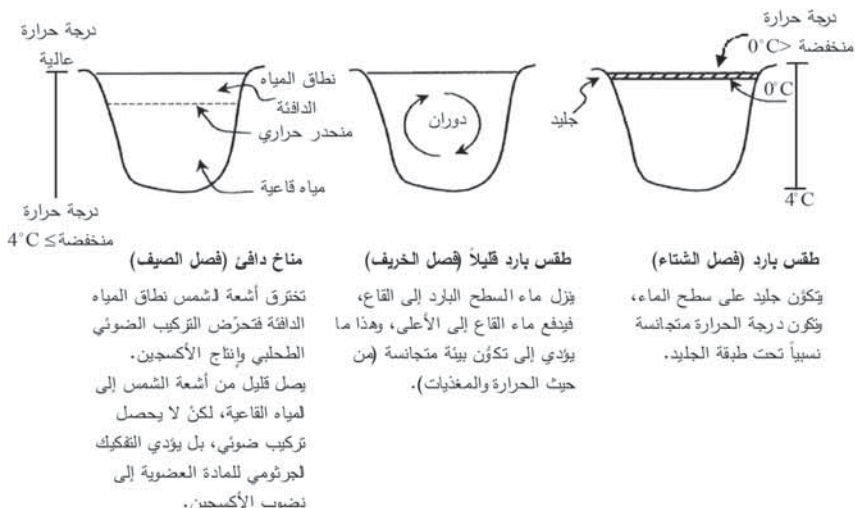
عندما ينصلح الجليد، ينكسر نحو 12% من روابط الهيدروجين فقط، وهذا ما يشير إلى أن الماء السائل عند 0°C يحتفظ بجزء كبير من بنية الجليد. ووفقاً لما ذكرناه آنفاً، تُبقي روابط الهيدروجين جزيئات الماء متباينة عن بعضها البعض، ويكون انكسار الروابط المحدود عند الانصهار كافياً لجعل الجزيئات الإفرادية تقترب من بعضها البعض. وهذا هو سبب كون كثافة الماء عند 0°C أكبر من كثافة الجليد. وحينما يُسخن الماء ضمن مجال طوره السائل، يؤثر عاملان متضاربان في كثافته. أحدهما هو حصول مزيد من انكسار روابط الهيدروجين (يقدر أن 8% من انكسار تحصل بين 0°C و 100°C ، وهذا ما يتراك 80% من الروابط سليمة في الماء السائل عند غليانه)، وهذا ما يؤدي إلى زيادة الكثافة. والثاني هو أن ازدياد درجة الحرارة يُكبس الجزيئات طاقة حرارية أكبر، وهذا ما يؤدي إلى تمدد الحراري ومن ثم إلى انخفاض كثافته. ويُهيمن العامل الأول بين 0°C و 4°C ، ويُهيمن الثاني بين 4°C و 100°C . وتكون المُحصلة النهائية لهما أن كثافة الماء تأخذ قيمتها العظمى عند 4°C تقريباً.

تؤدي علاقات الكثافة تلك إلى أنماط معينة من سلوك الماء في البحيرات وغيرها من التجمعات المائية التي تتعرض إلى تغيرات حرارية موسمية كبرى (الشكل 5.9):

- في أثناء فصل الصيف الدافئ، تتكون في البحيرات بنية مستقرة ذات هيئة ثلاثة الطبقات (طبقة المياه الدافئة epilimnion، ونطاق المنحدر الحراري metalimnion) مشابهة (hypolimnion) thermocline

لذلك الموجودة في المحيطات التي ذكرناها سابقاً. وتتخفّض درجة الحرارة مع ازدياد العمق في طبقة المياه الدافئة، لكن عمق هذه الطبقة أصغر كثيراً طبعاً من عمق نظيرتها البحريّة. ويعتمد مقدار تغيّرات درجة الحرارة، ومعه سماكّات الطبقات الناتجة، على درجة حرارة الهواء والعوامل المناخيّة الأخرى، وعلى حجم وعمق البحيرة.

- وعندما ينتهي الفصل الدافئ، وتتخفّض درجات الحرارة مدة طويلة، يُصبح الماء السطحي أكثر من الماء الدافئ الذي تحته، ويؤدي هذا إلى نزوله إلى الأسفل حاملاً معه أكسجينًا ومغذيات طازجة، فيندفع بذلك ماء الأعماق إلى الأعلى. وتسبّب سيرورة المزج هذه، التي تسمى بالدوران، حدوث أنشطة كيميائية وحيوية مكروية متزايدة.
- ومع استمرار درجات الحرارة بالانخفاض، وبده موسم من الصقيع الدائم، يتكون في البحيرة نوع جديد من البنية المستقرة (المعكوسة). ففي فصل الشتاء، يطفو الجليد على السطح، ويقع تحته مباشرة ماء تساوي درجة حرارته 0°C تقريباً، وتزداد درجة الحرارة مع ازدياد العمق حتى تصل إلى قيمة عظمى تساوي 4°C .
- ومع ازدياد درجة الحرارة في الربيع، تحصل جولة أخرى من المزج القوي، وتتكرر الدورة سنوياً.



الماء السائل مذيباً

يمتلك الماء قيمتين كبيرتين للعزم الثنائي القطب dipole moment وثابت العزل الكهربائي، وهما من بين أكبر القيم التي تخص السوائل الشائعة. وتجعل هاتان الخاصتان الماء مذيباً (solvent) جيداً لكثير من المواد. وفي الواقع، يُسمى الماء أحياناً بالمذيب العام (universal solvent) لأنّه يذيب عدداً من المواد يفوق عدد ما يذيبه أي سائل آخر تقريباً. وبسبب قيمة العزم الثنائي القطب الكبيرة للماء ($6.1 \times 10^{-30} \text{ Cm}$ ، الوحدة هي كولون متر)، توجّه جزيئاته نفسها حول الأجناس المتأينة أو المستقطبة مكونة روابط X...H₂O (الشكل 6.9). ونظراً إلى أن تلك هي سيرورة طاقة حرارة سالبة، يكون تكوين الروابط بغية إنتاج أجناس مُميَّزة hydrated هو التفاعل المفضل. وعندما يكون ربح الطاقة الناجم عن المزج مع الماء أكبر من الطاقة اللازمة لكسر الروابط الأصلية في المادة الصلبة، تكون تلك المادة قابلة للذوبان. إن كثيراً من المواد المتأينة أو المستقطبة سهل الامتصاص بالماء ويوصف بأنه أليف للماء hydrophilic، في حين أن المواد غير المستقطبة والمحايدة تتصرف بقدرة محدودة على تكوين روابط مع جزيئات الماء hydrophobic، ولذا توصف بأنها نفورة من الماء.



الشكل 6.9: أيونات موجبة وسلبية مُميَّزة. تستطيع الجزيئات المستقطبة أيضاً تكوين أجناس مُميَّزة مشابهة. ويحيط عادة أكثر من جزيء واحد من الماء بالموقع المشحون كهربائياً.

الجدول 2.9 خواص الشحنة ونصف قطر المعادن القلوية في المحاليل المائية.

Cs^+	Rb^+	K^+	Na^+	Li^+	
169	148	133	95	60	نصف قطر الأيون (pm)
0.0059	0.0068	0.0075	0.0105	0.0167	كثافة الشحنة (Cpm^{-1})
228	228	232	276	340	نصف قطر المُميَّز (pm)
9.9	10	10.5	16.6	23.3	رقم التميُّز

ويعتمد عدد جزيئات الماء التي يمكن أن تحيط بأيون، والذي يمثل برم التميّه، على عدة عوامل أهمها نسبة الشحنة إلى نصف القطر، وفقاً للمبيّن بالبيانات المُدرجة في الجدول 2.9 للمعادن القلوية.

تجذب الأيونات، التي تكون فيها نسبة الشحنة إلى نصف القطر كبيرة، أي ذات تركيز الشحنة العالي، عدداً أكبر من جزيئات الماء لتحيط بها. وهذا يقود إلى العلاقة العكسية اللاقفة بين نصف قطر الأيون ونصف القطر المُميّه وفقاً للمبيّن في الجدول 2.9. وهذا ينطوي على مضامين خاصة بمبادلة الأيونات التي تتضمن أيونات مُميّهه والتي تحصل على السطوح الصلبة في عمود الماء. إن نسبة الشحنة إلى نصف القطر في الأيونات المُميّهه للمعادن القلوية تجعل أيون الرُّبidiوم، مثلاً، أكثر انجذاباً إلى المواقع السالبة على الأجسام الصلبة، المعلقة أو الرابسة، من أيون الصوديوم.

(Liquid water-complexation)

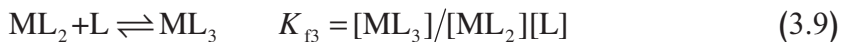
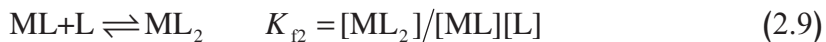
الماء السائل: التعقّيد

لذلك تُعتبر الأيونات الحرّة الذائبة في الماء، موجبة كانت أم سالبة، أيونات مُميّهه فعلاً، وتُسمى بالمعقدّات المائيّة aquo complexes. ويبقى الماء المتبلور في وضعه بواسطة تركيب من القوى الكهروساكنة والتكافيفيّة covalent تبعاً لخواص الجنس التي يقترن به.

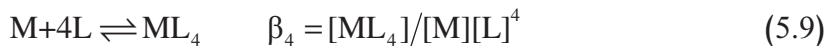
وفي معظم حالات الماء الطبيعي، ثمة كثير من المواد المنحلّة التي يمكن أن تعمل ربيطات ligands تُبعد الماء وتكون معقدّ جديداً مع الأيون. هذا يعني أن الرابط بين الأيون والربيطة الجديدة أكثر استقراراً من الرابط الأصلي الخاص بالماء. وفي حالات كثيرة، يتضمن المعقدّ أيوناً معنّياً مركزياً مرتبطاً مع ربيطة عضوية أو لاعضوية واحدة أو أكثر. إن ثمة في الماء الطبيعي طيفاً كاملاً من المواد التي يمكن أن تكون عوامل تعقّيد، ومن أمثلتها الكلور والكربونات، والجزيئات العضوية الصغيرة التي تحتوي على مجموعة أمينية، وجزيئات عضوية أكبر ذات عدة مواقع لتكوين روابط. ويعُدُّ تكوين المعقدّات سمة هامة من سمات الكيمياء المائية الخاصة بالأيونات المعدنية.

ويُعبّر عن استقرار المعقدّات باستعمال ثابت الاستقرار stability constant، الذي يُسمى أيضاً ثابت التكوين formation constant. ثمة نوعان من هذه الثوابت

يمكن إيضاحهما بالمثال العام التالي. في المثال، M يمثل أيون معدني، و L هي الرببيطة موضع الاهتمام. للتبسيط، حُذفت أدلة الشحنات من فوق رموز الأيونات المعدنية والرببيطة (إنْ كانت ذات شحنة). وسوف نفترض أن من الممكن لأربعة جزيئات ربيطات أن ترتبط مع المعدن. وبحصل تفاعل تكوين المعقد بطريقة متدرجة يوجد فيها لكل خطوة ثابت تكوين K_f خاص بها:



وقيمة K_f هي قيم ثوابت التكوين المتدرج الخطوات. وتتصف خطوات التفاعل الأربع التفاعل الكلي الذي يتمثل ثابت التكوين الشامل فيه بـ β_4 :



وفي هذه الحالة، يساوي ثابت التكوين الكلي جداء ثوابت تكوين الخطوات الأربع:

$$\beta_4 = K_{f1} \times K_{f2} \times K_{f3} \times K_{f4} \quad (6.9)$$

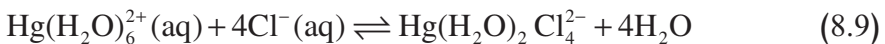
وفي الحالة العامة، عندما يساوي عدد روابط الرببيطات مع أيون المعدن n ، يكون ثابت التكوين الشامل:

$$\beta_n = K_{f1} \times K_{f2} \times K_{f3} \cdots \times K_{fn} \quad (7.9)$$

ثمة نقطة أخرى يجب تأكيدها هي أن التفاعلات المعطاة تتضمن أن الرببيطة تكون سلسلة من المعقدات مع أيون معدني حر أو غير معقد. وفي الواقع، ووفقاً لما أشرنا إليه آنفًا، يوجد ما يسمى المعدن غير المعقد دائمًا على شكل معقد مائي، وإضافة الرببيطة إلى المعدن تعني عملياً إبعاد جزء الماء والاستعاضة عنه برببيطة جديدة.

من الواضح أن الرببيطة الموجودة في المحيطات بتراكيز كبيرة هي أيون الكلور. إذا توجد بعض المعادن في المحيطات على شكل معقدات كلورية في المقام الرئيسي. فالرئيق، على سبيل المثال، يوجد في ماء المحيطات النظيف بتراكيز يساوي

$10^{-12} \text{ mol L}^{-1}$ تقريباً. ويوصف تفاعل التعقّيد بين الزئبق (II) وربطة الكلور حينئذ بـ:



يساوي ثابت التوازن في هذا التفاعل 1.3×10^{15} ، ومن المعروف أن الجنس الرباعي الكلور في مياه البحر يمثل صيغة رئيسية للزئبق (II).

ويمكن لكثير من الريبيطات الأخرى أن تكون موجودة، وذلك اعتماداً على نوع الماء موضع الاهتمام. فالمواد العضوية القابلة للانحلال في الماء، ومنها أيونات السترات (الليمونات) أو الجزيئات الكبيرة التي تترجم عن تفكك نسج النباتات والحيوانات، يمكن أن تكون ربيطات. وفي حالات أخرى، تكون المواد العضوية (ومنها حمض ثلاثي الخل النتريلي nitrilotriacetic acid الذي يستعمل أحياناً مطرياً للماء في المنظفات) أو غير العضوية (ومنها الفوسفات الذي يستعمل أيضاً منظفاً أو ساماً) التي تترجم عن الأنشطة البشرية معقدات مع المواد المنحلة. ويعتمد مدى وطبيعة تكوين المعقد على خواص الذرة المركزية، وعلى توفر وتركيز الريبيطات المحتملة. في الفصل الثالث عشر سوف نستعرض الجوانب الكمية (في حالة التوازن) لهذه المعقدات.

الماء السائل: الخواص الحمضية القاعدية

(Liquid water-acid-base properties)

الماء هو مادة متذبذبة amphiprotic ويُخضع إلى التحلل البروتوني الذاتي لتكوين أيون الهيدرونيوم hydronium وأيون الهيدروكسيل. ويعتمد ثابت التحلل البروتوني الذاتي (K_w أو K_{auto}) على درجة الحرارة:



ونظراً إلى أن الناتجين H_3O^+ و OH^- نفسيهما مميهان، فإن أفضل تمثيل للـ H_3O^+ قد يكون $\text{H}_3\text{O}(\text{H}_2\text{O})_3^+$ ، ومع ذلك سوف نستعمل هنا الصيغة البسيطة.

أما عامل حموضة الماء الطبيعي، الذي يتساوى فيه تركيزاً أيون الهيدرونيوم وأيون الهيدروكسيل ويأخذان القيمة $10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$ ، فيساوي 7.0 عند 25°C . إن معظم البيئات المائية المضيفة هي تلك التي يقع عامل حموضتها ضمن وحدة، أو وحدتين أحياناً،

من هذه القيمة. ونظراً إلى أن النقل البروتوني الذاتي هو سبورة ماصة للحرارة، فإن مدى حدوثه يعتمد على درجة الحرارة.

المثال 1.9 عامل حموضة الماء الطبيعي عند نقطة التجمد

تساوي قيمة K_w عند درجة الصفر المئوية 1.148×10^{-15} :

$$K_w = [H_3O^+][OH^-]$$

وفي الماء الطبيعي:

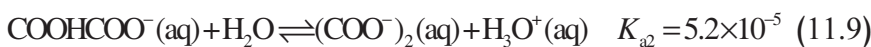
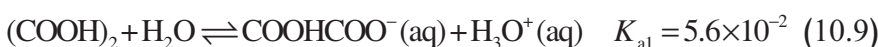
$$[H_3O^+] = [OH^-] = x$$

$$x = (1.148 \times 10^{-15})^{1/2}$$

$$x = [H_3O^+] = 3.39 \times 10^{-8}$$

$$pH = -\log[H_3O^+] = 7.47 \quad \text{ومنه:}$$

ونظراً إلى أن الماء متذبذب، فإنه يستطيع قبول البروتونات من مواد أخرى وإعطاؤها لها، ولذا يعمل عمل أساس أو حمض برونسنيد (Brønsted) بوجود معطي أو مستقبل بروتونات. على سبيل المثال، حمض الحماض oxalic acid والحموض الكربوكسيلية، وهي نواتج تفكك مواد عضوية طبيعية، تعتبر مصدراً لتحميس الماء بتفاعلات من قبيل:

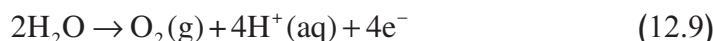


إن أيون الحماضات (oxalate) السالب المضاعف الشحنة هو الصيغة الرئيسية لهذا الجزيء في معظم حالات الماء الطبيعي. ويمكن أيضاً لمعطيات بروتونات أخرى، من مصادر طبيعية أو أنشطة بشرية، أن تُسمم في جعل الماء حامضاً قليلاً.

وعندما يكون عامل حموضة الماء أكبر من 7.0، فإن ذلك ينجم عن أجناس كربونات منحلة فيه من أصل جيولوجي طبيعي. على سبيل المثال، يساوي عامل حموضة ماء البحر 8.2. لكن القلوية الزائدة (عامل حموضة أكبر) في التجمعات المائية أقل شيوعاً.

الماء السائل: خواص الاختزال والأكسدة (Liquid water-redox properties)

تؤدي تفاعلات الأكسدة والاختزال أيضاً دوراً هاماً في كيمياء الماء. ويتصف الماء بخواص اختزال وأكسدة تحدّد حدي الكمون potential العلوي والسفلي لتفاعلات اختزال وأكسدة المواد الأخرى التي توجد في محلول المائي. إن أكسدة الماء تؤدي إلى تكون O_2 :



وببناء على معادلة نرنست Nernst، يُعطى كمون نصف التفاعل هذا بدلالة pH بـ:

$$E = 1.23 - 0.0591\text{pH} \quad \text{عند } 25^\circ\text{C} \quad (13.9)$$

وفي ظروف الاختزال الشديد، يتفكّك الماء معطياً هروجيناً:



وعلقة الكمون بعامل الحموضة في هذا التفاعل هي:

$$E = -0.0591\text{pH} \quad \text{عند } 25^\circ\text{C} \quad (15.9)$$

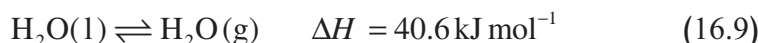
حين رسم منحنيات تُريّ تغيير الكمون مع تغيير عامل الحموضة تبعاً للمعادلتين 13.9 و 15.9، تحدّد العلاقةان الخطيتان منطقة استقرار الماء (الشكل 7.9).

لا يستطيع الوجود ضمن منظومة مائية إلا الأجناس التي تقع خواص الكمون وعامل الحموضة العائنة لها في منطقة الماء المستقر. وسوف نقدم مزيداً من المناقشة لهذا الموضوع الهام في الفصل العاشر.

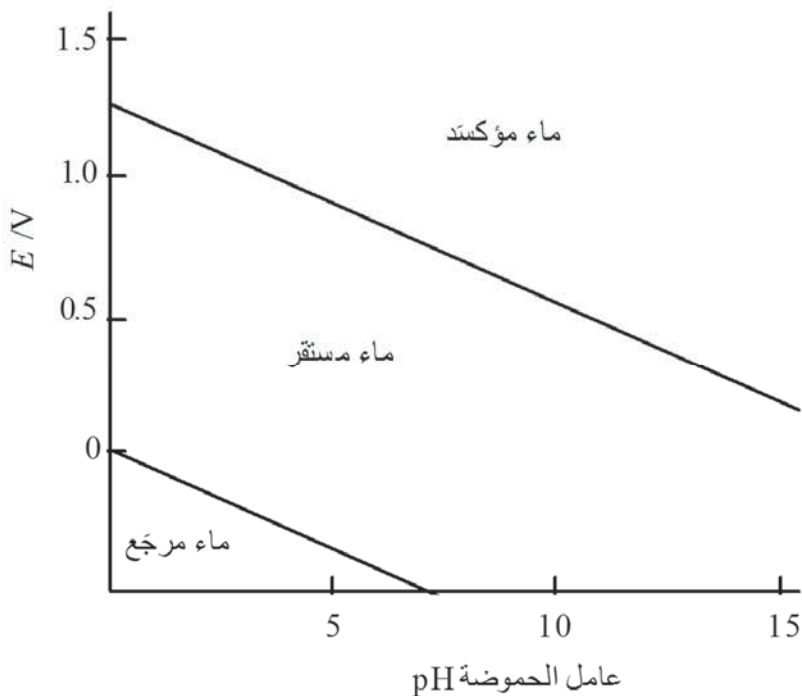
(Water vapour)

بخار الماء

تعتبر قيمة المحتوى الحراري لتبخر الماء المعطاة في المعادلة 16.9 أعلى قيمة بين القيم العائنة إلى جميع السوائل الشائعة، وهذا يعني أن مقداراً كبيراً من الحرارة يُستهلك في تبخير الماء:



وحيث حصول التبخر، تتكسر روابط الهيدروجين السليمة المتبقية، والتي تساوي 80% من الروابط الكلية، فلا تبقى ثمة بنية مترابطة في طور البخار. إن قيمة المحتوى الحراري الكبيرة تساهم في استقرار درجة الحرارة في المناطق الواقعة فوق التجمعات المائية الكبيرة أو بجوارها.



الشكل 7.9: استقرار الماء وفقاً للعلاقة بين الكمون وعامل الحموضة.

يتحدد تغيير ضغط بخار الماء بالمعادلة 16.9 وبعلاقته بدرجة الحرارة، ويتضمن الجدول 3.9 قيم الضغط المقابلة لدرجات حرارة مختلفة. عند درجة حرارة تساوي 20°C ، وضغط يساوي 101 kPa، ورطوبة تساوي 100%， تُعطى نسبة مزج الماء في الجو بالعلاقة:

$$\frac{2.3 \text{ kPa}}{101 \text{ kPa}} \times 100\% = 2.3\%$$

ونظراً إلى حركة الكتل الهوائية عمودياً وأفقياً، نادرًا ما تكون المعادلة 16.9 في حالة توازن. لذا تكون تراكيز بخار الماء الفعلية في الجو أقل من القيمة التي يحصل عنها التوازن. تساوي القيمة الوسطى لتركيز بخار الماء في جو الأرض نحو 1%， إلا أن قيمه الفعلية تتغير كثيراً مكانيًّا و زمنياً.

الجدول 3.9 ضغط بخار الماء بدلالة درجة الحرارة

(P _{vap} (H ₂ O/pa)	درجة الحرارة (°C)
6.1×10 ²	0
8.7×10 ²	5
1.2×10 ³	10
1.7×10 ³	15
2.3×10 ³	20
3.2×10 ³	25
5.6×10 ³	30

النقطة الرئيسية 2.9 يعتبر الماء مادة كيميائية فريدة من حيث خواصها الفيزيائية والكيميائية. وتمثل خواصه الفيزيائية عاملًا رئيسيًّا مسؤولاً عن تغييرات المناخ. وتحدد خواصه الحمضية القاعدية، والإلرجاعية المؤكسدة، والمذيبة الطريقة التي تتنقل بها العناصر وتصبح متاحة للتأثير المتبادل مع المكونات الأخرى للبيئة الحية وغير الحية.

2.9 وحدات التركيز المستعملة للمحاليل المائية

(Concentration units used for aqueous solutions)

تُستعمل في إحدى الطرائق الأساسية والشديدة الأهمية، التي يستعملها الكيميائيون للتعبير عن تراكيز المواد في المحاليل المائية، وحدات قائمة على المولية. يحتوي ماء البحر على نحو 1.97% وزن/ حجم من الكلور (%) وزن / حجم = كثافة مقدرة بالغرام

لكل mL 100 من المحلول)، أي إنه محلول يساوي تركيز الأيونات فيه 0.556 mol L^{-1} .

وفيما يخص العناصر أو المركبات الموجودة بمستويات أقل، من المفيد التعبير عن التراكيز بوحدات المкро مول والنانو مول. ومن القيم التي يمكن الاستشهاد بها تراكيز الزنك التي تقع بين 15 nmol L^{-1} و $6.7 \mu\text{mol L}^{-1}$ في نهر توبيهيرا باليابان¹، وقد وُجِدت القيم الكبيرة في عينات أخذت من مناطق ضمن حدود مدينة سابورو.

ومن الشائع أيضاً التعبير عن التراكيز المنخفضة التي من قبيل تراكيز الزنك السابقة بوحدة الجزء من مليون ppm، أو الجزء من مليار ppb، أو الجزء من ترليون ppt. ومع أن هذه الوحدات كثيرة الاستعمال، فإن ثمة عدة مشاكل ت Stem عن ذلك الاستعمال يجب تذكرها. فأولاً، من الضروري جداً فهم أن ثمة فارقاً كبيراً بين الوحدات التي من قبيل ppm التي تطبق على محاليل مائية و ppmv التي تُستعمل في كيمياء الجو.

عند التعامل مع محاليل مائية، تُعتبر الوحدة ppm مكافئة لغرامات من المادة المحلولة في مليون ملي لتر من المحلول، أي إنها مماثلة $\text{L}^{-1} \text{ mg mL}^{-1}$. تتطوي هاتان الوحدتان على أن كثافة الماء تساوي 1.00 kg L^{-1} . وهذه فرضية جيدة عادة للبحيرات والأنهار ومصادر المياه العذبة الأخرى، لكنها ليست صحيحة في حالة المحيطات حيث تساوي الكثافة 1.025 kg L^{-1} عند 15°C . لذا يُفضل تحديد وحدات التركيز بطريقة لا تُنس فيها باستعمال كتلة للحجم أو كتلة للكتلة. لقد تبيّن من دراسة المعادن في النهر الأصفر في الصين² أن تراكيز الزنك فيه تختلف من 60 ng kg^{-1} بعيداً في الداخل حتى 352 ng kg^{-1} بالقرب من مصبه في بوهای. باستعمال هذا النوع من الوحدات ليس ثمة من ارتياح في تغييرات الكثافة حين الانتقال من الماء العذب إلى الماء المالح.

والمشكلة الأخرى في وحدات أجزاء المليون تأتي من الارتياح الكامن في اختيار جنس معين لحساب الكتلة. سوف نوضح هذه النقطة بمثال. يُطابق تركيز¹ يساوي 10

H. Sakai, Y. Kojima, and K. Saito, “Distribution of Heavy Metals in Water and Sieved Sediments in the Toyohira River,” *Water Research*, vol. 20 (1986), p. 559.
J. Zhang and W. W. Huang, “Dissolved Trace Metals in the Huanghe: The Most Turbid Large River in the World,” *Water Research*, vol. 27 (1993), p. 1.

ppm لأيونات الأمونيوم في محلول تركيزاً مولياً يساوي $5.56 \times 10^{-4} \text{ mol NH}_4^+ \text{ L}^{-1}$ حسب بالطريقة التالية:

$$\begin{aligned} 10 \text{ ppm} &= 10 \text{ mg NH}_4^+ \text{ L}^{-1} = 10 \times 10^{-3} \text{ g NH}_4^+ \text{ L}^{-1} \\ &= 10 \times 10^{-3} \div 18.0 \text{ mol NH}_4^+ \text{ L}^{-1} \\ &= 5.56 \times 10^{-4} \text{ mol NH}_4^+ \text{ L}^{-1} \end{aligned}$$

في تفاعل هام يسمى النترة (سوف ندرسها بالتفصيل في الفصل الخامس عشر)، يمكن أكسدة الأمونيوم لتكوين النترات. ويقتضي كون أمثل التفاعل صحيحة أن يُصبح كل أيون أمونيوم أيون نترات. باستعمال وحدة الـ ppm، هذا يعطى:

$$\begin{aligned} 5.56 \times 10^{-4} \text{ mol NH}_4^+ \text{ L}^{-1} &= 5.56 \times 10^{-4} \text{ mol NO}_3^- \text{ L}^{-1} \\ &= 5.56 \times 10^{-4} \times 62 \times 10^3 \text{ mg NO}_3^- \text{ L}^{-1} = 34 \text{ ppm NO}_3^- \end{aligned}$$

من الواضح أن القيمة الكبيرة للنترات المقدّرة بـ ppm مقارنة بالأمونيوم ليست ناجمة عن أن أجنساً آخر تحتوي على النتروجين قد تكونت، بل ببساطة عن اختلافات الكثافة المولية لجنس النتروجين. يمكن تجنب اللبس الناجم عن هذه الاختلافات الجلية بالتعبير عن التركيز في كلتا الحالتين بدلالة النتروجين وحده. عندئذ تساوي النتيجتان 7.7 ppm بدلالة النتروجين.

المثال 2.9 تركيز النترات بدلالة NO_3^- و N

تحتوي ماء على 34 ppm NO_3^- :

$$\begin{aligned} 34 \text{ ppm NO}_3^- &= 34 \text{ mg NO}_3^- \text{ L}^{-1} \\ &= 34 \times 14 / 62 \text{ mg N L}^{-1} \\ &= 7.7 \text{ mg N L}^{-1} \\ &= 7.7 \text{ ppm N} \end{aligned}$$

طبعاً، لن يكون ثمة أي لبس من هذا النوع إذا استعملت الوحدات المولية، فتركيز النتروجين يبقى مساوياً 0.56 mmol L^{-1} ، سواء أكان الجنس أمونيوم أم نترات.

ومن المحدوديات الأخرى المقتربة باستعمال وحدات الأجزاء من مليون أنها لا تشير إلى تركيز المجموعات المتفاعلة. على سبيل المثال، يمكن لتركيز الكربون العضوي الكلي في جدول في غابة أن يساوي $9.0 \text{ ppm} (= 9.0 \text{ mg L}^{-1})$.

إذا كانت المادة العضوية التي يجري قياس تركيزها بمعظمها فضلات نباتية متحللة في التربة، فإنها سوف تحتوي على مجموعات وظيفية من قبيل الحموض الكربوكسيلية التي تستطيع تكوين معقدات مع المعادن، ولذا تحسن احلال المعden في الماء (وهو موضوع سوف نناقشه في الفصل 12). وقد استنتج في دراسة أن تركيز مجموعات الكربوكسيلات الوظيفية في الغرام من مادة ذبابية humic material منحلة في الماء يساوي نحو 4 mmol g^{-1} من مادة الذباب. بافتراض نسبة كربون مؤوية في الفضلات النباتية المتحللة تساوي 50%， يمكن التعبير عن الكربون العضوي الكلي ذي التركيز 9.0 ppm بالطريقة التالية:

$$\begin{aligned} 9.0 \text{ mg carbon L}^{-1} &= 9.0 \times 10^{-3} \times 100 / 50 \text{ g humic material L}^{-1} \text{ water} \\ &= (9.0 \times 10^{-6} \times 100 / 50 \text{ g humic material L}^{-1}) 4 \times 10^{-3} \text{ mol carboxylate} \\ &\quad \text{groups g}^{-1} \text{ humic material} \\ &= 8 \times 10^{-3} \text{ mol carboxylate groups L}^{-1} \text{ water} \end{aligned}$$

يمكن استعمال طريقة وصف تركيز مجموعات الكربوكسيلات هذه للقيام بوصف سهل لسلوك الماء الحمضي القاعدي والتعقيدي.

المثال 3.9 وحدات تركيز المادة العضوية المنحلة

تحتوي عينة من الماء الطبيعي على 2.2 mg L^{-1} من مادة عضوية منحلة. وتتألف المادة العضوية من كثير من الأجناس الكبيرة الجزيئات بتركيب وسطي هو $\text{C}_{38}\text{H}_{43}\text{O}_{25}\text{N}_2\text{S}_1$. احسب التركيز مقدراً بـ mol L^{-1} (C) و ppm .

من صيغة التركيب الوسطي، تساوي الكتلة المولية للمادة العضوية 955 g mol^{-1} . لذا يُحسب التركيز المولي وفق ما يلي:

$$2.2 \times 10^{-3} \text{ g L}^{-1} / 955 \text{ g mol}^{-1} = 2.3 \times 10^{-6} \text{ mol L}^{-1}$$

وتساوي نسبة كتلة الكربون في الصيغة المعطاة:

$$38 \times 12 / 955 = 0.48$$

أي إن 2.2 mg L^{-1} من المادة العضوية يكافئ $0.48 \times 2.2 = 1.1 \text{ mg L}^{-1}$ من الكربون في المادة العضوية.

لاحظ أن التركيزين المقداريين بـ ppm و mg L^{-1} متكافئان، ولذا يساوي التركيز 1.1 ppm من الكربون.

سؤال فرمي

في بعض فصوص السنة، يصب نهر الأمازون أكثر من 100 ألف متر مكعب من الماء في الثانية في المحيط الأطلسي. خمن عدد جزيئات هذا الماء التي توجد في كأس من الماء يملاً من صنبور في طوكيو بعد حصول التوزع المتجانس لما يصب في ثانية واحدة في المحيط بواسطة الدورة المائية في الكرة الأرضية خلال مدة طويلة من الزمن.

إنه سؤال عملي ومنطقي، إلا أن السؤال الذي يُطرح أحياناً لا يهتم بالماء، بل بجزيئات ملوث معين موجودة في الماء. ما هي المشكلة الإضافية في السؤال المعدل؟

النقطة الرئيسية 3.9 يُستعمل طيف واسع من وحدات التركيز للتعبير عن تركيز المواد المنحلة في الماء. وفي الدراسات الكيميائية، تُعتبر الوحدات المولية هي الملائمة. وتقوم وحدات المكونات الضئيلة التي من قبيل pm و ppm على نسب كتالية، ولذا يجب استعمالها بحذر.

(Additional Readings)

مراجع للاستزادة

1. Benjamin, M. M. *Water Chemistry*. New York: McGraw-Hill, 2003.
2. Drever, J. R. *The Geochemistry of Natural Waters*. 2nd ed. Englewood Cliffs, NJ: Prentice-Hall, Inc., 1988.
3. Libes, Susan M. *An Introduction to Marine Biogeochemistry*. New York: John Wiley and Sons, Inc., 1992.
4. Stumm, Werner and James J. Morgan. *Aquatic Chemistry: Chemical Equilibria and Rates in Natural Waters*. New York: John Wiley and Sons, Inc., 1996. (Environmental Science and Technology)

(Problems)

مسائل

1. استعمل الشكل 4.1 لتقدير مدة مكوث الماء في المحيط، وبين القيود التي تؤثر في تفسير النتيجة.
2. وُجد أن تركيز التيتانيوم في جنوب المحيط الهادئ بالقرب من جزيرة فيجي يساوي $3.0 \times 10^{-9} \text{ mol L}^{-1}$. احسب التركيز بـ ppm أو ppb أو ppt وفقاً لما تراه مناسب.
3. يساوي تركيز الذهب الوسطي في المحيطات نحو $2 \times 10^{-11} \text{ mol L}^{-1}$. احسب كتلته الكلية مقدرة بالطن.

.4 الأيونات السالبة والموجبة الرئيسية في بحيرة هورون، وهي واحدة من البحيرات الكبرى في أمريكا الشمالية، هي كربونات الهdroجين والكلاسيوم. ويساوي تركيز الأولى 1.05 mmol L^{-1} تقريباً. احسب كتلة كربونات الكالسيوم الصلبة التي تتبقى إذا تبخر 250 mL من ماء البحيرة حتى الجفاف.

.5 تساوي قيم K_w ما يلي: 0.67×10^{-14} عند 20°C ، و 1.01×10^{-14} عند 25°C ، و 1.45×10^{-14} عند 30°C . احسب قيمة K_w عند 10°C وحدد عامل حموضة الماء الصافي عند درجة الحرارة تلك.

.6 تساوي تراكيز الأيونات الموجبة والسالبة (mmol L^{-1}) في عينة من الماء العذب ما يلي:

Cl^-	120	Na^+	33
NO_3^-	13	K^+	4
HCO_3^-	270	Mg^{2+}	31
CO_3^{2-}	0.67	Ca^{2+}	160
SO_4^{2-}	11		

قارن تركيز الشحتين الموجبة والسالبة الكليتين في المحلول. افترض أن الفرق ناجم عن أيون هدرنيوم أو هدروكسيل، واحسب عامل الحموضة.

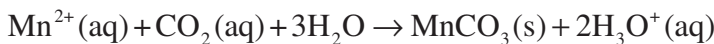
.7 الأيونات الرئيسية في ماء البحر وتراكيزها (mmol L^{-1}) هي:

K^+	10	Na^+	470
Ca^{2+}	10	Mg^{2+}	53
SO_4^{2-}	28	Cl^-	547
$\text{HCO}_3^- + \text{CO}_3^{2-}$	x	Br^-	1

افرض أن شحنات هذه الأجسام متوازنة، واحسب تركيز الشحنة السالبة الخاصة بجنسِي الكربونات. إذا كان عامل الحموضة يساوي 8.2، احسب تركيز كلٌ من جنسِي الكربونات.

8. يساوي تركيز حديد المحيطات في ماء السطح نحو 1×10^{-4} ppm وفي مياه الأعماق 4×10^{-4} ppm. وتساوي القيم المناظرة الخاصة بالألمنيوم 9.7×10^{-4} ppm و 5.2×10^{-4} ppm. لماذا كانت هذه التراكيز منخفضة بهذا القدر؟ لماذا كانت نسبة التركيز عند السطح إلى التركيز في الأعماق أصغر من 1 للحديد وأكبر من 1 للألمنيوم؟

9. يمكن للمنغنيز أن يتربَّ بالصيغة $MnCO_3$ من محلول مائي وفق التفاعل التالي:



ويساوي ناتج الانحلال K_{sp} solubility product لكربونات المنغنيز (II) 5.0×10^{-10} . استعمل هذه القيمة وقائماً ثابتة توازن منظومة الكربونات لتحديد عامل الحموضة الأصغرى اللازم لترسيب كربونات المنغنيز (II) من محلول يحتوى على 1.0×10^{-3} mol L⁻¹ من أيونات المنغنيز (II). افترض أن ثانى أكسيد الكربون المائي في حالة توازن مع ثانى أكسيد الكربون الجوى.

10. فيما يلى العوامل المحددة لتوفُّر العناصر المختلفة:

- توفُّر الأكسجين للحديد،
- تركيز الكبريتيد للزنك،
- عامل حموضة محلول الكروم والسلیکون،
- تركيز الكربونات للكالسيوم
- عوامل الامتصاص للنحاس.

اشرح المغزى الكيميائي والبيئي لهذه العوامل.

الفصل العاشر

توزيع الأجناس في المنظومات المائية

(Distribution of Species in Aquatic Systems)

المواضيع المشمولة

مخططات المتغير الواحد

- مخططات المتغيرين
- قضايا الأكسدة والإختزال (Redox) في كيمياء الماء
- مخططات عامل الحموضة بدلالة عامل النشاط الإلكتروني pE/pH

أشرنا في بداية الكتاب إلى أن الوصف الدقيق لتركيب كيميائي في حيز بيئي ما يتطلب معرفة صيغ أو جنس مادة كيميائية معينة. والألمنيوم هو مثال جيد لعنصر تُعتبر المعلومات عن أنواع أجنهسه هامة جداً. ففي الماء الذي يقل عامل حموضته عن نحو 5، الصيغة الرئيسية للألمانيوم هي أيون Al^{3+} الحر (المُميَّه)، وهذه صيغة تستهلكها النباتات والحيوانات وتنجم عنها مفاعيل سامة أحياناً. وفي الماء ذي القلوية القليلة إلى حدٍ ما، الصيغة الشائعة هي أنواع هدروكسي منزوعة البروتونات جزئياً أو معقدات ذات ربيطات عضوية. لكن الصيغة المعقدة ليست متوفرة للتناول الحيوي بتلك الدرجة من السهولة، وهي أقل سمية أيضاً. وثمة أنواع مشابهة من صيغ العناصر والمركبات الأخرى، ويمكن أن يكون توزيع الأجناس في كل حالة مفعول كبير في سلوكها البيئي.

يعتمد توزُّع أجناس عنصر أو مركب ما على طبيعته الكيميائية وعلى طبيعة الظروف البيئية التي يوجد فيها أيضاً. إن من الممكن دائماً حساب الصيغ التي يمكن أن توجد، أو التنبؤ بها، بافتراض توفر البيانات التحليلية المناسبة والثوابت الترموديناميكية الالزامية. ومن الافتراضات الأخرى التي توضع عادة أن التوزُّع لا يتأثر بمعدل التفاعل، أي إنه يكون في حالة توازن ترموديناميكي. ولإجراء الحسابات التفصيلية، يجب استعمال الأنشطة بدلاً من التراكيز، إلا أن هذا يتطلب معرفة التركيب الأيوني الكامل للمحلول. ونظراً إلى أننا ندرك أن الفرضية التبسطية، القائلة بأن النشاط والتركيز متكافئان، تؤدي إلى خطأ في الحساب، فقد اخترنا استعمال التراكيز في معظم الحالات في هذا الكتاب. وقد قمنا بذلك لتجنب جعل العلاقات المعقدة تبدو أكثر تعقيداً. يضاف إلى ذلك أن الأخطاء الناجمة عن إهمال معاملات الأنشطة هي في كثير من الحالات أصغر من تلك الناتجة من الارتباطات الموجودة في البيانات المتوفرة عن المواد البيئية المتعددة المكونات.

ثمة عادة حالتان من الحساب:

- حسابات تفصيلية إفرادية تخص مجموعة معينة من الظروف، ومن أمثلتها حساب نسبة جنس حمض موجود بصيغة غنية بالبروتونات، أو نسبة فقيرة بالبروتونات عند عامل حموضة معين.
- ومخططات تبيّن كيفية تغيير توزُّعات الأجناس مع تغييرات الظروف. وبعد إعداد هذه المخططات، تصبح طرائق حساب الحالات المختلفة واضحة. إن ثمة أنواعاً كثيرة من مخططات التوزُّع، وسوف ننظر في رسم عدة أنواع منها ونتحرّى كيفية تقديرها، وذلك من خلال استعراض بعض الأمثلة البيئية الهامة.

النقطة الرئيسية 1.10 يعتمد السلوك البيئي لعنصر أو مركب في جنس معين على الصيغة الفعلية، لذلك الجنس. وفي البيئة المائية، يعتمد توزُّع الجنس على عدد من العوامل، منها طبيعة المادة الكيميائية، وعلى الظروف البيئية. وبغية تحديد توزُّع أجناس مادة معينة، من المعتاد افتراض أن جميع الصيغ في حالة توازن مع محیطها. يضاف إلى ذلك أنه غالباً ما يفترض أن تركيز الجنس ونشاطه متكافئان.

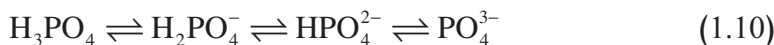
1.10 المخططات وحيدة المتغير

(Single variable diagrams)

أجناس الفوسفات

(Phosphate species)

المخطط ذو المتغير الوحد هو رسم بياني لأحد أوجه تركيز الجنس (محور التراتيب أو العينات) بوصفه تابعاً لمتغير معين من قبل عامل الحموضة، أو حالة الاختزال والأكسدة، أو تركيز ربطة تعقيد معينة (محور الفواصل أو السينات). وإحدى الحالات الشهيرة المفيدة في وصف كيمياء جنس يتصف بسلوك حمضي قاعدي هي المخطط ألفا (α)، أي التركيز النسبي لجنس معين بدلالة عامل الحموضة pH. والمثال الجيد لهذه الحالة هو منظومة الفوسفات. يوجد الفوسفور في الماء بوصفه جنس الفوسفور (V) P حضرياً تقريباً، وخاصة في صيغ الأورتوفوسفات: orthophosphate



لحساب توزُّع هذه الأجناس الأربع بوصفه تابعاً لعامل الحموضة، نحتاج فقط إلى قيم ثوابت تفكُّك الحمض المعطاة في الجدول 1.10 وفي الملحق بـ 4 أيضاً. تُطبَّق ثوابت التوازن هذه على التفكُّك المتالي لبروتونات الحمض الثلاثة، وعلى محلول مائي عند 25°C . على سبيل المثال، يُقرَّب ثابت التفكُّك الأول في التفاعل 1.10 بالعلاقة التالية:

$$K_{a1} = \frac{[\text{H}_2\text{PO}_4^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{H}_3\text{PO}_4]} \quad (2.10)$$

الجدول 1.10 ثوابت التفكُّك الحمضي لحمض الفوسفور

$\text{p}K_a$	K_a	
2.15	7.1×10^{-3}	التفكُّك الأول
7.20	6.3×10^{-8}	التفكُّك الثاني
12.38	4.2×10^{-13}	التفكُّك الثالث

وتعطى نسبة H_3PO_4 غير المتفكُّك في محلول يحتوي على جنس الفوسفات بـ:

$$\alpha_{\text{H}_3\text{PO}_4} = \frac{[\text{H}_3\text{PO}_4]}{[\text{H}_3\text{PO}_4] + [\text{H}_2\text{PO}_4^-] + [\text{HPO}_4^{2-}] + [\text{PO}_4^{3-}]} = \frac{[\text{H}_3\text{PO}_4]}{C_p} \quad (3.10)$$

C_p هو التركيز الكلي للأجناس الأورنوفوسفات الأربع جميعاً. وتعطى نسب الأجنس الأخرى بـ:

$$\alpha_{H_2PO_4^-} = \frac{[H_2PO_4^-]}{C_p} \quad (4.10)$$

$$\alpha_{HPO_4^{2-}} = \frac{[HPO_4^{2-}]}{C_p} \quad (5.10)$$

$$\alpha_{PO_4^{3-}} = \frac{[PO_4^{3-}]}{C_p} \quad (6.10)$$

يمكن إعادة ترتيب معادلات ثوابت التفكك الثلاثة، بحيث تعطي تركيز كل الأجنس بدلالة $[H_3O^+]$ و $[H_3PO_4]$:

$$[H_2PO_4^-] = \frac{K_{a1} \times [H_3PO_4]}{[H_3O^+]} \quad (7.10)$$

$$[HPO_4^{2-}] = \frac{K_{a1} \times K_{a2} \times [H_3PO_4]}{[H_3O^+]^2} \quad (8.10)$$

$$[PO_4^{3-}] = \frac{K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3} \times [H_3PO_4]}{[H_3O^+]^3} \quad (9.1)$$

$$C_p = [H_3PO_4] + [H_2PO_4^-] + [HPO_4^{2-}] + [PO_4^{3-}]$$

$$= [H_3PO_4] \left(1 + \frac{K_{a1}}{[H_3O^+]} + \frac{K_{a1} \times K_{a2}}{[H_3O^+]^2} + \frac{K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3}}{[H_3O^+]^3} \right) \quad (10.10)$$

ومن المعادلة 3.10:

$$\alpha_{H_3PO_4} = \frac{[H_3PO_4]}{[H_3PO_4] \left(1 + \frac{K_{a1}}{[H_3O^+]} + \frac{K_{a1} \times K_{a2}}{[H_3O^+]^2} + \frac{K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3}}{[H_3O^+]^3} \right)} \quad (11.10)$$

ثم نضرب بسط ومقام الطرف الأيمن من هذه العلاقة بـ $[H_3O^+]^3$

$$\alpha_{H_3PO_4} = \frac{[H_3O^+]^3}{[H_3O^+]^3 + [H_3O^+]^2 \times K_{a1} + [H_3O^+] \times K_{a1} \times K_{a2} + K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3}} \quad (12.10)$$

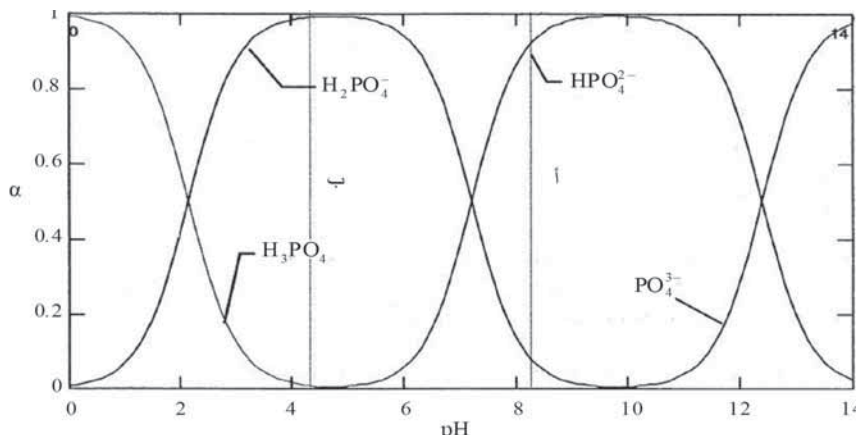
وبطريقة مشابهة:

$$\alpha_{H_2PO_4^-} = \frac{[H_3O^+]^2 \times K_{a1}}{[H_3O^+]^3 + [H_3O^+]^2 \times K_{a1} + [H_3O^+] \times K_{a1} \times K_{a2} + K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3}} \quad (13.10)$$

$$\alpha_{HPO_4^{2-}} = \frac{[H_3O^+] \times K_{a1} \times K_{a2}}{[H_3O^+]^3 + [H_3O^+]^2 \times K_{a1} + [H_3O^+] \times K_{a1} \times K_{a2} + K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3}} \quad (14.10)$$

$$\alpha_{PO_4^{3-}} = \frac{K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3}}{[H_3O^+]^3 + [H_3O^+]^2 \times K_{a1} + [H_3O^+] \times K_{a1} \times K_{a2} + K_{a1} \times K_{a2} \times K_{a3}} \quad (15.10)$$

لاحظ أنه يمكن استعمال كل من المعادلات 12.10-15.10 لحساب نسبة الجنس الموقف لها في منظومة الفوسفات عند قيمة معينة لعامل الحموضة. وحين رسم قيم α الموقفة لمجال من قيم pH، نحصل على مخطط التوزُّع. إن أسهل طريقة للحساب والرسم هي استعمال برنامج حاسوبي مناسب، والشكل 1.10 يبيّن توزُّع أجناس الفوسفات على مجال قيم pH يمتد بين 0 و 14.



الشكل 1.10: توزُّع أجناس الفوسفور معِّبًأً عنه بالنسبة α التابعه لعامل حموضة محلول المائي.

باستعمال هذه المنحنيات، يمكن تقدير توزُّع أجناس الفوسفور بسهولة. على سبيل المثال، في مياه الجزء الكيني (الشرقي) من بحيرة فيكتوريا، يساوي مستوى الفوسفور عادة نحو $12 \mu\text{g L}^{-1}$ (فوسفور)، ويساوي عامل حموضة الماء 8.2. عند هاتين القيمتين، تُعطى القيمتان النسبيتان للجنسين الرئيسيين بنقاط تقاطع المستقيم (أ) مع منحنيات الأجناس في الشكل 1.10. من الشكل يتبيَّن أن $\alpha_{\text{H}_2\text{PO}_4^-} = 0.08$ و $\alpha_{\text{HPO}_4^{2-}} = 0.92$ ، أي إن $[\text{HPO}_4^{2-}] = 11 \mu\text{g L}^{-1}$ ، $[\text{H}_2\text{PO}_4^-] = 1 \mu\text{g L}^{-1}$. وفي مثال آخر، يساوي مستوى الفوسفور الكلي المنحل في عينة من ماء مسامي أخذ من تربة غابة في الحزام الكندي $62 \mu\text{g L}^{-1}$ ، ويساوي عامل حموضة الماء 4.3. عند هاتين القيمتين، تركيز الجنس الرئيسي حسرياً HPO_4^{2-} تقريباً هو $62 \mu\text{g L}^{-1}$ (نقطتا تقاطع الخط (ب) في الشكل 1.10).

ذكرنا أن ثمة افتراضات في هذه الحسابات. وأحد الافتراضات الذي لم يذكر سابقاً هو أنه لا توجد تأثيرات متبادلة مع أجناس أخرى في المنظومة. يُضاف إلى ذلك ما ذكرناه سابقاً، وهو أنه لم تؤخذ قوة المحلول الأيونية في الحساب. تساوي القوة الأيونية للتربة عادة 0.002، وهي تؤدي إلى معامل نشاط يساوي نحو 0.95 لأيون ذي شحنة واحدة. لكن تضمين معامل النشاط في الحسابات لا يدخل سوى فرق صغير، وحتى إن الفرق يكون أصغر في حالة ماء البحيرات. أما في الحالات التي من قبيل ماء البحر الذي يحتوي على تركيز أيوني عالٍ، فيمكن للخطأ أن يكون أكبر كثيراً. لقد حُسبت ثوابت تفكُّك الحمض الظاهرية (التي تتأثر بالتعديلات الكبيرة في معامل النشاط بسبب القوة الأيونية الشديدة) لحمض الفوسفور في ماء البحر، وهي تساوي:

$$K_{\text{a}1} = 2.4 \times 10^{-2} \quad \text{p}K_{\text{a}1} = 1.62$$

$$K_{\text{a}2} = 8.8 \times 10^{-7} \quad \text{p}K_{\text{a}2} = 6.06$$

$$K_{\text{a}3} = 1.4 \times 10^{-9} \quad \text{p}K_{\text{a}3} = 8.85$$

لذا فإن منحني التوزُّع في حالة ماء البحر سوف يكون مختلفاً كثيراً مقارنة بذلك الذي حُسب لمنظومة الماء العذب.

معقدات الكادميوم مع الكلور (Cadmium complexes with chloride)

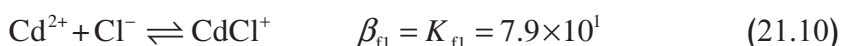
أحد الأنواع الأخرى لمخطط التوزُّع الوحيد المتغير هو مخطط التركيز النسبي لجنس معين بدلالة متغير ما، هو عادة تركيز ربيطة هامة.

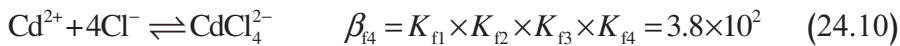
على سبيل المثال، سوف ننظر في توزُّع معقدات الكادميوم الكلورية المائية بوصفه تابعاً لتركيز أيونات الكلور. وسوف نستعمل هنا أيضاً التراكيز بدلاً من الأنشطة في الحساب. نبدأ بافتراض أنه بغياب الكلور أو أي ربيطة تعقِّد أخرى، يوجد الكادميوم في المحاليل المائية على شكل معقد مائي من قبيل $\text{Cd}(\text{H}_2\text{O})_4^{2+}$ (سوف نحذف الماء المعقد ونرمز لجنس الكادميوم المائي بـ Cd^{2+} في النقاشات اللاحقة). يبقى هذا المعقد المائي من دون انتزاع ملحوظ للبروتونات منه (انظر المقطع 1.13) ما بقي عامل الحموضة أقل من نحو 8.5. وتكون أيونات الكلور معقدات مع الكادميوم بالدرج خطوة تلو أخرى، بإبعاد جزيء ماء في كل مرة يُضاف فيها الكلور. سوف نطبق العلاقات العامة التي تحكم تكوين المعقدات (المعادلات 7.9-1.9) في حالة الكادميوم والكلور:



ويمكن وصف هذه التفاعلات أيضاً باستعمال الخطوات الكلية مع تمثيل ثوابت الاستقرار الكلية بـ β_{fn} :

$$\beta_{fn} = K_{f1} \times K_{f2} \times \cdots \times K_{fn} \quad (20.10)$$





لاحظ أنه يمكن أن تكون ثمة قيم مختلفة كثيرةً لثوابت الاستقرار β_f و K_f في المنشورات، تبعاً لطريقة إجراء القياسات. وأحد المراجع الموثوقة والمستعمل كثيراً هو:

Erik Höglfeldt, *Stability Constants of Metal-Ion Complexes*, IUPAC Chemical Data Series; no. 21 (London: Pergamon Press, 1982).

عندئذ يعطى التركيز الكلي للكادميوم في محلول مائي يحتوي على الكلور بـ:

$$C_{\text{Cd}} = [\text{Cd}^{2+}] + [\text{CdCl}^+] + [\text{CdCl}_2^-] + [\text{CdCl}_3^-] + [\text{CdCl}_4^{2-}] \quad (25.10)$$

ويمكنا اشتقاق علاقات لترابط أجناس الكادميوم الخمسة بالطريقة التالية. نبدأ بنقسيم طرفي المعادلة 25.10 على $[\text{Cd}^{2+}]$:

$$\frac{C_{\text{Cd}}}{[\text{Cd}^{2+}]} = 1 + \frac{[\text{CdCl}^+]}{[\text{Cd}^{2+}]} + \frac{[\text{CdCl}_2^-]}{[\text{Cd}^{2+}]} + \frac{[\text{CdCl}_3^-]}{[\text{Cd}^{2+}]} + \frac{[\text{CdCl}_4^{2-}]}{[\text{Cd}^{2+}]} \quad (26.10)$$

وبالتعويض باستعمال الثوابت β ينتَ:

$$\frac{C_{\text{Cd}}}{[\text{Cd}^{2+}]} = 1 + \beta_{f1}[\text{Cl}^-] + \beta_{f2}[\text{Cl}^-]^2 + \beta_{f3}[\text{Cl}^-]^3 + \beta_{f4}[\text{Cl}^-]^4 \quad (27.10)$$

وبإعادة ترتيب العلاقة الأخيرة ينتَ:

$$[\text{Cd}^{2+}] = \frac{C_{\text{Cd}}}{1 + \beta_{f1}[\text{Cl}^-] + \beta_{f2}[\text{Cl}^-]^2 + \beta_{f3}[\text{Cl}^-]^3 + \beta_{f4}[\text{Cl}^-]^4} \quad (28.10)$$

وبالطريقة نفسها نحصل على تراكيز أجناس الكادميوم الكلورية الأخرى:

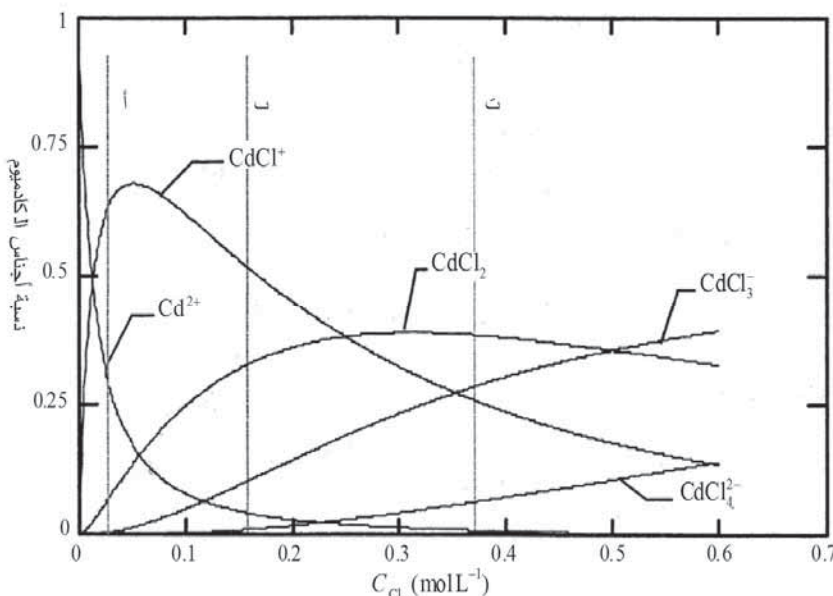
$$[\text{CdCl}^+] = \frac{\beta_{f1}[\text{Cl}^-]C_{\text{Cd}}}{1 + \beta_{f1}[\text{Cl}^-] + \beta_{f2}[\text{Cl}^-]^2 + \beta_{f3}[\text{Cl}^-]^3 + \beta_{f4}[\text{Cl}^-]^4} \quad (29.10)$$

$$[\text{CdCl}_2] = \frac{\beta_{f2} [\text{Cl}^-]^2 C_{\text{Cd}}}{1 + \beta_{f1} [\text{Cl}^-] + \beta_{f2} [\text{Cl}^-]^2 + \beta_{f3} [\text{Cl}^-]^3 + \beta_{f4} [\text{Cl}^-]^4} \quad (30.10)$$

$$[\text{CdCl}_3^-] = \frac{\beta_{f3} [\text{Cl}^-]^3 C_{\text{Cd}}}{1 + \beta_{f1} [\text{Cl}^-] + \beta_{f2} [\text{Cl}^-]^2 + \beta_{f3} [\text{Cl}^-]^3 + \beta_{f4} [\text{Cl}^-]^4} \quad (31.10)$$

$$[\text{CdCl}_4^{2-}] = \frac{\beta_{f4} [\text{Cl}^-]^4 C_{\text{Cd}}}{1 + \beta_{f1} [\text{Cl}^-] + \beta_{f2} [\text{Cl}^-]^2 + \beta_{f3} [\text{Cl}^-]^3 + \beta_{f4} [\text{Cl}^-]^4} \quad (32.10)$$

وباستعمال برنامج حاسوبي ملائم، يمكن حساب النسبة α لكل من أجناس الكادميوم بدلالة تركيز أيونات الكلور الذي يختاره بين 0 و 0.56 mol L^{-1} ، والقيمة الأخيرة هي تركيز الكلور في ماء البحر. عندئذ تُعطي المنحنيات نوعاً آخر من مخططات التركيز، وهي مبينة في الشكل 2.10.



الشكل 2.10: توزُّع معقدات الكادميوم الكلورية بدلالة تركيز أيونات الكلور في الماء. يمتد مجال تركيز الكلور من 0 حتى 0.56 mol L^{-1} ، والقيمة الأخيرة هي التركيز في ماء البحر.

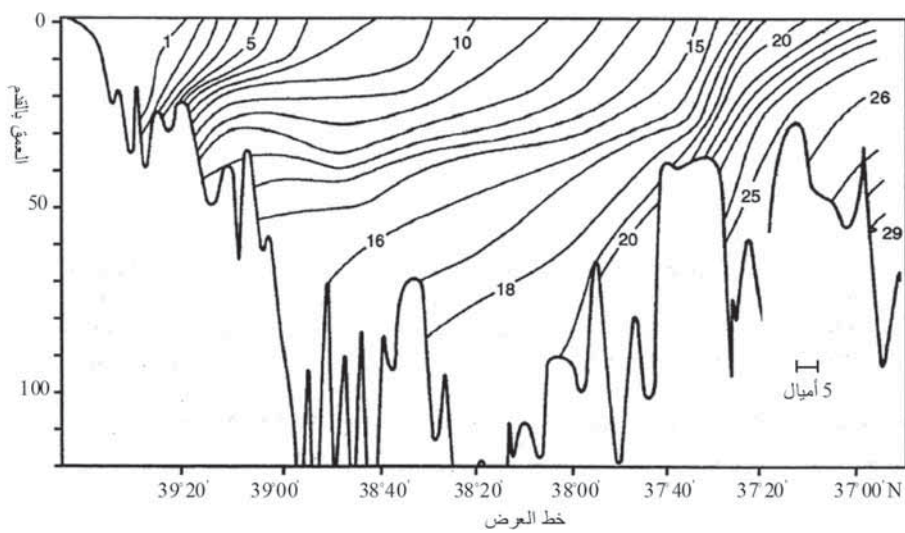
بيئة مصبات الأنهار: خليج تشيزابيك

(The estuarine environment-Chesapeake Bay as an example)

يمكن للشكل 2.10 أن يكون مفيداً في حالات عدّة. على سبيل المثال يمكننا استعماله لوصف تغيير توزُّع أجناس الكادميوم في مصب نهر. عُرِّف المصب¹ بأنه "كتلة من الماء الساحلي شبه المغلقة والمرتبطة مباشرةً مع البحر المفتوح، حيث يمترّج فيها ماء البحر كلياً مع الماء العذب الوارد من مجرى الماء". والسمة الرئيسية لأي مصب هي التغيير المستمر لتركيز الملح المنحل في الماء، من قيمة منخفضة إلى قيمة عالية، مع الانتقال من النهر باتجاه المصب حيث ينفتح على البحر. ويتحمّل تغيير تركيز الملح في الاتجاه العمودي أيضاً. ويكون ثمة عادة ترايد مستمر، لكنَّ غير منتظم، في تركيز الملح مع ازدياد العمق، ويعود ذلك جزئياً إلى الكثافة الكبيرة للمحلول المائي الذي يحتوي على كثير من الملح. وثمة أيضاً تفاوتات فصلية في التركيز، وتتميز مستويات التركيز المنخفضة أوقات الهطولات الغزيرة أو حدوث السيول السطحية. يقع خليج تشيزابيك الموجود في ماريلاند بالولايات المتحدة عند مصب نهر سككيهانا، وهو أكبر مصب على الساحل الشرقي للولايات المتحدة. ويرى الشكل 3.10 التغييرات الربيعية في ملوحة الماء في مقطع عرضاني على طول محور من خليج تشيزابيك يمتد مسافة 300 كيلو متر من النهر (اليسار) حتى المحيط (اليمين).

تُعرَّف ملوحة ماء البحر بأنها كثافة المادة الصلبة مقدرة بالغرامات التي يمكن الحصول عليها من 1 كيلو غرام من ماء البحر بعد تحويل كل الكربونات إلى أكسيد، والاستعاضة عن البرومين والأيودين بالكلور، وأكسدة كل المادة العضوية، وتجفيف الراسب عند 480°C حتى يصبح الوزن ثابتاً. والرمز الذي يشيع استعماله للملوحة هو ‰ ، وهو رمز مشابه لرمز النسبة المئوية، لكنه يُعبّر عن نسبة ألفية. تساوي ملوحة ماء البحر الوسطية 35‰ (أي محتوى من الملح يساوي 3.5%)، وهي تمثل تركيزاً للكلور يساوي نحو 0.56 mol L^{-1} . فيما يخص المناقشة الحالية، سوف نفترض علاقـة خطـية مباشرة بين الملوحة ومولـيـة الكلـور.

D. W. Pritchard, "What is an Estuary: Physical Viewpoint," *Estuaries* (American Association for the Advancement of Science, Washington, DC), no. 83 (1967).



الشكل 10.3: خطوط تساوي درجة الملوحة في خليج تشيزابيك في الربيع. يمثل الطرف الأيسر من المخطط طرف اليابسة من المصب حيث تقارب الملوحة ملوحة الماء العذب. ويمثل الطرف الأيمن طرف المصب من جهة المحيط الأطلسي

J. R. Schubel, *The Estuarine Environment* (Alexandria, VA: American Geological Institute, 1971).

لاحظ أيضاً زيادة الملوحة مع زيادة العمق، وهذا ما يدل على أن الماء العذب القادم من النهر يكون طبقة فوق الماء المالح. اقتُبست البيانات بعد الحصول على الموافقة.

يمكنا الآن تقدير التوزُّع النسبي لأجناس الكادميوم في المصب. عند مصب نهر سسكيويهنا (ملوحة تساوي $\text{Cl}^- \sim 0.02 \text{ mol L}^{-1}$ ، نسبة $\text{CdCl}_2 = 0.07$ ، نسبة $\text{CdCl}^+ = 0.64$ ، و $\text{Cd}^{2+} = 0.29$) في الشكل 10.2، تساوي النسب التقريرية لأجناس الكادميوم الرئيسية الثلاثة ما يلي: $\text{CdCl}_2 = 0.07$ ، $\text{CdCl}^+ = 0.64$ ، و $\text{Cd}^{2+} = 0.29$. من اللافت أنه حتى عند تراكيز أيونات الكلور المنخفضة، شمة نزرة قوية نحو تكوين المعقدات. وعند نحو نصف المسافة (144 كيلو متراً) ضمن الخليج، ترداد ملوحة ماء السطح حتى 10%، وهذه نسبة توافق $[\text{Cl}^-] = 0.16 \text{ mol L}^{-1}$ (الخط (ب) في الشكل 10.2). عند هذه النقطة تساوي نسبة الأجناس ما يلي: $\text{CdCl}_2 = 0.33$ ، $\text{CdCl}^+ = 0.52$ ، و $\text{Cd}^{2+} = 0.04$ ، $\text{CdCl}_3^- = 0.10$ ، و $\text{CdCl}_4^{2-} = 0.01$. وبالقرب من فم الخليج، تساوي ملوحة ماء السطح 23% أو $[\text{Cl}^-] = 0.37 \text{ mol L}^{-1}$. وهذه قيمة توافق الخط (ت) في مخطط التوزُّع. هنا تساوي التوزُّعات النسبية لأجناس الكادميوم ما يلي: $\text{CdCl}^+ = 0.26$

و $\text{CdCl}_2 = 0.39$ ، و $\text{CdCl}_3^- = 0.29$ ، و $\text{CdCl}_4^{2-} = 0.06$. يجب ألا يُفاجئنا أن نزعة الكادميوم الموجود في ماء المصب إلى التعقد مع الكلور تتزايد مع الانتقال إلى ماء ذي ملوحة أكبر . والقيم التي حسبناها هي قيم نسبية ، وباستعمالها مع قيم مقاسة لتركيز الكادميوم ، يمكننا تقدير كمية كل جنس في أي نقطة من المصب .

تساعد المعلومات الخاصة بتكون أجناس الكادميوم على فهم بعض القضايا التي جرت ملاحظتها عن سمية هذا العنصر . إن الكادميوم سام للإنسان والمعضيات الأخرى ، ومنها المضاعفات البحرية ، وتعلق آلية سمّيته بقابلية للتنافس مع الكالسيوم للارتباط ببروتينات معينة . وفي البيئة البحرية ، سمّية الكادميوم وثيقة الصلة بوفرة الـ Cd^{2+} الحر وندرة معقدات الكلور المتاحة للاستهلاك الحيوى . لذا يمكننا أن نتوقع أن الكادميوم يمكن أن يتراكم في المضاعفات الموجودة عند مخرج النهر في خليج تشيزابيك بقدر أكبر من تراكمه في ماضعيات مشابهة في المحيط بعيداً عن المصب .

النقطة الرئيسية 2.10 تبيّن مخططات التوزُّع ذات المتغيّر الواحد كيفية تغيير تركيز الأجنس المختلفة بدلالة ذلك المتغيّر المعرّف الذي يكون عادة عامل الحموضة أو تركيز ربيطة تعقّد معينة . ويمكن للمعادلات التي توضع لكل جنس أن تستعمل لحساب تركيز الأجنس الأخرى المختلفة ضمن ظروف معينة .

2.10 المخططات ثنائية المتغيرات: مخططات الـ pE/pH (Two-variable diagrams— pE / pH diagrams)

تتشارك مخططات توزُّع الفوسفور والكادميوم بمحدودية واضحة ، وهي أنها تصف سلوك مادة كيميائية معينة بدلالة متغيّر بيئي واحد فقط ، هو عامل الحموضة أو تركيز الكلور . لكن في المنظومات الحقيقية المعقدة ، ثمة كثير من المتغيّرات التي تعمل معاً في آن واحد . لذا فإن الخطوة التالية نحو الوصف الدقيق للمنظومات الطبيعية بواسطة المنحنيات هي تكوين مخطط ثنائي المتغيّرات . ترسم في هذه المخططات الأجنس المهيمنة في بُعدَيْن بوصفها توابع لمتغيّرين مستقلين . إن ثمة مزايا واضحة في رسم مخططات تأخذ في الحسبان المفعول المترافق لعاملين ، لكننا سوف نرى أن بعض المعلومات (الوصف التفصيلي للتراكيز) تضيع بسبب رسم النتائج على سطح مستويٍ .

تمثيل النشاط الإلكتروني بعامل النشاط الإلكتروني pE

(Electron activity measured as pE)

ثمة نوع شائع جداً من المخططات الثنائية المتغيرات التي تستعمل لوصف السلوك الكيميائي في عالم الماء هو مخطط عامل النشاط الإلكتروني/عامل الحموضة pE/pH , الذي يسمى أيضاً بمخطط بوربايix Pourbaix. سوف نناقش كيفية إنشاء وتفسير هذه المخططات، لكن من الضروري أولاً تقديم مفهوم عامل النشاط الإلكتروني pE .

على غرار عامل الحموضة الذي يعبر عن درجة حموضة المحاليل المائية، يُعرف عامل النشاط الإلكتروني بأنه القيمة السالبة للوغاريتيم النشاط الإلكتروني²: a_e :

$$pE = -\log a_e \quad (33.10)$$

تشير القيم التي هي أكثر سلبية إلى قيم عالية للنشاط الإلكتروني في المحلول، وهذا ينطوي على وجود ظروف اختزال. وهذه هي حالة كتل الماء الفقيرة بالأكسجين ومن أمثلتها المستنقعات. وفي المقابل، تعني القيمة الموجبة الكبيرة لعامل النشاط الإلكتروني نشاطاً إلكترونياً ضعيفاً في المحلول وتدل على وجود ظروف مؤكسدة، ومن أمثلتها حالة الماء السطحي الجيد التهوية. وتخالف قيم pE عملياً من نحو 12- حتى 25. وسوف نرى سبب هذا المجال قريباً.

ومع أن تعريف pE سهل ومفهوم من قبل الكيميائيين، فإن القياسات المباشرة للنشاط الإلكتروني ليست سهلة كسهولة قياسات pH . لبيان كيفية حساب pE وقياسه من المفيد عرض بعض الأمثلة.

خذ نصف التفاعل half reaction البسيط التالي:



² يُعرف كل من عامل الحموضة وعامل النشاط الإلكتروني بدالة النشاط. وفي استنقعات حالة التوازن في هذا المقطع، سوف نعتمد الأنشطة لجميع الأجناس. لكن حينما نرى تضارباً، سوف نعود إلى استعمال التراكيز للأجنس المنحلة غير أيونات الهدربينيوم والهبروكسيل والإلكترون في الحسابات اللاحقة.

$$K_{\text{eq}} = \frac{a_{\text{Fe}^{2+}}}{a_{\text{Fe}^{3+}} \times a_{\text{e}^-}} \quad (35.10)$$

$$\frac{1}{a_{\text{e}^-}} = \frac{K_{\text{eq}} \times a_{\text{Fe}^{3+}}}{a_{\text{Fe}^{2+}}} \quad (36.10)$$

وباستعمال تعريف عامل النشاط الإلكتروني وأخذ لوغاريثم طرفي العلاقة 36.10 يُنْتَجُ:

$$\text{p}E = -\log a_{\text{e}} = \log K_{\text{eq}} + \log \frac{a_{\text{Fe}^{3+}}}{a_{\text{Fe}^{2+}}} \quad (37.10)$$

ونظراً إلى أن:

$$\Delta G^\circ = -2.303RT \log K_{\text{eq}} \quad (38.10)$$

$$= -nFE^\circ \quad (39.10)$$

يُتَحَدَّد n نفس المعنى الكهربائي المعهود، أي عدد الإلكترونات التي تنتقل في أثناء نصف التفاعل.

لذا، وعند 298 K ، $(F = 96485\text{ C mol}^{-1}$ ، $R = 8.314\text{ J K}^{-1}\text{ mol}^{-1}$) يُنْتَجُ:

$$\log K_{\text{eq}} = \frac{nFE^\circ}{2.303RT} = \frac{nE^\circ}{0.0591} \quad (40.10)$$

وفي هذه الحالة، $n = 1$. ولذا:

$$\log K_{\text{eq}} = \frac{E^\circ}{0.0591} \quad (41.10)$$

ومنها:

$$\text{p}E = \frac{E^\circ}{0.0591} + \log \frac{a_{\text{Fe}^{3+}}}{a_{\text{Fe}^{2+}}} \quad (42.10)$$

وفي الظروف النظامية، $a_{\text{Fe}^{3+}} = a_{\text{Fe}^{2+}} = 1$

$$\log \frac{a_{\text{Fe}^{3+}}}{a_{\text{Fe}^{2+}}} = 0 \quad (43.10)$$

ولذا:

$$pE = pE^\circ = \frac{E^\circ}{0.0591} \quad (44.10)$$

وفي الظروف غير النظامية،

$$pE = pE^\circ + \log \frac{a_{\text{Fe}^{3+}}}{a_{\text{Fe}^{2+}}} \quad (45.10)$$

حين تعويض قيمة pE° النظامية والأنشطة الفعلية (التي تقرّب عادة بالتراكيز) لـ $a_{\text{Fe}^{3+}}$ و $a_{\text{Fe}^{2+}}$ في هذه المعادلة، يمكن حساب عامل النشاط الإلكتروني لمنظومة بيئية معينة.

وفي الحالة العامة المتمثلة بالتفاعل التالي:



الذي يُعتبر فيه A و B الصيغتين المؤكدة والمُرجعة لمتفاعليًّا أكسدة وإرجاع، تُعرَّف حصيلة التفاعل reaction quotient بـ

$$Q = \frac{(a_B)^b}{(a_A)^a} \approx \frac{[B]^b}{[A]^a} \quad (47.10)$$

تأخذ حصيلة التفاعل صيغة ثابت توازن equilibrium constant، لكن باستعمال الأنشطة (أو التراكيز بوصفها نقريباً لها) التي توجد في أي ظرف بدون الاقتصار على ظروف التوازن.

حيينما تأخذ العلاقة 45.10 الصيغة العامة التالية:

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{n} \log Q \quad (48.10)$$

(Methods of calculating pE°)

pE° طرائق حساب

يحتوي الملحق بـ 5 قيمًا لـ pE° لعدد من أنصاف التفاعلات ذات الأهمية البيئية. وحين الحاجة إلى قيم أخرى، ثمة عدة طرائق تستعمل معلومات أخرى أسهل تحصيلاً.

تعتمد الطريقة الأولى على استعمال المعادلة 44.10. وحينما تكون قيمة E° لنصف التفاعل متوفّرة، يُحسب pE° بسهولة. في نصف التفاعل:



$$E^\circ = +0.771\text{V}$$

ولذا يكون:

$$pE^\circ = +\frac{0.771\text{V}}{0.0591\text{V}} = 13.0$$

من الواضح أن pE° عديمة الوحدة لأنها نسبة كمّيّن كهربائيّين.

وتعتمد طريقة أخرى لحساب E° على استعمال المعادلتين 40.10 و 44.10.

$$\log K_{\text{eq}} = \frac{nE^\circ}{0.0591} = n pE^\circ \quad (49.10)$$

ولذا:

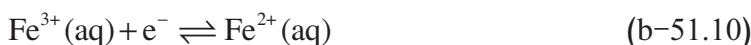
$$pE^\circ = \frac{\log K_{\text{eq}}}{n} \quad (50.10)$$

تُطبّق هذه العلاقة عندما لا تكون قيمة E° متوفّرة ويكون ثابت التوازن المناسب معروفاً.

وفي بعض الحالات، يمكن ضم عدة تفاعلات معاً لتكوين نصف تفاعل كلّي. انظر في نصف التفاعل التالي الذي لا يتوفّر له قيمة E° بسهولة:



هذا التفاعل هو مجموع التفاعلات التالية:



فِيَمَا يَخْصُ التَّفَاعُل . $\log K_a = -38.0$ ، $K_a = K_{sp} = 9.1 \times 10^{-39}$ ، $a = 51.10$ وَ $pE^\circ = \log K_b = 0.771 / 0.0591$ ، $b = 51.10$ وَ فِيَمَا يَخْصُ التَّفَاعُل . $\log K_b = +13.0$ وَ فِيَمَا يَخْصُ التَّفَاعُل . $\log K_c = +42.0$

$$K_c = \frac{1}{(K_w)^3} = 10^{42}$$

$$\log K_c = +42.0$$

وَفِيَمَا يَخْصُ التَّفَاعُل الأَصْلِي الْكُلِي :

$$\log K_m = \log K_a + \log K_b + \log K_c$$

$$= -38.0 + 13.0 + 42.0$$

$$= +17.0$$

وَبِاستِعْمَالِ الْمُعَادِلَة $(n = 1)$ 50.10

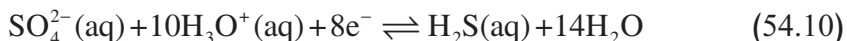
$$pE^\circ_{\text{overall}} = +17.0$$

وَثُمَّ طَرِيقَةٌ ثَالِثَةٌ لِحَسَابِ قِيمَ pE° ، وَهِيَ تَتَطَبَّبُ بَصَمَ العَلَاقَتَيْن 38.10 وَ 49.10 مَعًا :

$$\Delta G^\circ = -2.303 RTn pE^\circ \quad (52.10)$$

$$pE^\circ = \frac{-\Delta G^\circ}{2.303 RTn} \quad (53.10)$$

انظُرُ فِي التَّفَاعُلِ الْمُرْجِعِ الْمُؤْكِدِ التَّالِي :



$$\Delta G^\circ = \Delta G_f^0(\text{H}_2\text{S}) + 14\Delta G_f^0(\text{H}_2\text{O}) - \Delta G_f^0(\text{SO}_4^{2-})$$

$$- 10\Delta G_f^0(\text{H}_3\text{O}^+) - 8\Delta G_f^0(\text{e}^-)$$

بِاسْتِعْمَالِ جَدَالِ التَّرْمُودِينَامِيكِ وَمِلَاحَظَةِ أَنَّ ΔG_f^0 لِلإِلْكْتَرُونِ المَائِي يَسَاوِي 0 ، وَأَنَّ ΔG_f^0 بِأَيُّونِ الْهَدْرُونِيُوم يَسَاوِي ذَاكَ الَّذِي لِلْمَاءِ ، يَنْتُجُ :

$$\Delta G^\circ = -27.86 + 14 \times (-237.18) - 10 \times (-237.18) - (-744.60)$$

$$= -231.98 \text{ kJ}$$

$$pE^\circ = \frac{-(231.98) \text{ kJ} \times 1000 \text{ J kJ}^{-1}}{2.303 \times 8.314 \text{ J mol}^{-1} \text{ K}^{-1} \times 298.2 \text{ K} \times 8 \text{ mol}}$$

$$= 5.08$$

قد تكون الطريقة الأخيرة لحساب pE° أكثر الطرائق فائدة عموماً، لكن تبعاً للظروف، يمكن استعمال أيٌ من الطرائق الثلاث. وعندما تتوفّر قيمة pE° ، من الممكن تحديد قيمة pE لظروف بيئية معينة غير نظامية. وفيما يلي مثال مؤلف من جزئين.

(Chromium in tannery wastes)

الكروم في فضلات مدبغة

تتضمن سيرورات دبغ الجلد (leather tanning) المعتمادة معالجة الجلد في محلول كروم (III) مائي. افترض أن ماء الفضلات الخارج من المدبعة يحتوي على 26 mg L^{-1} من الكروم الموجود في حالته الأصلية Cr^{3+} . في أثناء تدفق الماء المتتسخ، يمكن للأكسجين المنحل فيه أن يُؤكسد Cr^{3+} ليعطي $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$. سوف نحسب مدى الأكسدة في حالة كون الأكسجين المنحل في ماء الفضلات متوازناً مع الأكسجين الجوي، وعند قيمة لعامل حموضة الماء تساوي 6.5 ($a_{\text{H}_3\text{O}^+} = 10^{-6.5}$). والخطوة الأولى هي حساب pE . ويمكننا بعدئذ استعمال القيمة الناتجة لحساب تركيزي Cr^{3+} و $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ بافتراض أن جنسياً الكروم في حالة توازن أيضاً مع المنظومة.

الخطوة 1: التفاعل الخاص بالأكسجين الجوي الموجود في حالة توازن مع ذاك الذي في الماء (وهذه عبارة تحمل نفس معنى أن المنظومة جيدة التهوية) هو:



$$E^\circ = 1.23 \text{ V}$$

$$pE^\circ = \frac{1.23 \text{ V}}{0.0591 \text{ V}} = 20.8$$

وباستعمال المعادلة 48.10 ينتج:

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{n} \log \frac{1}{P_{O_2}/P^\circ \times (a_{H_3O^+})^4}$$

$$= 20.8 - \frac{1}{4} \log \frac{1}{0.209 \times (10^{-6.5})^4}$$

$$= 14.1$$

لاحظ أن الضغط في هذه الحسابات قد استُعمل بصيغة النسبة P_{O_2}/P° المماثلة عددياً للضغط في الغلاف الجوي. وفيما يخص الأكسجين الذي يمثل 20.9% من الجو، $P^\circ = 101325$ و $P_{O_2} = 21200\text{ Pa}$.

الخطوة 2: فيما يخص منظومة الكروم:



$$E^\circ = 1.36\text{ V}, \quad pE^\circ = 23.0$$

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{6} \log \frac{[\text{Cr}^{3+}]^2}{[\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}](a_{H_3O^+})^{14}}$$

ونظراً إلى أن منظومتي الكروم والأكسجين موجودتان في حالة توازن، يكون pE نفسه لكل منها:

$$\begin{aligned} 14.1 &= 23.0 - \frac{1}{6} \log \frac{[\text{Cr}^{3+}]^2}{[\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}](10^{-6.5})^{14}} \\ &= 23.0 - \frac{1}{6} \log \frac{1}{(10^{-6.5})^{14}} - \frac{1}{6} \log \frac{[\text{Cr}^{3+}]^2}{[\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}]} \\ &= 7.8 - \frac{1}{6} \log \frac{[\text{Cr}^{3+}]^2}{[\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}]} \end{aligned}$$

$$\log \frac{[\text{Cr}^{3+}]^2}{[\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}]} = -37.8$$

$$\frac{[\text{Cr}^{3+}]^2}{[\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}]} = 1.6 \times 10^{-38}$$

تشير هذه النسبة الصغيرة جداً إلى أن كل Cr^{3+} عملياً يتآكسد ليعطي $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ ، ولهذا في الواقع عواقب بيئية خطيرة. إن الطريقة الواسعة الاستخدام لدبغ الجلود تتألف من سيرورة غسيلي مزدوج يُقْعِنُ فيها الجلد عدة ساعات في وعاء يحتوي حمض الكروم بغية تعديل الترابط المشترك بين بقايا البرولين proline والهيدروكسيبرولين في جزيئات بروتينات جلد الحيوان، وذلك لتقويته. ثم يُنقل الجلد إلى وعاء آخر يحتوي على عوامل إرجاع من قبيل السكروز (sucrose) بغية إرجاع الكروم (VI) الفائض إلى كروم (III). ثم يُصرف الفائض ضمن مياه الفضلات.

تُعدُّ صناعة الجلود صناعة هامة في شتى أنحاء العالم، وتُعتبر الهند المنتج الرئيسي للسلع الجلدية. ثمة في الهند منشآت صناعية كبيرة تصنع الأحذية والحقائب والملابس وغيرها، إلا أن معظم تلك الصناعات هي صناعات صغيرة ومتناشرة في كثير من قرى الأرياف. والجزء الشمالي من ولاية تاميل نادو في جنوب الهند هو المركز الرئيسي لصناعة الجلود.

تُقدَّر كمية الكروم (III) التي تُصرف في مياه فضلات مدبغة كرومومية صغيرة في الهند بنحو 0.4 كيلو غرام لكل 100 كيلو غرام من الجلد الخام. وهذه كمية تساوي نحو نصف الكروم الذي يُضاف في عملية الغسيل الأولى. ووفقاً لما تبيّنه حساباتنا، يتتبَّأ الترموديناميكي بأن العنصر سوف يتآكسد ليعطي $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$. وفي حين أن الكروم (III) هو عنصر ضروري بكميات ضئيلة للثدييات، فإن الكروم (VI) شديد السمية ومسرطن للبشر والثدييات الأخرى. وهو سام أيضاً للنباتات، ولذا فإن مساحات كبيرة من مناطق إنتاج الجلود في تاميل نادو خالية من النباتات. لم تُتوَّقْ مفاعيل الكروم في البشر في تلك المناطق، إلا أن تصريف تلك الكميات الكبيرة منه، إضافة إلى تحوله اللاحق إلى $\text{Cr}_2\text{O}_7^{2-}$ المستقر ترموديناميكياً يمثُّل مشكلة بيئية كبرى.

تتضمن طريقة مفترحة³ لإزالة الكروم (III) من فضلات الدباغات معالجة الفضلات بدفعات متتالية من طحالب البحر المسماة سرخس (sargassum). تُجفَّف هذه المادة وتنالج بمحاليل حمض الكبريت وكلور الكالسيوم وكلور المغنيزيوم قبل تعريضها إلى محاليل حمضية تحتوي على الكروم. وقد أمكن تحقيق إزالة ما يصل حتى 35 مليغرام من الكروم

R. Aravindhan [et al.], “Bioaccumulation of Chromium from Tannery Wastewater: An Approach for Chrome Recovery and Reuse,” *Environmental Science and Technology*, vol. 38, no. 1 (January 2004), p. 300.

باستعمال 1 غرام من السرخس. ثمة في الفصل 12 مناقشة أكثر تفصيلاً لطبيعة هذه المادة العضوية ولدورها في تفاعلات التبادل الأيوني.

النقطة الرئيسية 3.10 يُعبر عن النشاط الإلكتروني بواسطة التابع pE . وتعتبر قيم pE العالية مميزة لظروف الأكسدة من قبيل تلك التي توجد في المياه الجيدة التهوية. أما قيمه المنخفضة فتتميز ظروف الإرجاع التي من قبيل تلك التي تحصل في الماء المنصب من الأكسجين.

(pE/pH diagrams)

pE / pH مخططات

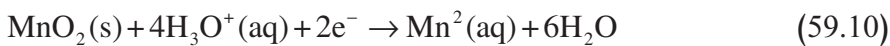
أصبحنا الآن قادرين على رسم مخطط pH/pE . سوف يكون المخطط ثنائي الأبعاد، يُمثل فيه عامل النشاط الإلكتروني pE بمحور التراطيب (العينات)، ويُمثل عامل الحموضة pH بمحور الفاصل (العينات)، وتحدد مساحات في المخطط المناطق التي تهيمن عليها أنجاس معينة. حين القول أن جنساً معيناً هو المهيمن، علينا تعريف الظروف الموجودة على الحدود بين المجالات. وهذا يقتضي أن نحسب ونرسم خطوطاً على المخطط الموافق لتلك الحدود.

هنا تبرز قضية هامة هي كيفية تحديد الظروف الحدية boundary conditions في الحالات المختلفة. في حالة التفاعل بين جنسين أحدهما منحل في الماء، والآخر في طور الغاز، توضع الظروف الحدية بحيث يكون $P = 101325 \text{ Pa} = 1 \text{ atm}$ ، وهذا هو الضغط الأصغرى اللازم لخروج الغاز من محلول المائي. بكلمات أخرى، إذا كان P_{gas} أكبر من 101325 Pa ، يقال أن الطور الغازي نفسه هو المهيمن على الغاز المنحل. على سبيل المثال، يستعمل هذا النوع من الظروف الحدية في حالة خروج غاز الهيدروجين من محلول حمضي:



وتحمة نوع آخر من الظروف ضروري في الحالات التي لا تكون فيها سوى أنجاس منحلة فقط أو تتفاعل فيها أنجاس منحلة لتكوين جنس غير قابل للانحلال. والتفاعلان التاليان هما مثالان على ذلك:





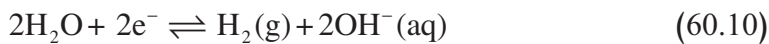
في هذه الحالات، نعرف اعتباطياً تركيزاً (يتمثل تقديرأً للنشاط) تُعتبر الأجناس التي تركيزها أقل منه قابلة للانحلال في الماء. وعندما يكون تركيز الجنس أعلى من تلك القيمة الاعتباطية، نصف صيغة الجنس الصلبة بأنها أكثر أهمية. ويمكن اختيار أي قيمة لتركيز، إلا أن الشائع هو استعمال قيم في المجال $10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ - 10^{-5} . طبعاً، حين رسم مخطط يجب استعمال نفس قيمة التركيز لجميع عناصره.

سوف نوضح كيفية اختيار الظروف الحدية واستعمالها في إنشاء مخطط pE / pH في حالة منظومة كبريت مائية الأجناس الهامة فيها هي (aq) , SO_4^{2-} , و HSO_4^- , و S(s) , و $\text{H}_2\text{S(aq)}$, و HS^- . لكن قبل البدء بإجراء الحسابات الخاصة بهذه الأجناس، يجب إجراء حسابين أوليين شائعين في جميع المخططات ذات الصلة بعالم الماء.

(Water stability boundaries)

حدود استقرار الماء

ثمة مجال محدود لقيم pH و pE يكون الماء ضمنه مستقراً. في ظروف الإرجاع الشديد (قيم صغيرة لـ pE)، يحصل إرجاع للماء:



في هذا التفاعل:

$$E^\circ = -0.828 \text{ V}$$

$$pE^\circ = -14.0$$

وتكتب العلاقة 48.10 لهذا التفاعل بالشكل:

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{2} \log(P_{\text{H}_2}/P^\circ \times (a_{\text{OH}^-})^2) \quad (61.10)$$

لاحظ مرة أخرى أننا سوف نستعمل هنا وفي الحسابات اللاحقة التركيز عوضاً عن الأنشطة والضغوط عوضاً عن الضغوط الحقيقة (fugacities).

فيما يخص الحدود المتعلقة بالغاز، نختار الظروف التالية:

$$P_{\text{H}_2} = P^\circ = 101325 \text{ Pa}$$

$$pE = -14.0 - \log(a_{\text{OH}^-}) \\ = -14.0 + \text{pOH}$$

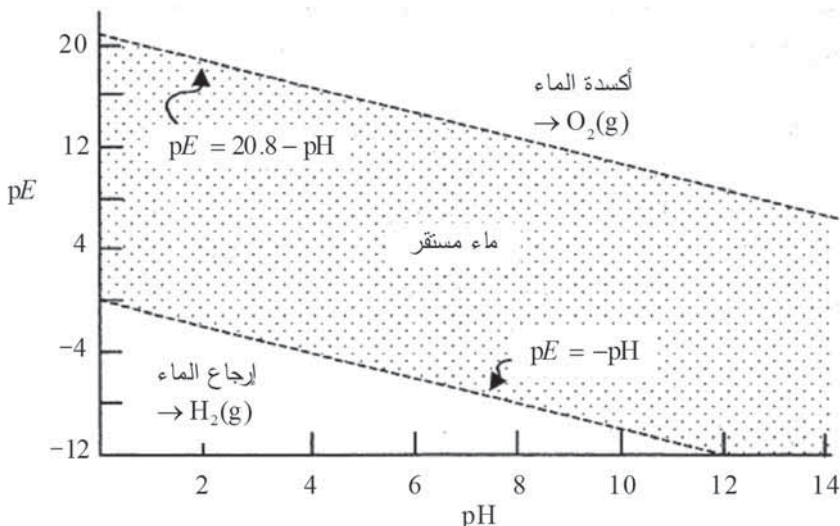
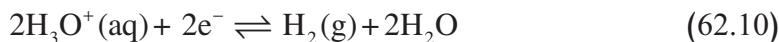
ونظراً إلى أن:

$$\text{pH} + \text{pOH} = 14$$

فإن:

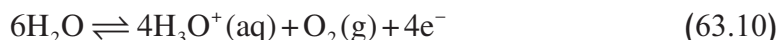
$$pE = -\text{pH}$$

يُحدّد هذا الخط حدود استقرار الماء تجاه الإرجاع، وهو ممثّل بالخط السفلي في الشكل 4.10. عندما تكون قيمة pE أصغر من قيمة pH ، يكون الماء غير مستقر. ومن الممكن أيضاً حساب نفس الخط باستعمال تفاعل الإرجاع التالي:



الشكل 4.10: منطقة وحدود استقرار الماء على مخطط pE/pH .

وبتحريِّي الجانب الآخر، أي حالة ظرف الأكسدة الشديدة، يكون الماء غير مستقر من حيث تحرُّر الأكسجين وفقاً للتفاعل التالي:



في هذا التفاعل:

$$E^\circ = 1.229 \text{ V}$$

$$pE^\circ = E^\circ / 0.0591 = 20.80$$

لتعريف E° و pE° و بدلالة سيرورة الإرجاع العكسية:

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{4} \log(1/((P_{O_2}/P^\circ) \times (a_{H_3O^+})^4)) \quad (64.10)$$

وهنا أيضاً تتطلب الظروف الحرجة أن يكون ضغط الغاز مساوياً للضغط الجوي:

$$P_{O_2} = P^\circ = 101325 \text{ Pa}$$

$$pE = 20.80 - \log(1/a_{H_3O^+})$$

$$= 20.80 - \text{pH}$$

و هذه علاقة تعرف الخط العلوي في الشكل 4.10. و تمثل المنطقة التي بين الخطين منطقة استقرار الماء تجاه الأكسدة والإرجاع. فوق الحد العلوي، يتآكسد الماء وينطلق الأكسجين، وتحت الخط السفلي، يُرجع وينطلق الهdroجين.

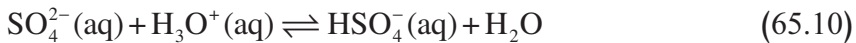
(The sulfur system)

منظومة القيمة

يمكنا الآن استقصاء منظومة الكبريت. لإنشاء مخطط pH / pE ، سوف نحسب الحدود بين الأجناس ونوضعها فوق مخطط استقرار الماء. يمكننا أن نأخذ أزواج الأجناس المختلفة بأي ترتيب، إلا أنه من المفيد أن تكون لدينا فكرة عما نتوقعه قبل البدء بالحساب. على سبيل المثال، نتوقع أن يكون HSO_4^- هاما عند قيم pH المنخفضة، وأن يكون SO_4^{2-} هاماً عند قيم pH العالية. وبالمثل، يمكن أن يوجد HS^- في الظروف المؤكسدة ذات قيم pE العالية، في حين أن HS^- هي صيغة مرجعية هامة ذات قيمة pE منخفضة. وفيما يخص جميع الأجناس القابلة للانحلال، سوف نختار القيمة $10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ لتمثل تعريفنا الاعتراضي للحدود.

حد المنظومة $\text{SO}_4^{2-}/\text{HSO}_4^-$

المعادلة التي تصف هذا الحد هي معادلة تفاعل حمضي- قاعدي وتنطلب وجود أيون الهدرونيوم، بدون وجود إرجاع أو أكسدة:



ولتسهيل الأمور، نستعمل H^+ مختصراً لأيون الهدرونيوم H_3O^+ ، لكن النتيجة سوف تكون طبعاً نفس تلك التي تنتُج حين استعمال الجنس الأخير في المعادلات والحسابات. أما قيم ΔG فهي معطاة في الملحق بـ 2.

$$\Delta G^\circ = \Delta G_f^\circ(\text{HSO}_4^-) - \Delta G_f^\circ(\text{SO}_4^{2-}) - \Delta G_f^\circ(\text{H}^+)$$

$$= -755.99 - (-744.60) - 0$$

$$= -11.39 \text{ kJ} = -11390 \text{ J}$$

$$\log K = \frac{-\Delta G^\circ}{2.303RT}$$

$$= \frac{+11390}{2.303 \times 8.314 \times 298.2}$$

$$= 1.995$$

$$K = \frac{[\text{HSO}_4^-]}{[\text{SO}_4^{2-}]a_{\text{H}^+}}$$

عند الحد، $[\text{HSO}_4^-] = [\text{SO}_4^{2-}] = 10^{-2} \text{ M}$ ، و :

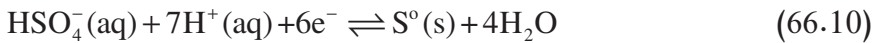
$$K = \frac{1}{a_{\text{H}^+}}$$

$$\log K = \text{pH} = 1.995$$

لذا فإن الحد بين HSO_4^- و SO_4^{2-} هو خط عمودي عند $\text{pH} = 1.995$. و عند القيم التي تقل عن هذه القيمة، يكون HSO_4^- هو المهيمن، و عند القيم التي تزيد عليها يكون SO_4^{2-} هو الأهم. انظر الخط (أ) في الشكل 5.10.

(The $\text{HSO}_4^-/\text{S}^\circ$ boundary)

$\text{HSO}_4^-/\text{S}^\circ$ ده



$$\begin{aligned}\Delta G^\circ &= \Delta G_f^\circ(\text{S}) + 4\Delta G_f^\circ(\text{H}_2\text{O}) - \Delta G_f^\circ(\text{HSO}_4^-) - 7\Delta G_f^\circ(\text{H}^+) - 6\Delta G_f^\circ(\text{e}^-) \\ &= 0 + 4(-237.18) - (-755.99) - 0 - 0 \\ &= -192.73 \text{ kJ} = -192730 \text{ J}\end{aligned}$$

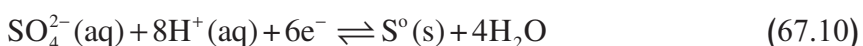
$$pE^\circ = \frac{-\Delta G^\circ}{2.303 nRT} = \frac{+192730}{2.303 \times 6 \times 8.314 \times 298.2} = 5.626$$

$$\begin{aligned}pE &= pE^\circ - \frac{1}{6} \log \frac{1}{[\text{HSO}_4^-](a_{\text{H}^+})^7} \\ &\text{وعند الحد، } [\text{HSO}_4^-] = 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}, \text{ ولذا:}\end{aligned}$$

$$\begin{aligned}pE &= 5.626 - \frac{7}{6} \log \frac{1}{a_{\text{H}^+}} - \frac{1}{6} \log \frac{1}{10^{-2}} \\ &= 5.626 - \frac{7}{6} \text{pH} - 0.333 \\ &= 5.293 - 1.167 \text{ pH} \\ &\text{وهذا هو الخط (ب) على المخطط 5.10. وفوقه ثمة مجال } \text{HSO}_4^-, \text{ وتحته مجال } \text{S}^\circ.\end{aligned}$$

(The $\text{SO}_4^{2-}/\text{S}^\circ$ boundary)

$\text{SO}_4^{2-}/\text{S}^\circ$ ده



$$\Delta G^\circ = \Delta G_f^\circ(\text{S}) + 4\Delta G_f^\circ(\text{H}_2\text{O}) - \Delta G_f^\circ(\text{SO}_4^{2-}) - 8\Delta G_f^\circ(\text{H}^+) - 6\Delta G_f^\circ(\text{e}^-)$$

$$= 0 + 4(-237.18) - (-744.60) - 0 - 0$$

$$= -204.12 \text{ kJ} = -204120 \text{ J}$$

$$pE^\circ = \frac{-\Delta G^\circ}{2.303 nRT} = \frac{+204120}{2.303 \times 6 \times 8.314 \times 298.2} = 5.958$$

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{6} \log \frac{1}{[\text{SO}_4^{2-}] (a_{\text{H}^+})^8}$$

وعند الحد، $[\text{SO}_4^{2-}] = 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ ، ولذا:

$$\begin{aligned} pE &= 5.958 - \frac{8}{6} \log \frac{1}{a_{\text{H}^+}} - \frac{1}{6} \log \frac{1}{10^{-2}} \\ &= 5.958 - \frac{8}{6} \text{pH} - 0.333 \\ &= 5.625 - 1.333 \text{pH} \end{aligned}$$

وهذا هو الخط (ت) على المخطط 5.10. وفوقه يقع مجال ---S° ، وتحته مجال H_2S .

(The $\text{S}^\circ/\text{H}_2\text{S}$ boundary)

$\text{S}^\circ/\text{H}_2\text{S}$ حد



$$\Delta G^\circ = \Delta G_f^\circ(\text{H}_2\text{S}) - \Delta G_f^\circ(\text{S}) - 2\Delta G_f^\circ(\text{H}^+) - 2\Delta G_f^\circ(\text{e}^-)$$

$$= -27.86 - 0 - 0 - 0$$

$$= -27.86 \text{ kJ} = -27860 \text{ J}$$

$$pE^\circ = \frac{-\Delta G^\circ}{2.303 nRT} = \frac{+27860}{2.303 \times 2 \times 8.314 \times 298.2} = 2.440$$

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{2} \log \frac{[H_2S]}{(a_{H^+})^2}$$

وعند الحد، $[H_2S] = 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ ، ولذا:

$$pE = 2.440 + 1 - pH$$

$$= 3.440 - pH$$

وهذا هو الخط (ث) على المخطط 10.5. وفوقه يقع مجال ---S° ، وتحته يقع مجال



$$\Delta G^\circ = \Delta G_f^\circ(H_2S) + 4\Delta G_f^\circ(H_2O) - \Delta G_f^\circ(SO_4^{2-}) - 10\Delta G_f^\circ(H^+) - 8\Delta G_f^\circ(e^-)$$

$$= -27.86 + 4(-237.18) - (-744.60) - 0 - 0$$

$$= -231.98 \text{ kJ} = -231980 \text{ J}$$

$$pE^\circ = \frac{-\Delta G^\circ}{2.303 nRT} = \frac{+231980}{2.303 \times 8 \times 8.314 \times 298.2} = 5.079$$

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{8} \log \frac{[H_2S]}{[SO_4^{2-}] (a_{H^+})^{10}}$$

وعند الحد، $[H_2S] = [SO_4^{2-}] = 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ ، ولذا:

$$pE = 5.079 - \frac{10}{8} \log \frac{1}{a_{H^+}}$$

$$= 5.079 - 1.25 \text{ pH}$$

وهذا هو الخط (ج) على المخطط 5.10 (مستقيم قصير جداً لا يمكن تمييزه من الخط ث).
وفوقه يقع مجال $-SO_4^{2-}$ ، وتحته يقع مجال $-H_2S$.

(The H_2S/HS^- boundary)

حد H_2S/HS^-



على غرار الحد HSO_4^-/SO_4^{2-} ، ليس هذا تفاعل إرجاع وأكسدة، ولذا سوف يكون الخط عمودياً، وسوف يقع الجنس الغني بالبروتونات إلى يساره.

$$\Delta G^\circ = -\Delta G_f^\circ(HS^-) + \Delta G_f^\circ(H^+) - \Delta G_f^\circ(H_2S)$$

$$= 12.08 + 0 - (-27.86)$$

$$= 39.94 \text{ kJ} = 39940 \text{ J}$$

$$\log K = \frac{\Delta G^\circ}{2.303RT} = \frac{-39940}{2.303 \times 8.314 \times 298.2}$$

$$= -6.995$$

$$K = \frac{[\text{HS}^-]a_{\text{H}^+}}{[\text{H}_2\text{S}]}$$

عند الحد، $[\text{HS}^-] = [\text{H}_2\text{S}] = 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ ولذا:

$$K = a_{\text{H}^+}$$

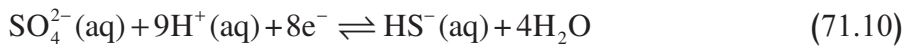
$$\log K = \log [\text{H}^+] = -\text{pH} = -6.995$$

$$\text{pH} = 6.995$$

وهذا هو الخط (ح) على المخطط 5.10، وإلى يساره يقع مجال H_2S ، وإلى يمينه يقع مجال HS^- .

(The $\text{SO}_4^{2-}/\text{HS}^-$ boundary)

حد $\text{SO}_4^{2-}/\text{HS}^-$



$$\Delta G^\circ = \Delta G_f^\circ(\text{HS}^-) + 4\Delta G_f^\circ(\text{H}_2\text{O}) - \Delta G_f^\circ(\text{SO}_4^{2-}) - 9\Delta G_f^\circ(\text{H}^+) - 8\Delta G_f^\circ(\text{e}^-)$$

$$= 12.08 + 4(-237.18) - (-744.60) - 0 - 0$$

$$= -192.04 \text{ kJ} = -192040 \text{ J}$$

$$pE^\circ = \frac{-\Delta G^\circ}{2.303 nRT} = \frac{+192040}{2.303 \times 8 \times 8.314 \times 298.2} = 4.204$$

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{8} \log \frac{[HS^-]}{[SO_4^{2-}] (a_{H^+})^9}$$

وعند الحد، $[HS^-] = [SO_4^{2-}] = 10^{-2} \text{ mol L}^{-1}$ ، ولذا:

$$pE = 4.202 - \frac{9}{8} \log \frac{1}{a_{H^+}}$$

$$= 4.204 - 1.25 \text{ pH}$$

وهذا هو الخط (خ) على المخطط 5.10، وفوقه يقع مجال $-SO_4^{2-}$ ، وتحته يقع مجال $-HS^-$.

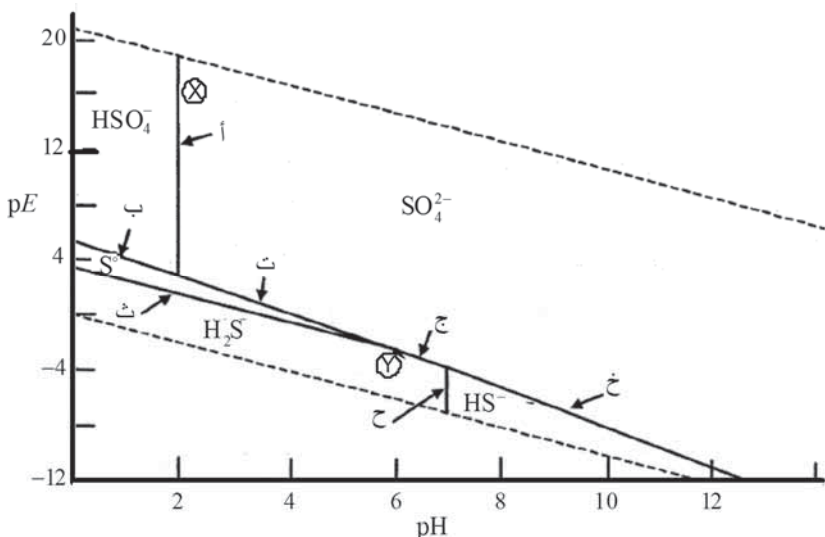
(The complete diagram)

المخطط الكامل

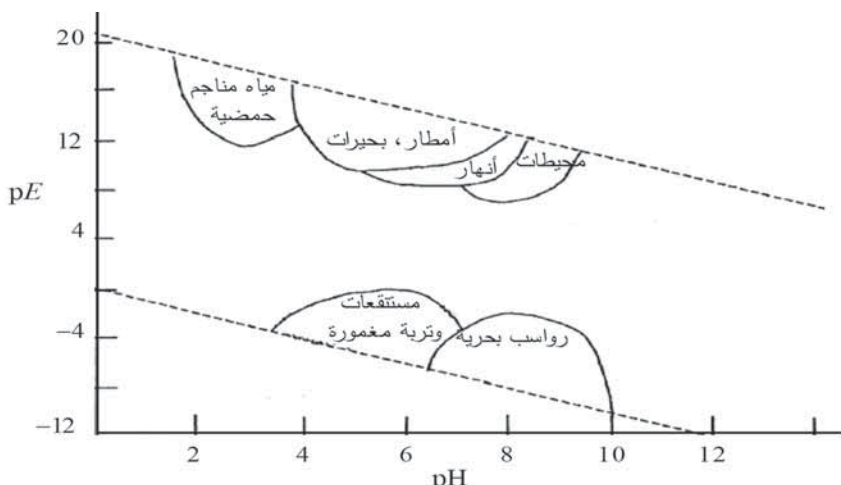
يُري الشكل 5.10 المخطط الكامل. لتقدير المخطط، من المفيد استعمال النموذج المبين في الشكل 6.10 الذي يحتوي على حدود استقرار الماء H_2O ومناطق تقريبية للـ pE / pH لمنظومات بيئية مختلفة.

من الواضح والجدير باللحظة أن معظم المنظومات البيئية في النموذج موجودة ضمن إحدى مجموعتين. الأولى تحتوي على المنظومات المترنة بالبيئات الغنية بالأكسجين، وهي تقاطع حدود استقرار الماء العليا (قيمة عالية لـ pE). ويقع ضمن هذه المجموعة الأمطار والماء السطحي الجاري بمختلف أنواعه، وتحدد قيمة pH البيئات المختلفة ضمن المجموعة. وبالقرب من أسفل منطقة الاستقرار (قيمة منخفضة لـ pE)، تقع مجموعة البيئات الخالية من الأكسجين نتيجة لاستهلاكه من قبل المواد الموجودة في الماء. ومعظم هذه الحالات الفقيرة بالأكسجين تخص مياها تحتوي على كثير من المواد العضوية القابلة للت鹻، ذات المنشأ الطبيعي أو الواردة ضمن الفضلات. أما المنطقة الواسعة في وسط المخطط فهي منطقة حالة عدم توازن تظهر عادة مدة قصيرة من الزمن. ومثالها هو حالة مياه الصرف الصحي التي تصب في نهر. في البداية، تستهلك أكسدة المادة العضوية المتداقة ضمن مياه

الصرف الصحي معظم الأكسجين المنحل. وعندما تكتمل الأكسدة، يبدأ النهر بمراركة الأكسجين في مياهه من خلال التماس مع الهواء الموجود فوقه ويعود إلى الحالة المهوأة. وخلال تلك المدة القصيرة، التي تحصل حين الانتقال من الحالة غير المهوأة إلى الحالة المهوأة، تمر قيمة pE عبر المنطقة الوسيطة.



الشكل 5.10: مخطط pE/pH لمنظومة الكبريت المائية.



الشكل 6.10: نموذج يستعمل مع مخططات pE/pH . تبيّن المناطق المحددة قيم pE و pH الشائعة في بيئات ماء وترية ورواسب مختلفة.

تطبيقات مخططات pE / pH

- باستعمال مخطط الكبريت، يمكننا النظر في مثالين يخصان حالتين بيئيتين معينتين.
- في حالة مخلفات المناجم ذات $pH = 2.5$ والمعرضة للهواء، أي الجيدة التهوية ($pE \sim 15$)، والتي تتوافق مع النقطة X في المخطط، يكون أكثر أجناس الكبريت أهمية هو الكبريتات. وفي الحالات التي كانت فيها المادة المستخرجة من المنجم أصلًا هي فلز الكبريتيد، من قبيل ذاك المستخرج من فلز النحاس- نikel في سدليري بأونتاريو في كندا، يمكن للكبريت في البداية أن ينحل في محلول على شكل كبريتيد، ثم يتآكسد في الماء السطحي الغني بالأكسجين (بسبب الحركة السريعة نسبياً) ليتحول إلى كبريتات.
 - وفي حالة المستقعات أو حقول الأرز المغمورة بالماء ذات التربة المحتوية على كثير من المادة العضوية، تعمل المادة العضوية عمل المرجع وتؤدي إلى قيمة منخفضة لـ pE . على سبيل المثال، يمكن أن تكون للتربة المغمورة القيمة $pH = 6$ و $pE = -3$ ، وهي حالة توافق النقطة 7 في الشكل 5.10. تقع هذه النقطة بالقرب من عدة حدود، إلا أنه لن يكون من المفاجئ كشف وجود H_2S في ماء شقوق الرواسب.

سوف نعطي مخططات pE / pH هامة أخرى في قسم المسائل من هذا الفصل، وثمة مناقشة لمخططات أخرى لاحقاً في هذا الكتاب.

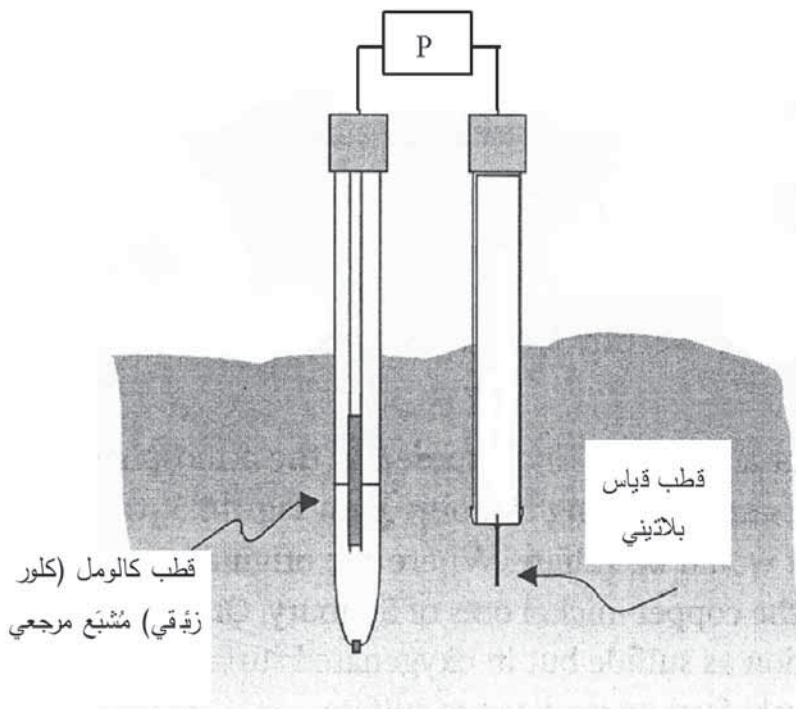
النقطة الرئيسية 4.10 تبيّن المخططات الثنائيّة المتغيرات المناخيّة التي تشيع فيها الأجناس المختلفة، لكنها لا تحتوي على معلومات عن تراكيز تلك الأجناس في أماكن وجودها. وفيما يخص الحالات البيئيّة، يُعتبر pH و pE خاصّتين مفتاحيّتين تحديدان طبيعة الأجناس في البيئة المائيّة. لذا كان مخطط pE / pH صيغة شائعة من صيغ المخططات الثنائيّة المتغيرات.

(Measurement of pE)

3.10 قياس pE

من حيث المبدأ، يجب أن يكون قياس pE سهلاً في البيئة الواقعية. فما هو ضروري لإجراء القياس هو قطب كهربائي خامل يتكون فيه كمون كهربائي تابع لنسبة زوج الإرجاع والأكسدة الموجودة في حالة توازن فعلي. ويمكن لقطب صغير الحجم من البلاستيك

أن يفي بالغرض، إضافة إلى قطب مرجعي آخر بغية نسب الكمون المتكون في القطب الأول إلى قيمة معلومة. وعلى غرار جميع قياسات الكمون، من الضروري ضمان أن يكون التيار المار في دارة القياس ضئيلاً جداً في أثناء عملية القياس. ويتحقق ذلك بسهولة باستعمال مقاييس جهد إلكتروني. يُرَى الشكل 7.10 جهازاً ملائماً لتحديد pE . تشابه مكونات منظومة القياس هذه تلك المستعملة لقياس عامل الحموضة pH باستثناء أن قطب البلاتين قد حل محل قطب H^+ الزجاجي. ولإجراء القياس، يُغطس القطبان في الماء أو يُقحمان في التربة أو الرواسب. ومع أن عملية القياس تبدو بسيطة، فإن حالة عدم التوازن عملياً يجعل القياسات المستقرة وذات المغزى شديدة الصعوبة.



الشكل 7.10: جهاز قياس عامل النشاط الإلكتروني pE في الماء أو التربة أو الرواسب، ويمكن استعماله في المخبر أو الميدان. يتألف قطب القياس غالباً من قرص أو سلك من البلاتين، ويمكن استعمال أي قطب مرجعي ملائم. ويمثل P جهاز قياس للجهد (فرق الكمون)، وغالباً ما يكون جهاز قياس جهد إلكترونياً.

المثال 1.10: حساب pE من كمون مُقاس

افترض أنه قد جرى قياسُ حقلٍ لكمون ماء مسامات تربة، وأن قيمته كانت $+713 \text{ mV}$ نسبة إلى كمون قطب الكالومل المُشعَّ.

يُعاد حساب قيمة E بالنسبة إلى كمون قطب الهدروجين العادي باستعمال كمون قطب الكالومل المُشعَّ المعروف الذي يساوي $+0.242 \text{ V}$:

$$E = 0.713 + 0.242 \text{ V}$$

$$= 0.955 \text{ V}$$

ثم تُحسب قيمة pE باستعمال العلاقة 44.10:

$$pE = \frac{0.955}{0.0591} = 16.2$$

وقيمة pE هذه تشير إلى منظومة مؤكيدة.

وفقاً لما سبق، غالباً ما تحصل حالة عدم توازن في الماء والتربة والرواسب. يُضاف إلى ذلك أن عينة بيئية عادية سوف تتتألف من كثير من الأجناس التي يمثّل كل منها جزءاً من عدة أزواج إرجاع وأكسدة ليست في حالة توازن أيضاً. والنتيجة هي كمون غير مستقر دائم التذبذب. لهذا السبب وغيره، من غير الممكن غالباً إجراء قياسات دقيقة لـ pE كذلك التي تُجرى لـ pH . إلا أنه من الممكن عادة الحصول على قيمة تقريبية له وتحديد إنْ كانت المنظومة موجودة في فئة الإرجاع أو الأكسدة. وتبعاً لما يُشير إليه النموذج في الشكل 6.10، حالة الإرجاع والأكسدة الوسيطة نادرة، وهي حالة عابرة تحصل حين الانتقال إلى قيمة لـ pE أكبر أو أصغر أكثر استقراراً.

النقطة الرئيسية 5.10 تُحدّد قيمة pE بالكمون المتكوّن في قطب خامل يُغطّس في المنظومة المائية. ويمكن لنتائج القياس أن تكون غير مستقرة بسبب حالة عدم التوازن التي غالباً ما تحصل.

مراجع للاستزادة

(Additional Reading)

1. Brookins, Douglas G. *Eh-pH Diagrams for Geochemistry*. Berlin; New York: Springer-Verlag, 1988
2. Morel, Francis M. M. and Janet G. Hering. *Principles and Applications of Aquatic Chemistry*. New York: John Wiley and Sons, Inc., 1993.

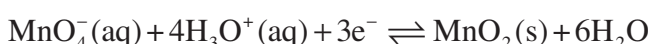
(Problems)

مسائل

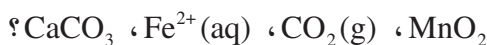
1. خذ حالة الحمض الكبريتی H_2SO_3 الذي يتكون كمياً حينما ينحل غاز ثاني أكسيد الكبريت في الماء:
- (أ) من دون حساب، وباستعمال ثوابت التفكك المناسبة، ارسم مخطط توزُّع جنس وحيد المتغير (α مقابل pH) لهذا الحمض في الماء.
- (ب) احسب بدقة تراكيز جميع أجناس الكبريت عند $\text{pH}=7.0$.
2. استعمل علاقات وفرضيات الترموديناميك المعتمدة للبرهان على:

$$n(\text{p}E^\circ) = \log K_{\text{eq}}$$

3. انظر في توازن محلول مائي يحتوي على ثاني أكسيد المنغنيز الصلب وفق التفاعل التالي:

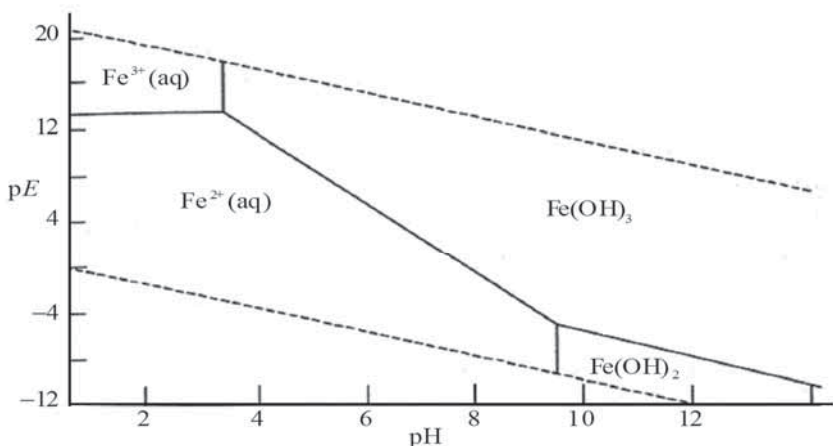


كيف يتأثر pH و $\text{p}E$ للمحلول بإضافة المواد التالية، كلٌ على حدة:



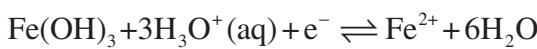
4. أعطى قياس كمون في حقل أرز مغمور بالماء قيمة تساوي 278 mV - نسبة إلى كمون قطب كالومل مرجعي مشبع. ما هي قيمة $\text{p}E$ لهذه التربة؟

5. لوحظت سمية الحديد أحياناً في نباتات الأرز المزروعة في أرض منخفضة (ترفة مغمورة بالماء). استعمل مخطط $\text{p}E/\text{pH}$ البسيط الخاص بالحديد والمبيَّن في الشكل 10.1 لتوضيح سبب حصول ذلك.



الشكل 10.1: مخطط pE / pH للحديد.

6. يمكن لهروكسيد الحديد (III) أن يعمل مؤكسداً، وفقاً لما يبيّنه نصف التفاعل التالي:



(أ) بافتراض $\text{pH}=7$ عند ظروف نظامية، هل يمكن لأكسدة NH_4^+ لـ NO_3^- أن تحصل بهذا التفاعل في عالم الماء؟

(ب) هل يمكن لهذا التفاعل أن يجعل HS^- يتآكسد ويعطي SO_4^{2-} عند $\text{pH}=9$ (عند ظروف نظامية)؟

7. خذ أجناس اليورانيوم المائية التالية:



واحسب تركيز UOH^{3+} عند ظروف pH و pE المعتادة للمياه الحمضية التي تُصرَف من المنجم بافتراض أن $C_{\text{U}} = 1 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$. تساوي قيمة ΔG_f° المقدَّرة بـ kJ mol^{-1} ما يلي:



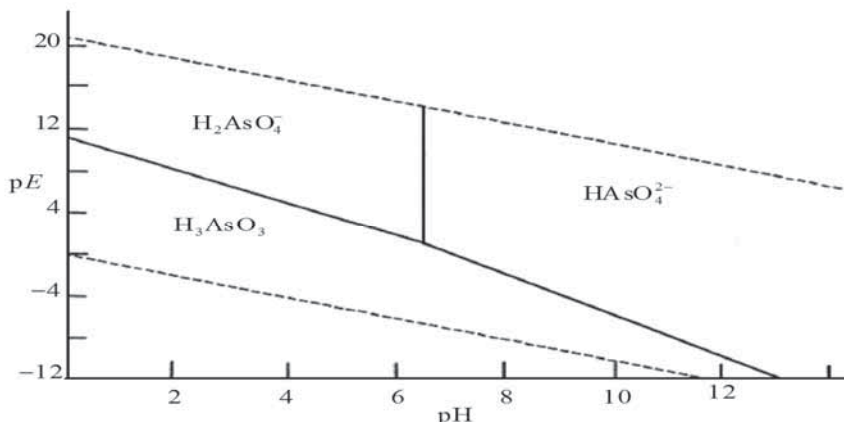
. 8. يبيّن الشكل 10.2 مخطط pE/pH مكتمل جزئياً لأجناس الزرنيخ.

- . $H_2AsO_4(aq)/H_3AsO_3(aq)$ للحدود (المبيّن) احسب معادلة الخط (المبيّن) للحدود (غير مبيّنة) الحدود و $H_3AsO_4/H_2AsO_4^-$ احسب معادلات لخطوط (غير مبيّنة) الحدود H_3AsO_4/H_3AsO_3

افترض أن درجة الحرارة تساوي $25^\circ C$. استعمل للحدود التركيز $1 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$

(ت) عُلِقَ على أجناس الزرنيخ المتبنّى بها في ماء البحر ومياه فضلات المناجم الحمضية. افترض في الحالتين أن المحلول جيد التهوية. قيم ΔG_f° مقدّرة بـ kJ mol^{-1} هي:

H_3AsO_4	- 769.3
$H_2AsO_4^-$	- 748.8
H_3AsO_3	- 640.0
$H_2AsO_3^-$	- 587.7
H_2O	- 237.2



الشكل 10.2: مخطط pE/pH لبعض أنواع الزرنيخ.

الفصل الحادي عشر

الغازات الموجودة في الماء (Gases in Water)

المواضيع المشمولة

كيف تتوّزع الغازات بين الهواء والماء

- الغازات البسيطة
- الغازات التي تتفاعل مع الماء
- القلوية وعلاقتها بالقضايا البيئية

استقصينا في الجزء الأول من الكتاب بعض طرائق تأثير الطبيعة وترانزيز الغازات الجوية في الظواهر البيئية الهامة، التي لا تقتصر على جودة الهواء في الداخل والخارج فقط، بل تشتمل أيضاً على الإشعاع عند سطح الأرض، وحتى على مناخ الأرض برمتها. ورأينا أيضاً أن الغازات حين انحلالها في قطرات الماء يمكن أن تغير تركيب المطر وأنواع الأخرى من المتساقطات الجوية. ويعُد هذا المثال الأخير، على تأثير كيمياء الهواء في كيمياء الماء، نموذجاً لسيرورات التي تربط مكونات البيئة معاً، وهو يؤكد أهمية عدم إغفال المشهد العام في الكيمياء البيئية، حتى عندما يكون الاهتمام منصباً على مكونات محدودة.

وفي هذا الفصل سوف نتحرّى طرائق أخرى تتوّزع الغازات بها بين الجو والبيئة المائية. إن جميع الغازات (على غرار الأكسجين وثاني أكسيد الكربون) والمركبات الطيارة الأخرى التي يمكن لبخارها أن يكون موجوداً بترانزيز منخفضة في الجو (على

غبار تلك التي في البنزين) تتوَّزع فيما بين الهواء والماء. ويعتمد الوصف الكمي لها على خواصها بالذات، ومنها ضغط بخارها وقابلية ذوبانها وقابليتها للتفاعل مع الماء والمكونات الأخرى للعالم المائي. ويعتمد توزُّعها بين الهواء والماء أيضًا على خواص البيئة المائية والهوائية، ومنها الظروف الجوية وتركيب المحلول المائي.

وإحدى الحالات التي تَظَهُر تكراراً الحاجة إلى التعبير عن المدى الذي ينحل به غاز موجود في الغلاف الجوي بنسبة مزج معينة في المياه الطبيعية. يمكن في كثير من هذه الحالات افتراض أن ثمة توازنًا بين الطورين. أما الحالة الأخرى المعاكسة فهي التعبير عن المدى الذي تتطاير به جزيئات طبيعية موجودة في الماء إلى الجو. إذا كان الغلاف الجوي مغلقاً ومحدود الحجم، فإن حسابات التوازن يمكن أن تكون كافية هنا أيضًا. لكن ما هو أكثر شيوعاً هو أن التطاير يحصل في الغلاف الجوي المفتوح، مثلًا، حينما يتَبَخَّر مبيد حشرات عضوي محلول في كتلة مائية وينطلق إلى الغلاف الجوي في يوم دافئ عاصف بالرياح. في هذه الظروف، لا يمكن للتوازن أن يحصل، ويتأثر معدل التطاير كثيراً بحركة الهواء والماء وبدرجة الحرارة، وبعوامل أخرى ذُكرت آنفًا. وفي هذا الفصل، لن نتطرق إلا إلى حالات التوازن فقط.

1.11 الغازات البسيطة

(Simple gases)

قانون هنري وعلاقة التوازن بين الغازات التي في الهواء والماء

(Henry's law describes the equilibrium relation between gases in air and water)

في السياق الحالي، نعرِّف الغاز البسيط بأنه غاز كالأكسجين أو النتروجين اللذين ينحلان في الماء بصيغتيهما الجزيئيتين، O_2 أو N_2 ، ولا يخضعان إلى أي تفاعلات كيميائية أخرى مع الماء. وفي حالة التوازن، يُعبر عن تركيز الغاز البسيط بعلاقة قانون هنري (Henry's law). ويقوم قانون هنري على قانون رُول (Raoult's law)، ويكون صالحًا حينما يكون التركيز في الماء صغيراً (من رتبة الملي مول أو أقل عادة). أما صيغته الأساسية فهي:

$$P_g = KX_1 \quad (1.11)$$

P_g هو ضغط الغاز الجزئي في الجو مقدراً بالـ Pa، و K هو ثابت قانون هنري مقدراً بالـ Pa () تابع لدرجة الحرارة ونوع الغاز والمذيب الذي هو الماء دائماً في السياق البيئي)، و X_1 هي النسبة المولية في حالة التوازن (وهي بلا وحدات) للغاز المنحل في الطور السائل (المائي).

وفيما يخص اهتماماتنا هنا، ثمة صيغة أكثر فائدة (وذات دقة كافية حينما تكون التراكيز منخفضة في العينات البيئية) تقوم على مقلوب المعادلة 1.11 وتستعمل الوحدات المولية للتركيز في محلول المائي:

$$[G]_l = K_H P_g \quad (2.11)$$

[$G]_l$ هو تركيز الغاز المنحل في حالة التوازن في الطور السائل (المائي) مقدراً بالـ mol L⁻¹، و K_H هو ثابت قانون هنري مقدراً بالـ mol L⁻¹Pa⁻¹، و P_g هو ضغط الغاز الجزئي في الجو مقدراً بالـ Pa، وهو نفسه المستعمل في العلاقة 1.11.

عند الرجوع إلى مصادر بيانات أخرى في سياق تطبيق قانون هنري في الحسابات البيئية من الضروري الانتباه إلى الصيغة الجبرية للمعادلة المستعملة وإلى الوحدات المستعملة للتركيز في الطورين (انظر المسألة 5.11). ويمكن تحقيق ذلك دائماً بالمعاينة الدقيقة لوحدات ثابت قانون هنري. يتضمن الجدول 1.11 قيم K_H المعروفة في العلاقة 2.11 لغازات مختلفة.

الجدول 1.11 ثوابت قانون هنري لغازات مختلفة منحلة في الماء عند 25°C

$K_H/(mol L^{-1} Pa^{-1})$	الغاز
1.3×10^{-8}	O ₂
6.4×10^{-9}	N ₂
1.3×10^{-8}	CH ₄
3.3×10^{-7}	CO ₂
1.8×10^{-5}	SO ₂
5.7×10^{-4}	NH ₃
8.6×10^{-7}	Hg
3.7×10^{-7}	CCl ₄
3.9×10^{-3}	CH ₃ COCH ₃

تركيز الأكسجين في المياه الطبيعية

(The concentration of oxygen in natural waters)

يُعتبر تركيز الأكسجين في الماء المتصل مع الغلاف الجوي المحيط أحد العوامل البيئية الشديدة الأهمية. ويمكننا حساب قيمته في حالة التوازن عند 25°C باستعمال العلاقة 2.11 وقيمة K_{H} الواردة في الجدول 1.11. لكن كي نستعمل المعادلة، يجب حساب ضغط الأكسجين الجزيئي في الغلاف الجوي الرطب الفعلي. ولفعل ذلك يجب أولاً العودة إلى الجدول 1.8 الذي يعطي نسب مزج الغازات الهامة في الجو بصيغة نسبة مؤوية. تكفي نسبة المزج المؤوية 20.9% نسبة مزج كسرية تساوي 0.209. وبناء على تعريف نسبة المزج، تعتبر هذه النسبة نسبة الأكسجين المولية في الغلاف الجوي الجاف. لكن نظراً إلى أن الغلاف الجوي على تماش مع الماء، فإن بخار الماء سوف يكون موجوداً. لذا، لوضع تقدير أولي نفترض أن نسبة المزج الجوية للماء يمكن أن تؤخذ من منحني ضغط البخار المبين في الشكل 1.8. إذا طرحنا الضغط الجزيئي للماء من الضغط الكلي، نتج الضغط الكلي الجاف (P_{dry}) لمكونات الهواء الجاف. وبضرب P_{dry} بنسبة مزج الأكسجين، نحصل على ضغط الأكسجين الجزيئي في الغلاف الجوي الحقيقي.

المثال 1.11 تركيز الأكسجين O_2 في الماء

$$P_{\text{O}_2} = \overbrace{(P^{\circ} - P_{\text{H}_2\text{O}})}^{P_{\text{dry}}} X_{\text{O}_2} \quad (3.11)$$

P° هو الضغط الجوي عند 25°C ، و $P_{\text{H}_2\text{O}} = 3.2 \times 10^3 \text{ Pa}$ عند 25°C .

$$P_{\text{O}_2} = (1.01 \times 10^5 - 3.2 \times 10^3) \text{ Pa} \times 0.209$$

$$= 2.04 \times 10^4 \text{ Pa}$$

وباستعمال المعادلة 2.11 ينتج:

$$[\text{O}_2]_{\text{aq}} = 1.3 \times 10^{-8} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1} \times 2.04 \times 10^4 \text{ Pa}$$

$$= 2.7 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

$$= 8.5 \text{ mg L}^{-1}$$

يُعتبر التركيز المساوي 8.5 mg L^{-1} أو 8.5 ppm عند 25°C مميّزاً للماء الغني بالأكسجين، ومن أمثلة الماء السطحي في البحيرات النظيفة أو الأنهر السريعة الجريان، أي البيئات المائية التي تظهر في الجزء العلوي من مخططات pE / pH . وتحصل قيمة pE المنخفضة عندما يُستهلك الأكسجين، وسوف نرى في الفصل 15 أن ذلك شائع كثيراً في المياه التي تحتوي على كميات كبيرة من المادة العضوية القابلة للتفسخ. ويمكن لكثير من الظواهر الطبيعية أو الأنشطة البشرية أن تؤدي إلى تلك الحالة، ومنها على سبيل المثال ما يحصل في المستنقعات أو في التجمعات المائية التي ترمي فيها فضلات عضوية غير معالجة.

إن من المهم أن ننتذر في الحالات الأخرى، التي تكون فيها نسبة مزج الغاز هي المعطاة، كما في المثال السابق، أن تلك الحسابات تتطابق على الغلاف الجوي الجاف. ولجعل الحسابات دقيقة، يمكن إدخال تصحيح في ضغط الماء الجزيئي على غرار ما فعلناه هنا. لكن نظراً إلى أن هذا التصحيح صغير (نحو 3% في مثاناً) فإنه غالباً ما يُهمل.

تزداد قيمة ثابت هنري، ومن ثم قابلية انحلال (solubility) للأكسجين (ومعظم الغازات الأخرى) في الماء، مع انخفاض درجة الحرارة. هذا يعني أن تطاير الأكسجين من الماء ماص للحرارة، وأن انحلاله ناشر للحرارة، وهذا ما يحصل طبعاً. عند 5°C ، تساوي قابلية انحلال الأكسجين نحو 12.4 mg L^{-1} ، في حين أنها تساوي 7.5 mg L^{-1} عند 30°C . وتعتمد قابلية الانحلال أيضاً على قوة المحلول الأيونية، وهي أقل إلى حد ما ضمن ظروف الملوحة العالية (ماء البحر).

الأكسجين الجزيئي في ماء البحر

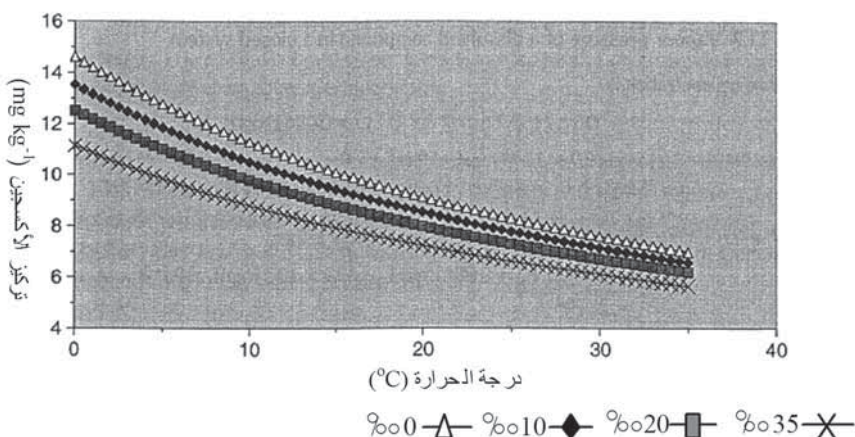
(Molecular oxygen in sea water)

تقع تركيز الأكسجين الجزيئي، ذلك الجنس الهام المنحل في الماء، الذي لم يُذكر في الجدول 1.9، بين 5.7 وأكثر قليلاً من 14.5 mg kg^{-1} ، تبعاً لكل من درجة الحرارة والملوحة (عُرِفت الملوحة في الفصل 10). وتحصل القيم المنخفضة عندما تكون الملوحة 35‰ ودرجة الحرارة 35°C ، في حين أن القيم العالية تحصل عندما تقترب الملوحة من 0‰ وتقترب درجة الحرارة من 0°C . طبعاً، بيئات مصبات الأنهر هي التي تتغير فيها الملوحة وتغيّرات كبيرة ترافقها أكبر التغيّرات في تركيز الأكسجين. أما

في البحر، حيث يمكننا اعتبار الملوحة ثابتة عند نحو 35‰، فإن تغيرات درجة الحرارة وحدتها هي التي تحدد مقدار قابلية انحلال الأكسجين في الماء. يقترب تركيز الأكسجين في مياه المحيطات من 11 mg kg^{-1} عند 0°C (الشكل 1.11). لكن ملوحة ماء البحر تجعل حسابات قانون هنري التي أجريت آنفًا غير ملائمة تمامًا لتحديد تركيز الأكسجين بدقة. لذا طور بنسون (Benson) وكراوس¹ (Krause) معادلة لحساب قابلية انحلال الأكسجين في ماء البحر:

$$\ln C_s = A + B/T + C/T^2 + D/T^3 + E/T^4 - S \times (F + G/T + H/T^2)$$

وحدات C_s هي $\mu\text{mol kg}^{-1}$ ، و T هي درجة الحرارة بالكلفن، و S هي النسبة الألفية للملوحة، وثوابت المعادلة تساوي: $A = -1.3529996 \times 10^2$ ، $D = 1.243678 \times 10^{10}$ ، $C = -6.637149 \times 10^7$ ، $B = 1.572288 \times 10^5$ ، $G = -1.2142 \times 10^1$ ، $F = 2.0573 \times 10^{-2}$ ، $E = -8.621061 \times 10^{11}$ ، $H = 2.3631 \times 10^3$.



الشكل 1.11: تغيرات تركيز الأكسجين في ماء البحر.

Bruce B. Benson and Daniel Krause, Jr., "The Concentration and Isotopic ¹⁸O Fractionation of Oxygen Dissolved in Freshwater and Seawater in Equilibrium with the Atmosphere," *Limnology and Oceanography*, vol. 29, no. 3 (1984), pp. 620-632.

استعمال قانون هنري لإجراء حسابات عكسية

(Henry's law used for "reverse" calculations)

يمكن استعمال قانون هنري بطريقة عكسية أيضاً لتحديد ضغط البخار لغاز فوق الماء يحتوي على مادة كيميائية طيارة. خذ إناءً مغلقاً غير ممتئ فيه mL 100 من محلول مائي يحتوي على g 0.5 من الخلون .acetone

المثال 2.11 ضغط بخار مركب منحل في الماء في منظومة مغلقة

يساوي تركيز الخلون :

$$0.5 \text{ g} / (58.1 \text{ g mol}^{-1} \times 0.1 \text{ L}) = 0.0861 \text{ mol L}^{-1}$$

وتساوي قيمة K_H للخلون $3.9 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1}$. ويعطي تركيز الخلون بـ:

$$[\text{AC}]_{\text{aq}} = K_H P_{\text{ac}} \quad (4.11)$$

حييند يساوي ضغط بخار الخلون فوق محلول في حالة التوازن:

$$P_{\text{ac}} = [\text{Ac}]_{\text{aq}} / K_H = 0.0861 \text{ mol L}^{-1} / 3.9 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1}$$
$$= 22 \text{ Pa}$$

وفقاً لما ذكرناه آنفاً، افترضنا في حسابات قانون هنري العكسية هذه حالة التوازن، ولا يمكن اعتمادها عندما يحصل التبخر في جو مفتوح دائم التبدل. وثمة عوامل أخرى تحد أيضاً من قيام حالة التوازن. فتغلغل بعض الغازات، من قبيل الأكسجين والنتروجين وثاني أكسيد الكربون والميثان وأكسيد النتروز، في طبقة السائل السطحية المتماسة مع الغلاف الجوي المحيط يتصرف بالبطء ويحدد معدل الانتقال من الغلاف الجوي إلى الماء، في حين أن الانتشار ضمن الطور الغازي يحدد معدل التفاعل في حالة ثاني أكسيد الكبريت وثالث أكسيد الكبريت وكلور الهدروجين. وفي جميع الحالات، يعتمد معدل تحقيق التوازن على درجة التماس بين الطورين.

تمثل المسألة التالية حالة يكون فيها الحساب العكسي صحيحاً بسبب طبيعة الغلاف الجوي المغلقة.

المثال 3.11 ضغط بخار الإثيلين الثلاثي الكلور تحت سطح التربة

الإثيلين الثلاثي الكلور ($\text{CHCl}=\text{CCl}_2$) مذيب هام واسع الاستعمال في صناعتي الكهرباء والإلكترونيات لإزالة الشحوم عن القطع بعد إنتاجها. وقد أدى التخلص منه برميه على الأرض من دون حذر إلى تلوث كثير من مصادر المياه الجوفية في مختلف أنحاء العالم.² يساوي ثابت³ قانون هنري لإثيلين ثلاثي الكلور $\log K_{\text{H}} = 1.03$ عند 25°C (وحدات K_{H} هي L atm mol^{-1}). في حالة ماء جوفي يحتوي على 450 ppm من إثيلين ثلاثي الكلور، احسب الضغط الجزئي مقداراً بـ Pa للإثيلين الثلاثي الكلور في مسامات التربة المجاورة الممتنة بالهواء.

$$\text{حوّل أولاً قيمة } K_{\text{H}} \text{ المعطاة بـ } \text{L atm mol}^{-1} \text{ إلى قيمة مقدّرة بـ } \text{mol}^{-1} \\ \log K_{\text{H}} = 1.03 \Rightarrow K_{\text{H}} = 10.7 \text{ L atm mol}^{-1}$$

$$K_{\text{H}} = 1 / (101325 \text{ Pa atm}^{-1} \times 10.7 \text{ L atm mol}^{-1}) = 9.26 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1} \\ \text{ثم حوّل التركيز في الماء المقدّر بـ ppm إلى قيمة مقدّرة بـ } \text{mol L}^{-1} \text{. تساوي الكتلة} \\ \text{المولية لإثيلين ثلاثي الكلور : } 131.4 \text{ gmol}^{-1}$$

$$450 \text{ ppm} = 450 \text{ mg L}^{-1} = 3.4 \text{ mmol L}^{-1} = 3.4 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$$

ثم استعمل العلاقة 2.11 لحساب الضغط الجزئي:

$$P_{\text{g}} = [G]_{\text{l}} / K_{\text{H}} \quad \text{أو} \quad [G]_{\text{l}} = K_{\text{H}} P_{\text{g}}$$

$$P_{\text{TCE}} = 3.4 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1} / 9.26 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1} = 3700 \text{ Pa}$$

إن شرط التوازن صحيح في هذه الحالة لأن أجواء عمق التربة مستقرة جداً وتتبادل الهواء مع الغلاف الجوي المفتوح في الأعلى شديد البطء.

² الإثيلين الثلاثي الكلور TCE هو ملوث رئيسي للمياه الجوفية في موقع مختلف في الولايات المتحدة. وللاطلاع على وصف البرنامج Superfund Program لتنظيف تلك الموقع، انظر: <<http://www.epa.gov/superfund/>> .

³ René P. Schwarzenbach, Philip M. Gschwend and Dieter M. Imboden, *Environmental Organic Chemistry* (New York: Wiley, 1993).

النقطة الرئيسية 1.11 يُعبّر عن علاقات التوازن بين الأجناس الغازية والقابلة للانحلال في الماء المكونة من مركبات طيارة بواسطة قانون هنري. وفي حالة الأجناس البسيطة، أي التي لا تتفاعل مع الماء، يكفي هذا القانون لحساب التوزُّع في حالة التوازن. وينتمي كثير من المركبات العضوية إلى فئة الأجناس البسيطة.

2.11 الغازات التي تتفاعل مع الماء

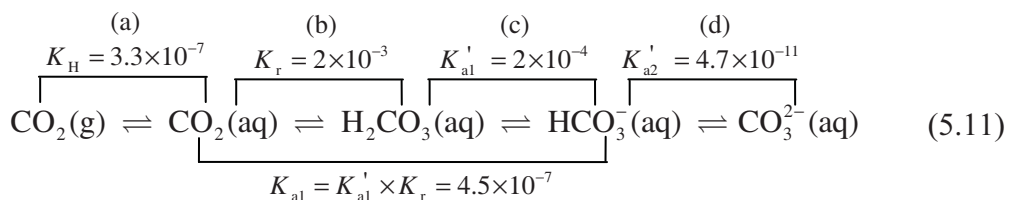
(Gases that react with water)

(Carbon dioxide in water)

ثاني أكسيد الكربون في الماء

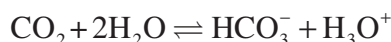
ينتقل كثير من الغازات ذات الأهمية البيئية، ومنها ثاني أكسيد الكبريت والأمونيا، مع الماء حين انحلالها فيه، وهذا يمكن أن يزيد قابليتها للانحلال بمقدار كبير جداً مقارنة بما يمكن تقديره بحسابات قانون هنري الأساسية. لذا يجبأخذ تأثير تلك التفاعلات في الحسبان حين حساب قابلية الانحلال. ولعل أهم الأمثلة البيئية للغاز المتفاعله هو ثاني أكسيد الكربون. فحينما ينحل في الماء يتفاعل مؤدياً إلى ظهور أربعة أجناس مختلفة (المعادلة 5.11)، هي أجناس الكربونات. يتطلب حساب قابلية الانحلال الكلية لثاني أكسيد الكربون والتراكيز الإفرادية لأجناس الكربونات تعديل حسابات قانون هنري البسيطة.

إن إجراء الحساب يقتضي النظر إلى سلسلة التفاعلات المبنية في العلاقة 5.11:



- تصف الخطوة (a) التوازن بين ثاني أكسيد الكربون الجوي والمنحل الذي يعبر عنه قانون هنري.

- والخطوة (b) هي حالة التوازن بين ثاني أكسيد الكربون المنحل وصيغته المائية H_2CO_3 . ويُعبر عن مدى هذا التوازن بـ $K_r = [\text{H}_2\text{CO}_3]/[\text{CO}_2(\text{aq})] = 2 \times 10^{-3}$.
- وتصف الخطوة (c) فقد أول بروتون من H_2CO_3 .
- تشير القيمة الصغيرة لثابت التوازن في الخطوة (b) إلى أن معظم الحمض غير المتفاكم موجود فعلاً على شكل $\text{CO}_2(\text{aq})$. لذا، عندما نصف الطريقة التي يعمل بها ثاني أكسيد الكربون في الماء عمل الحمض نستعمل عادة $K_{\text{a}1}$ الذي يضم الخطوتين (b) و (c) والذي يُعبر عنه بـ K_r و $K_{\text{a}1}$ لوصف فقد أول بروتون من H_2CO_3 ، ونكتب التفاعل بالصيغة التالية:



- وتعبر الخطوة (d) عن فقد البروتون الثاني الموجود في الحمض الكربوني. وهذا يستكمل سلسلة الخطوات المتعلقة بالصيغ الغازية والمائية لثاني أكسيد الكربون، وفقاً للمبين آنفاً.

حساب قابلية ثاني أكسيد الكربون والأجناس ذات الصلة به للانحلال في الماء

(Calculating the solubility of carbon dioxide and related species)

يُجرى حساب قابلية ثاني أكسيد الكربون للانحلال في الماء كالتالي. في الجو الرطب، حيث تساوي نسبة مزجه 378 ppmv، يساوي ضغطه الجزيئي (عند 25°C) ما يلي:

$$P_{\text{CO}_2} = (1.01 \times 10^5 - 3.2 \times 10^3) \times 378 \times 10^{-6} \text{ Pa} = 36.9 \text{ Pa}$$

وباستعمال المعادلة 2.11، يُحسب تركيز $\text{CO}_2(\text{aq})$:

$$[G]_l = [CO_2(aq)] = 3.3 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1} \times 36.9 \text{ Pa} = 1.2 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$$

وتحدد تركيز أجناس الكربونات المائية الأخرى باستعمال العلاقات المألوفة في المركبات الحمضية-القواعدية. وفي هذه الحسابات وغيرها، تدل الحاصلتان القائمتان الزاوية [] على التركيز المولى المائي، وهو تقرير لأنشطة المذكورة في الفصل 10:

$$[H_2CO_3(aq)] = K_r \times [CO_2(aq)] = 2.4 \times 10^{-8} \text{ mol L}^{-1} \quad (6.11)$$

$$K_{al} = \frac{[HCO_3^-][H_3O^+]}{[CO_2]} = 4.5 \times 10^{-7} \quad (7.11)$$

وإذا لم تكن ثمة مصادر أخرى لأجناس الحمض والكربونات غير ثاني أكسيد الكربون، كان:

$$[HCO_3^-] = [H_3O^+] = ([CO_2(aq)] \times K_{al})^{1/2} = 2.3 \times 10^{-6} \text{ mol L}^{-1} \quad (8.11)$$

$$[CO_3^{2-}] = \frac{[CO_2(aq)] \times K_{al} \times K_{a2}}{[H_3O^+]^2} = 4.8 \times 10^{-11} \text{ mol L}^{-1} \quad (9.11)$$

ونظراً إلى أن $H_2CO_3(aq)$ موجود دائماً بتركيز منخفض مقارنة بـ CO_2 ، أي بـ 0.2% من تركيز الأخير تبعاً لقيمة K_r ، فإن تركيزه لا يُحسب عادة. ويعتمد تركيزاً الجنسيين HCO_3^- و CO_3^{2-} على طبيعة محلول وعلى عامل حموضته pH. في المثال الحالي، تساوي القابلية الكلية لانحلال جميع أجناس الكربونات $1.4 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$ باعتبار $CO_2(aq)$ و $HCO_3^-(aq)$ أكثر الصيغ أهمية من الناحية الكمية.

لاحظ أن الحسابات السابقة تشير إلى أن تركيز أيون الهيدرونيوم في الماء المتوازن مع ثاني أكسيد الكربون الجوي يساوي نحو $10^{-6} \text{ mol L}^{-1}$ (العلاقة 8.11)، وهذه قيمة توافق قيمة عامل الحموضة تساوي 5.7. وهذه هي قيمة عامل حموضة المطر النظيف، أو أي ماء نقي آخر متوازن مع ثاني أكسيد الكربون الجوي، وفقاً لما ناقشناه في الفصل الخامس.

تأثير صخور الكربونات في قابلية ثاني أكسيد الكربون للإحلال في الماء (The influence of carbonate rocks on carbon dioxide solubility)

في كثير من الحالات البيئية، يحصل تماس بين الماء وثاني أكسيد الكربون الجوي وبينه وبين حجر الجير CaCO_3 أو صخور كربونات أخرى. وإذا كانت المنظومة في حالة توازن، تُحسب تراكيز جميع الأجناس الهامة في الماء وفقاً لما يلي.

$$K_{\text{H}} = \frac{[\text{CO}_2]}{P_{\text{CO}_2}} = 3.3 \times 10^{-7} \quad (10.11)$$

$$K_{\text{a1}} = \frac{[\text{HCO}_3^-][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{CO}_2]} = 4.5 \times 10^{-7} \quad (11.11)$$

$$K_{\text{a2}} = \frac{[\text{CO}_3^{2-}][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{HCO}_3^-]} = 4.7 \times 10^{-7} \quad (12.11)$$

$$K_{\text{sp}} = [\text{Ca}^{2+}][\text{CO}_3^{2-}] = 5 \times 10^{-9} \quad (13.11)$$

وفي كثير من المحاليل، يجب أن تكون الشحنة الكلية للأيونات الموجبة والسلبية متساوية. وفي الحالة الراهنة، يُعبر عن توازن الشحنات بالعلاقة 14.11 (يجب أن تتحقق قيم التراكيز توازن الشحنات):

$$2[\text{Ca}^{2+}] + [\text{H}_3\text{O}^+] = [\text{HCO}_3^-] + 2[\text{CO}_3^{2-}] + [\text{OH}^-] \quad (14.11)$$

وعندما تكون قيمة pH في المجال 6–9، يكون:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] \ll [\text{Ca}^{2+}]$$

ومن الشكل 2.1،

$$2[\text{CO}_3^{2-}] \ll [\text{HCO}_3^-], \quad [\text{OH}^-] \ll [\text{HCO}_3^-]$$

لذا تتبَّع العلاقة 14.11 إلى:

$$2[\text{Ca}^{2+}] = [\text{HCO}_3^-] \quad (15.11)$$

ومن العلاقات 10.11 و 11.11 و 12.11 ينْتَجُ:

$$[\text{CO}_3^{2-}] = \frac{K_{\text{a1}} \times K_{\text{a2}} \times K_{\text{H}} \times P_{\text{CO}_2}}{[\text{H}_3\text{O}^+]^2} \quad (16.11)$$

ومن العلاقات 13.11 و 16.11 ينْتَجُ:

$$[\text{Ca}^{2+}] = \frac{K_{\text{sp}} [\text{H}_3\text{O}^+]^2}{K_{\text{a1}} \times K_{\text{a2}} \times K_{\text{H}} \times P_{\text{CO}_2}} \quad (17.11)$$

ومن العلاقات 10.11 و 11.11 و 15.11 و 17.11 ينْتَجُ:

$$[\text{HCO}_3^-] = \frac{P_{\text{CO}_2} K_{\text{H}} K_{\text{a1}}}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{2 K_{\text{sp}} [\text{H}_3\text{O}^+]^2}{K_{\text{a1}} \times K_{\text{a2}} \times K_{\text{H}} \times P_{\text{CO}_2}} \quad (18.11)$$

ومن العلاقة 18.11 ينْتَجُ:

$$[\text{H}_3\text{O}^+]^3 = \frac{K_{\text{H}}^2 K_{\text{a1}}^2 K_{\text{a2}} P_{\text{CO}_2}^2}{2 K_{\text{sp}}} \quad (19.11)$$

وقد بيّنا آنفًا أن الضغط الجوي الجزيئي لثاني أكسيد الكربون يساوي 36.9 باسكال، وأن تركيزه المائي المتوازن يساوي $1.2 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$.

من العلاقة 19.11

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \left(\frac{(3.3 \times 10^{-7})^2 \times (4.5 \times 10^{-7})^2 \times 4.7 \times 10^{-11} \times (36.9)^2}{2 \times 5 \times 10^{-9}} \right)^{1/3}$$

$$= 5.2 \times 10^{-9} \text{ mol L}^{-1}$$

$$\text{pH} = -\log[\text{H}_3\text{O}^+] = 8.3$$

:18.11 ومن العلاقة

$$[\text{HCO}_3^-] = \frac{3.3 \times 10^{-7} \times 4.5 \times 10^{-7} \times 36.9}{5.2 \times 10^{-9}} = 1.05 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$$

:16.11 ومن العلاقة

$$[\text{CO}_3^{2-}] = \frac{4.5 \times 10^{-7} \times 4.7 \times 10^{-11} \times 3.3 \times 10^{-7} \times 36.9}{(5.2 \times 10^{-9})^2}$$

$$= 9.5 \times 10^{-6} \text{ mol L}^{-1}$$

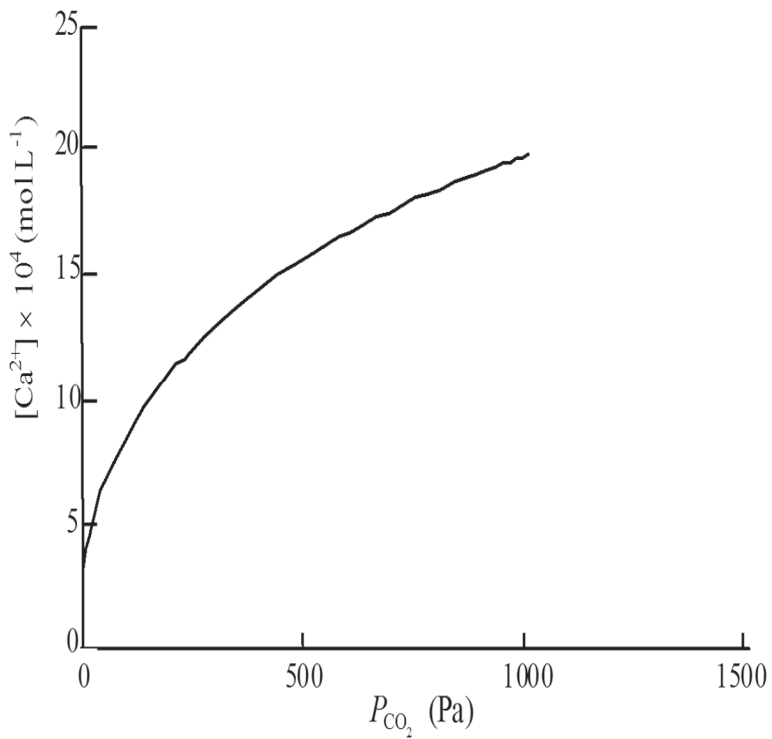
:17.11 ومن العلاقة

$$[\text{Ca}^{2+}] = \frac{5 \times 10^{-9} \times (5.2 \times 10^{-9})^2}{4.5 \times 10^{-7} \times 4.7 \times 10^{-11} \times 3.3 \times 10^{-7} \times 36.9}$$

$$= 5.3 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

تؤكّد الحسابات أنّ أهم الأجناس التي تساهُم في موازنة الكتلة هما Ca^{2+} و HCO_3^- . ويُساوي عامل حموضة المحلول 8.3. والجنسان غير المتفكّين CO_3^{2-} موجودان بتركيز منخفضة فقط. تتحقّق مَرَة أخرى أنّ هذا منسجم مع مواصفات الكربونات المعطاة في الشكل 2.1.

عندما تختلف قيمة P_{CO_2} عن القيمة الجوية، تتأثّر قابلية اتحال كربونات الكالسيوم أيضاً بما يتوافق مع ذلك. وتحصل هذه الحالة عندما يُحرّر التنفس الحيوي كميات كبيرة من ثاني أكسيد الكربون (مثلاً في التربة التي تحتوي على أعداد كبيرة من المتعضيات المكروية)، أو عندما يحصل تركيب ضوئي يُخفّض قيمة P_{CO_2} (مثلاً في تجمّع مائي تنمو فيه الطحالب بنشاط). يبيّن المنحني في الشكل 2.11 كيفية تأثير P_{CO_2} في قابلية اتحال كربونات الكالسيوم.

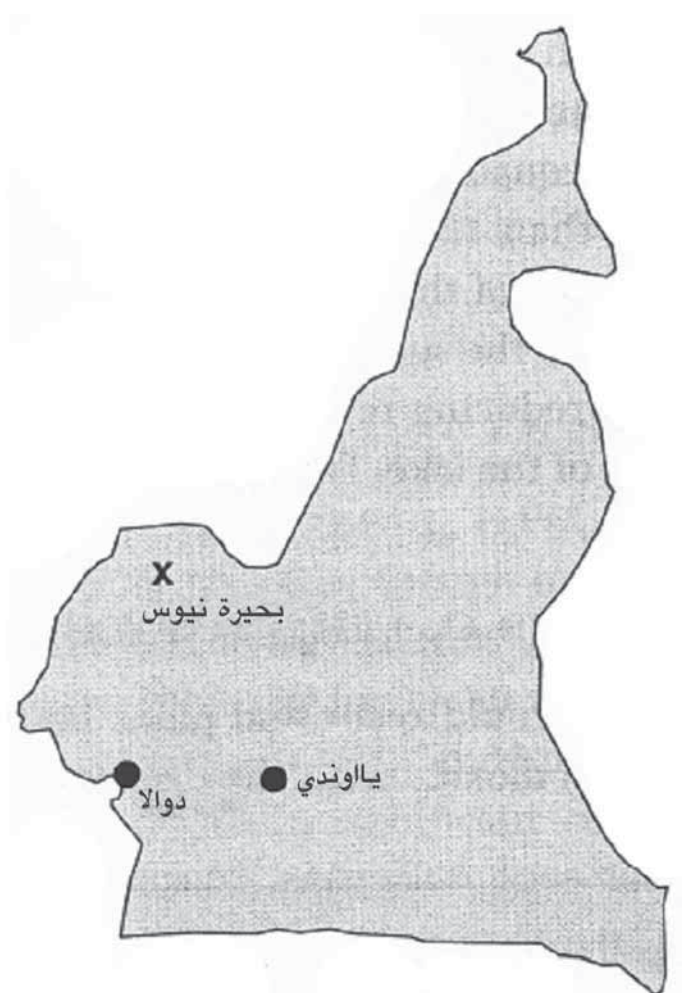


الشكل 2.11: قابلية احلال كربونات الكالسيوم بدلالة الضغط الجزيئي لثاني أكسيد الكربون في الغلاف الجوي.

بحيرة نيوس: كارثة بيئية

(Lake Nyos-an environmental disaster)

في الساعة السابعة والنصف من مساء 21 أغسطس (آب) عام 1986 تفاجأ سكان منطقة قريبة من بحيرة نيوس Lake Nyos في الجزء الشمالي الغربي من الكاميرون (الشكل 3.11) بسلسلة من أصوات الانفجارات الغريبة. وفي نفس الوقت تقريباً ظهرت غيمة بيضاء فوق سطح البحيرة وبقيت معلقة هناك. وبعد قليل، ومن دون إنذار، انطلق عمود ماء هائل إلى الأعلى من سطح البحيرة. وخلال ثوانٍ فقد جميع سكان المنطقة وعيهم. وبعد حين من الزمن استعاد البعض وعيهم، ووجدوا أن 1700 شخص قد ماتوا مع معظم قطعان الماشية.



الشكل 3.11: موقع بحيرة نيوس (×) في الكاميرون.

وغدت تلك المأساة الغامضة وغير المسبوقة موضوع استقصاء علمي كثيف. وبقي كثير من التفاصيل عمّا حدث غير واضح، إلا أنَّ المعلوم أنَّ الموت قد ترافق مع انبعاث كثيف لما يزيد على 240 000 طن من ثاني أكسيد الكربون من البحيرة.

تقع البحيرة على خط صدوع جيولوجية، وهي من نشأ بركاني. وتساوي مساحتها سطحها 1.48 km^2 ويصل عمقها إلى 210 متر، وتشابه هيئتها العمودية مخروطاً مببور

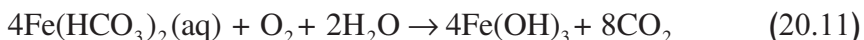
الرأس (الشكل 4.11). وتسمح فتحات التهوية الواقعة تحت الماء بدخول مستمر لثاني أكسيد الكربون بمعدل يُقدّر بـ $10 \text{ m}^3 \text{ min}^{-1}$. ويمكن للبحيرة أن تستوعب نحو 1.5 km^3 من ذلك الغاز منحلاً في الماء، ويحصل التسُبُّع فيها خلال أكثر قليلاً من 20 سنة.

ليس ثمة إجماع في الرأي بخصوص سبب انطلاق غاز ثاني أكسيد الكربون من البحيرة. إلا أن نظرية لاقت قبولاً واسعاً تقول بأن المطر البارد الذي هطل طوال عدة أيام قبل الكارثة برَّد الماء السطحي، فزادت كثافته وغرق إلى الأسفل دافعاً مياه الأعماق إلى الأعلى. وُجِد أن التركيز الأعظمي (مقدراً بـ mmol L^{-1}) لثاني أكسيد الكربون في الماء بدلالة العمق h (مقدراً بالمتر) يساوي⁴:

$$[\text{CO}_2(\text{aq})] = 40 + 2.9h$$

وهذا التركيز ممثّل بالخط المنقطع في الشكل 4.11.

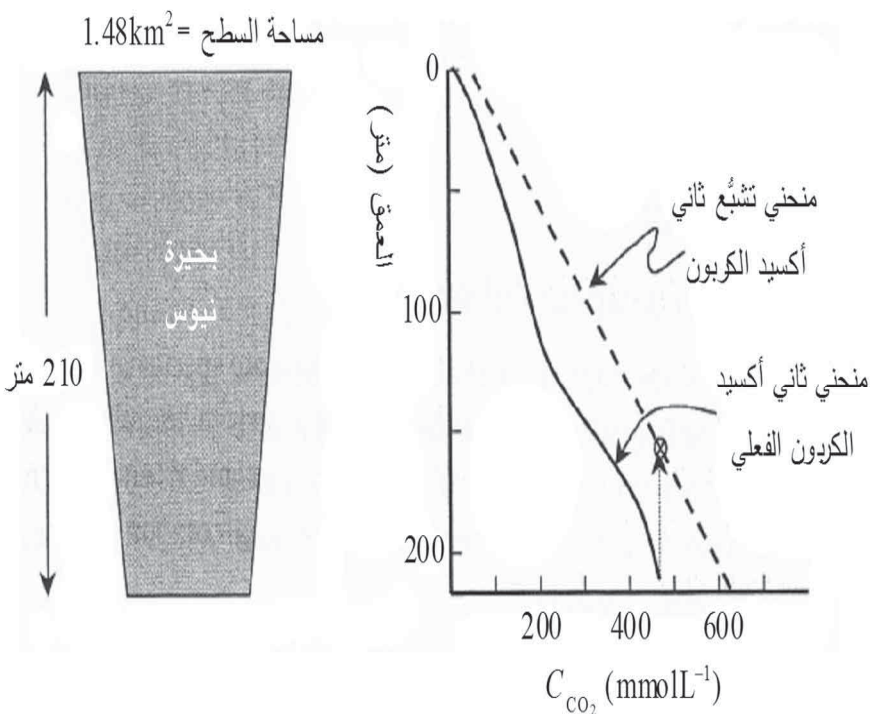
لذا، وعند العمق المساوي 200 متر، يساوي تركيز التسُبُّع لثاني أكسيد الكربون 620 mmol L^{-1} ، أما تركيزه الفعلي فساوي 475 mmol L^{-1} ، أي إنه أقل من تركيز التسُبُّع. وأما العمق الذي يساوي فيه التركيز الفعلي تركيز التسُبُّع فيساوي 150 متراً. لذا فإن أي ماء عميق يرتفع إلى مستوى أعلى من العمق 150 متراً سوف يحرّر غاز ثاني أكسيد الكربون. ويعتقد أن الانقلاب الهائل لكتلة ماء البحيرة أدى إلى طرد الغاز مع قذف الماء إلى الأعلى وعلى الشاطئ المحيط بها. وارتفاع إلى الأعلى حديد منحل بالصيغة حديد (II) من المناطق العميقه المرجعة وتأكسد مكوناً بقعة حمراء كبيرة (بقطر يساوي 200 متراً) في مركز البحيرة. ومن المحتمل أن يكون اللون الأحمر قد نجم عن أكسيد الحديد (III) المائي المتربّض:



إن ثمة قلقاً من تكرار الحادث مرة أخرى، ولذا وضع خطط للمساعدة على تحرير مستمر بطيء لثاني أكسيد الكربون من أعماق البحيرة.

Y. Nojiri, "Gas Discharge at Lake Nyos," *Nature*, vol. 346 (1990), p. 323.

4



الشكل 4.11: مقطع عرضاني لبحيرة نيوس على شكل شبه مخروط (المقياس غير مناسب مع الواقع). يُرى المنحنيان هيئة تركيز ثاني أكسيد الكربون (المنحنى المستمر) ومنحنى تشبُّه (الخط المقطعي).

النقطة الرئيسية 2.11 فيما يخص الأجناس التي تشارك في تفاعلات في محليل مائية، من الضروري استعمال علاقات إضافية إلى جانب قانون هنري بغية تحديد التركيز الكلي وتوزُّع الأجناس في الماء. والغازات ذات الخواص الحمضية-القاعدية، ومنها ثاني أكسيد الكربون، تتصف بقابلية للانحلال في الماء تعتمد على قيمة pH.

3.11 القلوية

(Alkalinity)

مقدرة الماء على تعديل الحموسة

(Acid-neutralizing capacity of water)

من المفاهيم الموجودة في كيمياء أجناس الكربونات المنحلة في الماء مفهوم القلوية (alkalinity). القلوية هي معيار لمقدرة كتلة من الماء على تعديل الحموسة، وهي هامة جداً في التنبؤ بمدى حصول الحموسة في البحيرات والأنهار. ويأخذ أحد تعاريف القلوية في الحساب المكونات الهامة القابلة للبروتونات في معظم المياه الطبيعية، وهو معطى بالمعادلة 21.11:

$$\text{alkalinity} = [\text{OH}^-] + [\text{HCO}_3^-] + 2[\text{CO}_3^{2-}] - [\text{H}_3\text{O}^+] \quad (21.11)$$

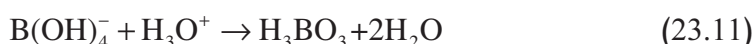
قابلات بروتونات
معطيات بروتونات

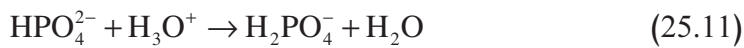
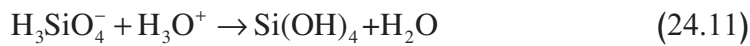
وثمة مفهوم آخر أوسع ذو صلة هو المقدرة على تعديل الحموسة (acid-neutralizing capacity ANC) التي تأخذ في الحسبان أن ثمة طيفاً واسعاً من الأجناس القابلة للبروتونات موجودة في الماء الآتي من مناشئ مختلفة.

$$\text{ANC} = \overbrace{[\text{OH}^-] + [\text{HCO}_3^-] + 2[\text{CO}_3^{2-}] + [\text{B(OH)}_4^-] + [\text{H}_3\text{SiO}_4^-] + [\text{HPO}_4^{2+}] + [\text{HS}^-] + [\text{NOM}^-] + \dots}^{\text{قابلات بروتونات}} - \underbrace{[\text{H}_3\text{O}^+] - 3[\text{Al}^{3+}] - \dots}_{\text{معطيات بروتونات}} \quad (22.11)$$

في هذا التعريف، تعبر NOM عن المادة العضوية الطبيعية natural organic matter في عمود الماء.

إن أجناس البورون والسلیکون والفوسفور والکبریت التي تستطيع الإسهام في المقدرة على تعديل الحموسة هي الأجناس التي تقع قيم عامل التوازن pK الخاصة بها في مجال تلك التي للماء الطبيعي. والتفاعلات الشائعة لتلك الأجناس هي:





أما قيم $\text{p}K_a$ فتساوي 9.14 لـ H_3BO_3 ، و 9.66 لـ Si(OH)_4 ، و 7.21 لـ H_2PO_4^- ، و 7.04 لـ H_2S . ومع أن هذه القيم قريبة جدًا من قيمة pH للمياه الطبيعية المختلفة، فإن إسهام هذه الأجناس في تعديل الحموضة في جميع الحالات تقريباً صغير لأن تراكيزها عموماً أصغر من أن يكون لها تأثير ملحوظ. لذا، في كثير من التجمعات المائية، تساوي القلوية المقدرة على تعديل الحموضة تقريباً، وهذا يعني أن الأجناس الوحيدة القابلة للبروتونات الموجودة بتركيز كبيرة هي أجناس الكربونات وأيونات الهيدروكسيل. ونظرًا إلى أن معايرة التركيز لا تميّز بين الأجناس، فإن قياسات القلوية هي في الواقع قياسات للمقدرة على تعديل الحموضة ANC. هذا طبعاً لا ينفي استعمال مصطلح القلوية غالباً بالمعنى الواسع.

تغطي قيم القلوية عادة مجالاً يمتد من أقل من 50 حتى ما يزيد على $2000 \mu\text{mol L}^{-1}$. والتجمعات المائية الموجودة في مناطق تحتوي قاعتها الصخرية على حجر الجير هي تلك التي تتصف بأكبر قيم للقلوية.

وخلالاً للأجناس الأخرى التي تدخل في حسابات ANC، يتصرف تركيز المادة العضوية الطبيعية بأنه شديد التغيير، ويشارك أحياناً بقدر جيد في تعديل الحموضة. وفي حين أن البنية الكيميائية للمادة العضوية الطبيعية تعتمد على مصدرها وتاريخها، فإن القيمة الشائعة للموضع القابلة للبروتونات على المادة العضوية الطبيعية تساوي 10 mmol g^{-1} . لذا فإن ANC الخاصة بالبحيرة التي تحتوي على $10 \mu\text{g mL}^{-1}$ من المادة العضوية الطبيعية (ولاشيء آخر من معطيات أو قابلات البروتونات) تساوي تقريباً:

$$10 \frac{\mu\text{g}}{\text{mL}} \times 10 \frac{\text{mmol}}{\text{g}} = 100 \mu\text{mol L}^{-1}$$

إن هذه القيمة ناجمة عن المادة العضوية الطبيعية فقط. ثمة في الفصل الثاني عشر صورة أكثر تفصيلاً لطبيعة المادة العضوية الطبيعية ولقباليتها لتكون قابلة للبروتونات.

القلوية بوصفها موق في الماء الطبيعي

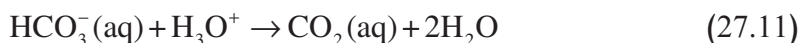
(Alkalinity as a buffer in natural water)

كيف تعمل أجناس الكربونات موقيات (buffers) في المنظومات المائية؟ للإجابة عن هذا السؤال، خذ عينتين من الماء عامل حموضة كل منها $\text{pH}=7$. العينة الأولى هي ماء صاف، والثانية تحتوي على أجناس كربونات كافية لتكوين قلوية تساوي $2000 \mu\text{mol L}^{-1}$.

إذا أضيف 1.0 mmol L^{-1} من H_3O^+ بصيغة حمض قوي إلى الماء الصافي، انخفضت قيمة pH فيه إلى 3.0. أما إذا أضيفت نفس الكمية إلى الماء العالى القلوية، غدت الحالة أكثر تعقيداً.

أولاً علينا الانتباه إلى الأجناس الموجودة في الماء قبل إضافة الحمض. عد ثانية إلى الشكل 2.1. يجب أن تكون طريقة إعداد هذا الشكل واضحة الآن. عند الانتقال من قيمة pH منخفضة إلى قيمة عالية، ثمة ثلاثة أجناس هي CO_2 ، و HCO_3^- ، و CO_3^{2-} . وتقع نقاط تقاطع المنحني على محور pH عند القيمتين $\text{p}K_{\text{a1}} = 6.35$ و $\text{p}K_{\text{a2}} = 10.33$ لمنظومة الكربونات. ويُري مخطط التوزُّع أنه في الماء ذي $\text{pH} = 7$ ثمة مقدار مهم من CO_3^{2-} ، ومقدار صغير من CO_2 المنحل، وأن معظم أجناس الكربونات تأخذ الصيغة HCO_3^- . لذا يجب أن تكون القلوية ناجمة عن HCO_3^- وحده من حيث المبدأ.

وحين إضافة 1.0 mmol L^{-1} من H_3O^+ إلى $2000 \mu\text{mol L}^{-1} (= 2.0 \text{ mmol L}^{-1})$ من HCO_3^- ، يحصل تفاعل يعطي 1.0 mmol L^{-1} من CO_2 المنحل في الماء:



ويبقى 1.0 mmol L^{-1} من HCO_3^- . الآن يمكن حساب تركيز أيون الهايدرونيوم في الماء بعد إعادة ترتيب العلاقة 7.11 :

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{K_{\text{a1}} \times [\text{CO}_3(\text{aq})]}{[\text{HCO}_3^-]} = \frac{4.5 \times 10^{-7} \times 1 \times 10^{-3}}{1 \times 10^{-3}} = 4.5 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$$

وهذه قيمة تقابل القيمة $\text{pH} = 6.35$.

لقد أدت إضافة هذا المقدار الكبير من الحمض إلى الماء الصافي إلى انخفاض قيمة pH بمقدار 4 وحدات، أي ما يعادل زيادة في تركيز أيون الهايدرونيوم بمقدار 10000 مرة. في المقابل، في حالة الماء العالى القلوية، انخفضت قيمة pH بـ 0.65 وحدة فقط، أي إن أيون الهايدرونيوم ازداد بمقدار 4.5 مرة فقط.

(Alkalinity and pH)

القلوية وعامل الحموضة

لبيان الفرق بين عامل الحموضة pH والقلوية، خذ المثالين الافتراضيين التاليين على الماء وأجناس الكربونات فقط.

المثال 4.11 قلوية عينتين بسيطتين من الماء

يساوي عامل حموضة العينة الأولى 9، وهي لا تحتوي على كربونات أو معطيات أو قابلات بروتونات. وتراكيز الأجناس الالازمة لحساب القلوية فيها هي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-9} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{OH}^-] = 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{HCO}_3^-] = [\text{CO}_3^{2-}] = 0 \text{ mol L}^{-1}$$

وتحسب القلوية باستعمال العلاقة 21.11:

$$\text{alkalinity} = [\text{OH}^-] + [\text{HCO}_3^-] + 2[\text{CO}_3^{2-}] - [\text{H}_3\text{O}^+]$$

$$= 10^{-5} + 0 + 0 - 10^{-9}$$

$$= 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$$

$$= 10 \mu\text{mol L}^{-1}$$

أما عامل حموضة عينة الماء الثانية فهو أقل قليلاً، ويساوي 8.3، إلا أن العينة تحتوي على NaHCO_3 بتركيز يساوي 0.01 mol L^{-1} . بالعودة إلى الشكل 2.1 يتبيّن أن HCO_3^- عند $\text{pH}=8.3$ هو جنس الكربونات الوحيد الهايم الموجود في الماء. لذا تساوي تراكيز الأجناس المساهمة في قلوية الماء ما يلي:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 10^{-8.3} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{OH}^-] = 10^{-5.7} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{HCO}_3^-] = 0.01 \text{ mol L}^{-1}$$

بإعادة ترتيب العلاقة 12.11 يُنجز:

$$[\text{CO}_3^{2-}] = \frac{K_{a2} \times [\text{HCO}_3^-]}{[\text{H}_3\text{O}^+]} = \frac{4.5 \times 10^{-11} \times 0.01}{10^{-8.3}} = 9.4 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$$

وبذلك تكون قلوية العينة الثانية:

$$\text{alkalinity} = 10^{-5.7} + 0.01 + 2 \times 9.4 \times 10^{-5} - 10^{-8.3}$$

$$= 0.01 \text{ mol L}^{-1} = 10000 \mu\text{mol L}^{-1}$$

من الواضح أنه برغم كون عامل حموضة العينة الثانية أقل قليلاً من عامل حموضة العينة الأولى، فإن قلويتها أعلى كثيراً.

تساعدنا هاتان الحالتان الافتراضيتان على رؤية الفرق الأساسي بين التعبير عن الخواص الحمضية القاعدية بدلالة عامل الحموضة والقلوية. يمكن النظر إلى pH على أنه عامل شدة intensity factor يُعبر عن التركيز القلوي أو الحمضي المتوفر للتفاعل مباشرة. وفي المقابل، القلوية هي عامل مقدرة (capacity factor) يُعبر عن قابلية عينة من الماء لاستدامة تفاعل بإضافة حموض أو أسّس. لاحظ أيضاً أنه يمكن للقلوية أن تكون سالبة القيمة، أي إن التحميض المتواضع قد حصل فعلاً ولم يتبقَّ مقدار ملحوظ من قابلات البروتون في الماء، بل ثمة فائض من الأجناس المعطرية للبروتونات.

قياسات القلوية ومغزاها البيئي

(Measurement of alkalinity and its environmental significance)

تُحدَّد قلوية الماء بسهولة بمعايير titration (المعايير) عينة منه بحمض. يحصل انتهاء جزء المعايرة بإضافة الكربونات إلى كربونات هدروجين، وإضافة الهيدروكسيل إلى الماء بالقرب من $pH = 8$ ، وتنتُج من هذه العملية قيمة للقلوية الناجمة عن الكربونات. وإذا استمرت المعايرة حتى $pH = 4.5$ ، يزداد أخذ كربونات الهيدروجين للبروتونات بغية تكوين ثاني أكسيد كربون مائي، وتعطى المعايرة حتى هذه النقطة قيمة للقلوية الكلية. تُقاس في هذه العملية تركيز جميع الأجناس التي تُغيّر حتى قيمة نهائية معينة لـ pH. ومع أن هذه الطريقة تُعرف عادة بأنها وسيلة لتحديد القلوية، فإنها في الواقع ليست سوى طريقة لتحديد المقدرة على تعديل الحموضة ANC.

ثمة معنى آخر لقياس القلوية بالمعايير، يُضاف إلى المعنى الذي تتطوي عليه النتيجة التحليلية. فتحميس بحيرة بوضعها الطبيعي مماثل لمعايير في سلسلة المقاسات الكبيرة، وتوصف البحيرات أحياناً بأنها جيدة الوقاية، أو في حالة انتقالية أو حمضية (الشكل 5.11) تبعاً لموقعها على "منحنى المعايرة". حينئذ تُعبر القلوية عن حجم المنطقة الجيدة الوقاية. بينما تقترب البحيرة من صنف الحالة الانتقالية، لا تكون ثمة حاجة إلا إلى قليل من التحميس الإضافي لدفعها إلى ما بعد نقطة النهاية، وإلى انخفاض حاد في قيمة $-pH$. تُعتبر هذه البحيرة شديدة الحساسية للإضافات الحمضية من المصادر الطبيعية أو ذات المنشأ البشري. إذن، البحيرات الحمضية هي تلك التي فقدت كل قلويتها، والتي تتميز بقيمة للقلوية موجبة صغيرة جداً، أو حتى سالبة.

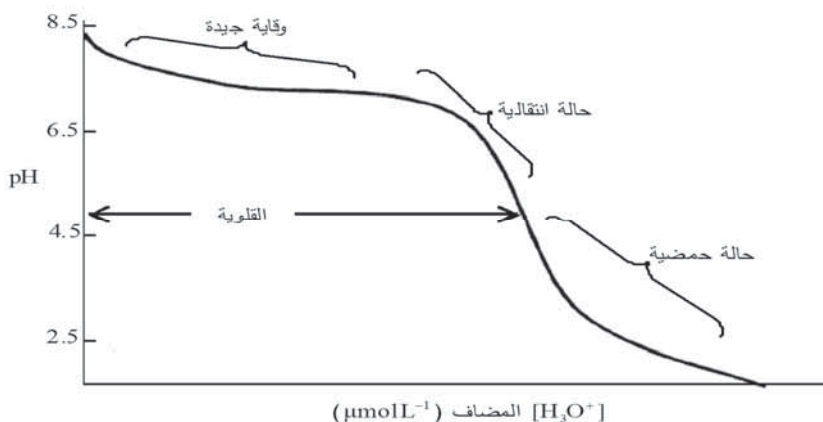
يمكن التعبير عن تصنيف الحساسية للإضافات الحمضية بدلالة الكلوية باستعمال وحدات المقدرة على قبول البروتونات $\mu\text{mol L}^{-1}$ (الجدول 2.11). تعني القيمة العالية للكلوية أنه يجب إضافة مقدار كبير من الحمض بغية إعادة البحيرة إلى المنطقتين الانتقالية والحمضية. وثمة طريقة أخرى للتعبير عن الكلوية تقوم على تفاعل تعديل الحموسة ذي أمثل التفاعل الصحيحة بين الكربونات والبروتونات، وتُعطى قيماً مقدرة بـ $\text{mg L}^{-1} \text{CaCO}_3$ أو mg mol^{-1} . في هذه الطريقة، تقوم العلاقة بين الكلوية، معبراً عنها بالمقدرة على قبول البروتونات وبكتلة كربونات الكالسيوم (الكتلة المولية تساوي 100 g mol^{-1})، على التعليل والحساب التاليين:

$$1 \text{ mg CaCO}_3 = 1000 \text{ g CaCO}_3$$

ويساوي هذا المقدار على الأساس المولي:

$$1000 \mu\text{g}/100 \text{ g mol}^{-1} = 10 \mu\text{mol CO}_3^{-2}$$

ونظراً إلى أن كل جنس كربونات قادر على تحديد أيوني هدرونيوم، فإن $10 \mu\text{mol CO}_3^{-2}$ تكافئ مقدرة على قبول $20 \mu\text{mol}$ من البروتونات. لذا فإن قلوية محلول يحتوي على $20 \mu\text{mol L}^{-1}$ من جنس قابل للبروتونات يمكن أن تُعطى أيضاً بـ $1 \text{ mg L}^{-1} \text{CaCO}_3$.



الشكل 5.11: حالة البحيرة بدلالة الخواص الحمضية-القاعدية.

الجدول 2.11 تصنیف حساسية البحیرة وفقاً لوحدات القلویة المختلفة

الحساسية	قبالت البروتونات ($\mu\text{mol L}^{-1}$)	$\text{CaCO}_3 (\text{mg L}^{-1})$	$\text{Ca}^{2+} (\text{mg L}^{-1})$
عالية	200 >	10 >	4 >
متوسطة	400-200	20-10	8-4
منخفضة	400 <	20 <	8 <

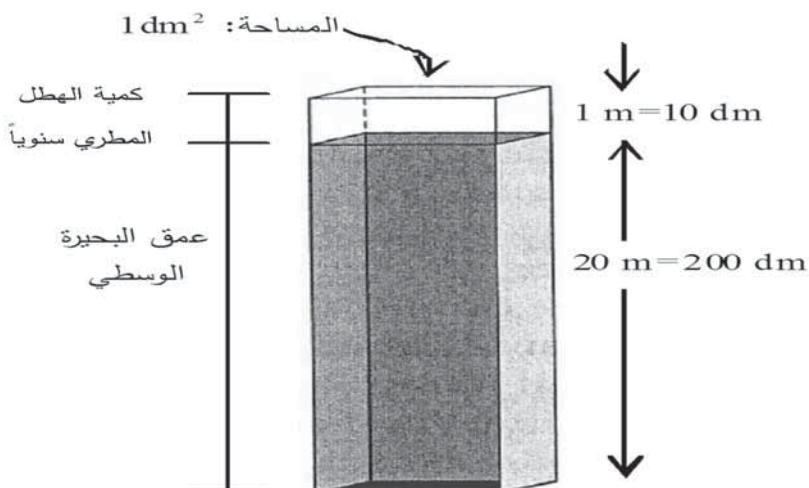
مع أنه يبدو من العرفين الآخرين أن الأجناس القابلة للبروتونات في التجمُّع المائي هي طائفة الكربونات، إلا أن الواقع ليس كذلك دائمًا. فالجنس HCO_3^- أكثر أهمية عادةً، إلا إذا كانت قيمة pH عالية جدًا.

يبين المثال التالي تتبُّؤاً بسيطًا يخصَّ بحيرة معزولة شديدة الحساسية للإضافة الحمضية. توجد هذه البحيرة في منطقة ذات قاعدة صخرية غرانิตية، حيث لا توجد أي معدنيات تحتوي على الكربونات. لقد جرى تحديد كثير من البحيرات في منطقة الحزام الكندي وفي مناطق أخرى من العالم تحقّق الخواص التالية:

القلوية مقدرة على قبول بروتونات $\text{L}^{-1} \mu\text{mol L}^{-1} = 25$ ، و $1.25 \text{ mg CaCO}_3 \text{ L}^{-1}$ العمق الوسطي 20 متراً.

مساحة السطح 37 هكتاراً (غير ضرورية للحسابات).

كمية المطر 1000 ميلي متر وسطياً في السنة. عامل حموضة وسطي $\text{pH} = 4.0$.



الشكل 6.11: عمود ذو مقطع مربع يمثل مقطعاً من بحيرة.

خذ عموداً مربع المقطع ليمثل مقطعاً من البحيرة مساحة سطحه تساوي 1dm^2 ، وفقاً للمبيان في الشكل 6.11. يساوي حجم العمود:

$$V_{\text{col}} = 20\text{m} \times 10\text{dm}/\text{m} \times 1\text{dm}^2 = 200\text{dm}^3 = 200\text{L}$$

ويحتوي هذا الحيز على $5000\mu\text{mol L}^{-1} = 200\text{L} \times 25\mu\text{mol L}^{-1}$ من معدن الحموضة البروتوني. ويساوي مقدار المطر الهاطل على السطح الأفقي لهذا المقطع من البحيرة خلال السنة معدلاً الهطل السنوي مضروباً بمساحة السطح:

$$V_{\text{rain}} = 1000\text{mm} \times 1\text{dm}^2 = 10\text{L}$$

ويحتوي هذا الحجم على $1000\mu\text{mol L}^{-1} \times 10\text{L} = 10\text{mol L}^{-1}\text{H}_3\text{O}^+$ ، أي على 1000 بروتونات.

لذا نتتبأ الحسابات بأن البحيرة سوف تصبح حمضية بعد نحو 5 سنوات. كان ثمة كثير من الافتراضات في تلك الحسابات، ومنها أن البحيرة معزولة، أي لا يصب فيها شيء ولا يخرج منها شيء، وأنه لا وجود للتأثير المتبادل مع الرسوبيات أو القاعدة الصخرية، وأنه ليس ثمة فقد للحموضة من خلال التسرب إلى المياه الجوفية. لكن في الواقع، يمكن للتصريف أن يؤدي إلى زيادة الحموضة، ويمكن لتعديل الحموضة بالتفاعلات البطيئة مع الرسوبيات والقاعدة الصخرية أن يبطئ التحميض.

وفي حين أن هذا الحساب ينطبق على البحيرات الحقيقية التي يوجد الكثير من مثيلاتها، خاصة في شمال كندا وأسكندانيا وروسيا، فإن كثيراً من البحيرات الأخرى أقل حساسية للإضافات الحمضية. توضح القيم المدرجة في الجدول 3.11 المجال الواسع لقيم قلوية التجمعات المائية في العالم.

الجدول 3.11 قيم القلوية في تجمعات مائية مختارة من العالم

القلوية ($\text{mg L}^{-1} \text{CaCO}_3$)	التجمع المائي
104	بحيرة بايكال (روسيا): بحيرة مفتوحة
110	بحيرة أونتاريو (كندا-الولايات المتحدة): بحيرة مفتوحة
225	نهر الراين (ألمانيا-حدود هولندا)
52	بحيرة فكتوريا (أوغندا-قرب جينجا)
280000	بحيرة ماجادي (كينيا): ماء سطحي

من المفيد التعليق على القيمة الشديدة الشذوذ الخاصة ببحيرة ماجادي. تقع هذه البحيرة في الجزء الأسفل من وادي ريفت في شرق أفريقيا. وهي تتغذى بماه جوفي يأتي من هطول الأمطار على المرتفعات المجاورة لها. ويُعْنِي الماء بالصوديوم والكربونات وأيونات أخرى تُنتَزَع من القاعدة الصخرية والتربة، ويزداد تركيز تلك الأجناس بسبب التبخر الناجم عن مناخ المنطقة الحار والجاف. ويترسب عليها مركب صلب يسمى ترونا trona، هو في الأصل كربونات صوديوم تساقط من الغلاف الجوي، وهذا ما جعل البحيرة بمعظمها أرضاً صلبة تتناثر فوقها أحواض من ماء شديد الملوحة يزيد عامل حموضته على 10، ولذا يتصنف بالقلوية العالية.

بحيرات أديرونداك والمتساقطات الحمضية

(Adirondack lakes and acid precipitation)

ثمة دليل واعد⁵ على أن تحميص البحيرات الناجم عن الأمطار الحمضية يمكن أن ينعكس بالتحكم في ما يصب بها من ماء حمضي. لقد بدأت البحيرات ذات الحساسية للإضافات الحمضية الواقعة في جبال أديرونداك Adirondack في شرق الولايات المتحدة بإظهار إشارات التعافي من التحميس، وذلك بعد 20 أو 30 سنة من وضع التشريعات الخاصة بانبعاثات ثاني أكسيد الكبريت موضع التنفيذ. وبحلول عام 2000،

Anonymous, "Adirondack Lakes Recovering from Acid Rain," *Environmental Science and Technology*, vol. 37 (2003), p. 202A.

أبدى ما لا يقل عن 60% من البحيرات، التي تغطي منطقة تمتد من نيويورك حتى فرجينيا، مقدرة متزايدة على تعديل الحموضة، مع زيادة وسطية على مدى 8 أعوام تساوي $y^{-1} \text{ L}^{-1} \text{ meq}$ 1.60. وتترابط زيادة المقدرة على تعديل الحموضة ترابطاً جيداً مع معدل تناقص توضع الكبريتات في البحيرات، وهذا دليل واضح على أنه مقترن بتناقص انبعاثات ثاني أكسيد الكبريت، من محطات الطاقة الكهربائية ومصانع الفولاذ، التي كانت تحملها الريح إلى البحيرات.

لكن الحدث المفاجئ إلى حد ما هو أن مستويات النترات في البحيرات في تناقص أيضاً، في حين أن انبعاثات أكسيد النتروجين NO_x وتوضع النترات في المنطقة استمرت ب معدل ثابت. وإحدى نظيرات تعليم ذلك هي أن الكبيات الكبيرة لثاني أكسيد الكربون الناجمة عن احتراق الوقود الأحفوري تزيد من نمو النباتات ضمن نطاق هطول المطر. ويرافق التركيب الضوئي المتسارع في تلك النباتات معدلات استهلاك متزايدة للنترات، وهذا ما يحد من مقدار هذا المغذي الحمضي الذي يخرج من التربة ويتراكم في البحيرات.

وقد لوحظ أيضاً أن مستويات الكربون العضوي المنحل تتزايد أيضاً في البحيرات، ولعل ذلك بسبب النمو المتزايد (والتفسخ) لكتلة الحيوية في التجمعات المائية. ووفقاً لما سوف نبيّنه في الفصل القادم، تتصف هذه المادة العضوية بقابلية تكوين معقدات مع الأيونات المعدنية المنحلة في الماء. من ناحية أخرى، وجِد الألمنيوم في البحيرات الحمضية، بمعدلات سامة للسمك أحياناً. لكن حين وجوده بصيغة مترابطة عضوياً، تقل سميتها.

النقطة الرئيسية 3.11 تُعبّر قلوية التجمّع المائي عن مقدرة الماء على تعديل ما يُضاف إليه من حمض. وتُعرَّف القلوية بدلالة نواتج تفكّك الماء وثاني أكسيد الكربون المائي. إن مقدرة الماء على تعديل الحموضة تأخذ في الحسبان أجنساً آخر تحل في الماء، منها المادة العضوية الطبيعية وبعض المركبات غير العضوية التي تستطيع أيضاً تعديل الحموضة.

مراجع للاستزادة

(Additional Readings)

1. Drever, James I. *The Geochemistry of Natural Waters: Surface and Groundwater Environments.* 3rd ed. Upper Saddle River, NJ: Prentice Hall, 1997.
2. Schwarzenbach, René P., Philip M. Gschwend and Dieter M. Imboden. *Environmental Organic Chemistry.* 2nd ed. New York: Wiley, 2003.

(Problems)

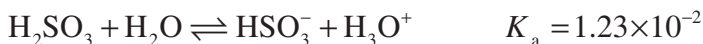
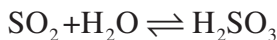
مسائل

1. تقع بحيرة نينيكانا على ارتفاع 3810 متر فوق سطح البحر في جبال الأنديز البوليفية. حدّ الضغط الجوي واحسب قابلية الأكسجين للانحلال في مائها عند درجة حرارة تساوي 5°C (يساوي ثابت هنري عند درجة الحرارة هذه $1.9 \times 10^{-8} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1}$).
2. تساوي قابلية انحلال الأكسجين في الماء 8.5 mg L^{-1} عند 25°C . ما حجم الحيز الذي يشغله 8.5 mg من الأكسجين عند P° و 25°C ؟
3. تساوي قابلية انحلال الأكسجين في الماء 7.5 mg L^{-1} عند 30°C . ويحتوي تجمّع مائي عند درجة الحرارة تلك على 7.0 mg L^{-1} من الأكسجين. ويحوّل التركيب الضوئي 1.5 mg من الكربون (على شكل ثاني أكسيد الكربون) إلى كثلة حيوية $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ في أثناء يوم حار واحد. هل مقدار الأكسجين المتكون في نفس الوقت كاف لتجاوز مقدار قابليته للانحلال في الماء؟
4. تصب محطات توليد الكهرباء، التي تُغذى بالوقود الأحفوري أو النووي، كميات كبيرة من ماء التبريد في بحيرة أو نهر. نقش معنى *التلوّث الحراري thermal pollution* ضمن سياق مضمون هذا الفصل.
5. إحدى صيغ قانون هنري المستعملة مع الأكسجين هي:

$$P_{\text{O}_2} = K_H' X_{\text{O}_2}$$

P_{O_2} هو ضغط الأكسجين في الطور الغازي، و X_{O_2} هي نسبته المولية في محلول. احسب ثابت قانون هنري K_H' عند $25^\circ C$ مقدراً بالميغا بascal.

6. إذا أدخل ثاني أكسيد الكبريت على شكل فقاعات في الماء، حصل التفاعلان التاليان:

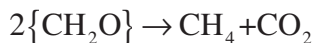


إذا كان ثاني أكسيد الكبريت SO_2 موجوداً ضمن تيار غاز بتركيز يساوي 10.9 ppbv، وكان ضغط الغاز الكلي 1 atm، وكان عامل حموضة محلول الناتج 4.89، ما قيمة ثابت قانون هنري اللازمة لثاني أكسيد الكبريت في الماء عند درجة الحرارة هذه؟

7. تساوي قابلية الأكسجين للانحلال في ماء البحر 7.9 mg kg^{-1} عند درجة حرارة تساوي $15^\circ C$ وملوحة تساوي 35‰. احسب ثابت قانون هنري K_H' في تلك الظروف.

8. يتسرّب ماء عفن من صهريج إلى التربة. وتتفاكم المادة العضوية لتعطي ثاني أكسيد الكربون. ولا يخرج الغاز من التربة، أي لا تحصل مبادلة للهواء مع الجو الخارجي. ويزداد ضغط ثاني أكسيد الكربون ويصبح 350 Pa . احسب pH ماء التربة بافتراض عدم وجود موق.

9. يتكون الميثان وثاني أكسيد الكربون ضمن ظروف غير مهواة في أرض مغمورة بالماء من خلال تخرّم مادة عضوية وفقاً للعلاقة التقريرية التالية:



احسب الضغط الكلي (P° مضافاً إليه الضغط الناجم عن الماء) عند عمق يساوي 5 أمتار. وت تكون فقاعات غاز عند ذلك الضغط وتبقى متصلة مع الماء عند سطح الترسيب مدة طويلة كافية لحصول التوازن. احسب تركيز الميثان (mol L^{-1}) في الماء عند $25^\circ C$.

10. احسب قلوية ماء في حالة توازن مع ثاني أكسيد الكربون الجوي ولا يحتوي على أنجاس أخرى باستثناء تلك الناجمة عن حالة التوازن تلك.
11. يساوي عامل حموضة عينة ماء من بحيرة هورون (إحدى البحيرات الكبرى في شمال أمريكا) 7.34، وتساوي قلويتها الناجمة عن كربونات الكالسيوم الموجودة في الرسوبيات واحسب تركيز أيونات الكالسيوم (مقداره mg L^{-1}) في الماء عند 25°C . ما هي الافتراضات التي وضعتم لإجراء الحساب؟
12. تكون نسبة مزج ثاني أكسيد الكربون في غلاف جو التربة غالباً أعلى كثيراً منها في الغلاف الجوي العادى، وذلك بسبب تنفس المتعضيات المكروية (الذى ينتج منه انبعاث ثاني أكسيد الكربون). بافتراض أن نسبة مزج ثاني أكسيد الكربون في الهواء الموجود في مسامات التربة تساوى 5000 ppmv، احسب pH محلول التربة عند 25°C بافتراض عدم وجود مصادر أخرى لمعطيات أو قابلات البروتونات.
13. يصل تركيز ثاني أكسيد الكبريت أحياناً في مدينة مكسيكو حتى $200 \mu\text{g m}^{-3}$. احسب pH المعلقات (الرذاذات) المائية الموجودة في حالة توازن مع هذا الغاز عند 25°C . وافترض في حالة أخرى أن كل ثاني أكسيد الكبريت يتآكسد في المعلقات (الرذاذات) بالأوزون فوق أكسيد الهيدروجين لتكوين حمض الكبريت. احسب قيمة pH بعد حصول هذه التفاعلات.
14. تساوي قلوية الماء السطحي في منطقة من المحيط الهندي المجاورة لكينيا $2320 \mu\text{mol L}^{-1}$ ، ويساوي تركيز الكربونات الكلية فيه $2.03 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$. احسب تركيز HCO_3^- و CO_3^{2-} ، وعامل حموضة ماء البحر هذا.

الفصل الثاني عشر

المادة العضوية في الماء

(Organic Matter in Water)

المواضيع المشمولة

نشوء المادة العضوية في البيئة المائية وطبيعتها ومغزى جودها

- نشوء وأصل المادة العضوية الموجودة في الماء
- الوظيفة البيئية للمادة العضوية
- مواد الدبال: الخواص
- مواد الدبال العضوية: التأثيرات المتبادلة

توجد المادة العضوية بصيغتها المنحلّة أو الجسيمية في كل تجمّع مائي، من مياه المحيطات حتّى المياه العذبة بشّتى أصنافها. والدليل الواضح على وجودها هو اللون البني المُصقر لل المستنقعات والبرك، وبدرجة أقل للبحيرات والأنهار. حتّى الماء "النظيف"، ومثاله الماء الموجود في أعماق بحيرة في منطقة نائية أو في قاع المحيط، يحتوي على نسبة صغيرة من المادة العضوية على الأقل بتراكيز تقع في المجال $1-3 \text{ mg L}^{-1}$.

إن معظم الطرائق التحليلية، المتبعة لقياس المادة العضوية في الماء عملياً، تُحدّد محتواه من الكربون. يوجد الكربون، وهو العنصر الأساسي في المادة العضوية، أيضاً في البيئة بوصفه مكوّناً لأجناس غير عضوية ضمن طائفة الكربونات. لذا من الضروري حين قياس محتوى الماء من الكربون أخذ الصيغ العضوية واللاعضوية في الحسبان.

يُضاف إلى ذلك أنه يمكن حدوث تحول فيما بين الأجناس المختلفة في أثناء تفاعلات من قبل التمثيل الضوئي والتنفس والتفكك المؤكسد. وكما تتوقع، فإن كثيراً من التفاعلات التي تؤدي إلى تركيب المادة العضوية أو تفككها هي تفاعلات حيوية.

يوجد الكربون في الجو بصيغة ثاني أكسيد الكربون في المقام الأول، ويوجد في الماء بصيغ مختلفة منها CO_3^{2-} و HCO_3^- ، ويوجد في الصخور الرسوبيّة بصيغة معدنيات الكربونات. ويمثل كل من تلك الأجناس مكوناً هاماً من الناحية الكمية، لكن من الماء والهواء واليابسة. أما مقادير مركبات الكربون العضوية الموجودة في تلك الأجزاء من الأرض فهي صغيرة عادة، إلا أن دورها أهم كثيراً مما توحى به تراكيزها المنخفضة. يتضمن الجدول 1.12 تقديرات للكميات الكلية للمركبات المحتوية على الكربون الموجودة في الجو والماء وعلى اليابسة. وبفضل الملحق أ-2 كتلة النباتات الحيوية الوسطية (مقداره kg m^{-2} من الكربون) بدلالة الأنواع المختلفة للبيئة الحيوية، ويرى أيضاً إنتاجية كل من تلك البيئات للكربون.

الجدول 1.12 توزُّع الكربون في البيئات الأرضية^(*)

الجو	خزان الكربون (Pg ^(**))	بيئة اليابسة
720		النباتات
	830	فضلات تربة سطحية
	60	مادة تربة عضوية
	1400	خ
	500	وقود أحفورى
5000		البيئة المائية (المحيطات)
	3	متعضيات حية
	1000	مادة عضوية منحلة
	37000	مادة غير عضوية منحلة
20 000 000		مادة كربونات رسوبيّة

^(*) البيانات مقتبسة من:

B. Bolin, "Requirements for A Satisfactory Model of the Global Carbon Cycle and Current Status of Modeling Efforts," paper presented at: *The Changing Carbon Cycle: A Global Analysis*, edited by John R. Trabalka and David E. Reichle (New York: Springer-Verlag, 1986).

· pg = petagram = 10^{15}g (**)

سؤال فرمي

قدر مساحة المستنقعات اللازمة لإنتاج كتلة حيوية تكفي لسد حاجة الفرد السنوية الضرورية من الطاقة. قد تكون المعلومات الواردة في الملحق أ-2 مفيدة في إجراء هذا التقدير.

ومع أن الصيغ العضوية للكربون لا تمثل إلا نسبة صغيرة من مجموع الكربون الكلي في الكرة الأرضية، إلا أنها جوهرية في كثير من التفاعلات، وهي تؤثر في كيمياء البيئة تأثيراً كبيراً يتجاوز كثيراً ما توحى به كتلتها. أما السيرورات التي تتكون بها المادة العضوية الحية، والتأثيرات المتباينة الكثيرة فيما بينها وبين البيئة، وطريق تفككها فيما بعد، فهي على درجة كبيرة من الأهمية. وثمة مزيد من المناقشة للعلاقات فيما بين المكونات الحيوية الموجودة في دورة الكربون على الكرة الأرضية في الفصل الخامس عشر وغيره من هذا الكتاب، أما المناقشة الحالية فتختص كيمياء الأجناس العضوية غير الحية في عمود الماء (water column).

تساعدنا الطرق المختلفة لتصنيف المادة العضوية الموجودة في الماء على فهم العلاقات بين الأنواع الكيميائية المختلفة للمادة العضوية والأصول الطبيعية أو الصناعية لمركبات معينة. تسمى المادة العضوية ذات المنشأ الطبيعي غالباً المادة العضوية الطبيعية (Natural Organic Matter (NOM)). ويمكن تقسيم المادة العضوية أيضاً إلى صنفين رئисيين: المادة العضوية المنحلية (Dissolved Organic Matter (DOM))، والمادة العضوية الجسيمية (Particulate Organic Matter (POM)).

1.12 أصول المادة العضوية الموجودة في الماء

(Origins of organic matter in water)

تأتي المادة العضوية الطبيعية من النباتات وبقايا المتعضيات المكروية في المقام الأول. وعلى اليابسة، تتمو النباتات وتتساقط أوراقها، وتموت تاركة جذورها ضمن طبقة التربة العليا وأوساخاً على سطحها. وترد البرقانات المتعضيات المكروية أيضاً ضمن التربة، وعندما تموت تتضاف كتلتها الحيوية إلى محتوى التربة من المادة العضوية. وتُعتبر

إسهامات المواد التي تفرزها متعضيات حية كبيرة وصغيرة على درجة من الأهمية الحيوية برغم صغر كمياتها. فتلك الجزيئات تؤدي دوراً هاماً حين إفرازها في منطقة مجاورة مباشرة للمتعضي المكروي أو جذر النبات، وذلك بتسهيلها تناول المتعضي المواد الكيميائية أو منعه من ذلك.

وتصبح بقايا المادة العضوية الناتجة على اليابسة، بصيغتها الأصلية أو المعدلة كيميائياً، جاهزة للانتقال من التربة إلى عالم الماء. ويحصل الانتقال عادة بسبب المطر الذي يجري أو يتسرّب عبر مسامات التربة حاملاً معه مادة عضوية جسيمية أو قابلة للانحلال إلى الجداول والبحيرات والمحيطات، أو إلى المياه الجوفية. وتمثل المادة العضوية الواردة من مصادر على اليابسة نسبة هامة من المادة العضوية الكلية، خاصة في التجمعات المائية الصغيرة التي على اليابسة.

وتكون المادة العضوية أيضاً محلياً ضمن التجمُّع المائي، وتُعتبر الأراضي المغمورة، الطبيعية والصناعية، مثالين واضحين لذلك. فالنمو الكثيف للنباتات يكون حصيرة سميكة من المادة المهوأة والجذور التي تترسب في الماء عند موتها. وتتألف الطبقة العليا من رواسب المستقعات من مادة عضوية كلياً تقريباً في مراحل مختلفة من التفكُّك، وتذهب المادة المتحللة إلى عمود الماء بصيغة منحلة أو جسيمية. وتسهل التجمُّعات المائية الأخرى التي من قبيل الأنهر والبحيرات والمحيطات نمو النباتات والحيوانات المائية، لكن بدرجة أقل، وتصبح بقايا تلك الكائنات أيضاً جزءاً من المنظومة المائية الكلية. وعلى غرار ما تفعله المتعضيات المكروية في التربة، فإنها تستوطن العالم المائي بأعداد كبيرة أيضاً، وذلك تبعاً للظروف البيئية. ويقوم بعض المتعضيات، ومنها الطحالب، بالتحليل الضوئي الذي يتطلب ضوء الشمس، ولذا تنمو في الطبقات القريبة من سطح الماء. وتوجد الجراثيم والأنواع الأخرى من المتعضيات المكروية بكثرة في الرسوبيات على وجه الخصوص. وهي جميعاً تتطلب غذاء كي تنمو وتتكاثر. وتطلق النباتات والمتعضيات المكروية المختلفة عندما تكون حية بعضاً من مفرزاتها إلى عمود الماء. وتفرز الحيوانات المكروية أيضاً مادة عضوية من أجسامها قابلة للانحلال في الماء. وعلى المستوى الشامل، يُقدَّر أن نحو 10% من الأنشطة الجرثومية في الماء موجهة لإنتاج مادة عضوية منحلة. يتضمن الملحق أ-2 معلومات عن الإنتاجية الخاصة بتكوين مركبات كربون عضوية في التجمُّعات المائية.

تصنيف المادة العضوية المائية

- الكربون العضوي OC
- المادة العضوية OM organic matter. العلاقة التقريبية: $OM \sim 1.7 \times OC$
- مادة كربون العضوية الكلية TOCM total organic carbon matter بسهولة بواسطة محلل كربون.
- مادة الكربون العضوية الطبيعية NOCM في معظم الحالات تعني مادة الكربون العضوية الكلية TOCM.

وتتعدّل البقايا العضوية الناجمة عن النباتات والحيوانات والكتلة الحيوية المكروية بعد موتها كيميائياً بسيرورات تفكّك وتركيب جديد مختلف. ويتيسّر كثير من التفاعلات التي تكون أجناساً عضوية معدلة بوجود متضيّفات مكروية حية في التربة أو الماء. ويذهب بعض الأجناس العضوية الناجمة عن التفكّك والتركيب إلى عمود الماء بصيغة منحلة أو جسمية.

وإلى جانب المصادر الطبيعية، ثمة المصادر البشرية التي تُسهم في زيادة المادة العضوية في الماء. ومن تلك المصادر كميات كبيرة من الفضلات غير المعرفة جيداً التي من قبيل مياه الصرف الصحي ومخلفات مناشر الخشب السائلة التي تُصب مباشرةً أو بعد المعالجة في الأنهر والبحيرات والبحار. وإضافة إلى الفضلات السائلة الرئيسية، تترجم عن الأنشطة البشرية أيضاً مركّبات عضوية معينة منها مواد كيميائية زراعية ودوائية ونواتج أساسية أو ثانوية للسيرورات الصناعية. ومجال أنواع هذه المواد واسع كسعة مجال الكيماء العضوية نفسها.

لكن التمييز بين المصادر الطبيعية والبشرية ليس سهلاً دائماً. فمن الواضح أن النواتج العضوية لتفكّك ورقّة نبات تقع ضمن الفئة الطبيعية، في حين أن صب حمض ثلاثي الخل النتريلي (nitrilotriacetic acid) في تيار فضلات معمل لصنع المنظفات، على سبيل المثال، هو حدث من صنع البشر بدون ريب. إلا أن ثمة حالات أخرى الحد الفاصل فيها أقلّ وضوحاً. فالكلوروفورم (ميثان ثلاثي الكلور) هو هdroوكربون مُكثّر

يُفترض عادة أنه من نواتج سيرورات صناعية فقط. إلا أنه ثبت أن ملايين الأطنان منه تتكون أيضاً من خلال تفاعلات طبيعية كل عام. وفي الواقع، جرى تحديد أكثر من 1500 نوع من الكلور العضوي (organochlorine) على أنها نواتج طبيعية موجودة في متعضيات حية. وفي حين أن كثيراً منها هو مركبات ذات كتلة مولية صغيرة من قبيل الميثان الوحيد والثلاثي الكلور والفينول الثلاثي الكلور-6,4,2، فإن ثمة أيضاً عضويات مكلورة ذات كتلة مولية كبيرة نسبياً تتكون في البيئة الطبيعية. لذا تطول لائحة الكيماويات، والعضويات المُكلورة، ذات المنشأ الطبيعي والبشري.

النقطة الرئيسية 1.12 المادة العضوية موجودة بدرجات مختلفة وبصيغة منحلة أو جسيمية في جميع المياه الطبيعية. وتأتي المادة العضوية من كل من المصادر الطبيعية والبشرية.

عندما نتكلم على كيمياء المادة العضوية الموجودة في عالم الماء، سوف ترى أن من المناسب غالباً تصنيف الأجناس في فئتين تبعاً للحجم الجزيئي:

- جزيئات منفصلة صغيرة، ومنها السكريات البسيطة أو الحموض العضوية ذات الكتلة المولية الصغيرة التي تخضع بنيتها وخصائصها الكيميائية إلى دراسة متخصصة. وتقع أيضاً في هذه الفئة أجناس ملوثة أخرى من قبيل مبيدات الحشرات الكيميائية.
- الجزيئات الكبيرة التي تُصنف على أساس خواصها البنوية العامة وقابليتها للتفاعل. ويقوم توصيف الجزيئات الكبيرة غالباً على وظائفها العملية، أي على تعريف ينجم عن إجراءات تحليلية معينة، لا على خواص بنوية جوهرية. يقع كثير من الصيغ الطبيعية للمادة العضوية في فئة الجزيئات الكبيرة، وسوف نسلط الضوء في هذا الفصل على هذه الأنواع من المركبات.

النقطة الرئيسية 2.12 يمكن العثور على أجناس عضوية معينة، بتركيز منخفض عادة، في العينات، إلا أن معظم المادة العضوية ينتمي إلى فئات مواد واسعة غير جيدة التعريف.

2.12 قضايا بيئية تخص المادة العضوية المائية (Environmental issues related to aqueous organic matter)

سمية مركبات عضوية معينة

(Toxicity of specific organic compounds)

تعتبر المادة العضوية الموجودة في الماء هامة لعدة أسباب. أولاً، يمكن للمركب أن يكون ساماً بدرجات مختلفة للمتعضيات الحية، ومنها البشر. فالمواد الهدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية (polyaromatic hydrocarbons)، وثنائيات الفنيل المتعددة الكلورة (polychlorinated biphenyles)، والدايوكسينات (dioxins) جميعها معروفة جيداً، ولقيت شهرة ودراسة واسعتين بسبب إسهاماتها في المشاكل البيئية الحقيقة والمزعومة. ومثلها، يمكن لبقايا المبيدات الحشرية الكيميائية ونواتج استقلابها أن تصل إلى الماء أيضاً. ونظرًا إلى استعمالها الواسع النطاق في الزراعة والغابات، حتى في المناطق الحضرية، يجب فهم كيفية انتقالها وتفاعلها ضمن البيئة. سوف نناقش في الفصل 20 الكيمياء البيئية الخاصة بالمبيدات الحيوية.

التفاعل مع الأجناس المائية الأخرى (Reaction with other aquatic species)

ثمة أيضاً طرائق أخرى أقل مباشرة تؤثر بها المادة العضوية في السيرورات البيئية، وهذه الطرائق تستحق الدراسة أيضاً. على سبيل المثال، يصبح القصدير غير العضوي قلويًا في البيئات المائية مكوناً مركبات من قبل قصدير أحادي المثيل ($\text{CH}_3\text{Sn}^{3+}$) وقصدير ثنائي المثيل ($(\text{CH}_3)_2\text{Sn}^{2+}$). وتعتبر سيرورة التحويل القلوي سيرورة حيوية من حيث إنها تحصل في أحشاء السمك أو بواسطة متعضيات مكروية في عمود الماء. وتتصف أجناس القصدير العضوية بأنها أكثر سمية للكائنات الحية من مركبات القصدير الأصلية غير العضوية. وتُعزى هذه السمية عادة إلى قابلية تلك المركبات للانتقال عبر أغشية الخلايا. وتصبح السمية أكبر مع تزايد عدد المجموعات العضوية ضمن السلسلة $\text{R}_n\text{Sn}^{(4-n)+}$, $n = 1-3$. وتناسب السمية عكساً أيضاً مع طول R، وتبلغ ذروتها عندما تكون R ميثيل أو مجموعة إيثيل. ثمة كثير من الأمثلة الأخرى للمركبات العضوية المعدنية ومعقدات الريبيطات المعدنية العضوية في الحالات البيئية. إن

خواص المركبات الكيميائية البيئية و خواص سمّيتها تختلف دائمًا عن تلك التي للمعادن الحرة. وفي بعض الأحيان، تتعرّز السمية، وأحياناً أخرى تنتقل بالتفاعل مع المادة العضوية ضمن البيئة المائية.

استهلاك الأكسجين

(Consumption of oxygen)

السمة البيئية الثالثة للمادة العضوية المائية، وخاصة للبقايا الجسيمة من النباتات والحيوانات والفضلات الصناعية، هي أن المادة العضوية غير الحية يمكن أن تتأكسد بالأكسجين وغيره من العوامل المؤكسدة في الماء. لذا، تتفكّك في الماء مستهلاكة الأكسجين وتاركة المنظومة المائية في حالة فقر بالأكسجين. وتؤدي حالة الفقر بالأكسجين إلى بيئة ذات عامل نشاط إلكتروني pE منخفض القيمة يمكن أن تغيّر كيمياء المنظومة برمّتها. ويولد نقص الأكسجين أيضًا إجهاداً لكثير من المتعضيات المائية ومنها السمك. وتشاهد هذه الظروف غالباً على طول المجرى المائي بدءاً من نقطة صب فضلات المادة العضوية فيه.

سوف نرى كلاً من هذه الجوانب البيئية للمادة العضوية المائية في الأجزاء التالية من الكتاب. أما هنا فسوف نتعرّى الخواص الكيميائية للجزيئات الكبيرة عموماً ذات المنشأ الطبيعي الموجودة بصيغ منحلة أو غروية أو رسوبية في البيئة المائية. وتُعتبر الجزيئات الكبيرة ذات الصلة الوثيقة ببيئة اليابسة على درجة من الأهمية أيضًا.

النقطة الرئيسية 3.12 ثمة عدة عوائق بيئية ممكنة لوجود المادة العضوية في الماء. فالمادة العضوية المائية يمكن أن تكون سامة في بعض الحالات، وهي غالباً ما تشارك في تفاعلات مع أجناس مائية أخرى، وعندما تكون موجودة بتركيز عالي، يمكن أن تؤدي إلى نقص في أكسجين الماء.

(Humic material)

3.12 مادة الدبال

مادة الدبال (humic material) هي صيغة من صيغ المادة العضوية البيئية التي تأتي من النباتات والمعضيات المكرورة. ليست مادة الدبال مؤلفة من جزيئات منفصلة محددة، بل هي مجموعة من المواد التي تتكون في التربة والماء وتستقر فيهما لتكون

مكوّناً رئيسيّاً للتجمّعات الكربونية على اليابسة (مادة تربة عضوية) وفي الماء (مادة عضوية طبيعية) (الجدول 1.12). وفي البيئة المائية، تمثّل مادة الدبّال نحو 50% من المادة العضوية المنحلّة في الماء السطحي¹، وهي موجودة بنفس القدر أيضًا في الرسوبيات العضوية. ونظراً إلى عدم إمكان تحديد جزيئات الدبّال إفراديًّا، يصنّف على أساس وظيفي في ثلاثة أصناف:

- الحمض الحنطي fulvic acid، وهو نوع من الدبّال القابل للانحلال في المحاليل المائية مهما كانت قيمة عامل حموضتها pH.
- حمض الدبّال humic acid، وهو غير قابل للانحلال في الماء في الظروف الحمضيّة (pH=2)، لكنه قابل للانحلال عند القيم العالية لـ pH.
- الدبّالين humin وهو غير قابل للانحلال في الماء مهما كانت قيمة pH.

تكون المادة الدبّالية: مسار التفكّك

(Formation of humic material-degradative pathway)

تتكوّن المواد الدبّالية من خلال سلسلة معقدة من التفاعلات المفهومة جزئيًّا. وقد وُضِعَت عدّة فرضيات عن تركيبها في الطبيعة. وتبعًا لمجموعة من الفرضيات، تتعدّل بوليميرات النباتات الحيوية بالتفكّك لتكوين النواة المركزية للمواد الدبّالية. وتنص تلك النظريات على أنّ الجزيئات الكبيرة السهلة التغيير، ومنها الكربوهدرات والبروتينات، تتفكّك في أثناء الهجوم الجرثومي عليها، في حين أنّ المركّبات المعاندة أو البوليميرات الحيوية التي من قبيل الليغنين (lignin) وجزيئات البارافين (paraffine) الكبيرة والميلاتين (melanin) والكوتين (cutin)، تتحوّل انتقائياً لتعطي مادة أولية للدبّاليين ذات كتلة مولية كبيرة. ويولّد المزيد من أكسدة هذه المواد مزيدًا من المحتوى الأكسجيني بصيغة مجموعات وظيفية من قبيل الحموضة الكربوكسيليّة، ومع استمرار السيرورة، تصبح الجزيئات صغيرة وأليفة للماء بقدر يكفي لانحلالها في القلوبيات. وفي النهاية تصبح الجزيئات أصغر وغنية بالأكسجين بقدر كافٍ لانحلال في كل من الحموض والأسّس.

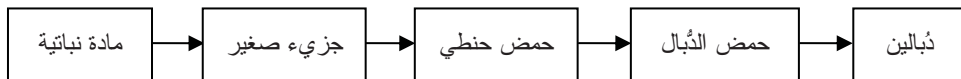
¹ على وجه التقرّيب، تتألّف ~50% المتبقية من المادة العضوية المنحلّة من حموض ذات كتلة مولية صغيرة منها حمض الحماض وحمض الليمون وحمض النمل وحمض الخل (~ 25%) ومركّبات طبيعية معظمها من الكربوهدرات (~15%) وأجناس أخرى (~10%).



تكوين المادة الدُبالية: مسار التركيب

(Formation of humic material-synthetic pathway)

وتتص فرضية أخرى تقوم على البلمرة بالتكلاف (condensation polymerization) على أن بوليمرات النباتات الحيوية تتفكك أولاً معطرية جزيئات صغيرة، ثم تتبلمر تلك الجزيئات ثانية لتعطي مواد دُبالية. وقد اقترح أن الفينولات المتعددة (polyphenols) المركبة بواسطة فطريات ومتضاعفات مكرورة أخرى، مع تلك المتحررة من التفكك المؤكسد للبيغنين، تخضع إلى بلمرة مؤكسدة. وينجم عن ذلك حمض حنطي يمكن أن يكون مادة أولية لحمض الدُبَال ثم الدُبالين (عكس نظرية التفكك).



يمكن لهذه الفرضية أن تفسّر التشابه الكبير المشاهد في المواد الدُبالية المتكوّنة من جزيئات كبيرة متوعة في بيئات مختلفة. وثمة سمات متماثلة في كل من المسارين التفككي والتركيبي، ويمكن لكتلهما الإسهام في التكوين الفعلي للمادة الدُبالية تبعاً لظروف البيئة. فمثلاً، يمكن لمسار التفكك أن يكون المسار المهيمن في الرسوبيات المبلولة وفي البيئة المائية عموماً، في حين أن ظروف التربة التي تخضع للمناخ القاري القاسي قد تُفضل طريقة البلمرة المتعددة بالتكلاف.

ومع أن السمات التفصيلية للمسار ليست واضحة تماماً، فإن تكوين المادة الدُبالية في الحالتين يتضمن تفكك مادة عضوية طازجة. وحين اكتمال سيرورات التفكك المؤكسد، تكون الناتج النهائي ثاني أكسيد الكربون والماء. حينئذ، نصف التفاعل بالصيغة المبسطة التالية:



مفترضين أن الجزء الكبير من المادة العضوية الداخلة في السيرونة ذات تركيب عنصري مشابه لتركيب المادة الكربوهدراتية. لاحظ أن هذا التفاعل الشامل هو نفسه الذي يصف احتراق الكتلة الحيوية. وتُعطي مكونات النبات العضوية الأخرى ثاني أكسيد الكربون والماء أيضاً بوصفهما الناتجين الرئيسيين للتفكيك المؤكسد. وحين طمر بقايا النباتات في التربة، يكون الأكسجين المتوفر أقل كثيراً، ويحتوي ناتج التفكك النهائي الكربون في حالته الكيميائية المرجعية. لذا فإن الطمر العميق للمادة العضوية يمثل الخطوة الأولى في تكوين أنواع الوقود الأحفوري المختلفة. وعلى مدى مدة طويلة من الزمن، يضيع معظم الأكسجين الموجود في المادة الحيوية الأصلية، ويكون الناتج النهائي مجموعة من المواد الهيدروكربونية إضافة إلى الكربون نفسه.

يمكن اعتبار المادة الدبالية المترسبة بإحدى السيرورات السابقة حالة وسيطة في السلسلة الكلية لتفاعلات التفكك أو إعادة التركيب. لكن خلافاً لكثير من الحالات الوسيطة في التفاعلات الكيميائية التي تجري في المخبر، تعتبر المادة الدبالية مادة وسيطة مستقرة، وخاصة في ظروف نقص الأكسجين. وتشير تقديرات لأعمار مواد دبالية من مصادر مختلفة أجريت بواسطة الكربون-14 إلى مجال من الأعمر يمتد من نحو 20 سنة للمادة الدبالية في الجداول حتى 500 أو 1000 سنة لتلك التي في التربة، أو أطول كثيراً لتلك المترسبة بالخت المطمور أو الرواسب الفحمية.

يُضاف إلى ذلك أنه يمكننا أن نتكهن بأن معدل التفكك، وخاصة الأكسدة، لدبالي التربة يمكن أن يتأثر بتاريخ التربة وباستعمالاتها. على سبيل المثال، ثبت أن إزالة الغابات تُسهم في زيادة ثاني أكسيد الكربون في الجو، ليس بسبب تلاشي التركيب الضوئي وانبعاث ثاني أكسيد الكربون حين حرق بقايا الغابات فحسب، بل أيضاً من انبعاث ثاني أكسيد الكربون المتزايد من دبال الغابة في أثناء تفككه.

(Composition and structure)

مكونات وبنية المادة الدبالية

يُرجى تحليل طيف واسع من المواد الدبالية أنها تحتوي عادة على الكربون والهيدروجين والأكسجين والنتروجين بالنسبة المئوية التالية:

كربون	أكسجين	هdroجين	نتروجين	عناصر غير عضوية (رماد)
60-45	45-25	7-4	5-2	5-0.5

ونظراً إلى أن نسبة الكربون غالباً ما تكون قريبة من 60%， يُستعمل عامل تقدير تقريري يساوي 1.7 لتحويل قيم الكثافة من الكربون العضوي إلى مادة عضوية. ويُستعمل هذا العامل أيضاً لصيغ المواد العضوية غير الدُّبالية في كل من الماء والتربة.

المثال 1.12 تحويل تركيز كربون عضوي من حل إلى تراكيز مواد عضوية منحلة احسب تركيز مادة عضوية منحلة في بحيرة يساوي تركيز الكربون العضوي المنحل فيها 2.3 mg L^{-1} .

يُقدر تركيز المادة العضوية المنحلة بـ:

$$1.7 \times 2.3 \text{ mg L}^{-1} = 3.9 \text{ mg L}^{-1}$$

وكما ذكرنا آنفًا، الكربون العضوي هو الذي يُحدّد تحليلاً عادة. ثمة في الفصل الخامس عشر مناقشة مختصرة لهذه الم ospطات وغيرها المستعملة لقياس المادة العضوية الموجودة في الماء.

وفي حين أن مجالات التراكيز العنصرية المذكورة آنفًا تتطبق على معظم تحاليل المواد الدُّبالية الثلاث، فإن نسب الكربون في تلك المواد المأخوذة من مصدر معين تتزايد وفق الترتيب التالي:

الحمض الحنطي > حمض الدُّبالي > الدُّباليين

أما ترتيب نسب الأكسجين في نفس مجموعة المواد فهو معاكس لهذا الترتيب.

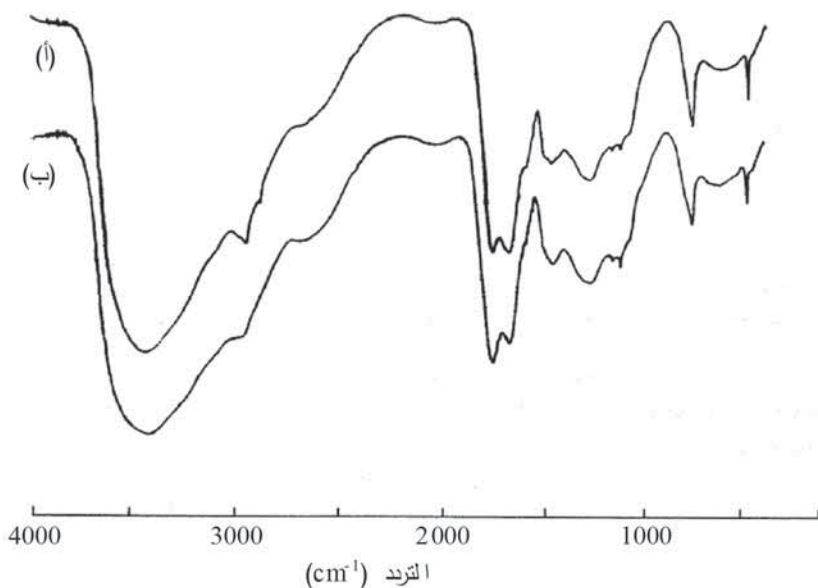
وثمة للبيئة التي تتكون المادة فيها أيضاً بعض التأثير في تركيبها، فنسبة الكربون في دُبالي التربة أكبر من نظيرتها في مواد البحيرات والمحيطات الدُّبالية. والعكس صحيح للأكسجين والنتروجين. وثمة بعض الدليل على أن نسبة الدُّباليين في المواد الرسوبيّة تزداد

مع ازدياد العمق مقارنة ببنبئي حمض الدبّال والحمض الحنطي. ويتناسب العمق مباشرة مع عمر الرسوبيات، ولذا يتجلّى عمر المادة المطمورة في نسبة للكربون أكبر. إن هذه العلاقات شائعة، لكنها لم تُرَ في كل الحالات.

ويدل وجود الأكسجين والنتروجين في المادة الدبالية على وجود مجموعات وظيفية معينة في الجزيئات الدبالية، وسوف تتحرّى الآن طبيعة هذه الطبيعة الوظيفية. إن أكثر المجموعات الوظيفية المحتوية على الأكسجين أهمية، مع المجالات الشائعة لترافقها (مقدّرة بالميلي مول من المجموعة الوظيفية للغرام من المادة الدبالية) هي الكربوكسيل (2-6) ومجموعة الهدروكسيل الفينولية phenolic-OH (4-1) ومجموعة الهدروكسيل الكحولية alcoholic-OH (1-4) والكربونيل، بصيغتي الكيتونات والكواينونات (2-6)، والميثوكسيل (0.2-1). والمجموعات الوظيفية هي موقع كثير من التفاعلات الهامة التي تشارك فيها المادة الدبالية:

- وهذه المجموعات هي التي تمكّن إفرادياً أو مجتمعة من حصول تفاعلات معينة للمواد الدبالية مع عناصر لاعضوية ومع الجزيئات العضوية الأخرى في منظومات التربة والماء.
- وتُسمّى المجموعات الوظيفية أيضاً بدور رئيسي في خواص مبادلة الأيونات في التربة والرسوبيات. وإضافة إلى وجود الأكسجين والنتروجين في المجموعات المذكورة، فإنّهما يظهران على شكل وحدات جسرية وفي بني حلقيّة.

تحصل المعلومات البنوية الكمية عن المواد الدبالية باستعمال الإجراءات الكيميائية المعتادة. يمكن استعمال طائق التحليل الطيفي ومنها التحليل الطيفي بالأشعة تحت الحمراء، والتحليل الطيفي بالرنين المغناطيسي النووي بالكربون-13، والتحليل الطيفي بالرنين المغناطيسي النووي ذي زاوية التدويم السحرية (magic angle spinning) بالكربون-13، وذلك على نحو مستقل لتحديد وجود أنماط بنوية في المادة. وإضافة إلى تأكيد وجود المجموعات الوظيفية المختلفة، تدل طائق التحليل الطيفي تلك على وجود كل من الصفتين الأليافانية والعطرية في المادة الدبالية. يُري الشكل 1.12 طيف الأشعة تحت الحمراء الذي أعطاه الحمض الحنطي وحمض الدبّال الموجودين في تربة كينيا، ويتضمن الجدول 2.12 معلومات يمكن استعمالها لتفسير هذا الطيف وغيره.



الشكل 1.12: طيف أشعة تحت حمراء (أ) لحمض الدبّال و(ب) للحمض الحنطي من تربة أخذت من موقع بالقرب من بحيرة ناكورو في كينيا. الشكل مقتبس من:

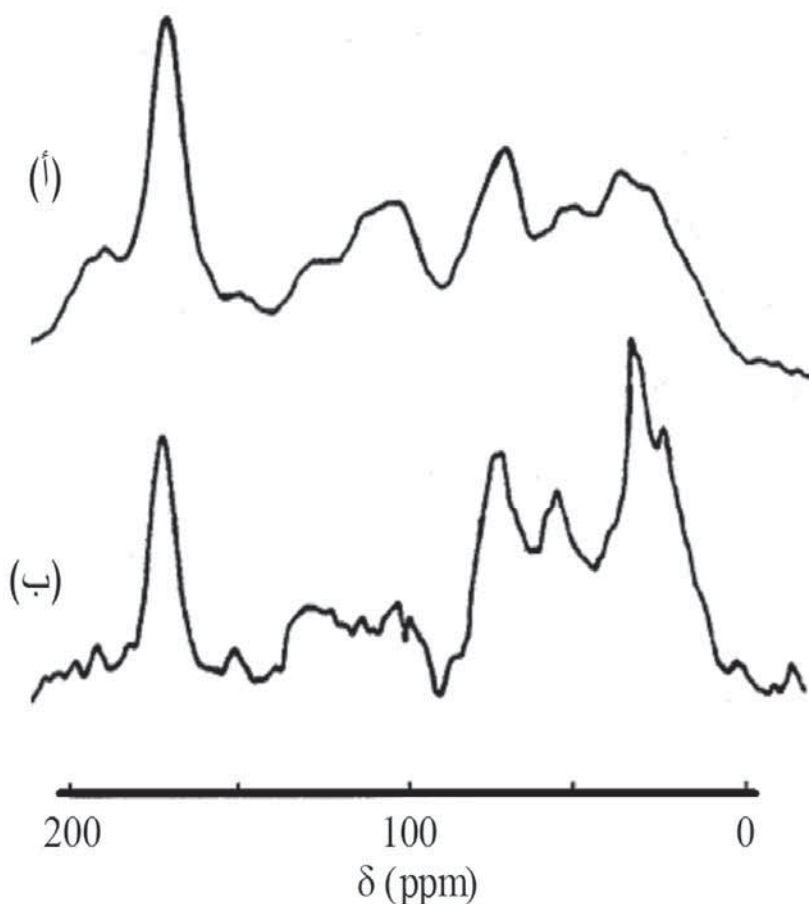
Mechah Charles Zuriels Moturi, "Studies on Humic Substances Extracted from Neutral and Alkaline Soils and Sediments from Kenya," (MSc Thesis, Queen's University, Kingston, Ontario 1991).

لقد نُشرت أطیاف أشعة تحت حمراء لكثير من عینات المواد الدبالية التي أخذت من أماكن مختلفة في شتى أنحاء العالم، وهي مشابهة بسماتها الرئيسية للطيفين المبينين هنا. وتحوي السمات المشتركة لمجالات الأشعة تحت الحمراء الخاصة بكلٌ من الحمض الحنطي وحمض الدبّال بأن جميع أنواع المواد الدبالية تتشابه كثيراً من حيث صفاتها البنوية. فالمجالات التي لوحظت تنسجم مع وجود الوحدات الكيميائية المتوقعة، ومنها مجموعات الهدروكسيل الفينولية والأليفاتية ومجموعات الكربونيل والكريبوكسيل، وثمة دليل على العطرية والروابط المزدوجة في الوحدات الأليفاتية. إلا أنه من غير الممكن الحصول على تقديرات كمية لتراثيز المجموعات الوظيفية من طيف الأشعة تحت الحمراء.

ويرى الشكل 2.12 طيف الرنين المغناطيسي النووي بالكربون-3 لنفس عينات الدبال الكينية. إن الذري العريضة والمتراكبة التي تظهر في هذين الطيفين هي من الخصائص المميزة لجميع أطيفات المواد الدبالية. ويعود هذا في المقام الأول إلى وجود أنجاس ذات مغناطيسية مؤقتة من قبيل Fe^{3+} وجدور عضوية مستقرة من مكونات التربة المتبقية في العينة. ومع ذلك فإنه ما زال بالإمكان الحصول على معلومات مفيدة، وقد جرى تحديد انتزاعات كيميائية وفق المبين في الجدول 3.12.

الجدول 2.12 بعض المجالات التي شوهدت في طيف الأشعة تحت الحمراء لحمض الدبال والحمض الحنطي

المدلول	المجال (cm^{-1})	المتصاص
اهتزازات مط للـ O-H المتراكبة بالهdroجين تولد لها المجموعات الفينولية ومجموعات الهيدروكسيل الأليفاتية.	3400	
اهتزازات مط غير متتظرة لروابط C-H الأليفاتية في وحدات CH_3 و $-\text{CH}_2-$.	2920	
امتطاط C-H متظاهر لروابط الأليفاتية في وحدات CH_3 و $-\text{CH}_2-$.	2860	
اهتزازات مط لـ C=H تتوارد من $-\text{COOH}$ وربما من الكربونيل الكيتوني.	1720	
قد يكون ناجماً عن امتطاط C=C في الحلقات العطرية، أو امتطاط غير متظاهر لـ $-\text{C=O}$ ، أو C=O متراطط بالهdroجين، أو الـ C=C متراافق مع مجموعات كربونيل أو روابط مزدوجة أخرى.	1630	
اهتزاز مط لـ C=C عطري أو تشوه لـ N-H.	1540	
اهتزاز حني للـ O-H في الكحولات وحمض الكربوكسيل والفينولات، أو تشوه H-C في مجموعات CH_2 و $-\text{CH}_3$ الأليفاتية.	1420	
امتطاط C-O وتشوه O-H في $-\text{COOH}$.	1240	
قد يكون ناجماً عن تشوه O-H وامتطاط C-O في السكريات المتعددة ومجموعات الفينول والكحول، أو الـ Si-O في الشوائب السليكاتية.	1050	
اهتزازات حني C-H عطري خارج المستوى.	940	
اهتزازات حني C-H عطري خارج المستوى.	800	



الشكل 2.12: طيف رنين مقطبيسي نووي بالكربون-13 (أ) لحمض الدبّال و(ب) للحمض الحنطي من تربة أخذت من موقع بالقرب من بحيرة ناكورو في كينيا:

Mechah Charles Zuriels Moturi, "Studies on Humic Substances Extracted from Neutral and Alkaline Soils and Sediments from Kenya," (MSc Thesis, Queen's University, Kingston, Ontario 1991).

الجدول 3.12 مدلولات الانزياح الكيميائي في طيف الرنين المغنتيسي النووي
بالكربون-13 للحمض الحنطي وحمض الدبّال^(*)

الانزياح الكيميائي (ppm)	المدلول
50-0	كربون أليفاتي مشبع غير معوض
20-10	مجموعات ميثيل طرفية
50-15	مجموعات ميثين في سلاسل ألكيل
50-25	مجموعات ميثين في سلاسل ألكيل
33-29	ميثين C: α و β و γ و δ و ϵ منمجموعات ميثيل طرفية
50-35	كربون ميثيلين ذو سلاسل ألكيل متفرعة
42-41	كربون- α -في حموض أليفاتية
46-45	R_2NH_3
95-50	كربون أليفاتي أحادي الارتباط بذرة O أو N وحدة
61-51	إسترات وإثرات أليفاتية، ميثوكسي، إثوكسي
65-57	كربون فيمجموعات C_6 , CH_2OH في متعدد السكريات
85-65	كربون فيمجموعات $CH(OH)$, حلقة C في متعدد سكريات، كربون أليفاتي مربوط بالإثر
110-90	كربون وحيد الارتباط بذرات O، كربون أنومري anomeric في متعدد سكريات أسيتالي acetal أو كيتالي ketal
160-110	كربون عطري وغير مشبع
120-110	كربون عطري غير معوض، هدروجين أريلي aryl
122-118	كربون عطري أورثوي مع كربون عطري معوض بالاكسجين
140-120	كربون عطري غير معوض وكربون عطري معوض بألكيل
160-140	كربون عطري مموَّض بـ O أو N، إثر عطري، فينول، أمينات عطرية
230-160	كربون كربونيل أو كربوكسيل أو أميد أو إستر
190-160	كربون كربوكسيل
230-190	كربون كربونيل

(*) معظم البيانات مأخوذة من:

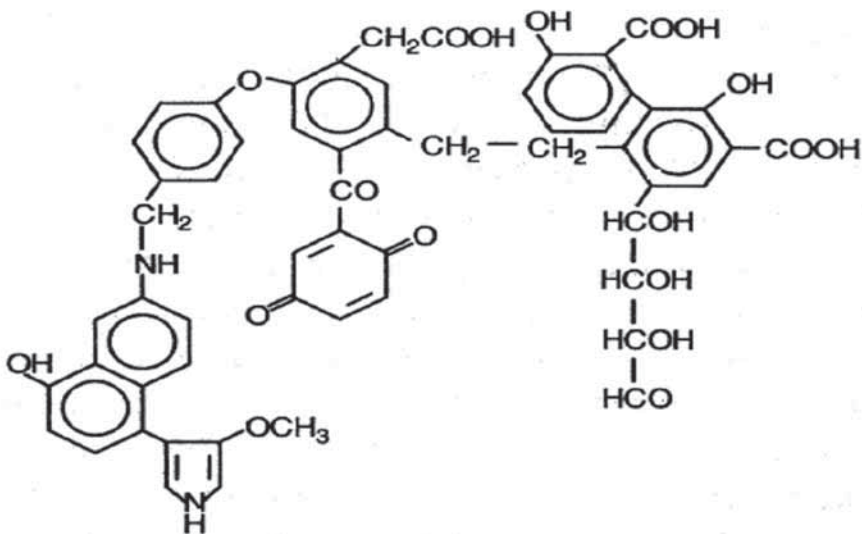
Michael H. B. Hayes, eds., [et al.], *Humic Substances II: In Search of Structure* (Chichester; New York: J. Wiley, 1989).

صحيح أن مطارات ذرى المنحنيين تعتمد على عدد ذرات الكربون في وحدة بنوية معينة، إلا أنه من غير المنصوح به إجراء تفسيرات كمية لطيف الرنين المغنتيسي النووي بالكربون-13، لأن مطال الذروة يعتمد أيضاً على البيئة المكرورية للذرات وعلى التغيرات في ظروف القياس. في الطيفين المبينين، ثمة دليل واضح على وجودمجموعات أليافانية (30 ppm) ومجموعات الكوكسيل (55 ppm) ومجموعات وظيفية من نوع الكربوهدرات (75 ppm) ومكونات عطرية (المجال العريض من نحو 100 حتى 140 ppm) ومجموعات كربوكسيلية (175 ppm). وتُبدي أطياف الرنين المغنتيسي النووي للمواد الدُّبالية المأخوذة من مصادر مختلفة في العالم سمات مشابهة.

باستعمال جميع أنواع هذه المعلومات، يصبح من الممكن تكوين فكرة عن البنية الجزيئية للمواد الدُّبالية. يُري الشكل 3.12 جزءاً من بنية افتراضية لجزيء دُبالي عام. إن جميع السمات، أي الصفة الأليافانية والعطرية والوظيفية المتغيرة والطبيعة البوليميرية، مماثلة في هذه البنية.

من الضروري طبعاً أن ندرك أن الشكل 3.12 لا يمثل جزيئاً دُباليًا معيناً، وفي الواقع ليس ثمة من شيء يمكن اعتباره جنساً دُباليًّا محدداً في أيٍ من الفئات الثلاث. وتحتاج نسب المكونات البنوية المختلفة من حالة إلى أخرى، وتحتاج الكتلة المولية أيضاً. تساوي الكتلة المولية لجزيء المبين في الشكل 1056 دالتون، وهذه الكتلة يمكن أن تكون من خصائص مواد الحمض الحنطي.

لكن إذا عزلنا عينة من الحمض الحنطي الصافي، فإنها سوف تحتوي على جزيئات ذات مجال من قيم الكتلة المولية، وينطبق نفس الشيء على عينات حمض الدُّبالي والدُّباليين. إنه لمن الصعب قياس الكتلة المولية لمادة دُبالية متعددة الوزن الجزيئي (polydisperse)، إلا أنه جرى تقدير قيم وسطية تمتد على مجال من بضع مئات الدالتونات للحمض الحنطي إلى مئات أو ألف الدالتونات للدُّباليين.



الشكل 3.12: بنية جزيء عامة لمادة دُبالية

النقطة الرئيسية 4.12 تمثل المواد الدُبالية، وهي مواد طبيعية تتشاء في الماء أو على اليابسة، نحو نصف المادة العضوية الموجودة في كثير من المياه. وتتألف تلك المواد من ثلاثة فئات من الجزيئات الكبيرة التي تتصف ب مجال من الكثافة المولية والخواص البنوية.

(Forms of humic materials)

صيغ المواد الدُبالية

توجد مجموعة المواد الدُبالية في بيئتي الماء واليابسة بصيغ وعلاقات متنوعة:

- مادة دُبالية حرة ذات صيغ قابلة أو غير قابلة للانحلال في الماء.
- مادة دُبالية معَدَّة مرتبطة كيميائياً بمعادن، أو أجناس غير عضوية أخرى من قبيل الفوسفات، أو جزيئات عضوية. وتكون المادة الدُبالية المعَدَّة إما منحلة أو جسيمية.
- مادة دُبالية مرتبطة سطحياً بروابط كيميائية مع مواد صلبة أخرى من قبيل المعدينيات الصلصالية أو أكسيد الحديد والألمونيوم. بهذه الطريقة يتغير سطح

المادة غير العضوية وتحدد خواصه الكيميائية بالغشاء العضوي إلى حد بعيد. ويمكن حينئذ للمادة الدُّبالية أن تتفاعل بطريقة مشابهة لتلك التي للمادة الصافية نفسها.

المادة الدُّبالية المائية بوصفها آخذه للبروتونات

(Aqueous humic material as a proton acceptor)

وفقاً لما ينطوي عليه الاسم، فإن الصيغة الحرّة للمواد الدُّبالية هي حموض. وتقترب صفة الحموضة إلى حد بعيد بالمجموعات الكربوكسيلاتية والفينولية. وتقع قيمة pK_a الخاصة بالنوع الأول في المجال بين 2.5 و 5 تبعاً لقرب الذرات السالبة الشحنة من مجموعات الكربوكسيل، في حين أن قيمة pK_a الخاصة بالهيدروجينات الفينولية تساوي نحو 9 أو 10. لذا تكون الكربوكسيلات حموضاً قوية بقدر يكفي لبقاءها فقيرة جداً بالبروتونات حين احلالها في الماء بتركيز منخفض. وإذا لم يكن التجمُّع المائي محمياً جيداً لأنَّه يفتقر إلى قابلات بروتونات أخرى من قبل كربونات الهيدروجين، فإن المادة الدُّبالية المنحلة سوف تحمِّض الماء ويأخذ عامل الحموضة pH قيمًا بين 5.5 و 6.5. ونظراً إلى أن عامل الحموضة المائي يبقى أعلى كثيراً من قيمة pK_a لمجموعات الحمض الكربوكسيلي، فإن المادة الدُّبالية نفسها تكون سالبة الشحنة، ويمكن أن تكون في بعض الحالات المصدر الرئيسي للشحنة السالبة في الطور المنحل. خذ المثال التالي.

المثال 2.12 إسهام المادة الدُّبالية في موازنة الشحنة في الماء

تصف عينة ماء مأخوذة من الحزام الكندي، وتحتوي على مادة دُبالية منحلة بتركيز كلٍ يساوي 8.0 mg L^{-1} بتركيز C_x قابل للقياس وفق ما يلي:

H^+	$\text{pH} = 5.88$	Cl^-	0.138 mg L^{-1}
NH_4^+	$3.6 \mu\text{g L}^{-1}$ (as N)	NO_3^-	$7.0 \mu\text{g L}^{-1}$ (as N)
Na^+	$75.9 \mu\text{g L}^{-1}$	HCO_3^-	$14.4 \mu\text{g L}^{-1}$ (as C)
K^+	$50.8 \mu\text{g L}^{-1}$	SO_4^{2-}	$59.4 \mu\text{g L}^{-1}$ (as S)
Mg^{2+}	0.124 mg L^{-1}		
Ca^{2+}	0.569 mg L^{-1}		

يجب أن يكون لأي عينة ماء تركيز متوازن من الأجناس الموجبة والسلبية الشحنة بحيث يُعطي شحنة أيونية صافية تساوي 0. (يمكنا التعبير عن الشحنة بـ mol L^{-1} تماماً على غرار ما فعله مع أي كينونة مادية). فإذا أجرينا حساباً لموازنة الشحنة في عينة الماء وجدنا أن ثمة زيادة كبيرة في الشحنة الموجبة. يحتوي الجدول التالي على الشحنة المحسوبة لكلٌّ من الأيونات الموجبة والسلبية:

الشحنة ($\mu\text{mol L}^{-1}$)	التركيز ($\mu\text{mol L}^{-1}$)	
1.3	1.3	H^+
0.2	0.2	NH_4^+
3.3	3.3	Na^+
1.3	1.3	K^+
10.2	5.1	Mg^{2+}
28.4	14.2	Ca^{2+}
44.7		الشحنة الموجبة الكلية
3.9	3.9	Cl^-
0.5	0.5	NO_3^-
1.2	1.2	HCO_3^-
3.8	1.9	SO_4^{2-}
9.4		الشحنة السلبية الكلية

إذا كانت الأجناس المذكورة هي الموجدة فقط، كان ثمة عدم توازن كبير في الشحنة، وكانت الشحنة الصافية $35.3 \mu\text{mol L}^{-1} - 9.4 = 25.9 \mu\text{mol L}^{-1}$. لكن نظراً إلى ضرورة حصول الاعتدال الكهربائي في محلول، يجب أن توجد شحنة سالبة موازنة مقدارها $35.3 \mu\text{mol L}^{-1}$. لتحقيق ذلك، علينا أن نضمّن الحسابات التركيز الناجم عن المادة العضوية المنحلّة التي كانت موجودة بتركيز يساوي 8.0 mg L^{-1} .

إذا كان لهذه المادة تركيز مجموعة الكربوكسيل C_{coo^-} mmol L⁻¹، وكانت الشحنة السلبية المقترنة بها:

$$8.0 \text{ mg L}^{-1} \times C_{\text{coo}^-} \text{ mmol g}^{-1} = 8 C_{\text{coo}^-} \mu\text{mol g}^{-1}$$

عند $\text{pH}=5.88$ ، أي عند نحو وحدتي pH فوق قيم pK_a المعتادة، تتوقع أن يكون نحو 100% من مجموعة الكربوكسيل خالياً من البروتونات. لذا، وبافتراض أن الشحنة السلبية اللازمة سوف تأتي كلّياً من المادة العضوية، ينتج:

$$8C_{\text{coo}^-} = 35.5 \mu\text{mol L}^{-1}$$

أي:

$$C_{\text{coo}^-} \sim 4.4 \mu\text{mol g}^{-1}$$

يساوي التركيز المحسوب لمجموعات الكربوكسيل في المادة العضوية المنحلة $4.4 \mu\text{mol g}^{-1}$ ، وهذا تركيز معقول جداً ضمن المجال المعتمد لمادة دبالية يقع تركيزها في المجال $2-6 \mu\text{mol g}^{-1}$. يجب تأكيد أن هذا النوع من الحساب هو حساب تقريبي، لأن ثمة إمكان لوجود أخطاء مترتبة بالقياسات التحليلية يؤدي مجموعها إلى ارتياح كبير في النتيجة النهائية. وقد افترضنا أيضاً أنه ليس ثمة إسهامات ملحوظة أخرى من أجناس مشحونة أخرى موجودة في الماء.

وحيثما تطرّقنا إلى مفهومي القلوية والمقدرة على تعديل الحموضة في الفصل السابق، أشرنا إلى أن الفرق بين المفهومين يعود بمعظمـه في بعض الحالات إلى المادة العضوية. والمثال السابق يوضح ذلك، فالبـحـيرـة ذاتـ الـحـموـضـةـ الضـئـيلـةـ اـحـتوـتـ عـلـىـ تـرـكـيزـ مـنـخـضـ جـداـ مـنـ كـرـبـونـاتـ الـهـدـروـجـينـ،ـ وـأـنـ قـاـبـلـاتـ بـرـوـتـونـاتـ،ـ الـتـيـ هـيـ أـكـثـرـ أـهـمـيـةـ،ـ كـانـتـ الـمـادـةـ دـبـالـيـةـ الـمـنـحـلـةـ.ـ وـبـمـكـنـ لـمـعـاـيـرـ الـقـلـوـيـةـ الـفـعـلـيـةـ أـنـ تـشـتـمـلـ عـلـىـ جـزـءـ غـيـرـ مـحـدـدـ مـنـ الـمـادـةـ دـبـالـيـةـ الـمـنـحـلـةـ،ـ وـيـنـجـ عـدـ التـحـدـيدـ لـأـنـ قـيمـ pK_a ـ الـخـاصـةـ بـالـمـادـةـ الـدـبـالـيـةـ تـمـتدـ عـلـىـ مـجـالـ مـنـ 2.5ـ حـتـىـ 5ـ،ـ وـلـذـاـ فـإـنـ جـزـءـ أـقـطـعـ مـنـهـ يـسـتـقـبـلـ بـرـوـتـونـاتـ فـيـ أـنـتـاءـ الـمـعـاـيـرـ حـتـىـ نـقـطـةـ اـنـتـهـائـيـةـ عـنـ $pH=4.5$ ـ،ـ وـفـقـاـ لـمـاـ هـوـ مـقـرـرـ لـتـحـدـيدـ الـقـلـوـيـةـ.ـ وـمـعـ ذـلـكـ،ـ تـعـتـبـرـ الـمـادـةـ دـبـالـيـةـ أـكـثـرـ الـمـوـقـيـاتـ أـهـمـيـةـ فـيـ بـعـضـ الـبـحـيرـاتـ الـحـامـضـةـ قـلـيلاـ الـتـيـ تـحـتـويـ عـلـىـ تـرـاكـيـزـ كـبـيرـةـ لـلـمـادـةـ عـضـوـيـةـ الـمـنـحـلـةـ.

المادة الدبالية بوصفها عامل تعقيد للأيونات المعدنية

(Humic material as a complexing agent for metal ions)

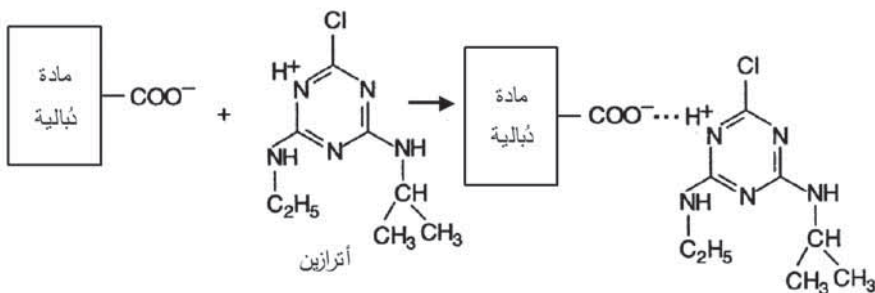
إلى جانب تأدية المواد الدبالية المنحلة دور قابلات للبروتونات وإسهامها في موازنة الشحنة في المنظومات المائية، فإنها تقوم أيضاً بالتفاعل مع المعادن الموجودة في محليل، وذلك من خلال تكوين روابط أيونية أو تكافئية. ويعُبر عن قوة التفاعل العضوي

المعدني بدلالة ثابت استقرار K_f من النمط المذكور في الفصل العاشر. وتعتمد القيمة الفعلية لـ K_f على طبيعة وعدد موقع الرابط في المادة الدبالية، وعلى خواص المعدن، وعلى عوامل بيئية من قبل عامل الحموضة وجود ربيطات منافسة أخرى. وسوف نقدم المزيد عن ذلك في الفصل التالي.

التفاعلات بين المادة الدبالية والجزيئات العضوية الصغيرة (Reactions between humic material and small organic molecules)

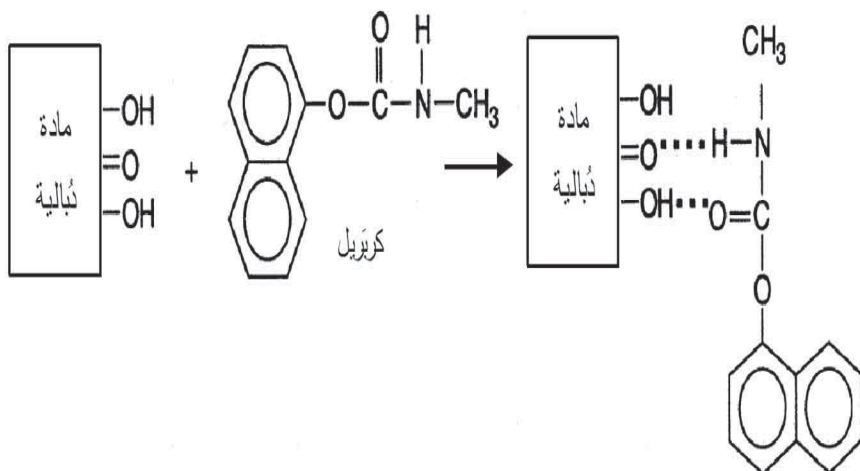
وتحتاج المواد الدبالية أيضاً التفاعل مع مركبات عضوية كثيرة معينة ناجمة عن أنشطة بشرية وتوجد في الماء والتربة. والمبيدات الحشرية العضوية هي خير مثال على ذلك. ويحصل التأثير المتبادل فيما بينها من خلال آليات عديدة. فقوى فان در فالس (van der Waals) هي دائماً مصدر للجذب الضعيف. وتحصل تأثيرات متبادلة أقوى بسبب سيرورات من قبيل السيرورات التالية:

- تفاعل بين الأجناس الموجبة الشحنة والمواقع السالبة الشحنة في المادة الدبالية (الشكل 4.12). الركيزة الموجودة في الشكل هي الأترازين atrazin، وهي مادة واسعة الاستعمال في مبيدات الأعشاب الطفيلية من فئة التريازين triazine. ضمن الظروف البيئية العادية ($pH < 8$)، يكون جزء الأترازين ذا شحنة موجبة بسبب اكتساب واحدة من حلقات النتروجين فيه بروتون، وهذا يسمح له بالتفاعل مع مجموعات كربوكسيل المادة الدبالية.



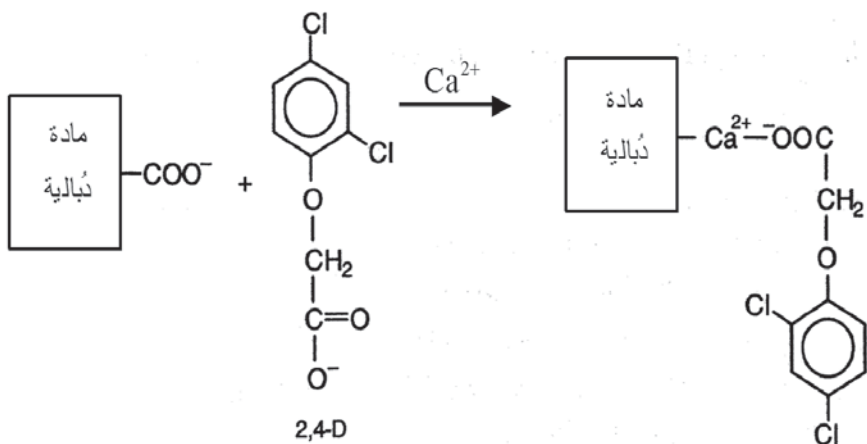
الشكل 4.12: أترازين مرتبط بمادة دبالية بقوى كهرباكية.

ربط هروجيني (الشكل 5.12). ثمة تفاعلات ربط هروجيني متنوعة ممكنة تتضمن مجموعات وظيفية تحتوي على الأكسجين والنتروجين من كلٌ من المادة الدُّبالية وجزيء المبيد الحشري العضوي. في المثال المعطى، يرتبط المبيد الحشري كربَريل بالمادة الدُّبالية بواسطة الهدروجين باستعمال ذرتين سالبتين الشحنة، هما ذرة الأكسجين وذرة النتروجين، في بنية الكَربمات (carbamate).

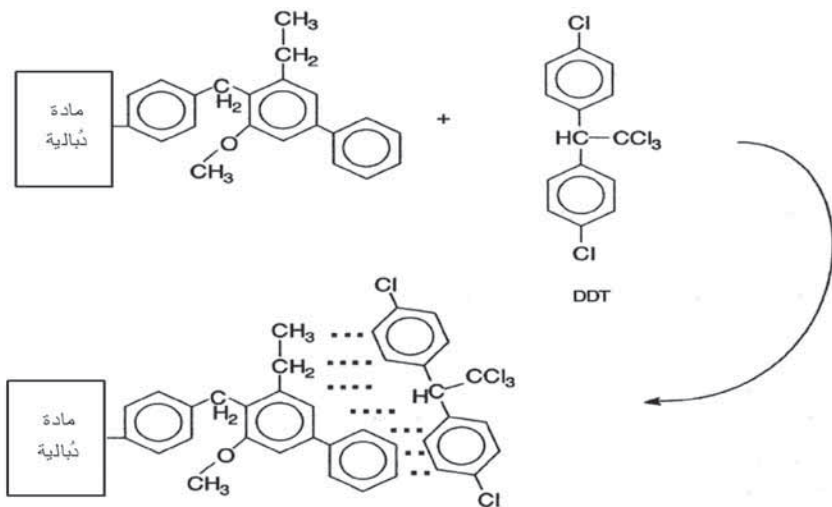


الشكل 5.12: ارتباط مبيد الحشرات كربَريل بمادة دُبالية بواسطة رابط هروجيني.

- ربط ملحي أو تبادل ربيطات (الشكل 6.12). في هذا المثال، وبافتراض قيمة قريبة من الطبيعية لـ pH وتساوي 6-8، فإن مبيد الأعشاب فينوكسي الكلور (chlorophenoxy) المكون من حمض خل فينوكسي ثانوي الكلور 2,4-dichlorophenoxy acetic acid (2,4D) مجموعته الكربوكسيلية حالياً من البروتونات، على غرار حالة كربوكسيلات المادة الدُّبالية. عندئذ تصبح المعادن الانتقالية، أو حتى الأيونات الموجبة الشائعة، التي من قبيل Ca^{2+} والتي توجد في المنظومات المائية التي من قبيل الماء الموجود ضمن التربة الحاضنة، قابلة لتكوين جسر معدني أو وصلة ملحية، فيرتبط مبيد الأعشاب بالمادة الدُّبالية المنحلّة أو الجُسّيمية.



الشكل 6.12: ربط المبيد الحشري المكون من حمض خل فينوكسي ثانوي الكلور-4،2 بالمادة الدُبالية بواسطة جسر من أيون معدني.



الشكل 7.12: ربط المبيد الحشري د.د.ت. بمادة دُبالية بواسطة التأثيرات المتبادلة النفورة من الماء. المبيّن في الشكل تحديداً هو جزء نفور من الماء بطيئته من جزيء مادة دُبالية.

- تأثيرات متبادلة نفورية من الماء (الشكل 7.12). فيما يخص الجزيئات غير المستقطبة التي من قبيل المبيد الحشري الشهير (والخلافي) إيثان ثلاثي كلور ثانوي فينيل ثلاثي الكلور (المعروف بالـ د.د.ت.). (dichlorodiphenyltrichloroethane (DDT))

تجد الجزيئات وضعيّات متوافقّة معها ضمن مناطق هdroوكربونية، معظمها موجود في جزيئات دُبالية. ويتضمن الترابط فقداً للطاقة، لأنّ الجزيئات الصغيرة النفور من الماء تتوقف عن تمزيق البنية المنتظمة للمذيب المائي بعد انتقالها من الطور المائي إلى المادة الدُبالية. يوصي هذا النوع من السيرورات غالباً بأنه تأثيرات متبادلة نفورة من الماء.

يسهم اجتماع كل هذه العوامل في ربط المادة المذابة بواسطة المواد الدُبالية. لكن الوصف المفصّل لهذه التأثيرات المتبادلة يتطلّب الأخذ في الحسبان لعوامل بيئية من قبيل عامل حموضة محلول القوّة الأيونيّة (ionic strength).

يتأثّر سلوك معظم الجزيئات العضويّة الطبيعية الصغيرة الموجودة في الماء بوجود المادة الدُبالية بقوّة. ونتيجة لسيرورات ربط المواد المنحلّة، يمكن للمواد العضويّة غير القابلة للانحلال أن تتحلّ في المحلول من خلال الارتباط بمادة قابلة للانحلال. والعملية العكسيّة تحصل أيضاً. إذا أصبحت المادة الدُبالية غير قابلة للانحلال، على غرار ما يمكن أن يحصل عندما تلتقي مياه نهر مع مياه البحر في المصب، فإنّ المادة المتجمعة يمكن أن تجلب معها مواد عضويّة ذائبة. في هذه الحالة، وبالترتّب المباشر أيضاً مع مواد دُبالية صلبة، فإنّ المواد الذائبة "تشل". لذا، وتبعاً للظروف، إما أن تُعزّز المادة الدُبالية قابلية الانحلال، أو تزيل من المحلول المركبات العضويّة التي من قبيل مبيدات الحشرات العضويّة. يُضاف إلى ذلك أنه عندما يحصل الترابط، فإن قابلية المادة المنحلّة للتفاعل تتغيّر. وقد استشهد بأمثلة على تفاعلات كيميائية، من قبيل حلمة الأترازين، يتعزّز فيها التفسّخ بالارتباط مع مادة دُبالية. وثمة أيضاً حالات يُمنع فيها التفكّك بنفس الترابط، ومن أمثلته الحلمة القاعدية لـ D.D.T.

المادة الدُبالية الموجودة في التربة والرسوبيات

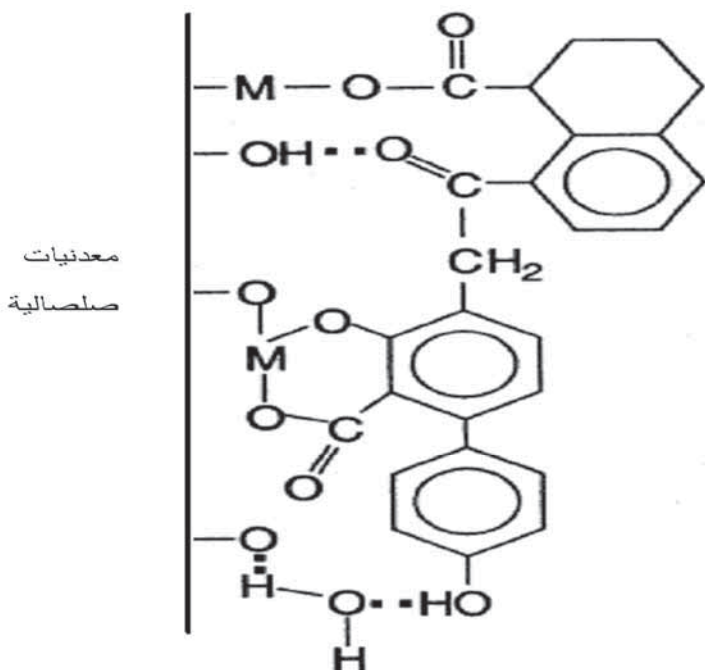
(Humic material associated with soil or sediment)

لذا توجد المادة الدُبالية في الماء حرّة أو معقدّة مع أيونات معدنية أو أجناس عضويّة أخرى. والصيغة الثالثة التي توجد بها المادة الدُبالية هي عندما تكون متراپطة مع مواد صلبة أخرى في منظومات التربة والماء أو الرسوبيات والماء. غالباً ما تُدرس المعقدّات الصلبة باستعمال الأنواع المختلفة من المجاهر الحديثة. وأحد أنماط الترابط هو ذاك الذي

يحصل مع معدنيات صلصالية، ومن المعروف جيداً أن المواد الدُّبالية تكون أغشية على سطوح تلك المواد المعدنية.

يحصل الارتباط السطحي من خلال تأثيرات تكافئية متبادلة معينة بين معدن (Fe^{3+} , Al^{3+}) على سطح الصلصال أو معدن (Ca^{2+} , Al^{3+}) في محلول مجاور من ناحية، وجزيئات المادة الدُّبالية من الناحية الأخرى، وبواسطة روابط هdroجين أضعف أيضاً (الشكل 8.12). ونظرًا إلى أن كلاً من سطح الصلصال والمادة الدُّبالية سالب الشحنة، ليس ثمة من دور للتأثيرات الكهروساكنة البسيطة المتبادلة.

وتُضيف حقيقة أن جزءاً من المادة الدُّبالية يمكن أن يترا боط مع نسبة من معدنيات صلصالية في منظومة ماء وأجسام صلبة بعدها إضافياً إلى التعقيدات المتضمنة في وصف كيمياء المواد الدُّبالية. فنتيجة للتأثيرات فيما بينها، تتغير الخواص السطحية لكلٍ من المعدنيات الصلصالية والمادة الدُّبالية، مؤثرة بذلك في التأثيرات اللاحقة المتبادلة فيما بين المعدنيات والعضويات، وهذا يؤثر بعدها في قابلية الأجناس الموجودة للفاعل.



الشكل 8.12: أنواع التأثيرات المتبادلة الرابطة المنغمسة في تكوين معقد صلصال ومادة دُّبالية.

النقطة الرئيسية 5.12 تؤثّر المادة الدبالية في موازنة شحنة الماء وقلويته، وهي تتبادل التأثيرات مع المعادن والجزئيات العضوية المعتدلة الصغيرة، ومع الأجسام الصلبة الموجودة في الرواسب والترابة.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Aiken, George R. [et al.] (eds.). *Humic Substances in Soil, Sediments and Water Geochemistry, Isolation and Characteristics*. New York: Wiley, 1985.
2. Ghabbour, Elham A. and Geoffrey Davies (eds.). *Humic Substances: Nature's Most Versatile Materials*. New York: Taylor and Francis, 2004.

(Problems)

مسائل

1. استعمل رسوماً من النوع المشابه لتلك المبينة في الأشكال 7.12-4.12 لبيان أنواع التأثيرات المتبادلة التي تتوقعها بين المادة الدبالية والفينانثرين (phenanthrene)، وإثيلين ثلاثي الكلور (TCE, $\text{CHCl}=\text{CHCl}_2$)، والنحاس (II)، وإنليلين ثلاثي الكلور (oxalate) (II).
2. بيان كيف يمكن للفوارق في المقاييس الجزيئي وتركيز الأكسجين أن تفسّر قابلية الانحلال النسبية لحمض الدبّال والحمض الحنطي.
3. يتضمن الشكل 12.1م (المقتبس من: "Structural Interrelationships among Humic Substances in Marine and Estuarine Sediments," paper presented at: *Organic Marine Geochemistry*, edited by Mary L. Sohn, ACS Symposium Series; 305 (Washington, DC: American Chemical Society, 1986) رنين مغنتيسي نووي بالكربون-13 لست عينات من رواسب بحرية وأخرى من

مصب نهر في البحر. أخذت العينات من مواقع مختلفة: نهر بونماك على ساحل الولايات المتحدة، شاطئ نيويورك المنعطف عند منطقة تبعد 16 كيلو متراً عن ساحل نيويورك من الناحية القارية، ومن الجانب القاري العميق لخليج والفيسب على ساحل ناميبيا، ومن بحيرة مانغروف في برمودا.

تشير إلى أن التحليل الكمي الدقيق للعينات الصلبة باستعمال الرنين المغناطيسي النووي ينطوي على بعض المشكلات، ومع ذلك من المفيد تكوين صورة شبه كمية للمادة الذبابية اعتماداً على الأطيف: ما هي عينات المادة الذبابية التي تبدو محتوية على أقل كربون عطري؟ حيثما تكون مواد الطحالب البحرية هي المصدر الرئيسي للمادة الذبابية، تكون البنية أليفاتية على نطاق واسع.

ما هي العينات التي تحتوي على أكبر محتوى عطري؟ ولماذا؟ تبدو المادة الذبابية المأخوذة من الرواسب السطحية في بحيرة مانغروف غنية بمادة كربوهدراتية. لماذا يمكن للتركيز أن يتناقض مع العمق؟ إلام تُعزى الذروة الصغيرة 50 ppm؟

4. فيما يلي التركيب الكيميائي لماء بحيرة موجودة في منطقة ذات قاعدة صخرية من حجر الجير:

95 mg L^{-1}	كالسيوم
13 mg L^{-1}	مغنيسيوم
17 mg L^{-1}	صوديوم
4 mg L^{-1}	بوتاسيوم
338 mg L^{-1}	كربونات الهايدروجين (HCO_3^-)
7 mg L^{-1}	كبريتات (SO_4^{2-})
12 mg L^{-1}	كلور
0.2 mg L^{-1}	فلور
3 mg L^{-1}	نترات (NO_3^-)
6.8	pH

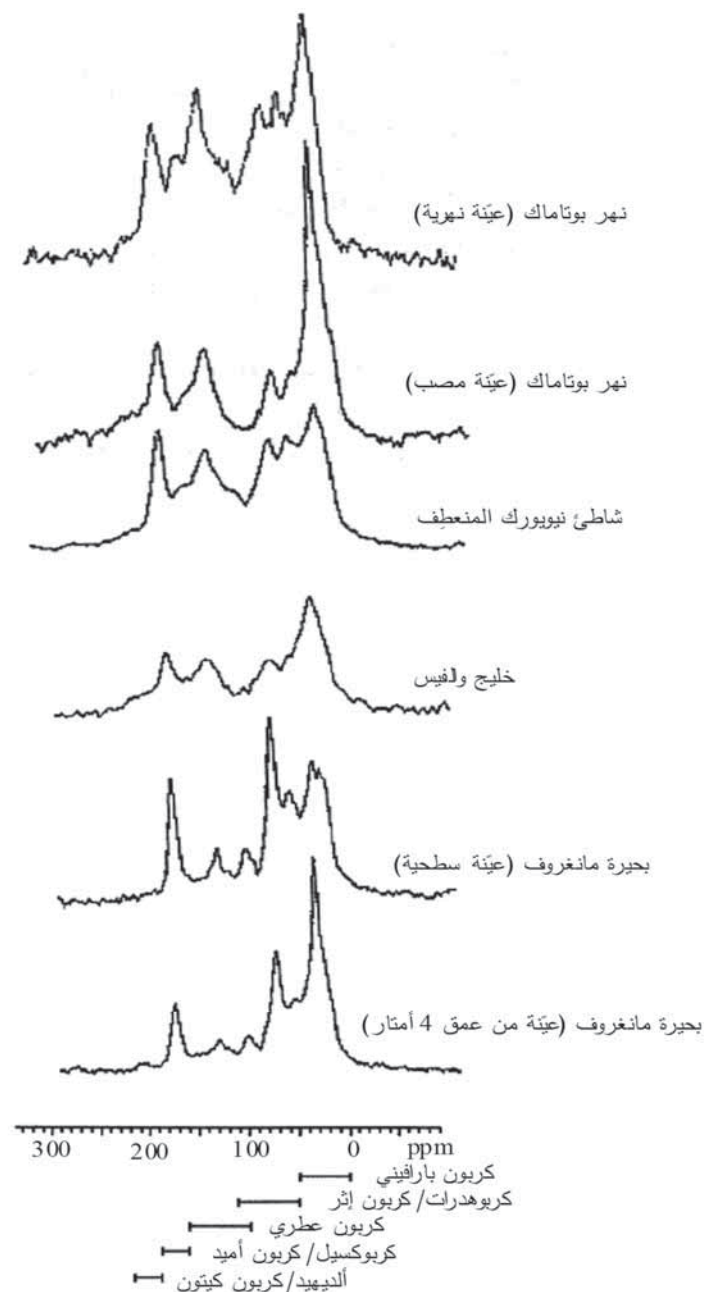
أثبتت أن شحنة الماء متوازنة تماماً إذا كان محتواه من المادة الدُّبالية يساوي 12 mg L^{-1} .

5. درست الطبيعة الكيميائية لمادة دُبالية أخذت من نوى رواسب البحر الأسود العميقة (عند عمق يزيد على 1000 متر) بالتفصيل بغية تحديد السيرورات التي تحصل على مدى مدد طويلة جداً من الزمن. وكانت النسب المئوية الوسطية لتراكيز الكربون والهروجين والأكسجين في مجالين من العمق هي التالية:

كربون	هروجين	أكسجين	
31.9	5.2	56.3	ضحل
27.9	5.2	60.9	عميق

بمَ توحِي هذه النتائج بخصوص السيرورات الطويلة الأمد التي تحصل ضمن الرواسب العضوية؟ (البيانات ملخصة من عمل قام به: A. Y. Huc و B. M. Durand و J. Monin اعتماداً على:

M. A. Rashid, *Geochemistry of Marine Humic Compounds* (New York: Springer-Verlag, 1985).



الشكل 12.م.1: أطياف رنين مقطisi نووي بالكربون-13 لست عينات من مواد ذبلية من رواسب بحرية ومصبات نهرية.

6. يُعرَّف وزن المادة الْدُّبَالِيَّة المكافئ أحياناً بأنه الكتلة المولية للمول من المجموعة الكربوكسيلية، إضافة إلى المجموعة الفينولية. وفيما يخص عيّنة محدّدة من الحمض الخطي، ثمة 4.2 mmol من المجموعة الكربوكسيلية و 2.2 mmol من المجموعة الفينولية للغرام الواحد من الحمض الخطي. ما مقدار الوزن المكافئ؟
7. انظر في كلٌ من سلاسل تفاعل التفكك والتركيب لتكون الأنواع المختلفة من المادة الْدُّبَالِيَّة. هل يمكن استعمال كلتا النظريتين لتقدير المقادير النسبية للكربون والأكسجين في فئات المواد الْدُّبَالِيَّة الثلاث المذكورة في هذا الفصل؟
8. ابحث عن بنى المبيدات الحشرية العضوية التالية، وبين تأثيراتها المتبدلة مع المادة الْدُّبَالِيَّة العامة:
أترازين (atrazine)، بيريفوس الكلور (Chlorpyrifos)، ثالونيل الكلور (Fenitrothion)، مالاثيون (Malathion)، فنيتروثيون (Chlorothalonil)، كلوردان (Trifluralin)، ألديكرب (Aldicarb)، ثلاثي الفلورالين (Chlordane).

الفصل الثالث عشر

المعادن وأشباه المعادن في المحيط المائي

(Metals and Semi-Metals in the Hydrosphere)

المواضيع المشمولة

نشوء المعادن وأشباه المعادن في البيئة المائية وطبيعتها ومغزى جودها

- المعادن وأشباه المعادن في البيئة
- المعادن غير المعقّدة في الماء
- تصنيف المعادن تبعاً لقابليتها للتعقّد
- صيغ المعادن في الماء الطبيعي وتوفّرها الحيوي
- الكيمياء البيئية للكالسيوم والنحاس والزنبق

يُعتبر تلوث الماء بالمعادن السامة أكثر المسائل البيئية المتعلقة بالماء جلاء. وتسمى هذه المشكلة غالباً بـ "التلوث بالمعادن الثقيلة"، وهذه عبارة لا ننصح باستعمالها لأنسباب سوف نبيّنها لاحقاً. ليست تلك المسألة جلية فحسب، بل هي عالية الأهمية أيضاً للبيئات الحية والبشر في شتى أنحاء العالم. وأحد الأمثلة الشديدة الأهمية هو التلوث الواسع النطاق للمياه الجوفية في بنغلادش وشرق الهند بالزرنيخ، وهو شبه معدن. في تلك المنطقة من جنوب آسيا، يتأثر كثير من ملايين الناس بهذا التلوث الذي وُصف بأنه "كتلة

سامة في العالم، وربما في التاريخ". يحصل تلوث المياه السطحية والجوفية إلى حد أقل كثيراً من ذلك في كثير من البلدان الأخرى، وذلك بزرينيخ من منشأ طبقي جيولوجي أحياناً، ومن أنشطة بشرية أحياناً أخرى. أما التلوث بالمعادن وأشباه المعادن الأخرى، فيحصل محلياً في مناطق العالم المختلفة، وسوف نستقصي فيما بعد في هذا الفصل كيمياء ثلاثة معادن هامة، هي الكالسيوم والنحاس والزنبيك.

الزرنيخ هو العنصر 33 في الجدول الدوري، وهو شبه معدن يظهر تحت الفوسفور في الجدول. ويساوي تركيزه الوسطي في قشرة الكرة الأرضية نحو $1.5 \mu\text{g g}^{-1}$ ، ويوجد غالباً مقتناً بمعادن الكبريتيد. وفي الماء، تشابه كيمياؤه كيمياء الفوسفور، وصيغته As_3^{+3} وما أكثر صيغه شيوعاً. أما تركيزه في المحيطات والماء العذب فيساوي نحو $1.5 \mu\text{g L}^{-1}$ ، ويكون عادة بصيغة الجنسين: الأرسنيت (AsO_4^{3-}) والزرنيخات (AsO_3^{3-}). انظر المسألة 8 في الفصل العاشر للاطلاع على مخطط pH/pE جزئي لأجناس الزرنيخ.

في سبعينيات القرن العشرين، جرى تشجيع سكان شرق الهند وبنغلادش بقوة على استجرار المياه الجوفية من منطقة دلتا نهر الغانج بوصفها بدلاً للمياه السطحية. وقد كان مبرر ذلك أن المياه الجوفية أقل عرضة للتلوث بكثير، وأن استعمالها يمكن أن يحد من حدوث الأمراض التي ينقلها الماء بين أولئك الذين يستعملونها للأغراض المنزلية. وكانت المياه الجوفية نفسها تُستعمل أيضاً على نطاق واسع في الري. لكن ما كان غير معروف هو أن محتوى الكثير من مياه الآبار الجديدة من الزرنيخ كان أكبر كثيراً من المستوى المسموح به في مقاييس مياه الشرب. وبدءاً من أوائل سبعينيات وأوائل ثمانينيات القرن العشرين، بدأ المرضى بزيارة العيادات الطبية في كل مناطق الهند الشرقية وهم يشكون من آفات جلدية تطورت فيما بعد لتشير أعراضاً خطيرة، وأدت في كثير من الحالات إلى الوفاة. وكانت التقديرات أن صحة نحو 20-30 مليون فرد في تلك المنطقة كانت في خطر نتيجة تلوث ماء الشرب بالزرنيخ.

ما زال أصل الزرنيخ الموجود في الماء الذي يُضخ من الآبار الأنبوبية غير مؤكّد. يوجد الزرنيخ في صخور دلتا الغانج ورسوباتها بمقادير صغيرة على شكل زرنيخيد (As^{2-}) مقتناً بمعادن مختلفة تحتوي على الكبريتيد. ومعظم هذه المعادن غير قابل للانحلال في الماء، على الأقل من ناحية الذوبان البسيط. وقد وضع

ثلاث فرضيات (تحتوي ظاهرياً على عناصر متقاضة) لتفسير الطرائق التي ينتقل بها الزرنيخ من أجناس غير قابلة للانحلال في الماء إلى أخرى قابلة للانحلال.

1. اقترح أن انخفاض منسوب المياه الجوفية بسبب الاستجرار الزائد لها يجعل معدنيات الرسوبيات على تماس مع الهواء، فتتأكسد. وفي هذه الظروف، يتآكسد بايريت الزرنيخ arsenopyrite محراً الحديد (II) والحديد (III) والكبريتات والزرنيخيت arsenite والزرنيخات في محلول مائي.
2. واقترح حصول إرجاع للمعدنيات Fe_2O_3 المميّهة التي التصف الزرنيخ بها سطحياً في الأماكن التي توجد فيها رسوبيات غنية بالمواد العضوية التي تولد طروفاً مُرجعة.
3. يمكن أن يتحرر الزرنيخيت والزرنيخات التي امتصتها معدنيات أخرى بسبب حلول الفوسفات محلها في موقع الامتصاص. ثمة مستويات عالية من الفوسفات الناجمة عن الأسمدة موجودة إلى حد ما في المياه الجوفية في هذه المنطقة.

إن ثمة ما يُبَرِّر كلاً من هذه الفرضيات، وما زال من غير الواضح أيُّها أكثر أهمية في تحرير الزرنيخ. فمعرفة الأسباب أمر مُعَدّ بسبب توزُّع الآبار الملوثة ضمن قرى المنطقة وفيما بينها على نحو يبدو عشوائياً.

ومن الواضح أن مشكلة تلوث المياه الجوفية بالزرنيخ هي أكثر مشاكل تلك المنطقة من العالم أهمية. ومع ذلك لم يُطُور علاج ناجع لها، ويعود ذلك جزئياً إلى الارتباطات في فهم السبب. لقد استعملت طرائق معالجة مختلفة للمشكلة، منها المخثرات والماسّات ومبادلات الأيونات، لكن نجاحها كان محدوداً عملياً. وفي معظم الحالات، كان الحل المباشر هو تعليم الآبار غير المأمونة باللون الأحمر، والمأمونة باللون الأخضر.

ليس هذا سوى مثال للمشاكل الخطيرة المقترنة بالتلويث بعنصر كيميائي، وقد لوحظت ووصفت أمثلة كثيرة في العالم عن حالات تلوث بمعادن وأشباه معادن أخرى.

تمثّل المعادن وأشباه المعادن نحو 75% من مجموع عناصر الجدول الدوري، وهي توجد على شكل أيونات ومركبات معقدة في البيئة المائية. وتغطي تراكيز أجناس المعادن في أنواع المياه المختلفة مجالاً واسعاً، ففي المحيطات يساوي تراكيز أيونات

الصوديوم نحو 0.48 mol L^{-1} (أو 10760 mg kg^{-1} في الجدول 1.9)، وتوجد أيونات المغنيزيوم بمقادير كبيرة تكفي لجعل استخلاص هذا العنصر من مياه البحر ممكناً عملياً. وثمة معادن أخرى في مياه البحر أيضاً بتركيز ضئيلة الأثر جداً (انظر الملحق بـ1).

وتوجد المعادن في المياه العذبة عادة بتركيز صغيرة. وفي التجمعات المائية الموجودة في مناطق ذات قاعدة صخرية تحتوي على الكربونات، تكون تركيز أيونات الكالسيوم في مجال mmol L^{-1} ، أما معظم العناصر الأخرى فتوجد بتركيز أقل كثيراً. إلا أن ثمة حالات خاصة منها، على سبيل المثال، أن البحيرات المالحة التي من قبيل تلك الموجودة في وادي ريفت في شرق أفريقيا تحتوي على كميات كبيرة من عناصر التربة القلوية والمحتوية على مواد قلوية. ويتجاوز تركيز كربونات الصوديوم في بحيرة ماجيدا بكينيا (سبق أن ناقشنا قلويتها في الفصل الحادي عشر) حد قابلية الانحلال بكثير. وأصبح معظم البحيرة أرضاً صلبة مع أحواض متفرقة من الماء الشديد الملوحة فقط. وببحيرات الحفر، وهي حفر مناجم مهجورة مفتوحة تصل إلى ما تحت منسوب المياه الجوفية، تحتوي على مستويات مرتفعة من أيونات المعادن المستندة من فلات المعادن. على سبيل المثال، توجد في بعض بحيرات الحفر في مقاطعة مناجم روبنسون في نيفادا بالولايات المتحدة تركيز نحاس وزنك تصل حتى 0.6 mmol L^{-1} للنحاس و 0.8 mmol L^{-1} للزنك. وفي التربة المشبعة بالماء، يمكن أن يقترب تركيزاً عنصري الحديد والمنغنيز الحاسسين للأكسدة والإرجاع من مجال mmol L^{-1} أيضاً ضمن الماء الموجود في شقوق التربة.

تكمِّن الأهمية البيئية للمعادن الموجودة في عالم الماء في تأثيراتها المتبدلة مع المواد الصلبة ذات المنشأ الجيولوجي وفي تأثيرها في السيرورات الحيوية. فالبوتاسيوم والكالسيوم مغذيان هامان تحتاج النباتات والحيوانات والمعضيات المكروية إلى كميات هائلة منها. ومعادن أخرى التي من قبيل النحاس والزنك هي مغذيات أيضاً، إلا أن المقادير اللازمة منها للالمعضيات صغيرة جداً. ويمكن لتلك المعادن، لدى وجودها بمقادير كبيرة، أن تكون سامة، ولذا فإن مجال تركيزها الملائمة لدعم الحياة يمكن أن يكون ضيقاً أحياناً. وثمة معادن أخرى من قبيل الكادميوم والزئبق ليست مغذيات أساسية لمعظم المتعضيات، وحتى إن تركيز ضئيلة جداً منها يمكن أن تكون سامة للكائنات الحية. وعلى وجه العموم، تسمى كيمياء

الطرائق والدورات التي تؤثر بها المعادن التي في الماء في التربة والرسوبيات والحياة بكمياء المعادن الأرضية الحيوية (metal biogeochemistry).

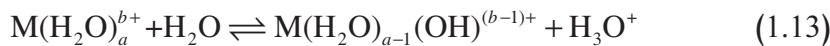
سوف تتركز المناقشة الواردة في هذا الفصل في تكوين أفكار عامة تساعد على فهم مجال السلوك الذي تبديه المعادن المختلفة في الحالات البيئية المختلفة.

توجد المعادن في البيئة المائية بصيغ مختلفة، منها المعقدات المائية الغنية بالبروتونات أو الفقيرة جزئياً بها، ومعقدات مع ربيطات غير عضوية مثل الكلور والكربونات، ومعقدات مع جزيئات عضوية طبيعية منها جزيئات منفصلة ذات كتلة مولية منخفضة، ومن أمثلتها الليمونات (citrate) وجزيئات كبيرة من قبيل جزيئات الحمض الخطي¹. ويعتمد توزُّع الأجناس الفعلي للمعدن في حالات معينة على خواص المعدن نفسه وعلى توفر طبيعة الربيطات الممكنة. وتؤدي خواص المحاليل المائية الأخرى التي من قبيل القوة الأيونية وعامل الحموضة وحالة الإرجاع والأكسدة دوراً في تحديد توزُّع الأجناس. لذا يكون من المفيد تجميع بعض المعرفة المحصلة الهائلة عن الحالات المختلفة ضمن بضعة من المبادئ العامة. ول فعل ذلك سوف نستعمل مفاهيم أساسية من الكيمياء غير العضوية.

1.13 معقدات المعادن المائية (Aqua complexes of metals)

المعقد هو أبسط صيغة يمكن لأيون معدن أن يوجد بها في الماء. وحيثما لا تكون ربيطات أخرى متاحة لتكوين معقدات مع المعدن في المحاليل المائية، فإنه يوجد بصيغة معقد مائي وفقاً لما رأينا في الفصلين التاسع والعشر. وتبعاً للظروف، يمكن لبعض جزيئات الماء المتبلورة أن تفقد بروتوناً. وتُعتبر الدرجة التي يحصل بها فقد البروتونات من المعقدات المائية خاصية من خواص أيون المعدن موضوع الاهتمام إلى حد بعيد. وعامل الحموضة هام أيضاً في تحديد فقد البروتونات. إن هذا النوع من التفاعل هو تفاعل حمض-قاعدة معادلته العامة هي:

¹ لا نفرق هنا وفي المناقشات اللاحقة بين المعقدات الحقيقة وأزواج الأيونات، وفيما يلي التعريفان الشائعان لهما. في المعقد، يوجد رباط تكافهي مباشر بين المعدن والربيطة. وفي زوج الأيونات، يُحاط كلا الجنسين بكرة تمييه، إلا أنهما يحافظان على وجودهما المشترك بوصفهما كينونة واحدة ممسوكة بقوى كهرساكنة.



وفي وصف مبسطة للتفاعل يُحذف ماء التمييـه من المعادلة:



ويمكن لخطوات أخرى من فقد البروتونات أن تحصل. ونظراً إلى أن هذه التفاعلات تتضمن عملياً فصلاً لشحتين موجبتين، فإنها تُفضّل في حالة أيونات المعادن العالية الشحنة والأيونات الصغيرة، ويُعَبَّر عنها مجتمعة معاً عادة بـ Z^2/r ، حيث إن Z هي القيمة العددية للشحنة و r هو نصف القطر الأيوني مقداراً بالنانو متر. وتنطبق العلاقة العكسيـة بين pK_{a1} و Z^2/r جيداً في حالة عناصر المجموعة الرئيسية، إلا أن العوامل الأخرى أكثر أهمية في حالة المعادن الانتقالية (خاصة التقليل منه). ويتضمن الجدول 1.13 قيم النسبة Z^2/r و pK_{a1} لمعقدات معادنية مائية مختارة.

الجدول 1.13 قيم Z^2r^{-1} و pK_{a1} لمعقدات مائية من أيونات معادنية منتقاة^(*)

pK_{a1}	Z^2r^{-1} (nm^{-1})	الأيون المعادني	pK_{a1}	Z^2r^{-1} (nm^{-1})	الأيون المعادني
9.40	48	Ni^{2+}	14.48	8.6	Na^+
7.53	46	Cu^{2+}	14 <	6.6	K^+
9.60	46	Zn^{2+}	6.50	68	Be^{2+}
11.70	37	Cd^{2+}	11.42	47	Mg^{2+}
3.70	34	Hg^{2+}	10.70	48	Mn^{2+}
5.14	133	Al^{3+}	10.1	43	Fe^{2+}
2.19	115	Fe^{3+}	9.6	45.2	Co^{2+}

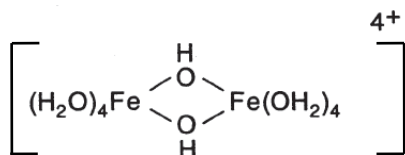
(*) نصف القطر r المستعمل في جميع الحالات يخص المعقد المائي المعادني العالي التدويم السادس التنسيق. وقيم pK_{a1} مقتبسة من:

K. B. Yatsimirskii and V.P. Vasil'ev, *Instability Constants of Complex Compounds*, translation editor R. H. Prince (Oxford; New York: Pergamon Press, 1960).

باستعمال تعريف pK_{a1} المعـتـاد، pK_{a1} هي pH التي يكونـها نصف المعـقد المائي مـمـتـئـاً تمامـاً بـالـبرـوتـونـاتـ، ويـكونـ نـصـفـهـ الآـخـرـ قدـ فـقـدـ بـرـوتـونـاًـ وـاحـدـاًـ. وـفـيـ الـمـحـالـيـلـ الـتـكـونـ فـيـهـ قـيـمـةـ pH أـقـلـ مـنـ قـيـمـةـ pK_{a1} ، تـصـطـفـ أـيـوـنـاتـ الـمـعـادـنـ بـوـاسـطـةـ جـزـيـئـاتـ الـمـاءـ فـيـ المـقـامـ الـأـوـلـ، فـيـ حـينـ أـنـ مـجـمـوعـةـ هـدـرـوكـسـيـ تـحلـ مـحـلـ جـزـيـءـ مـاءـ عـنـدـماـ تـكـونـ

pH أكبر من K_{al} . لذا يتضح من هذه البيانات أن ماء التمييـه المحيط بأيونات المعدن بشحنة موجـة واحدة يوجد حسـرياً بصـيغـة بروـتونـية ضمن كـامل مـجال pH. ومن بين الأـيونـين 2^+ , يحصل فقد لـبرـوتـونـ بـسهـولة أـكـبـر في الأـجـنـاسـ الصـغـيرـة (بـسـبـبـ قـيمـة Z^2/r الكـبـيرـة). وفي المحـالـيلـ المـائـيـةـ التيـ فيهاـ $\text{pH} > 5.7$, يمكن لـ Be(OH)^+ أنـ يكونـ أـكـثـرـ أهمـيـةـ منـ Be^{2+} . ويـتـكـونـ الجـنـسانـ MgOH^+ وـ CaOH^+ عـنـ قـيمـ pH العـالـيـةـ جـداـ فـقـطـ. وـتـبـدـأـ الأـجـنـاسـ الفـقـيرـةـ بـالـبرـوتـونـاتـ باـكتـسـابـ الأـهمـيـةـ فـيـ الـحـالـاتـ الـمـتـشـابـهـةـ بـيـئـاـ لـلـأـيـوـنـاتـ $+3$ وـمـنـهـ Fe^{3+} وـ Al^{3+} . وإـحـدىـ عـوـاقـبـ ذـلـكـ أـنـ هـذـهـ أـيـوـنـاتـ يـمـكـنـ أـنـ تـفـقـدـ عـدـدـ بـرـوتـونـاتـ لـتـصـبـحـ فـيـ النـهـاـيـةـ مـعـتـدـلـةـ وـغـيرـ قـابـلـةـ لـلـانـحلـلـ فـيـ المـاءـ. وـيـمـكـنـ لـعـيـنـةـ مـنـ الحـاسـابـ إـيـضـاحـ هـذـهـ النـقطـةـ.

يـوـجـدـ الـحـدـيدـ (III)ـ فـيـ المـاءـ الصـافـيـ بـصـيـغـةـ المـعـقـدـ المـائـيـ $\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6^{3+}$ (لتـبـسيـطـ) سـوـفـ نـكـتـبـ بـنـيـتـهـ بـالـشـكـلـ Fe^{3+} ـ مـنـ دـوـنـ المـاءـ المـتـبـلـورـ،ـ وـنـظـرـاـ إـلـىـ كـوـنـهـ أـيـوـنـاـ $+3$ ـ،ـ فـانـ ثـمـةـ نـزـعـةـ قـوـيـةـ لـدـيـهـ لـفـقـدـ بـرـوتـونـاتـ.ـ فـيـ الـخـطـوـةـ الـأـوـلـىـ،ـ يـكـونـ $\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_5(\text{OH})^{2+}$ ـ،ـ أوـ بـالـشـكـلـ الـبـسـطـ $\text{Fe}(\text{OH})^{2+}$ ـ،ـ هـوـ النـاتـجـ،ـ وـفـيـ الـخـطـوـةـ الـثـانـيـةـ،ـ يـتـكـونـ $\text{Fe}(\text{OH})_4^+(\text{OH})_2^+$ ـ،ـ أـيـ $\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_4(\text{OH})_2^+$ ـ.ـ وـإـلـىـ جـانـبـ النـاتـجـيـنـ الـذـيـنـ فـقـدـاـ بـرـوتـونـاتـ،ـ يـمـكـنـ أـنـ يـتـكـونـ أـيـضاـ دـايـمـرـ dimerـ جـسـريـ مـنـ اـثـيـنـ مـنـ جـنـسـ الـحـدـيدـ الـذـيـنـ فـقـدـاـ بـرـوتـونـاتـ فـيـ الـخـطـوـةـ الـثـانـيـةـ.ـ إـنـ صـيـغـةـ جـنـسـ الـحـدـيدـ الـمـتـعـدـلـ النـوـيـ (ـالـذـرـاتـ)ـ polynuclearـ،ـ الـتـيـ تـكـتـبـ بـالـصـيـغـةـ الـمـبـسـطـةـ $\text{Fe}_2(\text{OH})_4^{4+}$ ـ،ـ هـيـ:



وـمـنـ الـمـعـرـوفـ انـ الـالـمـنـيـومـ وـبعـضـ الـمعـادـنـ الـأـخـرـىـ تـكـوـنـ أـجـنـاسـ مـتـعـدـدـةـ النـوـيـ أـيـضاـ.

فيـماـ يـخـصـ الـأـجـنـاسـ الـأـرـبـعـةـ الـوـارـدـةـ فـيـ الـمـعـادـلـاتـ التـالـيـةـ معـ ثـوابـتـ التـواـزنـ الـخـاصـةـ بـهـاـ،ـ سـوـفـ نـحـسـبـ تـرـاكـيـزـ تـواـزنـهاـ فـيـ المـاءـ الصـافـيـ عـنـ $\text{pH}=7.0$:





لاحظ أن مياه التمييـه المقتـرنة بالحـديـد لم تـكـتب.

المثال 1.13 تراكيـز أـجـنـاسـ الـحـديـدـ فـيـ المـاءـ الصـافـيـ

باستـعمالـ التـفـاعـلـ 3.13

$$[\text{Fe}^{3+}][\text{OH}^-]^3 = K_{sp}$$

$$[\text{Fe}^{3+}][10^{-7.00}]^3 = 1.6 \times 10^{-39}$$

$$[\text{Fe}^{3+}] = 1.6 \times 10^{-18} \text{ mol L}^{-1}$$

وباستـعمالـ التـفـاعـلـ 4.13

$$\frac{[\text{FeOH}^{2+}][\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{Fe}^{3+}]} = 6.3 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$$

بتعويـضـ قـيمـةـ [Fe³⁺]ـ المـحسـوـبةـ آنـفـاـ يـنـتـجـ:

$$\begin{aligned} [\text{FeOH}^{2+}] &= \frac{6.3 \times 10^{-3} \times 1.6 \times 10^{-18} \text{ mol L}^{-1}}{1.0 \times 10^{-7}} \\ &= 1.0 \times 10^{-13} \text{ mol L}^{-1} \end{aligned}$$

وبنفسـ الطـرـيقـةـ تـحـسـبـ تـرـاكـيـزـ نـواـزاـنـ الـجـسـينـ الـآـخـرـينـ:

$$[\text{Fe(OH)}_2^+] = 3.2 \times 10^{-10} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{Fe}_2(\text{OH})_2^{4+}] = 3.3 \times 10^{-25} \text{ mol L}^{-1}$$

لـذـاـ فـإـنـ التـرـكـيـزـ الـكـلـيـ لـمـخـتـلـفـ أـجـنـاسـ Fe³⁺ـ الـمـائـيـةـ فـيـ المـاءـ عـنـ pH=7.00ـ يـساـويـ .Fe(OH)₂⁺ـ 0.018 ppbـ ،ـ أـيـ 3.2 × 10⁻¹⁰ mol L⁻¹

من الواضح أن احلال الحديد (III) في الماء الصافي شديد الصعوبة، لكن قابلية للانحلال تزداد كثيراً بوجود ربيطات تكون معه معدّات مستقرة. وتشق هذا الربيطات في البيئة المائية من المادة العضوية الطبيعية الموجودة في الماء. أما أجناس الحديد (II) البسيطة فهي عموماً أكثر قابلية للانحلال في الماء من أجناس الحديد (III)، ولذا فإن قيم pE المنخفضة المرجعية تؤدي إلى تزايد تراكيز العنصر في الماء. عد إلى الشكل 10.م الذي يبيّن أن أهم صيغ الحديد في البيئة المائية هما Fe(OH)_3 غير القابل للانحلال في الماء الغني بالأكسجين و Fe^{2+} القابل للانحلال في الماء المنصب من الأكسجين.

ليست الأجناس القابلة للانحلال الصيغ الوحيدة التي توجد بها المعادن في الماء. فتبعاً لنوع العنصر والظروف البيئية الأخرى، يمكن أن توجد نسبة ملحوظة منها مقترنة بمادة معلقة.

النقطة الرئيسية 1.13 إن أبسط الصيغ المنحلّة لأي معدن في البيئة المائية هي المعدّات المائية. ويحصل انتزاع للبروتونات من تلك المعدّات إلى حد ما خاصة في حالة أجناس المعدن ذات نسبة مربع الشحنة إلى نصف القطر الكبيرة. لذا فإن الأجناس التي من قبيل الألمنيوم (III) تعمل بوصفها حموض برونسنستيد Brønsted في الوسط المائي.

(Classification of metals)

2.13 تصنيف المعادن

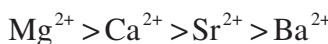
غالباً ما تظهر العبارة "معدن تقيلة" في الأدبيات البيئية حيث تُستعمل عادة لوصف المعادن التي تتصف بأنها سامة لأنها تسبب تفاعلات حيوية سيئة. في الأصل، أنت هذه العبارة من منشأ ميرر علمياً، فقد استعملت للإشارة إلى معادن من قبيل الرصاص والرئيق. تساوي الكثافة الذرية للرصاص 207.2 g mol^{-1} ، وتساوي تقالته النوعية 11.34. أما القيمتان المناظرتان في حالة الرئيق فهما $200.59 \text{ g mol}^{-1}$ و 13.55. ولذا يكونان تقيلين بكل معنى الكلمة. إلا أن هذا المصطلح يُطبق أحياناً بدون

تمييز، وليس من غير المعهود أن تجد لائحة معدن نقيلة تتضمن عناصر من قبيل الألمنيوم (كتلته الذرية تساوي 26.98 g mol^{-1} وتقاليه النوعية تساوي 2.70) إضافة إلى أشباه معدن من قبيل الزرنيخ. لذا، وبقطع النظر عن مشكلات اللغة والمعنى، ليس ثمة من مبرر كيميائي لتحديد المعدن التي يجب تضمينها في هذه الفئة.

التصنيفات الشائعة للمعدن

(Traditional classifications of metals)

اقتُرحت تصنيفات أخرى للمعدن للاستعمال العام، لا للأغراض البيئية فحسب. ومن التصنيفات المفيدة تصنيف يقسم المعدن إلى نوع A ونوع B ومعادن انتقالية، وفقاً للوصف الذي طرحته أول مرة آرلاند وزملاؤه² AhrlanD في عام 1958. في هذا التصنيف، أيونات معدن النوع A هي تلك التي لها تشكيلة إلكترونات الغاز الخامل (d^0). تتميز هذه الأيونات بالتأثر الكروي وقابلية استقطاب منخفضة. إن هذا التصنيف مكافئ تقريباً لفئة المعدن الكروية الصلبة التي قال بها بيرسون³ (Pearson) في عام 1963. وتقع في هذه الفئة الأيونات الموجبة الهامة بيئياً Na^+ و Mg^{2+} و K^+ و Ca^{2+} و Al^{3+} . فيما يخص أيونات النوع A، ثمة نموذج كهرساكن يفسر تقريباً استقرار معقدات المعدن والرببيطات، بمعنى أن استقرار هذه المعقدات يتراوّط إيجابياً مع النسبة Z^2/r لكلٌ من أيون المعدن وجنس الرببيطة. لذا يكون استقرار معظم المعقدات مع معدن الأرض القلوية alkaline earth metals بالترتيب التالي:



من خواص معدن النوع A:

- تفضيل المعدن الرببيطات التي تحتوي على أكسجين أو فلور، على الرببيطات التي تحتوي على كبريت أو هاليدات أعلى. على سبيل المثال، $\text{Al}(\text{H}_2\text{O})_5\text{OH}^{2+}$

Sten AhrlanD, J. Chatt and N. R. Davies, “The Relative Affinities of Ligand Atoms² for Acceptor Molecules and Ions,” *Quarterly Review of the Chemical Society*, vol. 12, no. 3 (1958), pp. 265-276.

R. J. Pearson, “Hard and Soft Acids and Bases,” *Journal of the American Chemical Society*, vol. 85 (1963), pp. 3533-3539.

و $\text{Al}(\text{H}_2\text{O})_4\text{F}_2^+$ هما جنساً المنيوم هامان قابلان للانحلال في الماء. ونوجد أيضاً معقدات ضعيفة ذات أيونات أكسجينية سالبة من قبيل SO_4^{2-} و NO_3^- ، ومجموعات جزيئات عضوية وظيفية تحتوي على الأكسجين (مثل (-COOH, C=O) .

- يمكن لأيون المعدن أن يكون مركبات OH^- أو CO_3^{2-} أو PO_4^{3-} غير قابلة للانحلال في الماء. فمثلاً CaCO_3 و AlPO_4 هما صيغتان صلبتان هامتان لتلك العناصر.

- تنصف المعقدات مع OH^- بأنها أكثر استقراراً من تلك التي مع HS^- أو S^{2-} . ليست معقدات أو متساقطات كبريتيد المعادن القابلة للانحلال في الماء هامة.

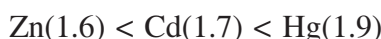
- تنصف المعقدات مع Cl^- و Br^- و I^- بالضعف.

- المعقدات مع H_2O أكثر استقراراً من تلك التي مع NH_3 أو CN^- .

أما النوع B من أيونات المعادن فهو ذو تشكيلة الإلكترونات nd^{10} و $s^2(n+1)nd^{10}$. تنصف هذه الأيونات الموجبة بتوزُّعات إلكترونات سهلة التشوُّه، أي إنها تُبدي قابلية عالية للاستقطاب. وتكافئ هذه الفئة إلى حد بعيد فئة أيونات المعادن الكروية الصلبة في منظومة بيرسون. تتضمن هذه المجموعة $\text{Ag}^+(\text{Kr}(4d^{10}))$. $\text{Pb}^{2+}(\text{Xe}(4f^{14}5d^{10}6s^2))$ و $\text{Zn}^{2+}(\text{Ar}(3d^{10}))$

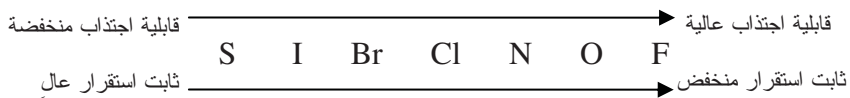
فيما يخص أيونات النوع B، ثمة للربط التكافئ دور في تكوين المعقد، ولذا فإن النموذج الكهرباسكين غير قادرٍ وحده على تفسير علاقات الاستقرار. من ناحية أخرى، أحد العوامل الرئيسية التي تؤثِّر في الاستقرار هو قابلية المعدن لقبول إلكترونات من الريبطة. لذا فإن قابلية اجتذاب الإلكترونات (electronegativity) العالمية (بالمعنى النسبي) للمعدن وقابلية اجتذاب الإلكترونات المنخفضة لنزرة الريبطة المعطية (ligand donor) يمكن أن تكونا منسجمتين مع الاستقرار العالي للمعقد مع معدن النوع B.

على سبيل المثال، في مجموعة العناصر IIB (أو 12)، تقع قابلilities اجتذاب إلكترونات باولينغ (Pauling) (القيم بين قوسين) ضمن الترتيب التالي:



ويحقّق استقرار المعقد عموماً نفس الترتيب.

وفي حالة أيونات معادن النوع B، يأخذ تزايده قابلية اجتذاب الإلكترونات الخاصة بذرارات الريبيطات المعدنية، وتتناقص استقرار معقداتها (الذي يعبر عنه ثبات الاستقرار الكلي β_f) الترتيب التالي:

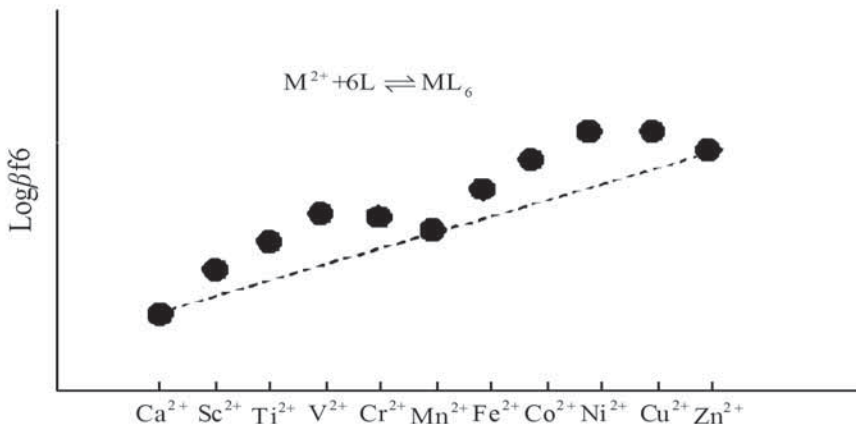


لذا تُبدي أيونات النوع B الموجبة خواص التعقيد التالية:

- تكون هذه المعادن عموماً معقدات أكثر استقراراً مما تكونه أيونات النوع A الموجبة.
- يأخذ استقرار التعقيد مع الالهاليات الترتيب التالي: $F^- > Cl^- > Br^- > I^-$. وهذا عكس ترتيب معادن النوع A.
- المعقدات ذات الريبيطات التي تحتوي على النتروجين أكثر استقراراً من تلك التي تحتوي على الأكسجين. فمثلاً NH_3^- مفضل على H_2O^- ، و CN^- مفضل على OH^- .
- المعقدات مع الكبريتيد أو الكبريتيدات العضوية شائعة ومستقرة. وهذه المركبات غير قابلة للانحلال في الماء غالباً.
- ثمة معقدات مع الكربون من قبيل المعقدات العضوية المعدنية. ومركبات الزئبق CH_3Hg^+ و $(CH_3)_2Hg$ أمثلة شهيرة على ذلك.
- أما أيونات المعادن الانتقالية الموجبة فهي تلك ذات تشكيلة الإلكترونات nd^x ، $x < n < 10$. وقد وصف بيرسون فئة حد فاصل borderline مشابهة، لكن غير مماثلة، للمعادن الانتقالية. وهذه الفئة، سواء أُعرِفت بهذه الطريقة أو تلك، تُبدي خواص وسيطة بين خواص النوعين A و B. و تستطيع معادن الحد الفاصل تكوين معقدات مع جميع أنواع الريبيطات المعدنية بأهمية نسبية تعتمد على عدد من العوامل. وتُبدي عناصر الصف الثاني الانتقالية عادة صفات أقرب إلى صفات النوع B مما تُبديه عناصر الصف الأول، وتترع صفات النوع B إلى الازدياد إلى حد ما مع الانتقال من اليسار إلى اليمين في الجدول الدوري.

وثمة دور للعوامل الكهروساكنة في تحديد استقرار معادن الحد الفاصل، ويتجلى ذلك في نزعة عامة (الخط المستقيم في الشكل 1.13) نحو زيادة استقرار المعقدات

الثمانية الأوجه العالية التدويم مع زيادة العدد الذري للأيونات 2^+ في سلسلة المعادن الانتقالية الأولى.



الشكل 1.13: تغير ثابت الاستقرار الشاملة β_{f6} للمعقدات الثمانية الأوجه العالية التدويم ذات الأيونات 2^+ الخاصة بالمعادن الانتقالية (معدان الحد الفاصل). مع الانتقال من الكالسيوم نحو الزنك في الجدول الدوري، ثمة تناقص تدريجي في نصف القطر المقترب بالاكماش اللاثاني (lanthanide contraction). لذا، فإن النسبة Z^2/r في حالة الأيونات 2^+ تزداد بازدياد العدد الذري في هذا الصف من العناصر.

في الشكل 1.13، يمكن عزو زيادة الاستقرار إلى ازدياد المفعول الكهرباسكين بسبب ازدياد Z^2/r (أي نسبة مربع شحنة الأيون إلى نصف قطره) المقترنة بتناقص نصف القطر عبر السلسلة. والعامل الهام الآخر الذي يؤدي إلى الانحراف عن الخط المستقيم هو طاقة استقرار الحقل البلوري. إن وضع الإلكترونات في المدار $d_{t_{2g}}$ يجعل الأيون مستقراً (كما في حالة SC^{2+} و Ti^{2+} و V^{2+})، في حين أن وضعها في المدار e_g (كما في Cr^{2+} و Mn^{2+}) يقل الاستقرار. لكن هذا القول ينطوي على تبسيط. فمثلاً، تميل معقدات Cu^{2+} إلى أن تكون أكثر استقراراً من معقدات Ni^{2+} بسبب اختلاف بنية تلك المعقدات.

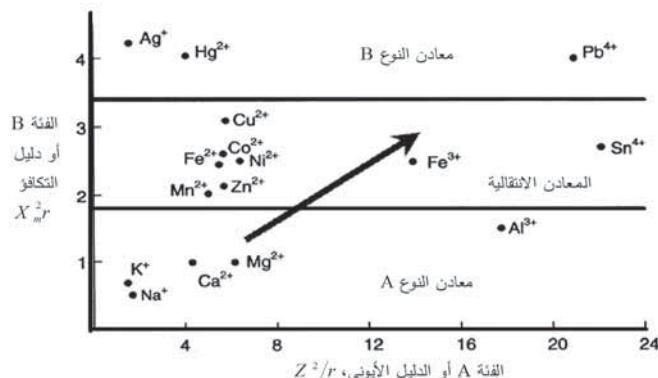
يجب الانتباه إلى أن التوجّه المعروض هنا يفترض نفس حالة الأكسدة 2^+ . وفيما يخص بعض هذه المعادن، نادرًا ما توجد حالة الأكسدة هذه في البيئة المائية. فالفاناديوم

(II) على سبيل المثال غير موجود في البيئة عملياً، أما صيغه الشائعة فهي الفاناديوم (V) ومن أمثلتها الأيون VO^{2+} الفقر بالبروتونات أو الأيون السالب HVO_4^{2-} ، وفي الظروف المُرجعة فانديوم (IV) بصيغة الجنس VO^{2+} .

تصنيف بيئي للمعادن

(An environmental classification of metals)

ثمة محاولة أحدث لتصنيف المعادن الهامة بيئياً قام بها نيبور (Nieboer) وريتشاردسون⁴ (Richardson) في عام 1980. وتقوم منظومتهما على مفاهيم أقدم لآلاند، إلا أنها تأخذ في الحسبان الرابط الناجم عن كل من المفاعيل التكافائية والأيونية. ولفعل ذلك رسم منحنٍ لدليل التكافؤ (covalent index) بدلالة الدليل الأيوني (ionic index) (الشكل 2.13).



جي تمثيل التقسيم القائم على تصنيف آرلاند وزملائه وتصنيف بيرسون (انظر الحاشيتين 2 و 3 في هذا الفصل) بخطوط أفقية. يزداد استقرار المعقدات مع زيادة الدليل الأيوني /أو الدليل التكافهي، وفقاً للبيان بالسهم.

الشكل 2.13: تصنيف بعض المعادن ذات الأهمية البيئية، أعيد رسمها من: Evert Nieboer and David H.S. Richardson, "The Replacement of the Nondescript Term "Heavy Metals" by a Biologically and Chemically Significant Classification of Metal Ions," *Environmental Pollution Series B, Chemical and Physical*, vol. 1, no. 1 (January–March 1980), p. 3.

Evert Nieboer and David H.S. Richardson, "The Replacement of the Nondescript Term "Heavy Metals" by a Biologically and Chemically Significant Classification of Metal Ions," *Environmental Pollution Series B, Chemical and Physical*, vol. 1, no. 1 (January–March 1980), p. 3.

يُعبّر الدليل التكافئي $X_m^2 r$ هي قابلية أيون المعدن لاجتذاب الإلكترونات، و r هو نصف قطر الأيون المعدني) عن قابلية المعدن لقبول إلكترونات من ربيطة معطية، وهو المتوسط الكيميائي المستعمل للتمييز بين معدن النوع A والمعدن الانتقالية ومعادن النوع B. وقيم هذا الدليل الصغرى تخص النوع A، وتخص العظمى النوع B. أما القرينة الأيونية Z^2/r فتُعتبر عن إمكان تكوين رباط أيوني، ولذا فإن الأجناس ذات الشحنة الكبيرة تتزعز نحو الوجود في الجزء الأيمن من المخطط. وهذه الأجناس أيضاً هي التي تتزعز نحو العمل عمل حموض برونسيد وفقاً لما ذكر سابقاً.

وفي المحصلة، وفيما يخص عينة طبيعية تحتوي على ربيطات مختلفة ذات ذرات معطية مختلفة (مادة دُبالية مثلاً)، فإنه يُتوقع أن يأخذ التوجّه نحو الوجود بصيغة معقدَة منحىً مائلاً وفقاً للمبين في الشكل 2.13.

شمة بعض المجموعات الوظيفية التي توجد في الربيطات الطبيعية والتي تشارك في تكوين معقدات معدنية مدرجة فيما يلي من هذا الفصل (الشكل 3.13).

ومن اللافت أن عناصر من قبيل البوتاسيوم والكالسيوم، التي تعمل مغذيات للمتعضيات المкроوية والنباتات والحيوانات، تقع ضمن النوع A. وقد وُجد أنها، حينما تتحل في الماء في أثناء تفاعಲها مع ربيطات التعقيد، تقرن عادة بمعطيات إلكترونات أكسجينية. أما معظم المغذيات المкроوية الحيوية، ومنها المنغنيز والنحاس والزنك، فتوجد في مجموعة الحد الفاصل (المعدن الانتقالية). ومقارنة بمعدن النوع A، تكون أيونات الحد الفاصل معقدات مستقرة مع ذرات مختلفة معطية للإلكترونات ومنها الأكسجين والنتروجين والكبريت.

ويتضمن النوع B عدة معدن تُعرف بأنها سامة للمتعضيات. وعموماً، تزداد السمية (شمة استثناءات) بالترتيب التالي: معدن النوع B < المعدن الانتقالية < معدن النوع A. وفي حين أن أيونات النوع B تتصف بانجذاب قوي إلى ذرات الكبريت المعطية، فإنها تكون أيضاً معقدات أكثر استقراراً مع مركبات الأكسجين المعطية مما تفعله المعدن الانتقالية ومعادن النوع A. وتُعتبر قابلية تكوين مشتقات ميثيلية مستقرة في

الحاليل المائية سمة أخرى تميّز معادن هذه الفئة. أما المشتقات الميثيلية من معادن النوع A فتتفاكم في الماء، وينطبق الشيء نفسه على معظم معادن الحد الفاصل.

وبرغم محدوديات المفاهيم السابقة، فإنها تساعد على فهم بعض سمات كيمياء محاليل الأيونات المائية الطبيعية. يتضمن الجدول 2.13 الأجناس المائية غير العضوية الرئيسية لبعض أيونات المعادن الهاامة بيئياً. حينما جرى إعداد الجدول، افترض أن تراكيز المعادن موجودة ضمن المجال الطبيعي الذي توجد به في الماء، وأن الماء يحتوي على الكربونات والكبريتات والكلور بمستويات تساوي تقريباً تلك التي في ماء نهر عادي. وقد جرت الإشارة أيضاً إلى أجناس أخرى ذات صلة بالبيئة البحرية.

تقوم عدة من سمات التصنيف العامة المذكورة آنفاً على البيانات الواردة في الجدول:

- تكون جميع المعادن معقدات مائية في الأوساط المائية. وتتصف المعادن التي من قبيل الصوديوم والبوتاسيوم بقيم صغيرة لـ Z^2/r ، وتبقي جزيئات الماء المتبلورة غنية بالبروتونات في جميع الحالات. وفي حالة المعادن ذات النسبة الكبيرة (الألمانيوم (III) مثلاً)، يحصل فقد البروتونات بسهولة أكبر، وعندما تكون المعادن في حالات أكسدة شديدة جداً (Cr(VI) و Mo(VI)، مثلاً)، تكون الأكسيانيونات oxyanion هي الأجناس الرئيسية.
- وتوجد المعادن المعرضة لتفاعلات الإرجاع والأكسدة في بيئتي الأكسدة (pE) عالية والإرجاع (pE منخفضة) بوصفها أجنساً مختلفة.
- وفي ماء البحر، يساعد تركيز الكلور العالي، وإلى حد أقل، تركيز الكبريتات على تكوين معقدات مع هذه الروبيطات في حالة معادن معينة.
- يأخذ الميل إلى تكوين معقدات مع روبيطات غير الماء الترتيب التالي عموماً: معادن النوع B (الفضة (I) والزنك (II)) $>$ المعادن الانتقالية (المغنيز (II) والزنك (II)) $>$ معادن النوع A (الكالسيوم (II) والألمانيوم (III)).

الجدول 2.13 الأجناس المائية الرئيسية لأيونات المعادن الهامة بيئياً (*) (أخذت في الحسبان الأجناس غير العضوية فقط، ولم تُضمن الصيغ جزيئات الماء المتبلورة)

pH=4		(**) pH=7		pH=10	
		بيئة مؤكسدة	بيئة مرجعية	بيئة مؤكسدة	بيئة مرجعية
Sodium	Na ⁺	Na ⁺	Na ⁺	Na ⁺	Na ⁺
Potassium	K ⁺	K ⁺	K ⁺	K ⁺	K ⁺
Magnesium	Mg ²⁺	Mg ²⁺	Mg ²⁺ , MgSO ₄ ⁰ (sw)	Mg ²⁺ , MgSO ₄ ⁰ (sw)	Mg ²⁺
Calcium	Ca ²⁺	Ca ²⁺	Ca ²⁺ , CaSO ₄ ⁰ (sw)	Ca ²⁺ , CaSO ₄ ⁰ (sw)	Ca ²⁺
Aluminium	Al ³⁺ , AlOH ²⁺	Al ³⁺ , AlOH ²⁺	Al(OH) ₂ ⁺ , Al(OH) ₃ ⁰ , Al(OH) ₄ ⁻ (sw)	Al(OH) ₂ ⁺ , Al(OH) ₃ ⁰ , Al(OH) ₄ ⁻ (sw)	Al(OH) ₄ ⁻
Vanadium	H ₂ VO ₄ ⁻ , VO ₂ ⁺	VO ²⁺	H ₂ VO ₄ ⁻ , HVO ₄ ²⁻ V ₁₀ O ₂₈ ⁵⁻	VO ²⁺	VO ₄ ²⁻ ,
Chromium	HCrO ₄ ⁻	CrOH ²⁺	HCrO ₄ ⁻ , CrO ₃ ²⁻	CrOH ²⁺ , Cr(OH) ₂ ⁺	CrO ₄ ²⁻
Manganese	Mn ²⁺	Mn ²⁺	MnO ₂ ⁰ , MnCl ⁺ (sw)	Mn ²⁺ , MnCl ⁺ (sw), MnO ₂ ⁰ MnSO ₄ (sw)	MnCO ₃ ⁰
Iron	FeOH ²⁺ , Fe(OH) ₂ ⁺	Fe ²⁺	Fe(OH) ₃ ⁰	Fe ²⁺ , FeCO ₃ ⁰	Fe(OH) ₄ ⁻
Cobalt	Co ²⁺	Co ²⁺	Co ²⁺ , CoCO ₃	CoCO ₃	CoCO ₃
Nickel	Ni ²⁺ , NiSO ₄ ⁰	Ni ²⁺	Ni ²⁺ , NiHCO ₃ ⁺ , NiCl ⁺ (sw)	Ni ²⁺ , NiHCO ₃ ⁺ , NiCl ⁺ (sw)	NiOH ⁺ , Ni(OH) ₂ ⁰ , NiCO ₃
Copper	Cu ²⁺	Cu ²⁺	Cu ²⁺ , CuOH ⁺ , CuHCO ₃ ²⁻ , CuCl ⁺ (sw)	Cu ²⁺ , CuOH ⁺ , CuHCO ₃ ²⁻ , CuCl ⁺ (sw)	Cu(OH) ₂ ⁰ , Cu(CO ₃) ₂ ²⁻
Zinc	Zn ²⁺	Zn ²⁺	Zn ²⁺ , Zn(OH) ₂ ⁰ , ZnCl ⁺ (sw)	Zn ²⁺ , Zn(OH) ₂ ⁰ , ZnCl ⁺ (sw)	Zn(OH) ₂ ⁰
Molybdenum	HMnO ₄		HMnO ₄		HMnO ₄ , MoO ₄ ²⁻
Lead	Pb ²⁺ , PbSO ₄ ⁰	Pb ²⁺	Pb ²⁺ , PbOH ⁺ , PbHCO ₃ ²⁻ , PbCl ⁺ (sw), PbSO ₄ ⁰ (sw)	Pb ²⁺ , PbOH ⁺ , PbHCO ₃ ²⁻ , PbCl ⁺ (sw),	Pb(OH) ₂ ⁰ , PbCO ₃ ⁰ , Pb(CO ₃) ₂ ²⁻
Mercury	HgOH ⁺ , Hg(OH) ₂ ⁰ , HgCl ₂ ⁰	Hg°	Hg(OH) ₂ ⁰ , HgCl ₂ ⁰ , HgCl ₄ ²⁻ (sw)	Hg°	Hg(OH) ₂ ⁰
			HgCl ₃ ⁻ (sw)		Hg°

(*) افترض أن الكبريتات والكلور والكريبونات موجودة في الماء بتركيز قريبة من تركيز تلك الموجودة في ماء النهر العادي. وافتراض أيضاً أن تركيز المعادن تقع ضمن مجال تلك الموجودة في الماء العادي.

وتنصف بعض الأجناس المحايدة التي من قبيل $\text{Fe}(\text{OH})_3$ و MnO_2 بأنها غير قابلة للانحلال في الماء

إلى حد بعيد وتوجد بوصفها غرويات حتى عندما يكون تركيز المعدن صغيراً جداً.

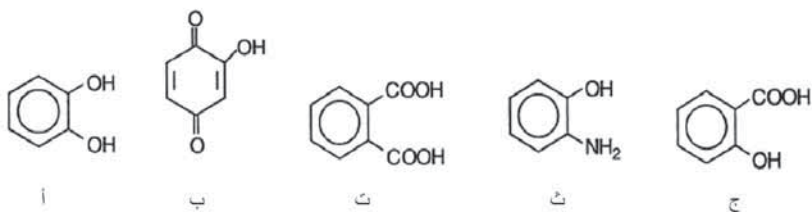
(**) تشير SW إلى أن هذا الجنس الإضافي موجود في ماء البحر. لاحظ أن عامل حموضة ماء البحر يساوي 8 تقريباً.

النقطة الرئيسية 2.13 يعتمد ميل المعدن إلى تكوين معقدات جزئياً على طبيعة المعدن نفسه. وقد اقترحت طرائق تصنيف متعددة لتفسير الأنواع المفضلة من الروابط ودرجة تكوين المعقد والتنبؤ بهما. وتقوم تلك الطرائق عادة على قابلية المعدن لتكوين روابط أيونية وتكافئية مع أنواع الربيطات المختلفة.

المعقدات مع المادة الدبالية

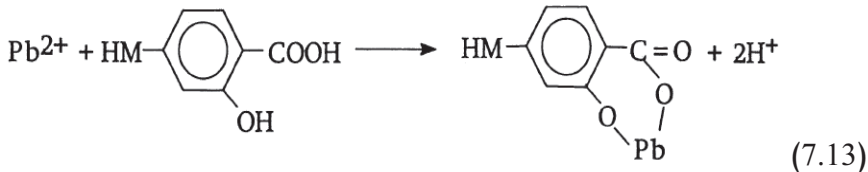
(Complexes with humic material)

وفقاً للمبين في الشكل 3.13، ثمة للمادة الدبالية، المنحلة في الماء أو الموجودة في الطور الصلب في التربة والرسوبيات،مجموعات وظيفية تستطيع العمل ربيطات في تكوين معقدات مع المعدن. وتفاعل بعض المعدن، منها معادن الأرض القلوية، بتكوين روابط أيونية ضعيفة نسبياً عند الموقع السالب من الجزيئات الدبالية المنزوعة البروتونات. من ناحية أخرى، تمتلك عناصر أخرى من قبل النحاس (II) والرصاص (II) والمعادن الثلاثية التكافؤ (trivalent) ثوابت استقرار كبيرة. ويتضمن التعقيد في هذه الحالات ارتباطاً تكافائياً، وقد تكون الربيطات الثنائية المخالب (bidentate chelate) هامة أيضاً. يُري الشكل 3.13 بعض المجموعات الوظيفية ذات الصلة بالجزيئات الدبالية.



الشكل 3.13: أمثلة لمجموعات مواد دبالية وظيفية متوفرة لتفاعلاتها التعقيد. يعتقد أن للبنيتين فثلاتات (phthalate) وج (salicylate) دوراً هاماً في سيرورات تكوين الربيطات المخلبية (chelate). وتوجد أيضاً مقادير ضئيلة من عناصر أخرى من قبل الكبريت والفوسفور في المواد الدبالية، ويمكن أن تُسهم أيضاً في تعزيز مقدرتها على التعقيد.

تُبيّن العلاقة 7.13 تفاعلاً ممكناً بين الرصاص وجزء من جزيء مادة دُبالية. والمخلية المتكوّنة مع مجموعة الساليسيلات الوظيفية هي منظومة مستقرة سداسية الأعضاء.



لم يكتب رمز ماء التمييـه بغية الوضوح.

وقد وُجِدَ أن ثابت استقرار هذا التفاعل K_f يساوي 10^6 تقريباً. وفي الحالات الطبيعية، يعتمد مدى حصول التعقـيد على عدد من العوامل:

- طبيعة أيون المعدن. نظراً إلى أن الترابط يمكن أن يتضمن كلاً من القوى التكافـفـية والأيونـية، فإن خواص المعدن المختلفة تؤثـر في الاستقرار وفقاً لما رأيناـه سابقاً. وأهم تلك الخواص إمكان تكوين ترابـطـات تكافـفـية تبعـاً للـدـلـيـلـيـنـ التـكـافـفـيـ وـالأـيـونـيـ. فالـأـيـونـاتـ الثلاثـيـةـ التـكـافـفـيـ التيـ منـ قـبـيلـ Al^{3+} ذاتـ رـوابـطـ قـوـيـةـ، وـالأـيـونـاتـ الأـحـادـيـةـ التـكـافـفـيـ التيـ منـ قـبـيلـ Na^+ وـ K^+ ذاتـ اـرـتـيـاطـ ضـعـيفـ. ويـفـاعـلـ أـيـونـاـ المـعـدـنـيـ الـأـرـضـيـينـ القـلـوـيـينـ Ca^{2+} وـ Mg^{2+} إلىـ حدـ أـقـلـ كـثـيرـاـ منـ تـفـاعـلـ أـيـونـاتـ المـعـدـنـ الـأـنـتـقـالـيـةـ الثـانـيـةـ التـكـافـفـيـ التيـ منـ قـبـيلـ Cu^{2+} أوـ Pb^{2+} ، وـذـلـكـ بـسـبـبـ عـدـمـ مـقـرـتـهاـ عـلـىـ التـرـابـطـ التـكـافـفـيـ.

- عـامـلـ حـمـوـضـةـ pHـ المـحـلـولـ المـحيـطيـ. يعنيـ عـامـلـ الحـمـوـضـةـ المنـخـفـضـ تـنـافـسـاـ بـيـنـ أـيـونـاتـ الـهـدـرـوـنـيـومـ عـلـىـ مـوـاـقـعـ عـلـىـ المـجـمـوـعـاتـ الـوـظـيـفـيـةـ الـتـيـ تـنـفـاعـلـ معـ المـعـدـنـ، وـيـؤـديـ هـذـاـ إـلـىـ نـقـصـانـ الـمـيـلـ إـلـىـ تـكـوـيـنـ الـمـعـقـدـ. عـلـىـ سـبـيلـ المـثـالـ، يـوـجـدـ الـأـنـيـونـ مـاءـ مـسـاـمـاتـ الـتـرـبـةـ الـحـمـضـيـةـ بـصـيـغـةـ مـعـقـدـ مـائـيـ تـبـعـاـ لـقـيـمـةـ pHـ فـيـ الصـيـغـةـ الـمـنـزـوـعـةـ الـبـرـوـتـوـنـاتـ جـزـئـيـاـ. وـمـنـ نـاحـيـةـ أـخـرـىـ، عـنـدـماـ يـكـوـنـ عـامـلـ حـمـوـضـةـ المـاءـ قـرـيبـاـ مـنـ الـقـيـمـةـ الـطـبـيـعـيـةـ، فـإـنـ كـلـ الـأـجـنـاسـ الـقـابلـةـ لـلـانـحلـالـ سـوـفـ تـكـوـنـ عـلـىـ الـأـرـجـحـ بـصـيـغـةـ مـعـقـدةـ (ـمـعـ مـادـةـ دـبـالـيـةـ قـابـلـةـ لـلـانـحلـالـ عـادـةـ). وـيـمـكـنـ لـتـغـيـرـاتـ مـشـابـهـةـ تـحـصـلـ عـنـ قـيمـ pHـ الـمـنـخـفـضـةـ أـنـ تـزـيدـ مـنـ مـنـعـ التـفـاعـلـ معـ المـعـدـنـ.

- القوة الأيونية. تتناسب قابلية المادة الدُّبالية للتفاعل مع المعادن الانتقالية عكساً مع قوة المحلول الأيونية. وثمة سببان لذلك: التنافس على موقع الريبيطات من قبل الأيونات الموجبة (خاصة الأيونات الأرضية القلوية الموجبة) التي تُسهم في زيادة القوة الأيونية، وتتوفر الأيونات السالبة (ومنها Cl^- و SO_4^{2-} و HCO_3^-) للتفاعل مع المعادن، مانعة بذلك تفاعلات المعادن مع المواد الدُّبالية.
- توفر المجموعات الوظيفية. ويعتمد ذلك على كل من تركيز وطبيعة المادة الدُّبالية. يمكن إجراء تقدير للمقدرة العظمى على التعقيد بافتراض أن المعادن تتفاعل بنسبة 1:1 مع مجموعات الدُّبالي الوظيفية.

بافتراض أن المادة الدُّبالية تحتوي على مجموعات وظيفية غير متجانسة تختلف باختلاف مصادرها، يُصبح من الصعب تقدير مدى تكوين المعقد بين معدن وحمض دُبالي معينين عموماً. ومع ذلك، جرى تحديد ثوابت استقرار تلك التفاعلات، و تلك الثوابت مفيدة في إجراء تقدير شبه كمي للدرجة التي يمكن بها للمعقد أن يتكون في حالة معينة. ونظراً إلى أن المجموعات الوظيفية الغنية بالبروتونات تتصف ب المجال واسع من قيم pK_a ، فإنه من المفضل أن تُعطى الثوابت بصفتها ثوابت استقرار ظرفية K_f تُعرف عند قيمة محددة لـ pH. ويمكن إجراء تقييم إضافي بتحديد القوة الأيونية المفترضة بالقيمة المحددة. يتضمن الجدول 3.13 قيمة K_f للحمض الحنطي القابل للانحلال ولعدة معادن عند $\text{pH} = 5$.

الجدول 3.13 ثوابت استقرار ظرفية ($\text{pH} = 5$) لحمض حنطي قابل للانحلال
مع معادن مختارة^(*)

Ni^{2+}	Cu^{2+}	Zn^{2+}	Pb^{2+}	
1.6×10^4	1.0×10^4	4.0×10^3	1.1×10^4	K_f
Mg^{2+}	Ca^{2+}	Mn^{2+}	Co^{2+}	
1.4×10^2	1.2×10^3	5.0×10^3	1.4×10^4	K_f

M. Schnitzer and S. U. Khan, eds., *Soil Organic Matter, Developments in Soil Science*; 8 (Amsterdam: Elsevier Scientific Publishing Company, 1978). ^(*)

المثال 2.13 تركيز موقع الربط في الحمض الحنطي

يساوي عامل حموضة ماء 5، ويحتوي على $85 \mu\text{g L}^{-1}$ ($1.44 \mu\text{mol L}^{-1}$) من النيكل و 8 mg L^{-1} من الحمض الحنطي المنحل فيه. وبغية حساب تركيز النيكل المعقّد، يجب أن نعرف أو نقدر تركيز المجموعات الوظيفية القابلة للارتباط مع النيكل. ووفقاً لما رأيناه في الفصل الثاني عشر، التقدير المعقول لذلك يساوي نحو 5 mmol g^{-1} من الحمض الحنطي. هذا يعني أن تركيز موقع الارتباط الممكّنة يساوي:

$$8 \text{ mg L}^{-1} \times 5 \text{ mmol g}^{-1} = 40 \mu\text{mol L}^{-1}$$

وتوافق القيمة $40 \mu\text{mol L}^{-1}$ قابلية لتكوين معقدات قابلة للانحلال في الماء مع $2.3 \text{ mg Ni}^{2+} \text{ L}^{-1}$.

من الضروري الانتباه إلى أن تحديد تركيز موقع الارتباط يمكننا فقط من تقدير احتمال التفاعل مع معدن. وتسمى القيمة المحسوبة المقدرة على التعقّد (complexation) وهي سمة مميّزة للتجمّع المائي في وقت معين. تساوي قيمة المقدرة على التعقّد الشائعة لبعض أنواع التجمّعات المائية ما يلي:

الأنهار	$1-2 \mu\text{mol L}^{-1}$
البحيرات	$2-5 \mu\text{mol L}^{-1}$
البرك	$5-15 \mu\text{mol L}^{-1}$
المستنقعات	$>15 \mu\text{mol L}^{-1}$

من الواضح أن المقدرة على التعقّد المستعملة في المثال السابق من سمات الماء المحتوى على تركيز كبير من المادة العضوية المنحلّة فيه.

يعتمد مدى حصول التفاعل فعلياً على عوامل أخرى وفقاً لما ذكرناه سابقاً. وباستعمال ثابت الاستقرار الظري المدرج في الجدول 3.13، نستطيع حساب نسبة النيكل المئوية التي يمكن أن تتقدّم مع الحمض الحنطي في الحالة الراهنة. من دون كتابة شحنات

وصيغ الأجناس المشاركة في التفاعل، يمكن تمثيل التفاعل العام للنيكل Ni^{2+} مع الحمض FA بـ:



ويساوي ثابت الاستقرار الظرفي لهذا التفاعل:

$$K_f' = \frac{[\text{NiFA}]}{[\text{Ni}_u][\text{FA}_u]} = 1.6 \times 10^{-4} \quad (9.13)$$

يُقصد هنا بـ $[\text{Ni}_u]$ التركيز الكلي لجميع أجناس النيكل القابلة للانحلال التي لم تتعقد مع الحمض الحنطي، و $[\text{FA}_u]$ هو أيضاً تركيز كل الحمض الحنطي الذي لم يتعقد مع النيكل. ويُعبر عن التركيز الأخير بدلالة المجموعات الوظيفية المتاحة للتعقيد، ونحن نفترض أنه لا وجود لمعادن أخرى للتتنافس على هذه المواقع.

المثال 3.13. النikel الحر والمعقد في ماء يحتوي على الحمض الحنطي

نظراً إلى أن الريبطة متوفّرة بكميات كبيرة، يمكننا إجراء تقريب يتضمن أن تركيز موقع الرابط على الحمض الحنطي (C_{FA}) يساوي $[\text{FA}_u] = 4.0 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$ ، وفقاً لما حسبناه آنفاً. ويساوي تركيز النيكل الكلي $1.44 \mu\text{mol L}^{-1}$. افترض أن قيمة تركيز النيكل غير المعقد $u = [\text{Ni}_u]$. حينئذ يكون:

$$\frac{(1.44 \times 10^{-6} - u)}{u \times 4.0 \times 10^{-5}} = 1.6 \times 10^4$$

ومنها ينتُج:

$$u = [\text{Ni}_u] = 8.8 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{NiFA}] = 5.6 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$$

يُتَعَقَّدُ نحو 40% من النيكل الموجود في هذا الماء مع الحمض الحنطي. وفي الحالات البيئية الحقيقية، يمكن للحسابات أن تكون معقدة لأن المعادن الموجودة الأخرى يمكن أن تنافس النيكل على موقع الربط على المادة العضوية المنحلة. يجب التأكيد ثانية هنا أن هذه الحسابات تفترض ظروف التوازن.

النقطة الرئيسية 3.13 تؤدي الربطات الطبيعية والناجمة عن الأنشطة البشرية الموجودة في الماء دوراً هاماً في تكوين المعقدات مع المعادن في البيئة المائية. ويعتمد الميل إلى تكوين تلك المعقدات على طبيعة وتركيز الربطات التي يمكن أن توجد في الماء. وتوجد المادة الذبابية القابلة للانحلال في الماء في كل مكان، وهي على الأرجح أكثر الربطات الطبيعية أهمية في تكوين المعقدات.

أجناس المعادن وتوفرها الحيوي

(Metal species and bioavailability)

يعود كثير من الاهتمام بتكون أجناس المعادن في الماء إلى قضايا التوفير الحيوي والسمية. وقد بين عدد كبير من الدراسات التي أجريت على المعادن في مناطق مختلفة من الكره الأرضية بوضوح أنه من غير الكافي قياس التركيز الكلي للمعدن في عينة الماء بغية تقدير خطر نشوء مفعول سام. وطورت عدة نماذج في محاولة لوصف كيفية تناول المتعضيات للمعادن، والدور الذي يؤديه تكون الأجناس في تحديد مقدار ذلك التناول. ونموذج الربطة الحيوية (Biotic Ligand Model) هو واحد من تلك النظريات التي اكتسبت قبولاً واسعاً، لكن غير شامل. ولفهم أساس هذه النظرية، تخيل خلية منفردة أو مجموعة من الخلايا التي يتتألف منها متعرض أكثر تعقيداً. بغية توليد مفعول سام، يجب أن يتحد معدن أولاً من خلال سيرورة ارتباط ما مع جدار الخلية. بكلمات أخرى، يعمل جدار الخلية عمل ربيطة قادرة على أن تتعدّد مع المعدن وتزيله من المحلول. وتتضمن الخطوات اللاحقة نقل المعدن إلى الخلية وتفاعلاته مع إنزيمات وجزيئات أخرى تشارك في

الاستقلاب. أما السمة الجوهرية التي يقوم عليها نموذج الريبطة الحيوية فهو أن ثمة تركيزاً حرجاً للملوّث عند سطح المتعضي يؤدي إلى السمية.

إذا أظهرت الجزيئات على جدار الخلية نشاطاً تعقيدياً، وجب أن تتنافس مع أجناس التعقيد المرتبطة مع المعدن فعلاً، وأن تُبقيها في محلول. لذا يتبنّى نموذج الريبطة الحيوية بأن تتوفر أيونات المعدن لتناولها المتعضيات لا يعتمد على تركيز المعدن الكلي الذي يتعرّض له المتعضي، بل على تركيز المعدن الحر غير المعقد، أي المعدن قادر على قبول الارتباط بالريبطة المتمثّلة بجدار الخلية بأكبر قدر من السهولة.

لقد أثبتت أن نموذج الريبطة الحيوية يوفر تتبؤاً جيداً بالعلاقة بين تركيز أيونات المعدن الحر وتناول المعدن من قبل السمك واللافقاريات، وثمة بحث قائم لتعديلاته وتوسيعه ليشمل أجنساً أخرى وظروفاً خاصة. إلا أن ثمة عدداً من الحالات البيئية لم تتحقق فيها ترابطات بين تركيز المعدن الحر المائي وتناوله من قبل متعضيات على نحو واضح⁵. وتتضمن تلك الترابطات ما يخص ظروف عدم التوازن، ووجود أنواع معينة من الريبطات العضوية أو الثيولات أو كبريتات الثيول في الماء، والتقييد مع مرکبات عضوية قابلة للامتصاص من قبل الجسم من قبل الليمونات والماء الشديد القساوة، وارتباط المعدن بالغروبيات. لكن برغم هذه المحدوديات وغيرها، أثبت نموذج الريبطة الحيوية أنه يمثل تطوراً هائلاً مقارنة بالنماذج القائمة على تراكيز المعدن الكلية.

3.13 ثلاثة معادن وسلوكها في البيئة المائية

(Three metals-their behavior in the hydrosphere)

ثمة الكثير من المنشورات عن خواص وسلوك المعادن في البيئة. وثمة معلومات كثيرة أيضاً عن مستويات قياسية لها في أنواع مختلفة من الماء، وكثير من الأمثلة التي تشرح التلوّث بالتفصيل. وفي هذا المقطع، سوف نركّز الاهتمام في كيفية التعبير عن المبادئ التي ذكرناها سابقاً في ثلاث حالات هامة تمثل معدناً من النوع A، ومعدناً انتقالياً، ومعدناً من النوع B.

Peter M. Chapman [et al.], “Conducting Ecological Risk Assessments of Inorganic Metals and Metalloids: Current Status,” *Human and Ecological Risk Assessment*, vol. 9, no. 4 (2003), pp. 641-697.

الكالسيوم

(Calcium)

الكالسيوم، الذي تساوي نسبته 3.6% من قشرة الأرض، هو خامس أكثر العناصر وفرة (الملحق بـ1). ومن صيغ الكالسيوم المعدنية الهامة حجر الجير CaCO_3 والدولوميت $\text{CaMg}(\text{CO}_3)_2$ إضافة إلى معدنيات سليكات المنيوم من قبيل الفلسبار (feldspar) أنورثيت (anorthite) والصلصال المعدني مونتموريونيت (montmorillonite). وتسبب عوامل الطقس انحلال بعض الحجر الجيري في الماء، والمعدنيات الأخرى بمعدل أقل. وتحدد قابلية انحلال معدن معين مع العوامل البيئية الأخرى، وخاصة تركيز أجناس الكربونات في الماء، التركيز النهائي للكالسيوم في التجمع المائي.

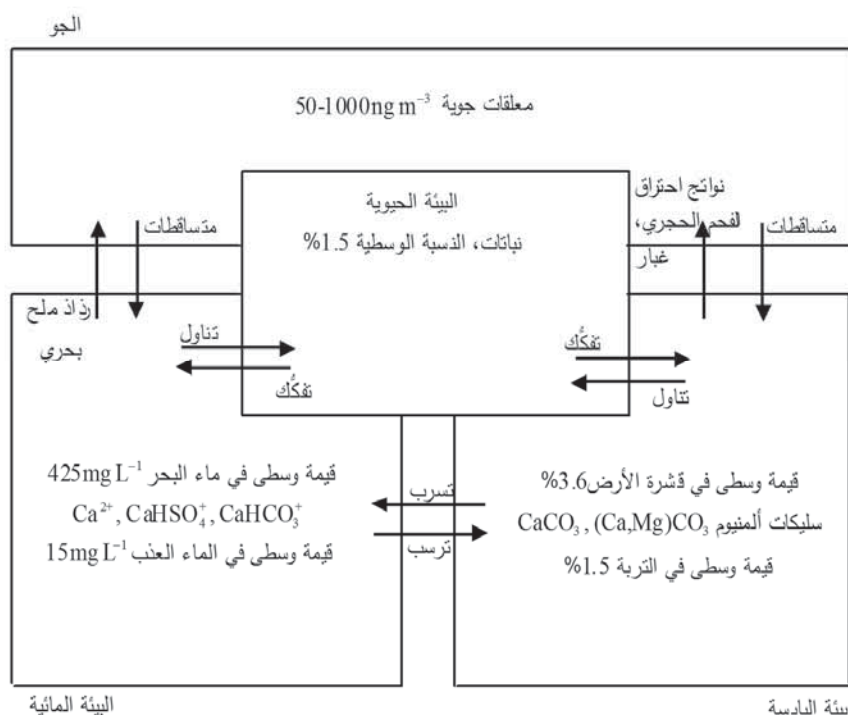
وبقطع النظر عن الصيغة المعدنية، يشتراك الكالسيوم بحالة أكسدة عامة واحدة، هي $+2$ ، ولذا لا يتتأثر مباشرة بحالة إرجاع الماء وأكسدته. وهو معدن من النوع A، ويُعتبر سلوكه في البيئة المائية من مميزات تلك الفئة. لذا يقتربن عادة ببيئة ربيطات أكسجين معطرية، أي إنه يستطيع، بالإضافة إلى تعقيده مع الأجناس المائية، تكون معقدات مع أجناس من قبيل الفوسفات والكربونات والكبريتات حين وجودها. وفيما عدا حالة محليل التربة، يوجد الفوسفات عادة بتراكيز منخفضة تجعل تفاعله مع الكالسيوم غير ذي شأن. وعندما تكون تراكيز الكربونات (أو كربونات الهدروجين عادة) والكبريتات ضمن مجال m mol L^{-1} ، تكتسب معقداتها مع الكالسيوم بعض الأهمية.

وتبعاً لقيمة ثابت الاستقرار (الجدول 3.13)، يتفاعل الكالسيوم بدرجة صغيرة مع المادة الدُّبالية المنحلة. ويتضمن الرابط ربما مجموعات وظيفية تحتوي على الأكسجين. وتبعاً لتركيز المادة الدُّبالية المنحلة في ماء عامل حموضته قريب من الطبيعي، يمكن لجزء صغير، لكن ملحوظ، من الكالسيوم أن يكون بصيغة معقدة. وفي ظروف حمضية إلى حد ما، تتنافس أيونات الهدروجين تنافساً شديداً على موقع على المادة الدُّبالية، ويعود الكالسيوم إلى صيغة أيونية بسيطة. ويكون الكالسيوم أيضاً معقدات ضعيفة مع الأيونات السالبة لبعض الحموض العضوية التي تعتبر الأوكسالات والليمونات مثالين عليها. على سبيل المثال، في محلول يحتوي على $2.1 \text{ mg L}^{-1} \text{ Ca}^{2+}$ و 2.3 mg L^{-1} من الأوكسالات عند $\text{pH}=6.5$ ، تساوي نسبة الكالسيوم الموجودة بصيغة معقدة منحلة نحو 0.1%.

إجراء هذه الحسابات، استعملت ثابتي الاستقرار K_{11} و K_{12} القيمان $10^{1}\times 4.6$ و $10^{1}\times 1.1$. وسوف تُنافس معادن أخرى موجودة في الماء الكالسيوم طبعاً على موقع على ربيطة التعقيد.

ويحتوي معظم المواد المعدنية المعلقة والراسبة على الكالسيوم بنسب مئوية صغيرة. وتُعزز الظروف الحمضية تفكك الكالسيوم من هذه المواد الصلبة. لذا تزيد السيرورات الداخلية والخارجية التي تولد حموضاً، ومن أمثلتها المطر الحمضي والنترنة وغيرهما، من تركيز الكالسيوم في الماء. وهذا صحيح على وجه الخصوص حيثما يوجد الكالسيوم بصيغة معدنيات الكربونات. وفي التربة، يُعتبر الكالسيوم الأيون الرئيسي الذي يحتل موقع المبادلة على المواد العضوية والمعدنية (انظر الفصل الثامن عشر). ويزاح الكالسيوم القابل للمبادلة أيضاً بسهولة بمحضه الماء الذي يمر عبر التربة.

يلخص الشكل 4.13 المكونات الرئيسية لدورة الكالسيوم البيئية.



الشكل 4.13: المكونات الرئيسية لدورة الكالسيوم البيئية.

النحاس

(Copper)

النحاس عنصر هام اقتصادياً، وهو متوفّر بمقادير ضئيلة جداً في قشرة الكرة الأرضية (التركيز الوسطي في الكرة الأرضية يساوي $63 \mu\text{g g}^{-1}$) (قد يكون من المفاجئ أن كثيراً من العناصر الشهيرة بسبب أهميتها الاقتصادية أقل وفرة عملياً في قشرة الأرض من عناصر أخرى أقل شهرة. قارن القيم في الملحق بـ1 للنحاس والسيريوم، على سبيل المثال). ويحتاج كل من النباتات والحيوانات إلى النحاس بوصفه مغذياً بمقادير ضئيلة جداً، لكن عندما تزداد تلك المقادير إلى ما فوق مستوى معين تصبح سامة. وتتضمن صيغه المعدنية النحاس الصافي، وعدداً من أجناس السليكات والأكسيد، ومعدنيات كبريتيد النحاس وحديد ممزوجة من قبيل الشالكوبيريت CuFeS_2 chalcopyrite. أما حالة أكسدة النحاس الرئيسية في البيئة المائية فهي $+2$. وثمة أجناس معروفة من النحاس الأحادي التكافؤ إلا أنها تتفكّك لتكوين النحاس (0) والنحاس (II) في معظم الحالات. وأحد الاستثناءات في ماء البحر هو أن أجناس كلور النحاس (I) مستقرة في الظروف المرجحة.

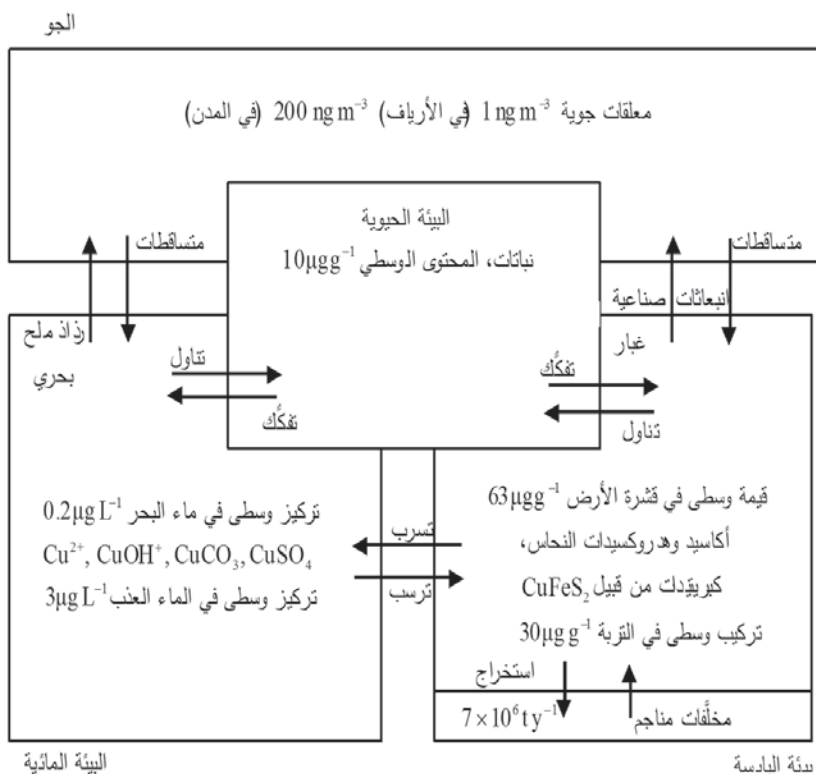
ينتمي النحاس إلى المعادن الانتقالية، ولذا يتصرف بمقدرة جيدة على تكوين معقدات مع ربيطات متنوعة، إلا أن الريبطات ذات ذرات الأكسجين المعطية هي المفضلة. وفي الماء الطبيعي العذب المتوازن مع الغلاف الجوي، يمثل معقد النحاس المائي الجنس الرئيسي عند قيم pH المنخفضة. وضمن مجال قيم pH المعتدلة، تصبح الصيغة المنزوعة البروتونات جزئياً هامة على غرار المعقد مع كربونات الهيدروجين. وعند قيم pH العالية، يحصل مزيد من انتزاع البروتونات ويكون معقد يتضمن أيوني كربونات (الجدول 2.13).

وعلى غرار ما يحصل مع المعادن الانتقالية ومعادن النوع B، يهيمن على كيمياء النحاس المائية تفاعلاته مع المادة العضوية. ففي خليج ساغيناو في بحيرة هورون، تبيّن أن أكثر من 98% من النحاس موجود بصيغة معقدات مستقرة مع مادة عضوية⁶.

A. Bazzi, J. T. Lehman, and J. O. Nriagu, “Chemical Species of Dissolved Copper⁶ in Saginaw Bay, Lake Huron, with Square Wave Anodic Stripping Voltammetry,” *Journal of Great Lakes Research*, vol. 28, no. 3 (2002), pp. 466-478.

وفي كثير من الحالات، تتكون تلك المعقدات من المعدن والمادة الدُّبالية المنحلة. ومن المحتمل أن نسبة صغيرة من النتروجين الموجود في هذه المادة العضوية تؤدي دوراً هاماً في الارتباط مع النحاس وتكون أجناس مستقرة. وحينما تكون المادة الدُّبالية موجودة بصيغة منحلة في الماء، تعمل على زيادة قابلية النحاس للانحلال. وبالعكس، تعمل المادة الدُّبالية الجسيمية، أكانت معلقة أم راسبة، على إزالة النحاس المنحل من عمود الماء.

بُلْخٌ الشكل 5.13 السمات الهامة لدورة النحاس في الكراة الأرضية.



الشكل 5.13: المكونات الرئيسية لدورة النحاس البيئية.

(Mercury)

الزئبق

درست كيمياء الزئبق البيئية باستفاضة، وعلى وجه الخصوص بسبب عدة حوادث تسمُّ أدت إلى علل مزمنة ووفيات. ولعل أشهر تلك الحوادث ما حصل في

ميانماتا، وهي قرية صيد سمك يابانية في أواسط القرن العشرين. فقد مات مئات الناس بسبب تناول سمك احتوى ما يصل إلى $100 \mu\text{g g}^{-1}$ من الزئبق. وكان مصدر الزئبق فضلات محفز Hg^{2+} من مصنع كلور متعدد الفينيل كانت تصب في الخليج الواقع على المحيط.

يقل تركيز الزئبق في قشرة الأرض بثلاث مراتب كبر عن تركيز النحاس، ويساوي تركيزه الوسطي في الكرة الأرضية 89 ng g^{-1} . وحيثما وجد في الطبيعة، يكون بصيغته العنصرية أو مركباً مع الكبريت. وأهم صيغه المعدنية هي السينبار cinnabar، وهي صيغة من كبريتيد الزئبق (II)، $\alpha\text{-HgS}$. ويمكن أن يوجد في البيئة المائية ورواسبها على شكل جنس 0 أو +1 أو +2 + تتبعاً لظروف الإرجاع والأكسدة وغيرها من الظروف البيئية. وتمثل صيغ الزئبق (II) أهم الأجناس المائية حين توفر ظروف تهوية.

وتتمثل معقدات الزئبق المائية إلى التخلی عن بروتوناتها بسهولة. لذا، وحتى في ظروف الحموضة المعتدلة عند $\text{pH}=4$ ، يكون معقداً أحادي وثنائي الهردوكسي الصيغتين المهيمنتين إذا لم يكن ثمة عامل تعقيد آخر. والزئبق (II) هو معدن من النوع B، وإحدى نتائج ذلك ألفته القوية للكبريت المتجلية في أكثر صيغه المعدنية شيوعاً. وميله إلى تكوين معقدات مع ربيطات مخلبية قوي أيضاً، وهذا واضح في الشكل 3.1 حيث رأينا أن جنس الزئبق (II) الرئيسي هو HgCl(aq) حتى لو تدنى تركيز أيونات الكلور في الماء البئر حتى $9.5 \mu\text{g mL}^{-1}$. ويتصف الزئبق (II) بألفة شديدة للربيطات العضوية في الماء أيضاً. وفي ماء مسامات تربة الغابة الغنية بالمادة العضوية، يوجد كل الزئبق المنحل على شكل معقدات مع مادة عضوية قابلة للانحلال. وقد فُرِّدت ثوابت استقرار المعقد المكون من نسبة 1:1 من الزئبق والمادة الدبالية بقيم تقع في المجال من 10^{18} حتى 10^{20} . ويمكن للروابط أن تتضمن مجموعات النتروجين والكبريت الموجودة بمقادير صغيرة في المادة الدبالية، إضافة إلى المجموعات الوظيفية التي تحتوي على الأكسجين والتي هي أكثر شيوعاً.

ويتصف الزئبق (II) بالقدرة على تكوين رابط مع الكربون بصيغة زئبق الميثيل. وتحصل الميثلة methylation في ظروف لاهوائية من خلال سيرورة وسيط من متعضيات مكروية تتضمن نقل مجموعة ميثيل من الميثلوكوبالامين

methylcobalamin، وهو مشتق من الفيتامين B_{12} ، إلى ذرة زئبق. يتطلب هذا التفاعل ظروفاً مُرجِّعة لأن الميثيلكوبالامين يتكون بفعل الجراثيم المولدة للميثان. في البيئة اللاهوائية، يحصل تفاعل تنافسي يُرجع فيه الزئبق (II) إلى حالته المعدنية، أو يتفاعل في حالة وجود رواسب محتوية على الكبريتات مع الكبريتيد (المتكوٌن في أثناء الإرجاع) لتكوين مركب زئبق (II) شديد صعوبة الانحلال في الماء.

وتحصل سيرورة أخرى في الظروف الهوائية ضمن خلايا جرثومية حيث يرتبط الزئبق مع إنزيم، وتنقل بعده مجموعة ميثيل إلى الزئبق.

تنشط كلتا السيرورتين عند عامل الحموضة المنخفض نسبياً وتؤديان إلى تكوين زئبق (II) أحادي الميثيل CH_3Hg^+ . ويكون هذا الأيون معقدات بسهولة مع ربيطات متنوعة. على سبيل المثال، تتكون مركبات من قبيل CH_3HgCl و CH_3HgS_2 عالية استقرار تجاه انكسار الرابط C-Hg . إلا أن تفككه الكيميائي والكيميائي الضوئي والحيوي يحصل في الواقع إلى حد ما.

ويحصل مزيد من الميثلة أيضاً لتكوين زئبق ثنائي الميثيل CH_3Hg_2 . وهذا المركب المعتمد متطاير وشديد صعوبة الانحلال في الماء. وعندما يصبح في الجو، يتحلل ضوئياً ليعطي أيونات زئبق (II) تساقط مع المطر.

ليست الميثلة البينية مقتصرة على الزئبق. فقد شوهدت مشتقات ميثلية للقصدير (IV) والرصاص (II) في أماكن طبيعية غير ملوثة. وتتضمن الآلية ميثلة مؤكسدة لأيونات الرصاص (II) أو القصدير (II) بواسطة أيون ميثل كربوني موجب. وهذه سيرورة مختلفة تماماً عن تلك الخاصة بالزئبق (II) حيث يحصل الانتقال بواسطة أيون ميثل كربوني سالب من الميثيلكوبالامين.

المثال 4.13 الزئبق في جسم الإنسان

يُقدر عمر النصف لزئبق الميثل في جسم الإنسان بنحو 100 يوم. افترض أن شخصاً وزنه 65 كيلو غراماً يأكل نصف كيلو غرام من سمك يحتوي على $0.5 \mu\text{g g}^{-1}$ من الزئبق ثلاث مرات في الأسبوع مدة طويلة. ما مقدار تركيز الزئبق الوسطي الثابت في

جسم الشخص؟ (لاحظ أن المقدار $0.5 \mu\text{g g}^{-1}$ معرف على أنه التركيز الأعظمي المسموح به في السمك في كثير من التشريعات).

$$t_r = \frac{M_t}{r_i}$$

t_r هي مدة المكوث في الجسم، و M_t هي كتلة الزئبق الكلية، و r_i هو معدل تناول الزئبق.

$$t_r = 500 \text{ g (fish)} \times 0.5 \mu\text{g (mercury)} \text{ g}^{-1} (\text{fish}) \times 10^{-3} \text{ mg } \mu\text{g}^{-1} \times 3/7 \text{ day}^{-1}$$

$$= 1.1 \times 10^{-1} \text{ mg (mercury) day}^{-1}$$

$$100 \text{ days} = \frac{M_t}{1.1 \times 10^{-1} \text{ mg day}^{-1}}$$

وفي الحالة الثابتة:

$$M_t = 100 \text{ days} \times 1.1 \times 10^{-1} \text{ mg day}^{-1}$$

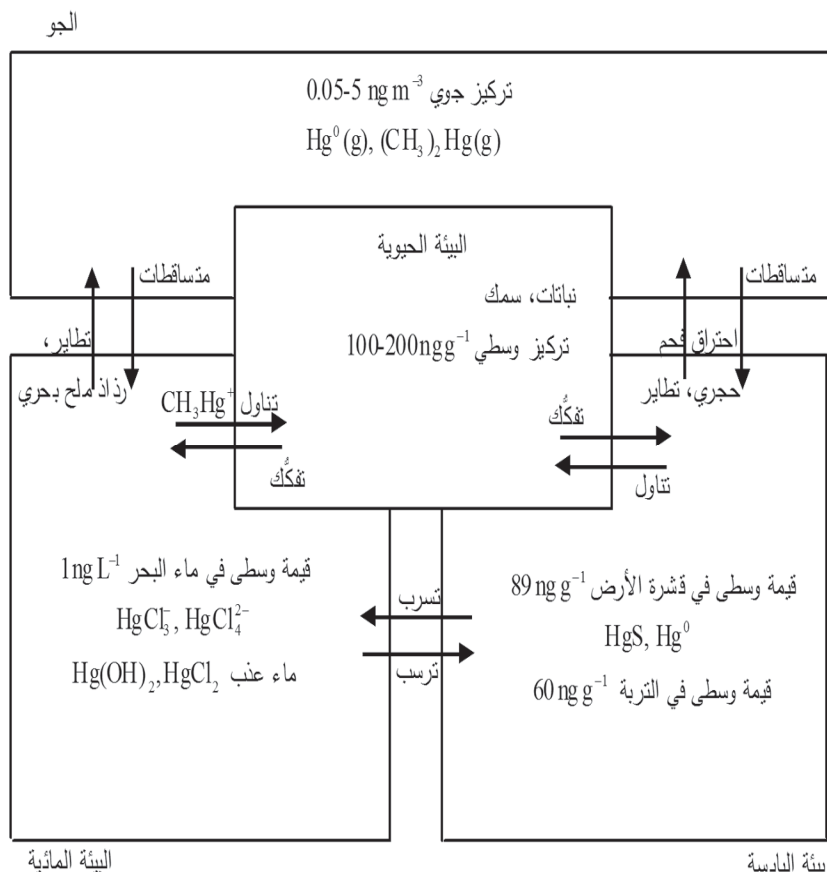
$$= 11 \text{ mg}$$

ويكون عندئذ التركيز الوسطي في الجسم:

$$11 \text{ mg (mercury)} / 65 \text{ kg (body)} = 0.17 \text{ mg kg}^{-1}, \text{ or } 0.17 \text{ ppm}$$

من المهم أن نلاحظ أن الزئبق المتراكم في الجسم ليس متجانس التوزُّع في أعضائه المختلفة. والزئبق الذي يتراكم في الدماغ هو الذي يؤدي إلى اضطرابات عصبية تقترن بأمراض من النوع الذي شوهد في ميناماتا.

يُرَى الشكل 6.13 السمات الرئيسية لدورة الزئبق في الكرة الأرضية. يتصف هذا العنصر بأنه فريد ضمن المعادن من حيث إن دورته البيئية تتضمن قسطاً هاماً من طوره الغازي.



الشكل 6.13: المكونات الرئيسية لدورة الزئبق البيئية.

الزئبق في حوض الأمازون (Mercury in the Amazon Basin)

منذ سبعينيات القرن العشرين، حينما اكتشفت كميات كبيرة من الذهب في منطقة الأمازون البرازيلية، كانت ثمة "هجمة على الذهب" أتت بآناس أملوا بالثراء من اكتشاف الذهب والعنور عليه في تربة ورمال النهر. وانخرط في تلك العمليات نحو مليون شخص

تجمّعوا في منطقة تساوي مساحتها نحو 170 ألف كيلو متر مربع، وجمعوا عدة مئات من أطنان الذهب سنويًا.

وكانت التقانة التي استعملوها بسيطة. تبدأ سيرورة شائعة لاستخراج الذهب بجمع رمل النهر وإخراجه، وبعد غربلته، تمرّر المادة عبر مصيدة من العوائق المائية المتتالية التي تعمل على ترسيب الجسيمات الثقيلة. وفي طريقة أخرى، تستخرج التربة والرواسب وتُسحق، ثم تُعرَّض إلى الفصل بقوة الطرد المركبة لتكون مادة مركّزة.

وتوضع المادة المركزّة في براميل حيث تُمزج بالزئبق الذي يحلّ الذهب. يُسمى محلول الذهب الزئبقي بعجينة الزئبق، وهي شديدة الكثافة وتُفصل عن الحاضنة المركزّة بالتصوير. ويزال الزئبق بعدئذ من العجينة بالشّي في إنبيق مغلق جزئياً أو حتى في الهواءطلق، وهذا ما يؤدي إلى انتشارات كثيفة للزئبق في الغلاف الجوي. ويمكن للذهب الناتج والمرسل إلى الأسواق أن يحتوي على بقايا من الزئبق تصل حتى 5% من كتلته، ولذا غالباً ما تكون ثمة حاجة إلى حرق الزئبق ثانية في موقع آخر. وإذا لم يجرّ الحرق بحذر، فإنه سوف يُطلق انتشارات زئبقيّة في أجواء البلدات الصغيرة التي يتمركز فيها تجار الذهب. وقد قدّر أن أكثر من 100 طن من الزئبق تتبع في الغلاف الجوي سنويًا نتيجة لعملية استخلاص الذهب وتنقيبه.

ومع أن تراكيز الزئبق الجوية في العالم تقع عادة ضمن المجال $0.05\text{-}5 \mu\text{g m}^{-3}$ ، وُجد أن مستوياته في مناطق التّنقيب عن الذهب البرازيلية تصل حتى $500\text{-}20 \mu\text{g m}^{-3}$. وفي البلدات القريبة من دكاكين التجار، بلغت التراكيز الجوية $3 \mu\text{g m}^{-3}$ ، وقياست مستويات ضمن الدكاكين وصلت حتى $300 \mu\text{g m}^{-3}$. أما الحد الأعلى الذي توصي منظمة الصحة العالمية بعدم تجاوزه حفاظاً على الصحة العامة فيساوي $1 \mu\text{g m}^{-3}$.

يتأكسد الزئبق الجوي ليصبح الزئبق (II) بتفاعلات كيميائية ضوئية تتضمن الأوزون وبخار الماء. ويتساقط الزئبق (II) بصيغته المتأينة مع المطر على الأرض أو الماء حيث يُشارك في تفاعلات أخرى. وفي مناطق أخرى من حوض الأمازون، بعيدة عن المناجم وحيث يكون التساقط من الجو هو مصدر الزئبق الوحيد، وُجد أن تراكيزه في الرواسب مترابطة مع محتواها من المادة العضوية، وهذا ما يشير إلى ميل الزئبق إلى

تكوين معدّات مع ربيطات من مادة دبالية. وتشجع ظروف حوض الأمازون، المتمثّلة بدرجة الحرارة العالية والنشاط الحيوي العالي والبيئة الحمضية قليلاً والوفرة الكبيرة للمادة العضوية، سيرورات الميّثة. لذا توجد في تلك المناطق مرّكبات الميّثيل.

ويعود مقدار إضافي من الزئبق، يساوي ربما نصف المقدار المنبعث إلى الجو، إلى النهر ضمن الرواسب. لكن هذا العنصر يتصرف بحركة منخفضة، ولذا تكون تراكيزه في الرواسب بالقرب من منطقة التتقّيب عالية. وقد تبيّن أن مستويات الزئبق في رواسب الروافد الصغيرة لنهر ماديرا (وهو رافد رئيسي للأمازون ومركز التتقّيب عن الذهب) تصل حتّى $20 \mu\text{g g}^{-1}$. وعلى المدى القصير، يتصرف الزئبق بضعف التفاعل، ولذا يبقى بصيغته العنصريّة مرتّباً أحياناً في الرواسب المكشوفة في أثناء فصل الجفاف. وبالقرب من مناطق جمع الرمل من النهر نفسه، تكون تراكيزه أقلّ بمرتبة كبيرة، وبعد بضعة كيلو مترات على طول النهر ينخفض الترکیز بمقدار عشر مرات أخرى. أما حركته الجانبية فتكون بدرجة رئيسية على شكل مادة معلقة، ومعظم الحركة على طول النهر تحصل ضمن "زَبَد الماء" في أثناء فصل الأمطار حينما يكون مقدار الجسيمات الصلبة المحمولة على الماء أعظمياً. ويكون معظم الزئبق مقرناً بمادة معلقة، وقد قيس الترکیز الكلي للزئبق في الماء العكر ووُجد أنه يصل حتّى $13 \mu\text{g L}^{-1}$. أما ترکیز الزئبق المنحل فهو صغير. وفي الرواسب السطحية، تسبّب الظروف السائدة أكسدة بطئية للزئبق تؤدي إلى تكوين أجناس كلور الزئبق (II) القابلة للانحلال في الماء. وحيثما احتوت الرواسب على وفرة من المادة العضوية، يمكن أن تحصل ميّثة للزئبق لتعطي صيغًا تتّوالها الأسماك الأكلة للحوم. وقد شوهدت مستويات مرتفعة من الزئبق في نباتات وأسماك الأنهر القريبة من مناطق التتقّيب. ويُعتبر بعض تلك النباتات والأسماك مكونات هامة من طعام الناس الذين يعيشون في تلك المنطقة.

النقطة الرئيسية 4.13 توضح تلك المعادن الثلاثة، التي ينتمي أولها إلى النوع A، والثاني إلى النوع الانتقالـي، والثالث إلى النوع B، أنماط السلوك والاقتـران المائيـة الخاصة بـجميع المعادن ضمن الفئـات الثـالـثـة.

4.13 معقدات المعادن مع ربيطات ذات منشأ من صنع البشر

(Metal complexes of ligands of anthropogenic origin)

إضافة إلى الريبيطات ذات المنشأ الطبيعي التي من قبيل الكبريتات والكلور وأيونات الحموض العضوية والمادة الدُّبالية، والتي توجد جميعاً في الماء في البيئات المختلفة، ثمة أيضاً مركبات تأتي من أنشطة صناعية وزراعية ومدنية وتشق طريقها إلى المياه السطحية والجوفية. ويستطيع بعض تلك المركبات تكوين معقدات مع المعادن. وحيثما يتكون مركب غير قابل للانحلال في الماء، تكون النتيجة إزالة المعادن من الطور المائي. وإذا كان المركب قابلاً للانحلال في الماء، تزداد حركية المعادن في البيئة. ثمة عدد من الحالات التي تمثل فيها قابلية الانحلال العالية، ومن ثَمَّ الحركية العالية، مصدرًا كبيراً للقلق.

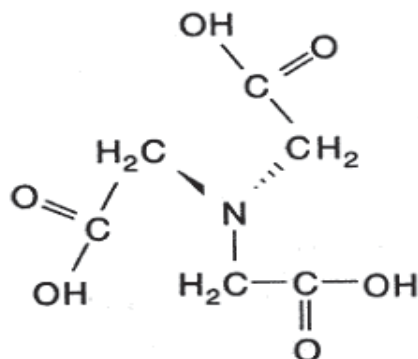
تتضمن مواد التعقيد التي تتحرر على شكل فضلات سائلة وتصب في التجمعات المائية ما يلي:

- الأمونيا التي تنتج من نقْكُك الفضلات العضوية التي تحتوي على النتروجين.
- الكبريتيد والكبريتيت والكبريتات التي تطرحها مصانع الورق التي تستعمل غالباً مركبات قائمة على الكبريت بصفتها واحدة من مكونات سيرورات تبييض العجينة الورقية.
- الفوسفات الذي يمثل أحد مكونات المنظفات، ولذا يوجد في مياه الصرف الصحي العمومي. تتصف هذه المادة بأنها جسمية غالباً، وهي تأتي من مياه الري المتسربة في أماكن استعمال الأسمدة الفوسفاتية. ثمة وصف لدورة الفوسفات في الفصل التالي.
- السيانيد المستعمل في سيرورات صناعية متعددة منها استخلاص الذهب من الفلزات المعدنية.
- حمض ثلاثي خل ثنائي أمين الإيثيلين (ethylenediaminetetraacetic acid) الذي يستعمل للتطهيف الصناعي في صناعات مواد التصوير والنسيج والورق، وفي المنظفات في بلدان منها ألمانيا.
- حمض ثلاثي الخل النتريلي (nitrilotriacetic acid NTA) وهو محسن منظفات يستعمل بديلاً للفوسفات في بعض البلدان، ومنها كندا وعدة دول في شمال أوروبا.

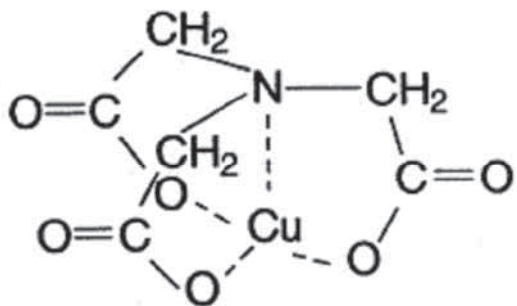
حمض ثلاثي الخل النتريلي في الماء (Nitrilotriacetic acid in water)

يُوفِّر سلوك حمض ثلاثي الخل النتريلي في الماء دراسة حالة لافتاً لمفعول إدخال وسيلة تعقيد من صنع البشر في الماء الطبيعي. يوجد حمض ثلاثي الخل النتريلي في المنظفات، حيث يُسمح به، بتركيز كثلي يساوي نحو 15% كي يعمل رابطاً فعالاً للكالسيوم والأيونات الأخرى ذات الصلة بتسهيل الماء. إن تحية المعادن تحسّن أداء خافضات التوتر السطحي في المنظفات. ووفقاً لما سوف نراه لاحقاً، هذه هي نفس خاصية قابلية تكوين معقدات قوية مع المعادن، تلك الخاصية التي تجعل من حمض ثلاثي الخل النتريلي مكوناً ثالثياً من مكونات المنظفات، والتي تجعل منه أيضاً مشكلة محتملة حين وجوده في تجمعات المياه الطبيعية.

الصيغة التالية هي صيغة حمض ثلاثي الخل النتريلي (كتلتها المولية تساوي 191.8 دالتون)، ويتبين منها أن هذا الحمض هو حمض كربوكسيلي معطٍ لثلاث بروتونات triprotic، وثوابت تفككه هي $pK_{a1} = 1.66$ ، $pK_{a2} = 2.95$ ، و $pK_{a3} = 10.28$



والتعقيد مع أيونات معدن هو تفاعل بسيط وحيد الخطوة يننظم فيه مخلب حمض ثلاثي الخل النتريلي مع المعادن في تشكيلة رباعية السطوح تتضمن مجموعات الكربوكسيل الثلاث وذرة نتروجين. ويرى الشكل 7.13 معقد حمض ثلاثي الخل النتريلي مع النحاس. ويتضمن الجدول 4.13 ثوابت الاستقرار معيّراً عنها بـ $\log K_f$ لمعقدات 1:1 لعدد من المعادن مع حمض ثلاثي الخل النتريلي.



الشكل 7.13: المعقدُ الرباعي السطوح المكون من حمض ثلاثي الخل النتريلي والنحاس.

الجدول 4.13 قيم $\log K_f$ لمعقدات 1:1 بين بعض المعادن وحمض ثلاثي الخل النتريلي (*)

$\log K_f$	أيون المعدن	$\log K_f$	أيون المعدن
7.46	Mn^{2+}	5.47	Mg^{2+}
12.94	Cu^{2+}	6.39	Ca^{2+}
10.66	Zn^{2+}	8.82	Fe^{2+}
11.34	Pb^{2+}	15.9	Fe^{3+}

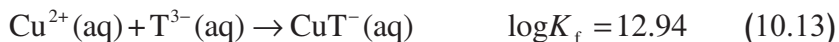
A. E. Martell, "The Influence of Natural and Synthetic Ligands on the Transport (*) and Function of Metal Ions in the Environment," *Pure and Applied Chemistry*, vol. 44, no. 1 (1975), p. 81.

ثمة فلق من أن يصب حمض ثلاثي الخل النتريلي، الموجود في مجاري مياه الصرف الصحي في المدن، في تجمعات مائية حيث يمكن أن يحسن من قابلية المعادن للانحلال في الماء، خاصة المعادن الانتقالية ومعادن النوع B التي يعتبر وجودها في ماء الشرب غير مرغوب فيه. وقد أثبتت، حين إخضاع مياه الصرف الصحي إلى سيرورة معالجة حيوية من قبيل سيرورة الحمأة المفعّلة (activated sludge process) (الفصل السادس عشر)، أن مقداراً ملحوظاً من حمض ثلاثي الخل النتريلي يتفكّك بهضمه من قبل

المتعضيات المكروية لتكوين ثانٍ أكسيد كربون وماء ونتروجين لاعضوي وكتلة خلوية. ويكون التفكُّك بطيئاً عندما تكون درجة الحرارة منخفضة. وعندما يحتوي ماء الفضلات على تراكيز عالية نسبياً من معادن من قبيل النحاس والنikel والرصاص، تكون تلك المعادن معقدات مستقرة مع حمض ثلاثي الخل التتريلي. ومقارنة بالربيعات الحرة، تتصف المعقدات المعدنية بالمقاومة العالية للتفكُّك بالمتعضيات الحيوية.

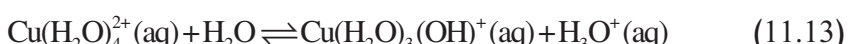
وقد وُجِد أن تراكيز حمض ثلاثي الخل التتريلي في الماء، الواقع مباشرة تحت تيار الفضلات، تصل حتى عدة مئات من المкро غرام للليتر، خاصة في الطقس البارد حيث يكون التفكُّك الحيوي غير تام. في المثال 5.13 سوف نستقصي حالةً يكون فيها النحاس (II) منحلاً في مياه الفضلات التي تحتوي على تراكيز صغير متبقيٌ من حمض ثلاثي الخل التتريلي. وسوف نحدِّد الأجناس التي توجد فيها هاتان المادتان في الماء، لكنَّ مع إهمال وجود عوامل تعقيد أو معادن أخرى.

وبغية إجراء الحسابات، نستعمل تفاعلاً لتكوين المعقد نعتبر فيه عن حمض ثلاثي خل التتريل ذي ثلاثة البروتونات بـ H_3T^- :



ومع أن هذا هو التفاعل المتفاوض مع تعريف ثابت التكوين، فإن جزءاً فقط من كل من النحاس وحمض ثلاثي خل التتريل يوجد في الماء بالصيغة البسيطة المعطاة. ونستطيع حساب هذين الجزأين باستعمال طرائق ذكرناها سابقاً.

من الضروري أن نتذكرة أن النحاس يوجد في المحاليل المائية، على غرار أي أيون معدني آخر، على شكل جنس مميه، وأنه يمكن أن يحصل انتزاع للبروتونات من الماء المتبلور. وفيما يخص النحاس في الماء، تقترب أول (وأهم) خطوة انتزاع للبروتونات بقيمة $pK_{\text{al}} = 7.53$ (الجدول 1.13). وفيما يخص المعقد المائي الرباعي للبلور، من الممكن كتابة التفاعل بالشكل التالي:



ويمكن تبسيط الصيغة $\text{Cu}^{2+} \rightarrow \text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_3^+(\text{OH})$ ، والصيغة $\text{Cu}^{2+} \rightarrow \text{Cu}(\text{H}_2\text{O})_4^{2+}$. CuOH^+ .

تحسب نسبة الجنس Cu^{2+} الموجود بكامل بروتوناته باستعمال الطريقة المذكورة في المقطع 1.10 من الفصل العاشر. وفي الحالة الراهنة، يتصرف الحساب بأنه أشد بساطة لأنه يمكن اعتبار معقد النحاس المائي حمضاً يعطي بروتوناً واحداً.

المثال 5.13 مدى تعقيد النحاس وحمض ثلاثي الخل النتريلي في مياه الفضلات

يساوي تركيز حمض ثلاثي خل النتريل الكلي في تيار ماء الفضلات $100 \mu\text{g L}^{-1}$ ، أي ما يكافئ $5.2 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$. ويساوي تركيز النحاس الكلي في نفس الماء 2.0 mg L^{-1} ، أي ما يكافئ $3.1 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$. ويساوي عامل حموضة الماء $\text{pH}=7.5$.

$$\alpha_{\text{Cu}^{2+}} = \frac{[\text{Cu}^{2+}]}{[\text{Cu}^{2+}] + [\text{CuOH}^+]} = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+]}{[\text{H}_3\text{O}^+] + K_{\text{al}}} = 0.52$$

ويوجد حمض ثلاثي الخل النتريلي بأربع صيغ ممكنة ذات أربع درجات من انعدام البروتونات. وتحسب نسبة الصيغة T^{3-} وفق ما يلي:

$$\begin{aligned} \alpha_{\text{T}^{3-}} &= \frac{\text{T}^{3-}}{\text{H}_3\text{T} + \text{H}_2\text{T}^- + \text{HT}^{2-} + \text{T}^{3-}} \\ &= \frac{K_1 K_2 K_3}{[\text{H}_3\text{O}^+]^3 + K_1 [\text{H}_3\text{O}^+]^2 + K_1 K_2 [\text{H}_3\text{O}^+] + K_1 K_2 K_3} \quad (12.13) \\ &= 1.66 \times 10^{-3} \end{aligned}$$

ثم يمكن كتابة عبارة K_f (العلاقة 10.13) بالصيغة التالية:

$$K_f = \frac{[\text{CuT}^-]}{[\text{Cu}^{2+}][\text{T}^{3-}]} = \frac{[\text{CuT}^-]}{[\text{Cu}_u]\alpha_{\text{Cu}^{2+}}[\text{NTA}_u]\alpha_{\text{T}^{3-}}} \quad (13.13)$$

$[\text{Cu}_u]$ هو التركيز المولى للنحاس غير المعقد، و $[\text{NTA}_u]$ هو التركيز المولى لحمض ثلاثي الخل النتريلي.

وينطبق ثابت الاستقرار الظري في ظروف محلول معينة ويعرف بـ:

$$K'_f = \frac{[\text{CuT}^-]}{[\text{Cu}_u][\text{NTA}_u]} = K_{f\alpha_{\text{Cu}^{2+}\alpha_{\text{T}^{3-}}}} \quad (14.13)$$

وفي الحالة الراهنة التي يساوي فيها عامل الحموضة 7.5 :

$$K_f = 10^{12.94} = 8.7 \times 10^{12}$$

$$K'_f = 8.7 \times 10^{12} \times 0.52 \times 1.66 \times 10^{-3} = 7.5 \times 10^9$$

ونظراً إلى أن مقدار النحاس في هذا المثال يساوي 60 مثلاً من مقدار حمض ثلاثي الخل النتريلي، فإن معظمه يبقى بصيغة غير معقدة، أي إن $[\text{Cu}_u] = C_{\text{Cu}}$. لذا فإن نسبة النحاس المعقد مع حمض ثلاثي الخل النتريلي إلى الحمض غير المعقد تساوي:

$$\frac{[\text{CuT}^-]}{[\text{NTA}_u]} = K'_f \times C_{\text{cu}} = 7.5 \times 10^9 \times 3.1 \times 10^{-5} = 2.4 \times 10^5$$

تدل النسبة الكبيرة لحمض ثلاثي الخل النتريلي المعقد مع النحاس (CuT^-) إلى الحمض غير المعقد (NTA_u) على أن كل الحمض أصبح في صيغة ارتباط بالمعدن. تتصف هذه الصيغة بالاستقرار تجاه حصول مزيد من التفكك الحيوي، ولذا تحافظ بالمعدن في محلول، وهذا أحد مصادر القلق من انتشار عامل تطيرية الماء هذا في البيئة.

5.13 المادة المعلقة في البيئة المائية وارتباط المعادن

(Suspended matter in the hydrosphere-metal associations)

تعرّضنا في هذا الفصل حتى الآن إلى أيونات المعادن حينما تكون موجودة بصيغ منحلة فقط. وتتصف المياه الجوفية، المرشحة بواسطة طبقات متتالية من مواد التربة النفوذة، بأنها تكون صافية عادة، وهذا ما يدل على أن المعادن الموجودة فيها منحلة في الواقع. إلا أن ثمة حالات في أجزاء أخرى من البيئة المائية توجد فيها نسبة ملحوظة من المعادن على شكل مادة جسيمية معلقة. يمكن تصوير نهر سريع الجريان يحمل كمية وفيرة من الرسوبيات التي تعطيه مظهراً عكراً كذلك الذي يظهر به الأمازون الأبيض المذكور آنفاً والنيل الأبيض في شمال شرق أفريقيا، على سبيل المثال. هناك، يكون جزء من المعادن الموجود في الماء بصيغة جنس منحل، ويكون جزء آخر على شكل مادة معلقة. إن مسألة ما هو منحل وما هو معلق هي مسألة معقدة وسوف نناقشه في الفصل الرابع عشر. والتمييز بين الحالتين غالباً ما يقوم على إجراءات مخبرية يُجرى فيها ترشيح بواسطة غشاء مسامي، قطر المسام فيه يساوي 0.45 ميكرون، لفصل الجسيمات.

تتألف المادة المعلقة من معادن التربة الشائعة ومواد عضوية، وخاصة تلك الجسيمات الناعمة (ذات المقاس الصدلي). وتتضمن العناصر الموجودة في هذه البني العضوية واللاعضوية تراكيز عالية نسبياً من المعادن القلوية ومعادن الأرض القلوية والألمنيوم والحديد، مع مقادير صغيرة من المعادن الأخرى تبعاً لنوع المادة. إذا تحمل الرسوبيات نسبة ملحوظة من العناصر الإنسانية الرئيسية بصيغة معلقة مقارنة بتلك المنحلة في الماء. من ناحية أخرى، قد لا يكون بعض العناصر ذات الأهمية البيئية، وخاصة تلك التي توجد عادة بمقادير ضئيلة، موجودة بمقادير ملحوظة في البني المعدنية الأصلية للرسوبيات المعلقة، لكنها تقترب بالرسوبيات على شكل أجناس ممتزة على سطوح الجسيمات الدقيقة.

تتصف نسبة الأيونات الموجبة المعلقة إلى المنحلة في ماء النهر بأنها شديدة التغيير، وغالباً ما تقع قيمها ضمن مجال يمتد من أقل من 0.1 إلى أكبر كثيراً من الواحد. فمثلاً، يتضمن الجدول 5.13 التراكيز الوسطى لأربعة معادن بالصيغتين المنحلة والجسيمية في نهرين في جنوب شرق مقاطعة كيوبك بكندا.

الجدول 5.13 تراكيز ونسب الصيغ الجسيمية (ج) والمنحلة (م) للكادميوم والنحاس والرصاص والزنك في نهرِ ياماسكا وسانت فرانسوا^(*)

التركيز $\mu\text{g L}^{-1}$							
نهر سانت فرانسوا				نهر ياماسكا			
نسبة ج م	م	ج		نسبة ج م	م	ج	
0.7	0.2 >	0.14		4 <	0.1 >	0.4	كادميوم
0.9	4.6	4.1		0.9	1.0	0.9	نحاس
4 <	1 >	3.8		1	1.5	1.5	رصاص
1.8	6.7	12.2		1.3	3.2	4.2	زنك

P. G. C. Campbell, A. Tessier, and M. Bisson, “Anthropogenic Influences on the ^(*) Speciation and Fluvial Transport of Trace Metals,” paper presented at: Management and Control of Heavy Metals in the Environment: Proceedings of an International Conference, London, September 1979, C.E.P. Consultants, Edinburgh, 1979.

تعتبر المادة الرسوبيّة المعلقة ذات الأصول المختلفة أقلَّ تيُّحاً للتناول من قبل المتعضيات مقارنةً بالصيغة المنحلة لنفس العنصر. لكن مع أنَّ هذا صحيح عموماً، فإنَّ الصورة الفطليّة لكونها متاحة أكثر تعقیداً في كثير من الحالات. فأولاً، تكون العناصر الممتزة سطحياً أكثر تيُّحاً من العناصر المستقلة بنويّاً. على سبيل المثال، عندما يصب نهر تحمل مياهه رسوبيات في المصب البحري، تحلَّ أيونات الصوديوم محلَّ نسبة كبيرة من الأيونات الممتزة من خلال تفاعل مبادلة أيونات، وتتصبَّح الأيونات الممتزة جزءاً من المحلول. كذلك يمكن للعناصر المفترنة بجسيمات أكسيد (أو هدروكسى) الحديد أو المنغنيز أن تعود إلى الحركة إذا ذهبت الجسيمات نفسها إلى المحلول نتيجة لتفكُّك إرادي من قبيل ذلك الذي ناقشناه في الفصل العاشر. من ناحية أخرى، يمكن للمادة العضوية المعلقة أن تتفكَّك إلى جزيئات صغيرة قابلة للانحلال في الماء في ظروف الأكسدة، وهذا ما يؤدي أيضاً إلى تحرير صيغ قابلة للانحلال من المعادن المعقدَة.

ويمكن أيضاً لبعض المتعضيات أن تتناول معادن مرتبطة بغيرويات مباشرةً من المادة المعلقة. وأمثلة ذلك جلاء هي آكلات المعلقات، ومنها سمك الصدف وبلاح البحر في التجمعات المائية، وديدان الأرض في التربة. ومن اللافت أنَّ إفرازات هذه

المتعضيات يمكن أن تحتوي على كثير من صيغ العناصر القابلة للانحلال في الماء، مُسهمة بذلك في تغيير الدورة الحيوية الكيميائية الأرضية بمقدار ضئيل، لكن ملحوظاً محلياً.

النقطة الرئيسية 5.13 تعتمد الصيغ التي توجد بها المعادن في الماء على طبيعة المعدن نفسه وعلى جميع المكونات الأخرى الموجودة في البيئة المائية التي يوجد فيها المعدن، ومنها مكونات طبيعية أو ناجمة عن أنشطة بشرية، ومواد منحلة وأخرى معلقة. وتمثل أجناس العنصر الناتجة عاملًا رئيسيًا في تحديد توفره للتناول الحيوي.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

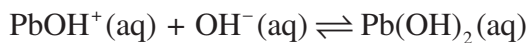
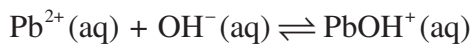
1. Bodek, I. [et al.] (eds.). *Environmental Inorganic Chemistry: Properties, Processes and Estimation Methods*. New York: Pergamon Press, 1988. (Setac Special Publication)
2. Wright, D. A. and P. Welbourn. *Environmental Toxicology*. Cambridge, MA: Cambridge University Press, 2001. (Environmental Chemistry Series; no. 11)

(Problems)

مسائل

1. ارسم توزُّع (α بدلالة pH) لمعقد زنك مائي وأول أربعة أجناس منزوعة البروتونات من ذلك المعقد. قيم pK_a هي: $pK_{a1} = 9.2$ و $pK_{a2} = 7.9$ و $pK_{a3} = 11.3$ و $pK_{a4} = 12.3$. لاحظ السمة غير المعتادة المتمثّلة في كون pK_{a2} أصغر من pK_{a1} . علّق على كيفية تأثير ذلك في التوزُّع.

2. ثابتاً تكوين المعقددين $Pb^{2+}(aq)$ و $Pb(OH)_2(aq)$ و $Pb(OH)^+(aq)$ من $Pb(OH)_2$ بما 2.0×10^6 و 4.0×10^4 . ويمكن كتابة التفاعلين بالصيغتين البسيطتين التاليتين:



احسب قيمتي $pK_{\text{a}1}$ و $pK_{\text{a}2}$ اللذتين لانتراع البروتونات من المعدّ المائي للرصاص (II)، وحدّ التركيز النسبي لأكثر جنسين أهمية عند $\text{pH} = 7.0$.

3. من دون حساب، ارسم مخطط توزُّع (α بدلالة pH) لحمض ثلاثي الخل التتريلي غير المعدّ في الماء مغطياً كامل مجال الحموضة pH من 0 حتى 14. ما هي أهم الأجناس التي سوف تكون في ماء عامل حموضته قريب من المعتدل؟

4. راجع الجدول 4.13 الذي يحتوي بيانات عن استقرار معقدات مكونة من معادن مختلفة وحمض ثلاثي خل التتريل، وعلّق على القيم النسبية الموجودة في الجدول بدلالة التصنيف البيئي للمعادن. تتبّأ بقيمة pK_f للنيكل (II) والزنبق (II) وفقاً للتصنيف.

5. حدّ نسبة الحمض الحنطي المرتبط بالكالسيوم في ماء بحيرة يحتوي على 0.9 mmol L^{-1} كالسيوم و $12 \mu\text{g L}^{-1}$ من الحمض الحنطي. افترض أن الكالسيوم هو المعden الوحيد الموجود بتراكيز ملحوظ. يساوي عامل حموضة الماء .5.0

6. خذ البنية الإلكترونية للكادميوم (II) وحدّ المجموعة (نوع A، أو انتقالى، أو نوع B) التي يجب أن يوضع فيها. وتتبّأ بصيغ هذا العنصر اللاعضوية الرئيسية التي توجد في ماء عذب وماه البحر، ضمن ظروف مؤكيدة ومُرجِّعة.

7. تستعمل الأراضي المغمورة بالماء، الطبيعية والصناعية، عادة أحواضاً لتجميع مياه العواصف ومياه أمطار المدن الفائضة. وتتصف رواسب هذه الأحواض بالمقدرة على استخلاص المعادن المنحللة في الماء والاحتفاظ بها في أثناء جريانه عبر الحوض. تستعمل المعلومات الواردة في هذا الفصل وغيره عن الرصاص والكادميوم والزنك للتتبّأ بألفة كل من هذه المعادن لأجزاء الكربونات وأكسيد الحديد والمادة العضوية الموجودة في المادة المعلقة والمترسبة في الحوض.

الفصل الرابع عشر

الكيمياء البيئية للغرويات وسطحها

(Environmental Chemistry of Colloids and Surfaces)

المواضيع المشمولة

طبيعة الغرويات البيئية ودورها في إزالة المواد المنحلة من محلول

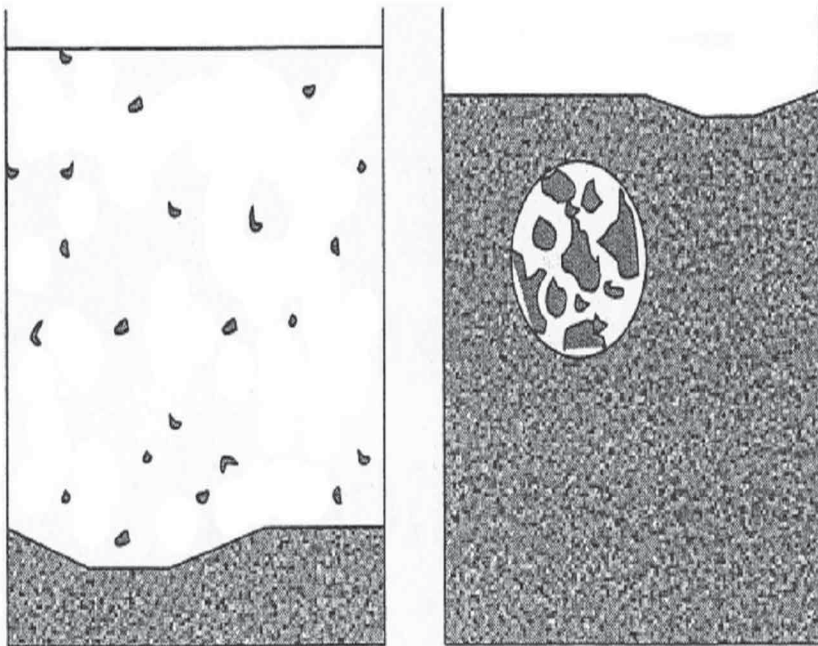
- مقاسات الغرويات ومساحات سطحها
- أصل وطبيعة الشحنات السطحية
- وصف كمي لسيرورات الامتصاص sorption
- طبيعة غرويات التربة والرسوبيات
- معديات الصلصال

أشرنا في مناسبات عده في هذا الكتاب إلى أنه ليس من السهل قصر مناقشات سيرورات محددة على أجزاء معينة من البيئة. والعلاقة بين التربة والماء مثل جيد يوضح هذه الصعوبة. تحدّد سيرورات التربة قابلية انحلال المعادن في ماء مساماتها،

وهذا يؤثّر من خلال التسرب في تركيب البحيرات والأنهار. ويمكن أن تكون ثمة للجو علاقـة بذلك أيضاً. فـثـمة صـلة وـثـيقـة بين مـسـتوـيـات ثـنـائـي أـكـسـيدـ الكـربـونـ الجوـيـ وـتـراـكيـزـ أـجـنـاسـ الكـربـونـاتـ فيـ المـاءـ. وـتـسـهمـ مـعـدـنـيـاتـ التـرـبـةـ وـمـادـتـهاـ العـضـوـيـةـ أيـضاـ فيـ عـلـاقـاتـ الكـربـونـاتـ المـعـقـدةـ.

وفي هذا الفصل، الصلة فيما بين البيئة المائية واليابسة جلية واضحة تماماً. وموضع الفصل يدور حول سلوك الطور الصلب، وعلى وجه الخصوص المادة الصلبة الدقيقة الحبيبات، حين التماس مع الماء. وتُعتبر المبادئ التي سوف نناقشها على درجة من الأهمية من حيث علاقتها بالرذادات الصلبة والرسوبيات الموجودة في التجمعات المائية (الشكل 1.14-أ). وهي هامة أيضاً لفهم العلاقة بين التربة وماء المسامات (الشكل 1.14-ب).

خذ حالة التالية. ثمة حاجة إلى قياس تركيز الفوسفور في تجمّع مائي، ولتكن حوضاً أو بحيرة. فنؤخذ منه عينة أو عينات كثيرة متشابهة باستعمال إجراء ملائم لأخذ العينات. ثم يُجرى في المخبر تحليل للفوسفور. ثمة عدة طرائق مُقيّسة راسخة لتحليل الفوسفور ويمكن تطبيقها في أي مخبر يحتوي على تجهيزات التحليل الضرورية. ومع أن قياس تركيز الفوسفور يمكن أن يبدو عملية بسيطة، إلا أنه ينطوي على تعقيدات هائلة. وأحد أهم تلك التعقيدات مسألة الصيغة الفوسفورية التي يجب تحريّها في الماء. فمن ناحية أولى، ثمة أجناس، هي على الأغلب صيغ لفوسفات لاعضوية ومركبات فوسفور عضوية، على شكل مكونات منحلة حتماً في المنظومة المائية. ومن ناحية أخرى، ثمة مادة رسوبية عضوية ولاعضوية معلقة مؤقتاً في الماء، تكون موجودة في وقت أخذ العينات، وتحتوي أيضاً على الفوسفور بصيغ مختلفة. ويقع ما بين تلك المواد الجلية الانحلال وتلك غير المنحلة طيف واسع من المواد ذات الكثافات ومقاسات الجسيمات المختلفة. وحينئذ يقتضي السؤال الخاص بتحليل تركيز الفوسفور في عينة الماء قراراً بخصوص مجالات المقاسات التي يجب اعتبارها "فوسفوراً في الماء".



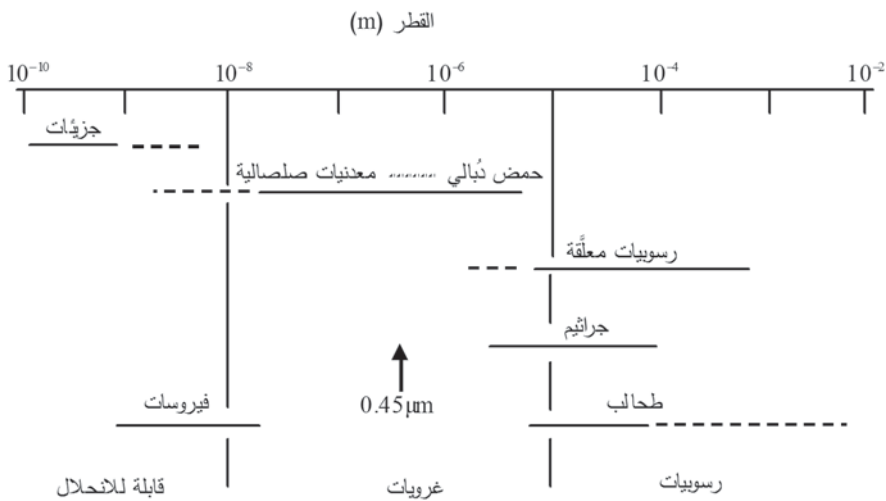
(أ) منظومة رسوبيات وماء

(ب) منظومة تربة وماء

الشكل 1.14: تفاعل غرويات بيئية مع الماء: (أ) في منظومة رسوبيات وماء جسيماتها معلقة في عمود الماء أو مترسبة في القعر، و(ب) في منظومة تربة وماء مكونة من حاضنة من التربة يتخلل الماء بعض أو جميع مساماتها.

هذا هو نمط السؤال الذي سوف نتعامل معه في الفصل الحالي. وعموماً فإن موضوع الفصل هو الكيمياء الخاصة بالحد الفاصل بين الطورين المنحل والصلب في المنظومات البيئية.

يبين الشكل 2.14 توزُّع مجالات مقاسات بعض مكونات المنظومات المائية الطبيعية. ويتضمن الشكل أيضاً تصنيفاً اعتباطياً، لكنًّا معقولاً، للصيغ المنحلة والغروية والمترسبة يقوم على أقطار الجسيمات. في هذا التصنيف، يمتد مجال أقطار الجسيمات الغروية (الغروانات colloids) المقاس من 10 نانو متر حتى 10 ميكرومتر.



الشكل 2.14: تصنیفات مقاسات المواد الموجودة في البيئة المائية.

فيما يخص مشكلة تحليل الفوسفور، ثمة سؤالان على صلة ببعضهما البعض يتعلقان بالمقاسات المذكورة في الشكل. وأحدهما هو مسألة التجربة العملية من حيث فصل مجال المقاسات المرغوب فيها. لقد وفرت التطورات الأخيرة في تقانات الطرد المركزي والترشيح خيارات متعددة في هذا المجال، إلا أنه فيما يخص كثيراً من سيرورات التحليل اليومية، ثمة إجماع على أن الترشيح، عبر مرشح ذي مسامات تساوي قطرها 0.45 ميكرون، يوفر تقسيماً ملائماً بين مقاسات الجسيمات القابلة للانحلال وغير القابلة للانحلال (وفقاً للشكل 2.14، القيمة 0.45 ميكرون قريبة من مركز منطقة الغرويات). وبعية إجراء دراسات أكثر تفصيلاً، يمكن لتقسيمات أخرى أن تكون أكثر ملاءمة.

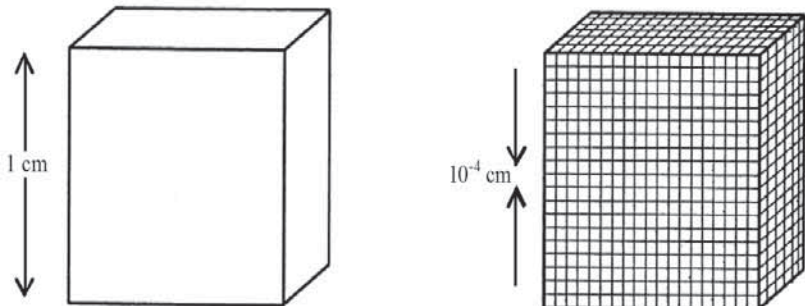
ويثير السؤال الآخر قضية الأهمية البيئية لفصل المقاسات هذا المحدد تجريبياً. بالعودة الثانية إلى مثل الفوسفور، نجيب عن السؤال بالتدقيق أولاً في الغرض من تحديد تركيز الفوسفور في التجمع المائي. ربما كان أرجح الأسباب أن هذا العنصر هو واحد من المغذيّات الرئيسية التي تدعم نمو الطحالب والنباتات المائية من خلال التسميد الذي يجعل النمو كثيفاً. ومن بين المغذيّات الرئيسية، يعتبر الفوسفور غالباً العامل المحدد لمعدل التسميد. ومن بين أجناس الفوسفور، يُعدُّ الأورثوفوسفات (PO_4^{3-}) وصيغه المنزوعة البروتونات) مصدر التغذية الرئيسي بهذا العنصر. لكن على المدى الطويل الأجل، يمكن

لأجنس آخر تحتوي على الفوسفور أن تعطي أورنثوفوسفات أيضاً للمتعضيات النامية. ويمكن لهذه الفئة أن تضم كتلة حيوية ميّة سهلة التفكّك ومادة لاعضوية غروية المقاس نُتيج الفوسفور الممترز على سطحها. أما ما يمكن أن يكون أقل توفراً بكثير لنمو النباتات أو الطحالب فهو الفوسفور الموجود بوصفه مكوناً بنوياً لمعدنيات رئيسية من قبيل الأباتيت apatite المعدني $\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3(\text{F},\text{Cl},\text{OH})$ الذي يتصف بالصعوبة الشديدة للانحلال في الماء. وثمة على الأقل مكونات تحتوي على فوسفور متاح حيوياً، تظهر في جزء المواد القابلة للانحلال والغروية المقاس ويمكن أن تمر عبر مرشح الـ 0.45 ممكرون. أما معظم الفوسفور البنوي فيوجد عادة في الجزء المتبقى من الجسيمات المعلقة الكبيرة المقاس. لذا فإن الترشيح القائم على التجربة عبر مرشح 0.45 ممكرون يوفر فصلاً تقريبياً، لكنه بعيداً عن أن يكون أمثلياً، للصيغ المتاحة للتناول الحيوي عن تلك المقاومة له.

يُعدُّ مثال الفوسفور تعبيراً جيداً عن الحاجة إلى معرفة المزيد عن صيغ هذا العنصر أو أي عنصر آخر ذي صلة بمادة صلبة معلقة في البيئة المائية. ونظراً إلى أن مقاسات كثير من المادة المعلقة تقع ضمن مجال مقاسات الغرويات، سوف نركّز الاهتمام في كيمياء الغرويات الطبيعية التكوين.

مساحة السطح النوعية (Specific surface area)

من الخواص المميزة للجسيمات الصغيرة جداً مساحة سطوحها النوعية الكبيرة جداً التي يُعبر عنها عادة باستعمال الوحدات g^{-1}m^2 . يوضح الشكل 3.14 سبب كبر مساحات سطوح الجسيمات الصغيرة جداً. تساوي مساحة السطح الكلية، لمكعب طول ضلعه يساوي 1cm^2 . لكن إذا جُزئ ذلك المكعب إلى مليون مكعب طول ضلع كل منها يساوي $1\mu\text{m}$ ، أصبحت مساحة السطح الكلية لنفس المقدار من المادة 6m^2 . أي إنها تزداد بمقادير يساوي 10^4 مرة. صحيح أن الحساب يقوم على مثال بسيط ومصطنع، إلا أنه يعطي قيمة تقترب من القيم الدنيا لمساحات السطوح النوعية لبعض الغرويات الطبيعية. تذكر أن الغرويات تأخذ أشكالاً هندسية شديدة البعد عن الانتظام، وهذا ما يزيد من مساحات سطوحها النوعية.



افتراض مكعباً طول ضلعه يساوي 1 cm وكثافته تساوي 1 g mL^{-1} . تساوي مساحة سطحه $6 \times 1\text{ cm}^2 = 6\text{ cm}^2$ وتساوي مساحة سطحه النوعية $6\text{ cm}^2\text{ g}^{-1} = 6 \times 10^{-4}\text{ m}^2\text{ g}^{-1}$

افتراض تجزئة المكعب إلى مكعبات أصغر طول ضلع الواحد منها $1\mu\text{m} = 10^{-4}\text{ cm}$ وكثافته تساوي 1 g mL^{-1} . مساحة السطح الكلية تساوي: $6 \times (10^{-4})^2 \times (10^4)^3 = 6\text{ m}^2\text{ g}^{-1}$.

$$\frac{\text{مساحة}}{\text{نوعية}} = \frac{\text{مساحة}}{\text{نوعية}} = \frac{A}{n}$$

الشكل 3.14: مساحة السطح النوعية لمكعبات غروية المقاس. القيم الشائعة لمواد طبيعية: الكاولينيت $20\text{ m}^2\text{ g}^{-1}$ - $5\text{ m}^2\text{ g}^{-1}$ ، موتنموريلنایت $700\text{-}800\text{ m}^2\text{ g}^{-1}$ ؛ حمض الدبال والحمض الحنطي $700\text{-}10000\text{ m}^2\text{ g}^{-1}$.

النقطة الرئيسية 1.14 يتألف مجال مواد ذات المقاسات الغروية في البيئة المائية من مواد تقع فيما بين المواد القابلة للانحلال والمواد الرسوبية. وهي تتضمن معدنيات ومواد عضوية متنوعة، والخاصة الجوهرية لها هي مساحة السطح النوعية الكبيرة جداً.

1.14 خواص سطوح المواد الغروية

(Surface properties of colloidal materials)

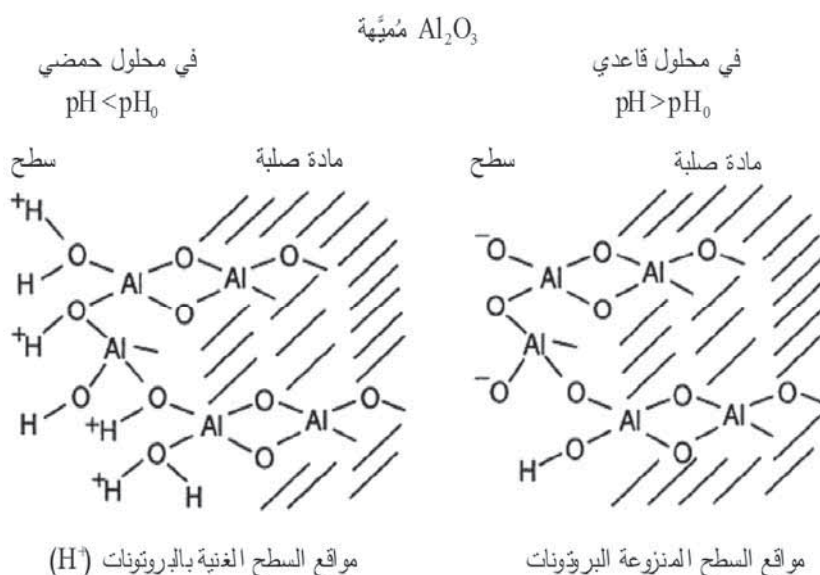
(Surface charge)

الشحنة السطحية

نتيجة لمساحات سطوح الغروانات الكبيرة جداً، تُبدي خواص فريدة تعتمد على الطبيعة الكيميائية للمادة الغروية. ومن خواصها الشائعة والهامة بيئياً أن سطوحها تستطيع

امتراز جزيئات أو أيونات من المحلول الذي يحيط بها. ويعمل الامتراز بعدئذ مؤقتاً (إن كان عكوساً) أو على نحو دائم (إن كان غير عكوس) على إزالة تلك الأجناس من المحلول. وفي البحيرات والتجمّعات المائية الأخرى، يؤدي الامتراز إلى نقص في تركيز الجنس القابل للانحلال في الماء، أما في الماء الذي يتسرّب عبر مسامات التربة، فيُخمد الامتراز على السطح الصلب حركة الماد المنحلة.

ثمة عدة أنواع من ظاهرة الامتراز، ويحصل أحدها بسبب الانجداب الكهرباسكن إلى سطح مشحون. فكثير من الغروبات البيئية الشائعة، ومن أمثلتها جسيمات المعديات الصلصالية، يحمل شحنة سطحية سالبة ذات قيمة ثابتة نسبياً. أما في حالة المواد الصلبة الأخرى، فلا تكون الشحنة ثابتة، بل تعتمد على خواص المحلول المحيط بها. وتمثل أكسيد المعادن، ومنها أكسيد الحديد والألمونيوم، فئة هامة من المواد الصلبة البيئية التي توجد في التربة والرواسب. وهي مثال جيد للمواد المتغيرة الشحنة. ويعتمد كون سطوحها غنية بالبروتونات، أي موجبة الشحنة، أو منزوعة البروتونات، أي سالبة الشحنة، على عامل حموضة ماء المحلول. وهذا مبين في الشكل 4.14.

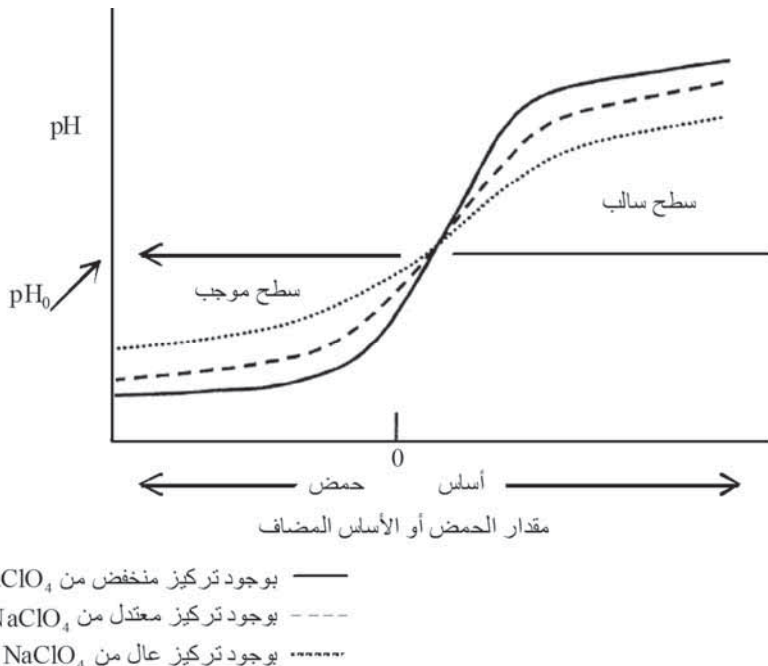


الشكل 4.14: شحنة سطح ألومنيا مُميَّة في بيئتين مائيتين مختلفتي عامل الحموضة.

وتتصف المواد البدالية أيضاً بسطوح ذات شحنات متغيرة من حيث إن نزع بروتونات مجموعة الكربوكسيل يؤدي إلى شحنة سالبة (وهي حالة شائعة)، في حين أن تزويد المجموعات الأمينية بالبروتونات (أقل احتمالاً) يولد شحنة موجبة. وتمثل حالة التوازن فيما بين إضافة البروتونات ونزعها خاصةً فريدة لكل مادة، لا من حيث تركيبها الكيميائي فحسب، بل من حيث طريقة تكوينها أيضاً.

وبغية قياس قيمة pH التي تكون عندها الشحنات السالبة والموجبة، المقترنة بحالة توازن إضافة البروتونات ونزعها، متوازنة تماماً، تقام قيمة pH لمجموعة من عينات المادة بعد أن تكون قد توازنت بوجود مقدار مضافة مختلفة من الحمض والأساس (الشكل 5.14). وتكرر مجموعة القياسات في محليل تحتوي على تراكيز مختلفة لکهربليت غير مقاصل (محايدين). من الناحية المثالية، يُري الرسم نقطة تقاطع فيها جميع المنحنيات وتسمى قيمة pH عندها نقطة الشحنة الصفرية (Zero Point of Charge (ZPC)، أو pH_0 . سوف نستعمل المصطلح الأخير الذي يتضمن الجدول 1.14 بعض قيمه الخاصة بغيروانات بيئية شائعة.

وفيما يخص المواد المتغيرة الشحنة التي من قبيل تلك المدرجة في الجدول، وعندما يكون عامل حموضة محلول المحيط أقل من pH_0 الخاصة بالغروان، يكتسب السطح بروتونات ويُصبح سطح الغروان موجب الشحنة. ويُصبح في هذه الحالة قادرًا على الجذب الكهرباسكين للأجنس (الأيونات) السالبة وامتزازها. وبالعكس، عندما يكون عامل حموضة محلول أكبر من pH_0 الخاصة بالغروان، يُصبح سطحه سالباً ويُجذب الأجنس (الأيونات) الموجبة. والطريقة الأخرى للتعبير عن ذلك هي أنه كلما انخفضت قيمة pH_0 ، كان من الأرجح أن يكتسب الغروان شحنة سطحية سالبة. لكن في كثير من الحالات البيئية، لا تكون قيمة pH بعيدة عن 7، ولذا يتتصف معظم المواد المدرجة في الجدول بسطح سالب الشحنة. وفي بعض الحالات الشائعة، تُصبح سطوح أكسيد الحديد والألمونيوم المُميَّزة موجبة الشحنة. لكن في كلتا الحالتين تحصل تأثيرات متبادلة بين السطح المشحون وأيونات محلول المحيط به بطريقة لافتة ومثيرة.



الشكل 5.14: قياس تجاري لـ pH_0

الجدول 1.14 قيم pH_0 لغروانات طبيعية مختلفة

pH_0	المادة الغروانية
2.0	SiO_2
(*)4.5-2	MnO_2
(*)9-6.5	Fe_2O_3 مُميّة
(*)9-6.5	جيروثايت
(*)8.5	هاليمتايت
(*)9-5	Al_2O_3 مُميّة
5-4	مادة ذبابية
3-2	حراثيم

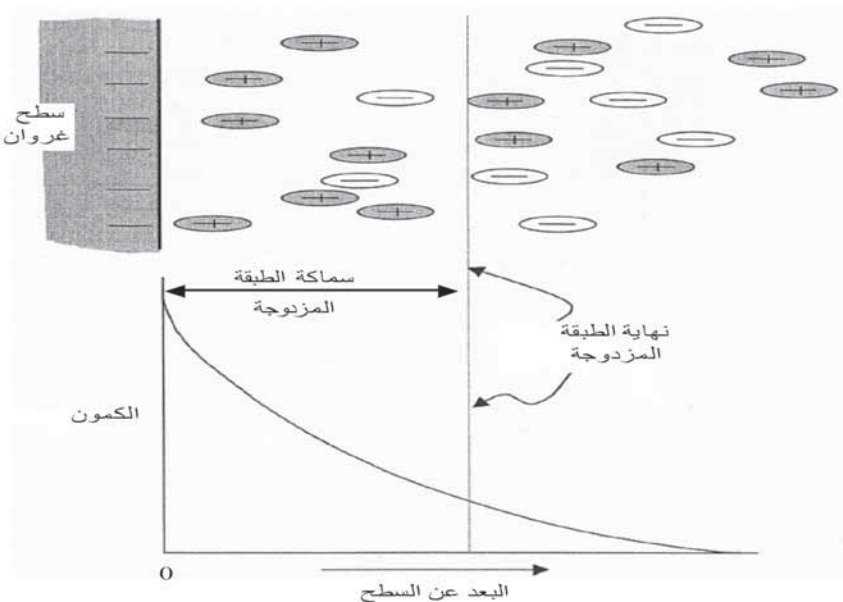
(*) تعتمد القيمة الفعلية على نمط التكوين وعمر الراسب.

(The electrical double layer)

الطبقة الكهربائية المزدوجة

يُعبّر عن خواص شحنة سطح الغروان غالباً بدلالة الطبقة الكهربائية المزدوجة electrical double layer. طُورت نظرية الطبقة المزدوجة بدرجات متقارنة من التعقيد، وبيّن الشكل 6.14 مثلاً بسيطاً عليها.

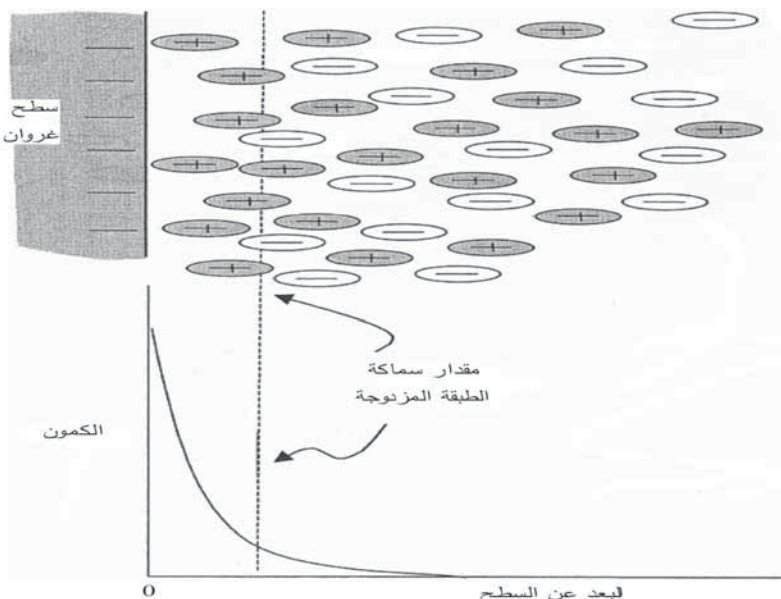
وفقاً للمذكور آنفًا، تعتمد شحنة الغروان على جنس السطح، من حيث كونه مجموعة وظيفية غنية بالبروتونات أو منزوعة البروتونات، أو ذرات أخرى مشحونة على تماس مع المحلول. وتعمل الشحنة على جذب الأيونات ذات الشحنة المخالفة لها من المحلول المحيط بها فتكون هذه الشحنات "طبقة" مجاورة لسطح الغروان. وبؤدي هذا إلى خواص مبادلة أيونية سوف نشرحها لاحقاً. يجب ألا ننظر إلى هذه الطبقة على أنها مجموعة أيونات تامة التحديد وذات شحنة معاكسة لشحنة السطح حصرأً، بل على أن ثمة أكثرية من الأيونات ذات الشحنة المعاكسة لشحنة السطح بالقرب منه، مع عودة النسب تدريجياً إلى طبيعتها في المحلول مع الابتعاد عن السطح حيث تصبح الشحنات الموجبة والسلبية متوازنة. وفي أثناء حصول ذلك، يتناقص الكمون الكهربائي من قيمة عظمى عند السطح إلى الصفر بعيداً عن ذلك السطح. تُعرَّف سماكة طبقة الأيونات المعاكسة تلك على أنها المسافة من السطح التي ينخفض عندها الكمون إلى $1/e$ (أي 0.37) من قيمته عند السطح.



الشكل 6.14: الطبقة الكهربائية المزدوجة. في هذه الحالة، يمتلك سطح المادة الغروية شحنة سالبة صافية، وهذه الشحنة تجذب الأيونات الموجبة الناظرة إلى المنطقة المجاورة للسطح. وتُعرَّف سماكة الطبقة بأنها البعد عن السطح الذي تنخفض عنده الشحنة بمقدار $1/e = 0.37$ من قيمتها الأصلية.

تبقي المنظومة الغروية التي من قبيل البحيرة أو النهر الذي يحتوي على جسيمات صلصال معلقة مستقرة لأن الجسيمات المشحونة الصغيرة تتنافر فيما بينها. وفي أثناء تجوالها في الوسط السائل بسبب الحركة الحرارية، لا تستطيع التقارب فيما بينها تقريباً يكفي لتجاوز قوى تناول شحنات السطوح والتكتل معًا في وحدات أكبر قابلة للترسب. والنتيجة هي بقاء الغروانات معلقة في محلول.

إلا أن ثمة عدة آليات لزعزعة استقرار الغروانات وجعلها تترسب من محلول. وينجم أحد أنماط زعزعة الاستقرار عندما يكون ثمة تركيز كبير لكهربليت في الماء. فهذا يوفر مصدراً للأيونات ذات الشحنة المعاكسة التي تترافق حول السطح الصلب مخضضة بذلك سماكة الطبقة المزدوجة. ويضمن توفر كثير من الأيونات المعاكسة تركيزاً عالياً لها يجعل كمون السطح ينخفض إلى الصفر بسرعة أكبر (الشكل 7.14). ومن الحالات الشهيرة الهامة التي يحصل فيها ذلك حالة مصب النهر في البحر، حيث غالباً ما تُرى رسوبيات في المصب بسبب زوال حالة استقرار غروانات النهر عند التقائها بماء البحر الشديد الملوحة.



الشكل 7.14: يمكن ضغط الطبقة الكهربائية المزدوجة الطبقية المحيطة بالجسيم الغروي بأيونات ملح عالي التركيز من تحيد شحنة السطح على مسافة قصيرة. قارن بالشكل 6.14.

مبادلة الأيونات في أثناء الامتزاز الكهروساكن

(Ion exchange associated with electrostatic adsorption)

نظراً إلى أن كثيراً من الغروانات البينية ذات سطح سالب الشحنة، يُعتبر الجذب الكهروساكن للأيونات الموجبة، لتكوين طبقة مزدوجة، ظاهرة هامة يُعبر عنها عادة بسিرورة مبادلة الأيونات. وفي البيئات المتغيرة، يمكن أن تحل محل الأيونات المعاكسة أيونات أخرى. على سبيل المثال، يمكن لأيونات البوتاسيوم في محلول أن تتبادل أمكنتها مع أيونات الصوديوم:



ويعتمد مكان توازن التفاعل على طبيعة الغروان، وعلى طبيعة (كثافة الشحنة في المقام الأول) وتركيز الجنس المنحل المجاور للغروان. وفي التربة والرواسب، غالباً ما يكون ترتيب الأهمية النسبية للشحنات الموجبة التي تحتل موقع مبادلة على النحو التالي: $\text{Ca}^{2+} > \text{Mg}^{2+} > \text{K}^+ > \text{Na}^+$. وفي البيئات المحفضة عامل الحموضة، يمكن أن يحل محل هذه الأيونات الممتزة Al^{3+} و/أو H^+ لأن أهمية هذين الجنسين في محلول تزداد في ظروف الحموضة الشديدة.

يساوي عدد موقع التبادل السالبة، الموجودة على سطوح جسيمات مقدار معين من المادة، عدد الشحنات الموجبة التي يمكن أن تحل فيها. ويُعبر عن ذلك العدد بما يسمى المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة (CEC)، (Cation Exchange Capacity)، ووحداتها هي السنتي مول من الشحنة الموجبة الموجودة على سطح كيلو غرام من الغروانات ($\text{cmol}^+(\text{kg}^{-1})$). وسوف نورد المزيد عن هذه الخاصية الشديدة الأهمية في الفصل الثامن عشر. وتتفاوت أحياناً أيضاً المقدرة على مبادلة الأيونات السالبة للغرويات التي تحمل شحنة سطحية موجبة.

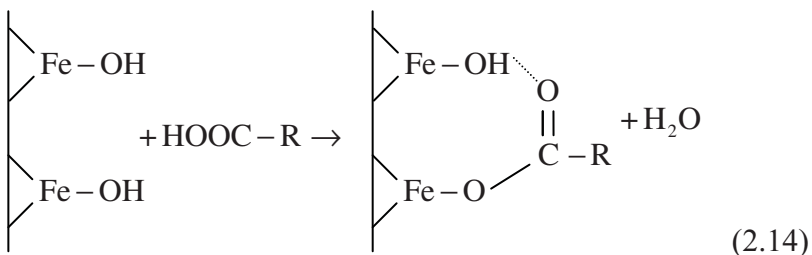
النقطة الرئيسية 2.14 تتصف الغروانات الصغيرة بمساحة سطح نوعية كبيرة جداً. ويجب السطح المشحون الأيونات ذات الشحنة المعاكسة في محلول المجاور مؤدياً إلى تكوين طبقة كهربائية مزدوجة عند تلاقي الغروان مع محلول. وهذا ما يجعل الغروان يحمل خواص مبادلة الأيونات.

الاحتفاظ بالأجناس على سطوح الامتاز النوعي

(Retention of species and surfaces by specific adsorption)

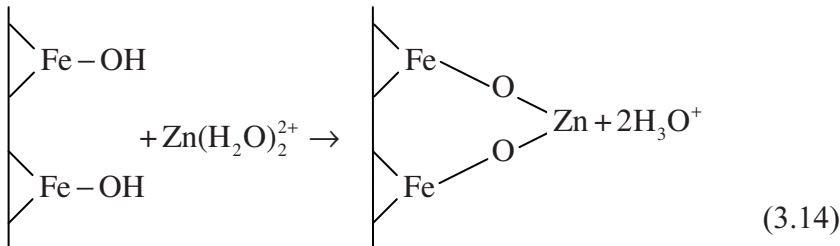
تتعلق الآية الثانية للاحتفاظ بالأجناس على سطوح الغروانات بالارتباط النوعي.

فظواهر الامتاز التي تقوم على الكهرباء الساكنة يمكن أن تُعامل معاملة السيرورات الفيزيائية حيث تُحدّد كثافة الشحنة على كل من الغروان وجنس محلول مدى حدوث الامتاز. وفي مقابل ذلك، يتضمن الارتباط النوعي تكوين روابط كيميائية تكافئية بين جنس محلول وذرات سطح الغروان. لا توجد علاقة بين الارتباط التكافئي وشحنة السطح، بل يتطلب ترکيباً مناسبًا من الذرات المعطية والمستقبلة للإلكترونات على جنسي محلول والسطح. ويُعدُّ امتاز الحموض الدهنية على سطح أكسيد حديد مُمِيَّهً مثالاً للامتاز الذي يتضمن تكوين رابط تكافئي (التفاعل 2.14):



في هذا النوع من التفاعل الكيميائي، يمكن للتوازن أن يقع بعيداً في اليمين، وفي حين أن الامتاز يُفضّل عند قيمة معينة لعامل الحموضة، فإنه لا يعتمد ببساطة على وجود شحنة موجبة أو سالبة على سطح الغروان. وتتصف سيرورات الامتاز الكيميائي هذه بأنها غير عكوسية إلى حد بعيد، وغالباً ما تسمى الامتاز النوعي specific adsorption. هنا يعتمد الامتاز على درجة الألفة الكيميائية، بدلاً من الجذب الكهرباسكي، بين الغروان والجنس الممترز.

وتحتسب أيونات المعادن أيضاً أن تكون روابط نوعية مع سطوح الأكسيد، وفقاً للمبين في مثال الزنك (التفاعل 3.14):



وحيثما يحصل الامتاز النوعي، تتغير طبيعة السطح ويتغير معها مدى حصول إضافة البروتونات أو انتراعها الذي يتحدد بقيمة pH_0 . إن الرابط التكافئي لأيون موجب مع سطح يجعل السطح أكثر إيجابية، وهذا ما يزيح pH_0 إلى قيمة أعلى، في حين أن ربط أيون سالب يؤدي إلى انخفاض قيمة pH_0 .

النقطة الرئيسية 3.14 تُعد التفاعلات الكيميائية النوعية التي تكون روابط تكافئية آلية أخرى ترتبط بها الأجناس المنحلة مع سطوح الغروانات.

2.14 الوصف الكمي للامتاز I

(Quantitative descriptions of adsorption I)

لقد جرى تطوير طائق رياضية متعددة لوصف الامتاز كمياً في حالات خاصة. وسوف نتعرّف اثنين من العلاقات التي تعتبر جوهريّة وأكثر استعمالاً.

(The Langmuir relation)

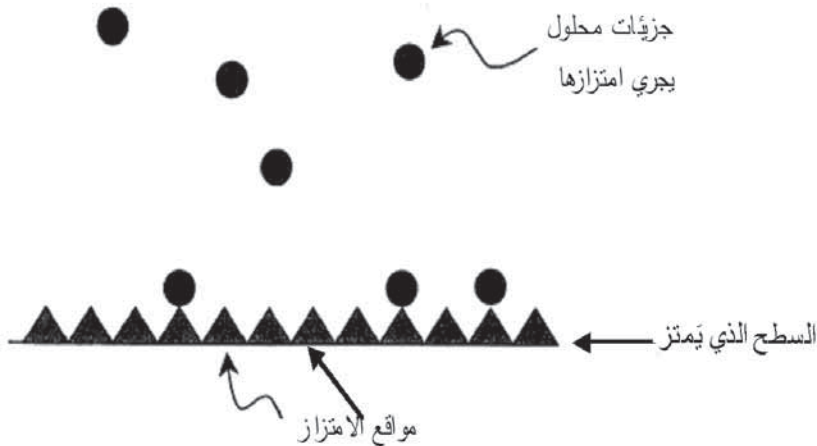
علاقة لانغويور

تفترض علاقة لانغويور (Langmuir) أنه يوجد في السطح الصلب (الذي يقوم بالامتاز) عدد محدد من المواقع التي يستطيع كل منها التفاعل مع جزيء من المحلول (الجزيء الذي يُمترز) والارتباط به. وتُعتبر جميع تلك المواقع متكافئة، وعندما تُشغَّل جميعاً، لا يمكن أن يحصل أي امتاز إضافي، أي إن الامتاز يقتصر على التغطية الأحادية الطبقية (الشكل 8.14). والطريقة الأخرى للتعبير عن ذلك هي أن الكمية الممترزة C_s تصل إلى القيمة العظمى C_{sm} التي يمكن امتزارها عندما تُشغَّل جميع المواقع (انظر العلاقة 4.14).

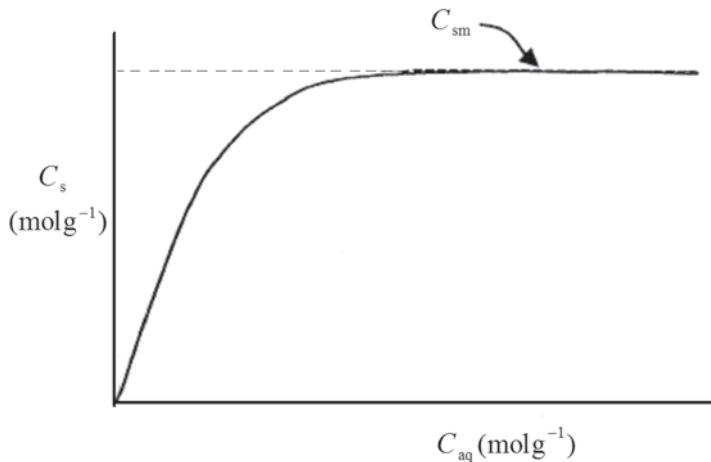
العبارة الرياضية لعلاقة لانغويور هي:

$$\frac{C_s}{C_{aq}} = \frac{b C_{sm}}{1 + C_{aq} b} \quad (4.14)$$

C_s هي الكمية التي يمتزّها الجسيم الصلب أو الغروان أو الراسب مقدّرة بـ mol g^{-1} ، و C_{aq} هو تركيز المحلول المائي في حالة التوازن مقدّراً بـ mol L^{-1} ، و b هو ثابت الارتباط مقدّراً بـ L mol^{-1} ، وهو يعتمد على الطبيعتين الفيزيائية والكميائية للمادة الصلبة، و C_{sm} هي الكمية العظمى التي يمكن امتزازها مقدّرة بـ mol g^{-1} ، وهي تعتمد على طبيعة المادة الصلبة وعلى تركيز المواقع السطحية (لاحظ أنه يمكن اختيار أي واحدة للكتلة أو الكمية للاستعمال في C_s و C_{aq} على أن تكونا مماثلتين للمادة الصلبة والمحلول). ويرى الشكل 9.14 رسماً بيانيًّا لمنحي العلاقة 9.14.



الشكل 8.14: سيرورة لانغويور للامتزاز. يُرَى الشكل أن ثمة عدداً محدوداً من المواقع على السطح التي يمكن أن يحصل الامتزاز فيها. وعندما تصبح كل هذه المواقع مشغولة بجزيئات ممتزة، لا يمكن أن يحصل أي امتزاز إضافي.



الشكل 9.14: تمثيل بياني لعلاقة لأنغير يُري أن الامتزاز يستمر حتى بلوغ تركيز أعظمي على السطح الصلب. C_s هو تركيز المادة التي تُمْتَرِّز، و C_{aq} هو تركيز المحلول.

وتعطى نسبة المواقع النشطة θ التي تشغّلها المادة الممترزة في ظروف معينة بالعلاقة:

$$\theta = \frac{C_s}{C_{\text{sm}}} = \frac{bC_{\text{aq}}}{1+bC_{\text{aq}}} \quad (5.14)$$

وتعطى إعادة ترتيب هذه العلاقة علاقة مفيدة أخرى هي العلاقة 9.14:

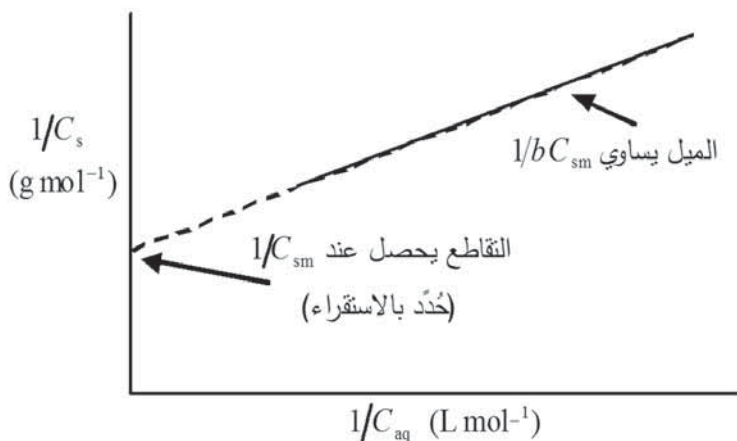
$$C_s = \frac{bC_{\text{aq}}C_{\text{sm}}}{1+bC_{\text{aq}}} \quad (6.14)$$

$$\frac{1}{C_s} = \frac{1+bC_{\text{aq}}}{bC_{\text{aq}}C_{\text{sm}}} \quad (7.14)$$

$$\frac{1}{C_s} = \frac{1}{bC_{\text{aq}}C_{\text{sm}}} + \frac{bC_{\text{aq}}}{bC_{\text{aq}}C_{\text{sm}}} \quad (8.14)$$

$$\frac{1}{C_s} = \frac{1}{C_{\text{sm}}} + \frac{1}{bC_{\text{aq}}C_{\text{sm}}} \quad (9.14)$$

حين رسم العلاقة الأخيرة بيانيًا ينتج منحنى خطى يمكن استعماله للحصول على قيم C_{sm} و b (الشكل 10.14).



الشكل 10.14: صيغة خطية لعلاقة لأنغيور. يمكن تحديد قيمتي C_{sm} و b من قيمتي الميل والتقاطع مع المحور الشاقولي.

يعتبر مثالنا على الفوسفور الموجود في الماء تطبيقاً ذا سلوك لأنغيوري في سيرورة الامتزاز، فقد جرى التعبير عن امتراز الفوسفات من قبل المادة الرسوبية غالباً بواسطة علاقة لأنغيور. وفي المخبر، جرت موازنة عينتين من مادة رسوبية واحدة بتركيزين مختلفين للأورثوفوسفات في الماء، ثم جرى تحديد التركيزين في حالة التوازن في محلول وعلى المادة الصلبة. ويتضمن الجدول 2.14 قيم التركيزين في حالة التوازن.

الجدول 2.14 قيم تركيز الفوسفور في الماء والمادة الراسبة في حالة التوازن

تركيز الفوسفور		
$C_s \text{ mol g}^{-1} (\mu\text{g g}^{-1})$	$C_{aq} \text{ mol L}^{-1} (\text{ng mL}^{-1})$	في الماء
2.0×10^{-7} (6.2)	4.0×10^{-7} (12)	العينة 1
1.0×10^{-7} (3.1)	1.3×10^{-7} (4)	العينة 2

المثال 1.14 تحديد امتراز الفوسفور الأعظمي باستعمال علاقة لانغيور

باستعمال بيانات الجدول 2.14 والعلاقة 9.14 مع وحدات قائمة على المول للعينة 1

ينتج:

$$\frac{1}{2 \times 10^{-7}} = \frac{1}{C_{sm}} + \frac{1}{4 \times 10^{-7} b C_{sm}}$$

$$= \frac{4 \times 10^{-7} b + 1}{4 \times 10^{-7} b C_{sm}}$$

$$2bC_{sm} = 4 \times 10^{-7} b + 1$$

$$5 \times 10^6 C_{sm} b = b + 2.5 \times 10^6 \quad (i)$$

وفيما يخص العينة 2:

$$\frac{1}{1 \times 10^{-7}} = \frac{1}{C_{sm}} + \frac{1}{1.3 \times 10^{-7} b C_{sm}}$$

$$= \frac{1.3 \times 10^{-7} b + 1}{1.3 \times 10^{-7} b C_{sm}}$$

$$1.3bC_{sm} = 1.3 \times 10^{-7} b + 1$$

$$1 \times 10^7 C_{sm} b = b + 7.7 \times 10^6 \quad (ii)$$

بضرب العلاقة (i) بـ 2 وطرح العلاقة (ii) منها ينتج:

$$0 = b - 2.7 \times 10^6$$

$$b = 2.7 \times 10^6 \text{ L mol}^{-1}$$

وبتعويض هذه القيمة في العلاقة 8.14 ينتج:

$$C_{sm} = 3.8 \times 10^{-7} \text{ mol g}^{-1} (12.8 \mu\text{g g}^{-1})$$

هذا هو التركيز الأعظمي للفوسفات المتوقع أن يُمْتَرَ على سطح المادة الراسبة. وهو يُعبّر عن مقدرة الراسب على إزالة الفوسفات من محلول. لكن مع أن علاقة لأنغيور تمكّن من إجراء توقعات من هذا النوع، فإنها لا تشير إلى سيرورات أو آليات عملية الإزالة.

الجدول 3.14 قيم تركيز الجنس المنحل في الماء C_{aq} وفي المادة الراسبة C_s في الحالة العامة

التركيز			
في الراسب	في الماء	العينة 1	العينة 2
C_s	C_{aq}		
C_s'	C_{aq}'		

تمكّن كتابة الجدول 2.14 السابق في الحالة العامة وفق المبيّن في الجدول 3.14.

ثم يمكن حساب قيميتي b و C_{sm} من المعادلتين التاليتين:

$$b = \frac{(C_s C_{aq}' - C_s' C_{aq})}{C_{aq} C_{aq}' (C_s' - C_s)} \quad (10.14)$$

$$C_{sm} = \frac{C_s C_{aq}'}{b C_{aq}} + C_s \quad (11.14)$$

النقطة الرئيسية 4.14 تصف علاقة لأنغيور الامتزاز بدلالة عدد جزيئات محلول التي تحتل عدداً محدداً من المواقع على سطح غروان صلب.

3.14 كيمياء الفوسفور البيئية

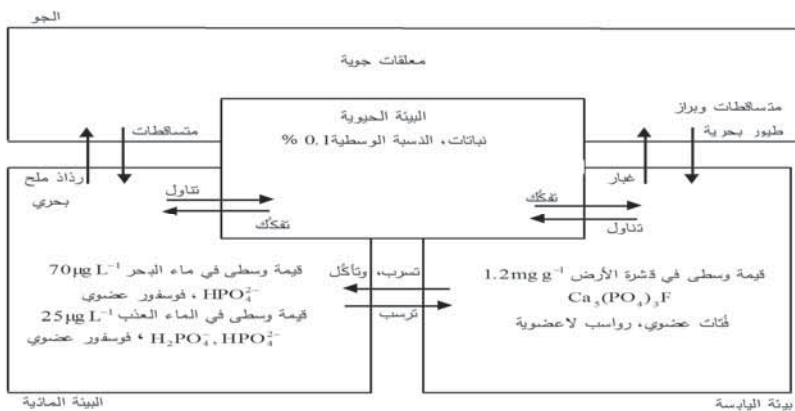
(Phosphorus environmental chemistry)

ابتدأنا الفصل بالقول أن الفوسفور يوجد بكثير من الصيغ في الماء. وقد وصلنا الآن إلى المكان المناسب لاستقصاء كيميائه البيئية بمزيد من التفصيل. يبيّن الشكل 11.14 دورة الفوسفور الشاملة على الأرض. لا توجد صيغ غازية عامة لهذا العنصر، وهو يوجد في الجو مقترناً بجسيمات الغبار فقط. وفي الماء، يتحلّمه الفوسفور الذي يأتي من مصادر عضوية وغير عضوية متنوعة، وتتحرر أجناس أورثوفوسفات ذات درجات مختلفة من المحتوى من البروتونات تبعاً لعامل حموضة الماء. راجع الشكل 1.10 لرؤيه

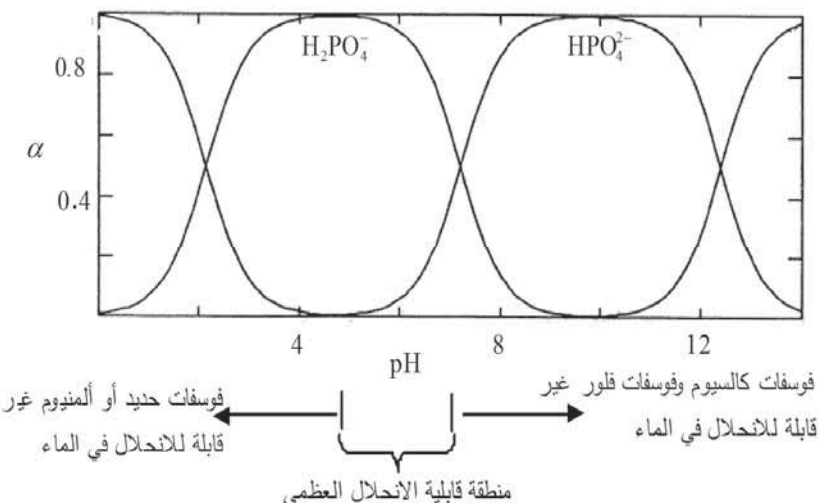
أمثلة على كيفية تغير تكون الأجناس مع تغير عامل الحموضة. أما الفوسفور الموجود على اليابسة، فيتألف من معدنيات معينة منها الأباتايت apatite ($\text{Ca}_5(\text{PO}_4)_3(\text{F},\text{Cl},\text{OH})$) والفيونايت vivianite ($\text{Fe}_3(\text{PO}_4)_2 \cdot 8\text{H}_2\text{O}$). وهو موجود أيضاً في كل أنواع التربة حيث يمر عبر دورة النبات في أثناء نموه وموته. ونظراً إلى كونه معدنًا أساسياً لجميع النباتات، تُستعمل كميات إضافية من الفوسفات غالباً لتنمية المزروعات.

وتتحدد قابلية الفوسفور للانحلال في الماء بتوفّر الحديد والألمنيوم ضمن ظروف حمضية، والكالسيوم ضمن ظروف قلوية. وكل من هذه المعادن يكون فوسفاتًا غير قابلة للانحلال في الماء (الشكل 12.14). عندما تتحاصل قيمة pH إلى الجانب الحمضي قليلاً، تكون قابلية انحلال الفوسفور في الماء عند قيمتها العظمى، ويكون الجنس المائي المهيمن ضمن هذه الظروف H_2PO_4^- .

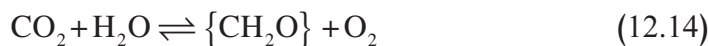
تأتي أهمية الفوسفور البيئية من كونه معدنًا هاماً لكلٍ من النباتات والمعضيات المicrobacteria. فمن المواد التي تلوث البيئة المائية، ثمة صنف العناصر المعدنية، وتحديداً النتروجين والفوسفور والبوتاسيوم. وتتصبح هذه المعدنيات ملوثات حينما تحفز تركيزها المفرطة في الماء نمو متعضيات مائية غير مرغوب فيها، ومنها نباتات وطحالب. ففي أثناء نمو المتعضيات، يحصل تركيب ضوئي فيها فتصبح مصادر لتوليد الأكسجين (التفاعل 12.14، من اليسار إلى اليمين). لكن حينما تموت النباتات والطحالب وتتفكك، يؤدي تفككها إلى استهلاك الأكسجين وإطلاق ثاني أكسيد الكربون وتكون بيئة فقيرة بالأكسجين مع قليل من الحموضة (التفاعل 12.14، من اليمين إلى اليسار).



الشكل 11.14: دورة الفوسفور.



الشكل 12.14: أجناس الفوسفور المائية والعوامل المحددة لقابلية احلالها في الماء مع ما فيه من مادة معلقة أو راسب أو تربة.



يوصف التجمُّع المائي، الذي تؤدي فيه ظروف التغذية الوفيرة إلى إنتاجية حيوية عالية، بأنه مفرط التغذية المائية (Eutrophic). والدليل المرئي على فرط التغذية المائية هو اللون الأخضر الغامق للأزهار الطحلية أو حصيرة النبات السميكة النامية حتى السطح في الماء الضحل. من ناحية أخرى، التجمُّع المائي الضعيف التغذية المائية (Oligotrophic) هو حيث يكون نمو المتعضيات المائية، وخاصة الطحالب، محدوداً. وعندما تتحول بحيرة كانت في السابق ضعيفة التغذية (طوال عدة سنوات عادة) إلى بحيرة مفرطة التغذية، يُنظر إليها على أنها حالة غير مرغوب فيها لأنها تمنع تطور ونمو صيغ أعلى للحياة، وخاصة أجناس الأسماك المرغوب فيها.

علينا ألا نفترض أن نمو الطحالب الكثيف غير مرغوب فيه بحد ذاته. ففي الواقع، تمثل الطحالب غذاء للأسماك، وعندما تكون موجودة بمقادير معتدلة، يمكن أن تمثل دعماً لمجتمعات سمية ناجحة. وبغية ضمان إمداد ملائم من الطحالب، يقوم

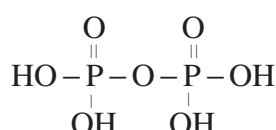
أصحاب مزارع الأسماك في الصين والهند وغيرهما بإضافة مغذيات (على شكل أسمدة عضوية وللاعضوية) إلى الماء لتحفيز الأنشطة الحيوية المкроوية. في تلك الحالات، تحصل مرحلة التفكك في دورة حياة الطحالب في جهاز الهضم لدى السمك، ولذا لا تُسهم في فرط التغذية.

يجب أن نذكر أيضاً أن فرط التغذية المائية هو سيرورة طبيعية تحصل على مدى أحقاب جيولوجية مع الامتداء التدريجي لجماعات المياه العميقة الصافية الجيدة التهوية بالمغذيات والمادة العضوية القابلة للتفكك والرواسب الناجمة عن تأكُّل سطح الأرض المحيطة بها. خلال هذه المدة، تتغير طبيعة النبات من نبات مائي كلياً، إلى نبات أرض مغمورة بالمياه، إلى نبات أرض زراعية كلياً. أما فرط التغذية المائية السريع النمو وغير الناضج، الناجم عن الأنشطة البشرية، فهو الذي نعتبره غالباً غير مرغوب فيه.

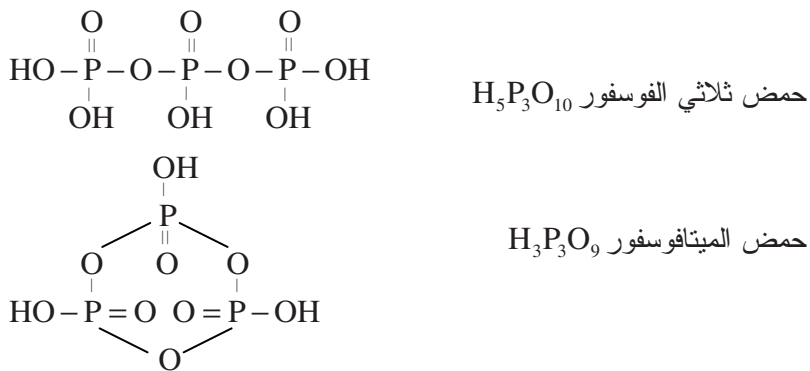
وفيما يخص العناصر المغذية التي تُسهم في فرط التغذية المائية، فإن أكثر قيود النمو شيئاً هو مقدار الفوسفور الصغير. وعندما تزداد التجمعات المائية الفقيرة بالفوسفور بمقادير زائدة عنه، تزعزع إلى التحول لتصبح مفرطة التغذية المائية. وثمة حالات أقل شيئاً تكون فيها النتروجين أو عناصر أخرى هي المؤخرة للنمو.

ويمكن تقسيم مصادر الفوسفور الذي يشق طريقه إلى البحيرات والأنهار إلى فئتين، أولاهما هي المصادر النقاطية، وهي فضلات المصانع ومياه الصرف الصحي الآتية من المدن، والثانية هي مصادر منتشرة تتضمن سيول مياه المدن والأرياف.

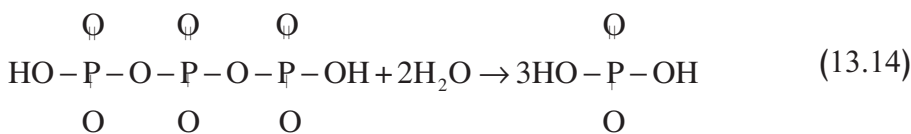
وباستثناء حالات معينة، تعتبر مياه الصرف الصحي في المدن المصدر النقطي الرئيسي للفوسفور. يأتي فوسفور مياه الصرف الصحي من منشآتين رئيسيتين. الأول هو أنواع الصابون والمنظفات التجارية المختلفة. تحتوي هذه المواد عادة على متعدد فوسفات مكثف يعمل على إزالة أيونات الكالسيوم التي توجد بتركيز عالٍ في الماء القاسي. وتكون الفسفات معقداً مع الكالسيوم فتمنعه من تكوين رواسب لزجة مع المكونات النشطة سطحياً في المنظف:



الحمض البيروفوسفوري $\text{H}_4\text{P}_2\text{O}_7$



وتتضمن متعددات الفوسفات المكثفة حمض البيروفوسفور وحمض ثلاثي الفوسفور وحمض الميتافوسفور، ويعتبر حمض ثلاثي الفوسفور بصيغة الصوديوم الثلاثي أكثرها استعمالاً في تركيب المنظف. تحتوي المنظفات عادة على نسبة وزنية تساوي 5-50% من P_2O_5 . ويتحلّم متعدد الفوسفات بسرعة في المحاليل المائية محرراً الأورثوفوسفات (العلاقة 13.14):



ويتعدّل الأورثوفوسفات الفعلي الناتج من التفاعل بحيث يصبح بالصيغة الحمضية القاعدية المتوافقة مع قيمة pH الماء المستقبل له (الشكل 12.14). لقد قيدت التشريعات الأخيرة التي فرضها كثير من السلطات استعمال أجناس الفوسفات في المنظفات، لكن البديل التي حلّت محلّها لم تكن خالية من العواقب البيئية. وحمض ثلاثي الخل التتريلي الذي وصفنا كيمياءه في الفصل الثالث عشر هو واحد من عوامل إزالة الفوسفور البديلة.

وال المصدر الثاني للفوسفور الموجود في مياه الصرف الصحي في المدن هو فضلات البشر. فبراز الإنسان يحتوي على 25% من المادة العضوية (يتألف الباقي من الماء بمعظمها). ويُخرج الشخص المتوسط برازاً في اليوم يحتوي على نحو 100 غرام من المادة الجافة التي تحتوي على نحو 0.03% من النتروجين (من منشأ جرثومي على

الأغلب) و 0.005 % من الفوسفور. أما القيم المناظرة الموجودة في البول فهي 1200 غرام في اليوم تحتوي على 0.5% من الكربون العضوي، و 1.0% من النتروجين، و 0.03% من الفوسفور. بناء على هذه القيم، فإن منطقة صغيرة يبلغ تعداد سكانها 100 ألف نسمة تُنتج نحو 36.5 كيلو غراماً من الفوسفور يومياً. وإذا افترضنا أن ما يستهلكه الفرد من الماء يساوي 0.25 متر مكعب (وهذه كمية شائعة في البلدان العالية الدخل التي تمتلك أيضاً نظام صرف صحىً شاملاً)، وجدنا أن تركيز الفوسفور الناجم عن الفضلات البشرية في مياه الصرف الصحي يساوي نحو 1.5 mg L^{-1} . وتمثل هذه القيمة جزءاً ملحوظاً من تركيز الفوسفور الوسطي الذي يساوي 10 mg L^{-1} الشائع في مياه الصرف الصحي في كثير من المدن. لكن القيمة الكلية الفعلية تختلف كثيراً تبعاً للفصل والوقت من اليوم وحالة الطقس وغيرها. وإذا لم تعالج مياه الصرف الصحي فإن كل الفوسفور سوف يذهب إلى المصب ليكون مساهماً رئيسياً في فرط التغذية المائية. وعندما تجرى معالجة، فإنها تختلف من استعمال أحواض أو أهوار ترسيب تسبب فيها السيرورات الحيوية استهلاكاً وإزالة لمقادير محدودة من الملوثات، حتى محطات المعالجة الأحادية أو الثنائية أو الثلاثية المراحل التي تُستعمل فيها سيرورات فيزيائية وكيميائية وأو حيوية مختلفة. يتضمن الفصل السادس عشر وصفاً لهذه السيرورات. وفي جميع الحالات يبقى ثمة بعض الفوسفور الذي يصل حتماً إلى الجداول والأنهار والأحواض والبحيرات. ويمكن إلى حد ما التقليل من التلوث بالفوسفور بتحديث سيرورات المعالجة.

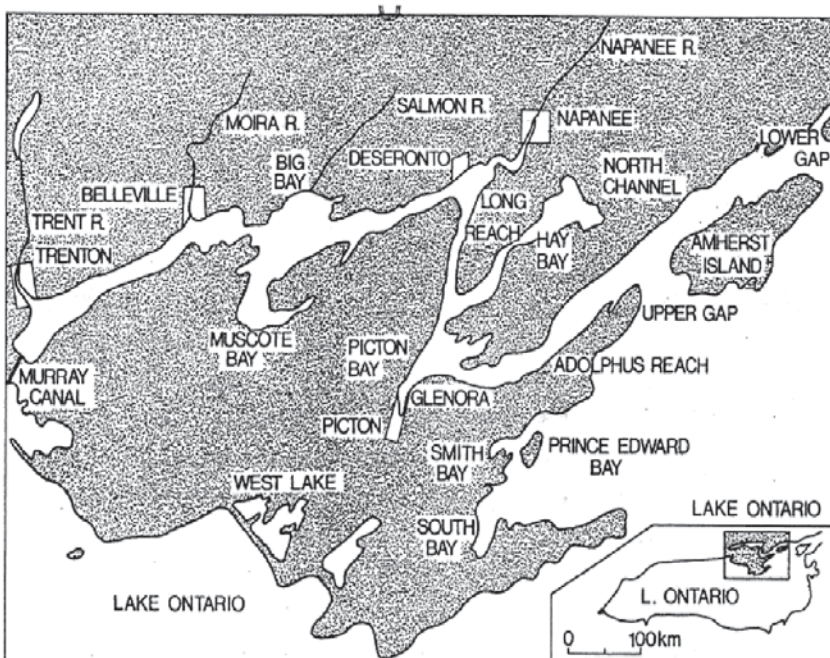
لكن ما هو أصعب كثيراً هو السيطرة على مصادر الفوسفور الكثيرة المنتشرة. وتتضمن هذه المصادر جميع أنواع مياه المدن والزراعة، ومياه الغابات الجارية والمتسربة. والفوسفور موجود فيها جميعاً بتركيز منخفض، بصيغ عضوية أو لا عضوية منحلة، مقترباً أيضاً بمواد صلصالية المقاس تصل إلى البيئة المائية نتيجة التأكل.

إصلاح تجمع مائي مفرط التغذية المائية: خليج كوينت

(Restoration of a eutrophic water body-the Bay of Quinte)

ثمة كثير من التجمعات المائية الكبيرة والصغرى في العالم يظهر فيها فرط التغذية المائية بوضوح. وأحد أمثلتها خليج كوينت عند النهاية الشمالية الشرقية من بحيرة أونتاريو بكندا (الشكل 13.14).

في ستينيات وسبعينيات القرن العشرين، تجلت حالة فرط التغذية المائية في هذا الجزء من البحيرة على شكل أزهار طحلبية كثيفة منعت الضوء من الوصول إلى النباتات المائية المتजذرّة. وأدى هذا إلى ضعف نمو النباتات، فأدى ذلك إلى هجرة وعدم استقرار التجمعات السكانية. وتتأثر ماء الشرب أيضاً من حيث طعمه ورائحته.



الشكل 13.14: يقع خليج كوينت، المبين هنا على شكل تجمّع مائي ضيق له شكل Z ويمتد شرقاً من ترنتون، على الجانب الشمالي من بحيرة أونتاريو. ومع أنه جزء من البحيرة، تفصله شبه جزيرة كبيرة عن كتلة الماء الرئيسية، ولذا لا يحصل سوى تبادل محدود للماء مع البحيرة المفتوحة. يأخذ خليج كوينت شكل شريط طويل متعرج من الماء (طوله نحو 120 كيلو متر) يقع على حدوده عدة بلدات ومدن صغيرة إضافة إلى مرافق زراعية وترفيهية، وجميعها يُسهم بطريقة ما في صب الفوسفور فيه.

وتحيط بالخليج عدة مدن صغيرة إضافة إلى أراض زراعية ومرافق ترفيهية واسعة. ويأتي نحو نصف فوسفور الخليج من مصادر نقطية، وعلى وجه الخصوص من

خمس محطات لمعالجة مياه الفضلات متوضعة حول الخليج. وتمثل مصادر الفوسفور المنتشرة، التي تتضمن المياه المتسربة والجارية من الأراضي الزراعية والغابات والمدن، بقية المقدار السنوي من الفوسفور الذي يصب في الخليج. وقد بُذلت جهود كثيرة منذ عام 1978 لتقييد ورود الفوسفور من كل المصادر. فقد قيّدت تشيريعات المقاطعة بصرامة مقدار الفوسفور المسوح به في المنظفات وغيرها من مواد التنظيف. وأدخلت تحسينات في محطات معالجة مياه الفضلات لتقليل تركيز الفوسفور حتى $0.5 \mu\text{g mL}^{-1}$ في المياه المعالجة. وجرى تشجيع وتحفيز المزارعين لتحسين الممارسات في المزارع بطريقة يمكن أن تقلل من التلوث بالفوسفور بواسطة المياه المتسربة. وتضمنت تلك الإجراءات اعتماد الحراثة المحافظة (conservative tillage) في إنتاج الحبوب، والعناية بتخزين الأسمدة الحيوانية، وتحسين نظام الصرف الصحي المحلي، وتقليل دخول قطاع الماشية إلى المراعي المجاورة للشاطئ.

وأدى المفعول المشترك لهذه الإجراءات إلى تحسن ملحوظ في جودة الماء في خليج كويت وفقاً للمبيان في الجدول 4.14. تُعتبر العوالق النباتية المكروية المائية وتراكيز الكلوروفيل a الكلية مؤشرات إلى نمو المتعضيات المكروية الذي يعتمد على توفر المغذيات الفوسفورية. ويعبر دليل اضمحل الضوء العمودي $\text{PAR}_{\text{vertical}}$ عن مقدار امتصاص الإشعاع المتوفر للتركيب الضوئي light extinction index عن مقدار امتصاص الإشعاع المتوفر للتركيب الضوئي (Photosynthetically Available Radiation (PAR)) بماء عكر لكل متر من العمق. كلما كان مقدار الضوء الممتص أكبر، كان العكر أشد.

يمكن مقارنة هذه المعلومات بتصنيف عام لحالة البحيرة الغذائية وفقاً للمبيان في الجدول 5.14. يتضمن الجدول بحيرات تدعم نشاطاً حيوياً محدوداً (تعذية مائية ضعيفة جداً)، وأخريات تشهد نمواً شديداً للمتعضيات (فرط تغذية شديد). وبناء على بيانات الفوسفور، يمكن أن نرى أن خليج كويت قد انتقل خلال سنوات تطبيق إجراءات الرقابة من فئة فرط التعذية إلى فئة التعذية المعتدلة. ونمة في الجدول أيضاً إشارة إلى تحسينات (تقليلات) كبرى في إنتاج كتلة الحيوية بواسطة المتعضيات المكروية، مع أن التصنيف وفقاً لهذا المعيار يشير إلى فئات تختلف إلى حد ما عن تلك المحددة بمستويات الفوسفور.

الجدول 4.14 بيانات جودة الماء المتعلقة بفرط التغذية المائية في خليج كويت

القيم الوسطى خلال				
94-1991	89-1984	83-1978	77-1971	
30	38	41	52	الفوسفور الكلي ($\mu\text{g L}^{-1}$)
6.1	7.1	6.1	8.6	العوالق النباتية المكرورة
14	20	23	28	(mm L^{-1})
1.09	1.27	1.32	1.43	الكلورو فيل a ($\mu\text{g L}^{-1}$)
				دليل الضوء اضمحلال
				E_{APR} العمودي

الجدول 5.14 حالات التغذية في البحيرات^(*)، وتتضمن قيم خليج كويت قبل تطبيق القيود على الفوسفور (77-1971) وبعده (94-1991)

كلورو فيل a ($\mu\text{g L}^{-1}$)	الفوسفور الكلي ($\mu\text{g L}^{-1}$)	
1.0 >	4 >	شديدة ضعف التغذية
2.5-1.0	10-4	ضعيفة التغذية
8-2.5	35-10	معتدلة التغذية
14	30	خليج كويت 94-1991
25-8	100-35	مفرطة التغذية
28	52	خليج كويت 77-1971
25 <	100 <	شديدة فرط التغذية

Walter Rast and Marjorie Holland, “Eutrophication of Lakes and Reservoirs: A^(*) Framework for Making Management Decisions,” *Ambio*, vol. 17, no. 1 (1988), pp. 2-12.

من الجدول يتضح أن التغيرات التي حصلت في خليج كويت في السنوات التي تلت سنة تطبيق الإجراءات (1977) تدل على تحسن كبير قد حصل في جودة الماء، وهذا استنتاج تدعمه أنواع القياسات الأربع.

وثمة إدراك حالياً ينطوي على أن التحسينات الجديدة يجب أن تأخذ في الحسبان تحرك الفوسفور المترافق في الرواسب. يوجد هذا العنصر في الرواسب بوصفه واحداً من مكونات معادن رئيسية موجودة ضمن أكسيد حديد وألمنيوم مائية لامبتلورة مُمتازة على

سطوح معدنيات من قبيل الكلسيت والكوارتز، ومقترنة بمكون عضوي للراسب. وفي خليج كويينت، يقترن نحو 50-75% من فوسفور الرواسب بكرbones الكلسيوم و 20-40% منه موجود في الجزء العضوي. ويدل أن بعض فوسفور الصنف الآخر، وخاصة ذاك الذي يوجد في كتلة حيوية حية، يتصرف بالفاعلية من حيث استرجاع الفوسفور أو تحريره منها ليصبح بصيغ أكثر قابلية للانحلال في الماء. وتمكن إنتزيمات الفوسفات المتولدة داخلياً جراثيم معينة من معذنة الفوسفور العضوي، فيتحرر الأرثوفوسفات في الماء. ويقدر أن مقدار الفوسفور المسترجع منها يساوي نحو 36 كيلو غراماً يومياً في بداية الصيف، و72 كيلو غراماً في اليوم في أواخر الصيف حينما يكون تفكك الكتلة الحيوية المتراكمة في أوجه. إن هذه المقادير تزيد بعدة مرات على الـ 19 كيلو غراماً من الفوسفور التي يقدر أنها تتحرر حالياً من محطات معالجة مياه الفضلات التي تعمل في مناطق المدن على طول الخليج.

إذا حافظت عملية استرجاع الفوسفور من الرسوبيات على مستويات عالية منه في الخليج، فإن حتى التشريعات الشديدة الصرامة يمكن أن تكون ضعيفة التأثير المباشر في جودة الماء. لذا استقصيت طرائق أخرى يمكن أن تخفّ من أثر تحرر الفوسفور من الرواسب، ومنها تحسين تدفق الماء عبر الخليج بغية تنظيفه، وتجريف الرواسب الشديدة التلوث، وتقييد فوسفور سطح الرواسب بتغطيتها بمادة غير ملوثة. إلا أن جميع هذه الطرائق تواجه صعوبات عملية ومن غير المحتمل أن تلاقي استعمالاً واسع النطاق.

وقد أثبتت أن خروج الفوسفور من الرواسب في بحيرات العالم الأخرى يمثل وسيلة رئيسية لاستمرار فرط التغذية فيها عندما تقلص مستويات الفوسفور الوارد إليها من الخارج.

سؤال فرمي

قدر النسبة المئوية لانخفاض تركيز الفوسفور في مياه الفضلات غير المعالجة (الخام) التي يتوقع أن توجد في منطقة حضرية بعد إصدار تشريعات تتصل على أن جميع المنظفات يجب أن تكون خالية من الفوسفور.

النقطة الرئيسية 5.14 الفوسفور مغذٍّ هام للنباتات والمعضيات المкроوية. وحينما يوجد بكميات فائضة يساهم في فرط التغذية في التجمعات المائية. ويقوم كثير من كيمائه وتقانات الحد من مفاعيله على التأثيرات القوية المتبادلة فيما بينه وبين الغرويات البيئية المختلفة.

4.14 الوصف الكمي للأمتراز II

(Quantitative descriptions of adsorption II)

علاقة فرويندلش

ثمة علاقة ثانية لوصف الأمتراز على الغرويات البيئية هي علاقة فرويندلش التجريبية:

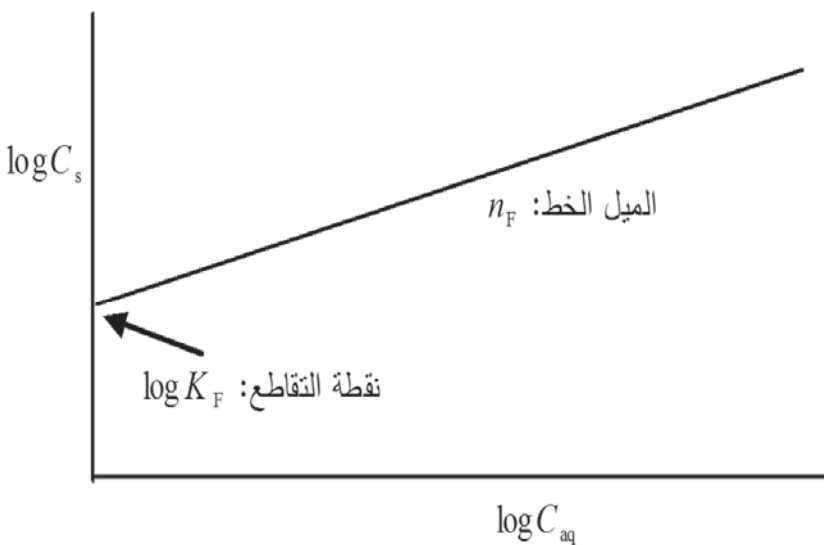
$$C_s = K_F C_{aq}^{n_F} \quad (14.14)$$

C_s هي الكمية التي تمتزها واحدة الكتلة مقدارها mol g^{-1} ، و C_{aq} هو تركيز المحلول في حالة التوازن مقداراً mol L^{-1} ، و K_F المقدار L g^{-1} و n_F العديم الواحدة هما ثابتاً فرويندلش التجربيان (عادة $n_F < 1$) (يمكن اختيار أي واحدة للكتلة أو الكمية لاستعمالها للتركيزين C_s و C_{aq} ، على أن تُستعمل نفس الوحدة لكل من المادة الصلبة والمحلول).

بغية جعل علاقة فرويندلش خطية، تُحول إلى علاقة لوغاريتمية:

$$\log C_s = \log K_F + n_F \log C_{aq} \quad (15.14)$$

ثم يُرسم مخطط بياني من النوع المبين في الشكل 14.14.



الشكل 14.14: علاقة فرويندليش الخطية. تتحدد قيمتا الثابتين K_F و n_F من تقاطع الخط المائل مع المحور الشاقولي وميله.

تختلف علاقة فرويندليش عن علاقة لانгиور من ناحية أنها لا تعتبر كل المواقع الموجودة على سطح الممترز متكافئة، بل إن الامتراز يصبح تدريجياً أكثر صعوبة مع ازدياد تراكم الجسيمات الممترزة. يضاف إلى ذلك أنها تفترض أنه عندما يُعطي السطح، يمكن استيعاب أجناس ممترزة إضافية. أي إن هذه العلاقة تتبعاً بامتراز متعدد الطبقات.

لا تتطوّي العلاقة على أي آلية معين للامتراز. وهي تجريبية محضة ووُجد أنها مُرضية تماماً في حالة الجزيئات الصغيرة الموجودة في مجال التركيز المنخفض جداً.

وقد حُددت قيمتا K_F و n_F لبعض الحالات الخاصة. ففي حالة تربة الغابة، وُجد¹ أن $K_F = 0.0324 \text{ L g}^{-1}$ و $n_F = 0.82$ للكادميوم. ومن هاتين القيمتين يمكننا حساب تركيز توازن الكادميوم الممترز بوجود محلول تركيزه يساوي $4.0 \mu\text{g L}^{-1}$.

R. C. Sidle and L. T. Kardos, "Adsorption of Copper, Zinc and Cadmium by a Forest Soil," *Journal of Environmental Quality*, vol. 5, (1977), pp. 313-317.

المثال 2.14 وصف امتراز الكادميوم بعلاقة فرويندليش

$$C_s = K_F C_{aq}^{n_F} \quad (14.14)$$

$$C_s = 0.0324 \text{ L g}^{-1} \times (4.0 \mu\text{g L}^{-1})^{0.82}$$

$$C_s = 0.10 \mu\text{g g}^{-1}$$

هذا هو تركيز الكادميوم الممترز في حالة التوازن مع محلول تركيزه يساوي $4.0 \mu\text{g L}^{-1}$.

واثمة مسألة مختلفة قليلاً هي حساب تركيز الكادميوم الذي يمترز 10 g من التربة في ظروف التوازن بدءاً بـ 1 L من محلول أيونات معدنية تركيزه يساوي $4.0 \mu\text{g L}^{-1}$.

المثال 3.14 امتراز الكادميوم من ماء يحتوي على مقدار محدود منه

في حالة التوازن:

$$C_{aq} = 4.0 - C_s$$

$$C_s = 0.0324 (4.0 - C_s)^{0.82}$$

إن الحل المباشر للمعادلة الأخيرة صعب عملياً، لذا يُجرى بطريقة التقريبات المتتالية. يمكن الانطلاق من تركيز الممترز الذي حسب آنفاً، أي $C_s = 0.10 \mu\text{g g}^{-1}$. ويمكن لأول تقدير لكتلة الكلية التي تمتز على 10 g من التربة أن يساوي $1.0 \mu\text{g}$ ، وتُطرح هذه القيمة من $4.0 \mu\text{g}$ الموجودة في محلول الأصلي الذي يساوي حجمه ليتراً واحداً.

$$C_{s1} = 0.0324 (4.0 - 1.0)^{0.82}$$

$$C_{s1} = 0.080 \mu\text{g g}^{-1}$$

أي إن الكتلة الكلية للكادميوم في 10 g من التربة تساوي $0.80 \mu\text{g}$. وبتكرار الإجرائية:

$$C_{s2} = 0.0324 (4.0 - 0.8)^{0.82}$$

$$C_{s2} = 0.084 \mu\text{g g}^{-1}$$

أي إن الكثافة الكلية للكادميوم في 10 غرام من التربة تساوي $0.084 \mu\text{g g}^{-1}$. وبتكرار الإجرائية مرة أخرى ينتج:

$$C_{s3} = 0.083 \mu\text{g g}^{-1}$$

وبتكرارها مرة أخرى ينتج:

$$C_{s4} = 0.083 \mu\text{g g}^{-1}$$

التي تمثل القيمة الصحيحة. إن تركيز الكادميوم الممترز في التربة يساوي $0.083 \mu\text{g g}^{-1}$ ، وببقى تركيز مقداره 3.2 ng L^{-1} في المحلول المتوازن.

5.14 توزُّع المواد العضوية المنحلة بين الماء والتربة أو الرواسب

(Partitioning of small organic solutes between water and soil or sediments)

(The distribution coefficient K_d)

معامل التوزُّع K_d

على غرار المواد الأخرى، تتوَّزع الجزيئات العضوية الصغيرة في الماء بين الطور المائي والطور الصلب، وترتبط مواد معينة على شكل غروبيات أو رسوبيات. وتتوفر علاقة فرويندليش غالباً وصفاً مقبولاً للتوزُّع في حالة التوازن، خاصة عندما تكون المادة العضوية المنحلة موجودة بتركيز منخفضة جداً، وهي أكثر الحالات شيوعاً. ضمن هذه الظروف، يمكن تقرير n_F في المعادلة $C_s = K_F C_{aq}^{n_F}$ بحيث تساوي 1. وهذا يتضمن أن جميع الواقع المسؤول عن الاحتفاظ بالجزيئات المنحلة متشابهة، وأن المادة الأولية المتبقية على السطح لا تعزّز أو تمنع مزيداً من الاحتفاظ بها. حينئذ تكتب العلاقة المعادلة على النحو التالي:

$$C_s = K_d C_{aq} \quad (16.14)$$

في هذه العلاقة، يمثل K_d معامل التوزُّع المبسط simplified distribution coefficient الذي يصف توزيع المادة المنحلة بين الماء والطور الصلب:

$$K_d = \frac{C_s}{C_{aq}} \quad (17.14)$$

تعتمد قيمة K_d على المادة العضوية المنحلة نفسها، وعلى الطبيعتين الفيزيائية والكيميائية للطور الصلب، وعلى خواص بيئية أخرى من قبيل درجة الحرارة وقوه المحلول الأيونية. وتعني القيمة الكبيرة K_d تأثيراً متبادلاً قوياً فيما بين الجنس المنحل والجنس الصلب. لكن المجال اللامتاهي لجميع الخواص الممكنة يجعل من المستحيل جدولنة قيم K_d بطريقة تمكن من استعمالها في الحالات المختلفة. لذا جرى تطوير موسطين على صلة بذلك يمكن استعمالهما للمواد العضوية المحايدة في المنظومات الجسيمية/المائية. وهذا الوسطان هما موسط تقسيم الأوكتانول والماء (K_{OW}) وموسط octanol/water partition coefficient يُستعملان لتقدير K_{OM} organic matter/water partition coefficient (الذين يُستعملان لتقدير مقدرة سطح معين على تناول (امتصاز sorption، وسوف نعرف ذلك لاحقاً) أجناس من المحلول المحيط به. ويُستعمل مهندسو البيئة وغيرهم ببيانات K_{OW} و K_{OM} لوصف حركية الملوثات العضوية التي من قبيل المبيدات الحشرية العضوية في منظومات التربة/الماء والرسوبيات/الماء والتنبؤ بها. وسوف نناقش هنا الأساس الكيميائي للموسطين K_{OM} وبعض تطبيقاتهما، ثم نُري طريقة استعمالهما لتقدير قيمة K_d .

امتصاز الأجناس العضوية من قبل المواد الصلبة الموجودة في البيئة

(Sorption of organic species by environmental solids)

ثمة عوامل مختلفة في البيئة المائية تحدّ كيفية توزُّع الجزيئات العضوية بين أن تكون في المحلول أو مُمتصَّزة sorbed على الغروانات الصلبة الموجودة في المحلول.

- المكوّنات المعدنية: تتضمن السطوح التي تشارك في الامتصاز سطوح أجناس لاعضوية من قبيل الأكسيد المائية والمعدنيات الصلصالية التي تحتوي على مجموعات هدروكسيل تمتد في المحلول المائي من الوجه المعدني. ويعتبر تركيب من قوى فان در فالس، وقوى تجاذب استقطابي محَرَّضة dipole-dipole force induced، وقوى تجاذب استقطابي dipole-dipole force، وروابط هdroوجينية (وقد أوردناها تبعاً لترتيب تزايد شداتها)، مسؤولاً عن ربط الأجناس بالسطح.

وحيثما كان ثمة ارتباط نوعي، اعتُبر احتفاظ السطوح المعدنية بالجزئيات العضوية الصغيرة هاماً. لكن الامتصاز يتصف في معظم الحالات بالضعف الشديد لأن ثمة تجاذباً قوياً بين المعدنيات والماء، ولأن الاحتفاظ بالمادة المنحلة يجب أن يتضمن في نفس الوقت إزاحة جزيئات الماء من السطح.

• **المكونات العضوية:** السطوح التي هي أكثر جذباً للعناصر الطبيعية هي تلك الخاصة بالجزئيات العضوية الطبيعية الكبيرة الموجودة في المواد الصلبة المعلقة والرسوبيات. وقد رأينا في الفصل الثاني عشر أن المادة العضوية تتضمن مواد دُبالية تُشتق من مصادر نباتية أو من متعضيات مكرمية. وتمتلك هذه المادة خواص استقطابية بسبب تفاعلاتها المتضمنة للأكسجين. إلا أن ثمة في المادة الدُبالية، الهامة أيضاً في السياق الحالي، مناطق هdroوكربونية رئيسية متوضعة ضمن الجزيء حيث لا تواجه المادة المنحلية غير المستقطبة سوى منافسة ضعيفة من جزيئات الماء المرتبطة سطحياً. لذا فإن الجزيئات المنحلية الصغيرة النفرة من الماء يمكن أن تتحل بفعالية ضمن الوسط الداخلي غير المائي. بهذا المعنى تصبح القوى الجاذبة أكثر من مجرد قوى سطحية، وتكون السيرورة أقرب إلى الامتصاص منها إلى الامتصاز. ولذا يكون المصطلح العام امتصاز (sorption) أكثر ملاءمة هنا.

ينبغي أن نذكر أيضاً أن المادة الدُبالية نفسها يمكن أن تكون مرتبطة بأطوار معدنية على شكل أغشية. ونظراً إلى انسداد السطح المعدني بذلك الغشاء وعدم تفاعله مباشرة مع مواد منحلة أخرى، فإن ذلك يؤكد أهمية تلك المادة العضوية في الامتصاز (الشكل 8.12). ويُحتفظ بالمادة الدُبالية على السطح بروابط هdroوجينية بين مجموعات السطح التي من قبيل SiOH^- والذرات الجاذبة للإلكترونات الموجودة في الجزيء العضوي، الذي لو لا ذلك لكان نفوراً من الماء.

ونتيجة لذلك، فإن المادة العضوية، الموجودة في الرسوبيات (أكانت معلقة أو راسبة) وفي التربة بنسبة تساوي ما لا يزيد على 1%， يمكن أن تهيمن على خواص الامتصاز الخاصة بالأجناس العضوية الصغيرة المحايدة، وتجعل إسهامات الجزء المعدني مهماً.

معاملات التوزُّع

(Distribution coefficients)

في الحالة العامة، وفيما يخصّ المواد العضوية والمعدنية التي تَمْتَزِّ، يُعطى تركيز التوازن للمادة في التربة أو الراسب C_s بالعلاقة:

$$C_s = f_{OM} \times C_{OM} + f_{MM} \times C_{MM} \quad (18.14)$$

و C_{OM} و C_{MM} هما تركيزاً المادة المنحلّة في المادة العضوية والمادة المعدنية، و f_{OM} و f_{MM} هما نسبة ذيئن المكوّنين في كامل التربة أو الراسب. وفي كثير من الحالات التي تتّشتمل على عضويات محابدة، يكون التركيز الخاص بالمادة المعدنية C_{MM} صغيراً إلى حدٍ يمكن من اختزال المعادلة إلى:

$$C_s = f_{OM} \times C_{OM} \quad (19.14)$$

تطوّي العلاقة الأخيرة على أنّ المادة العضوية المنحلّة التي تحفظ بها المادة الصلبة هي مادة عضوية كلياً.

معامل التوزُّع بين الأوكتانول والماء

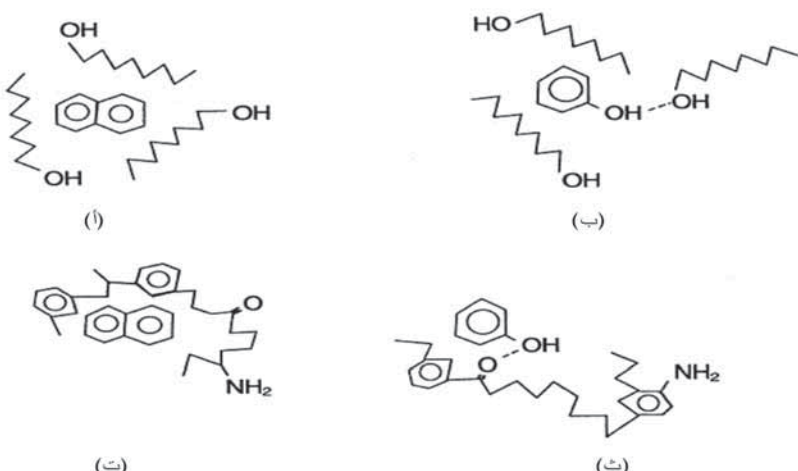
(The octanol–water partition coefficient K_{OW})

يمكّنا الآن الانتقال إلى تحرّي معاملات التوزُّع التي تُسّتعمل لوصف العلاقات بين الأجسام المنحلّة والمُمتّصة. الأوكتانول (في الواقع الأوكتانول المتعدد الجزيئات $\text{CH}_3(\text{CH}_2)_7\text{OH}$) هو مذيب أليف للدهون والماء amphiphilic، أي إنّه يتّصف بخواص ألفة الماء والنفور منه. بما يكون الماء قابلاً جداً للانحلال في المذيب (بنسبة مولية تساوي 0.25) في حين أنّ قابلية انحلال الأوكتانول المتعدد الجزيئات في الماء أقلّ كثيراً (نسبة مولية تساوي 10^{-5}). إنّ صفة ألفة الدهون والماء تعطي الأوكتانول المتعدد الجزيئات مقدرة على الحل لا تختلف عن تلك الخاصة بالغرويات الدبالية وغيرها من الغرويات العضوية الطبيعية (الشكل 15.14) من حيث إنّها تمتلك مقدرة على الاقتران بكلٍّ من المركبات المستقطبة وغير المستقطبة.

هنا يوفّر معامل التوزُّع بين الأوكتانول والماء K_{OW} أداة مفيدة للتنبؤ بسلوك توزُّع مادة عضوية نفورة من الماء بين الانحلال فيه والامتصاص من قبل مادة عضوية موجودة معه، هي الأوكتانول. يُعرّف المعامل K_{OW} بـ:

$$K_{\text{OW}} = \frac{C_{\text{o}}}{C_{\text{aq}}} \quad (20.14)$$

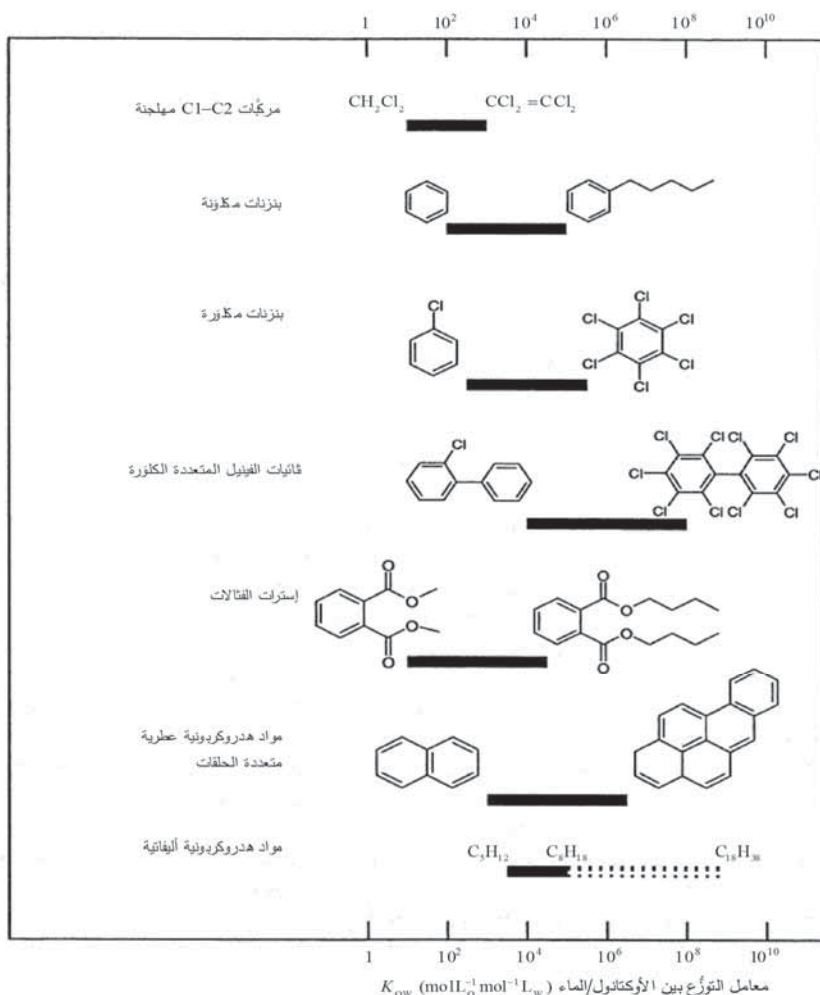
C_{o} هي قابلية الانحلال المولية للمادة في الأوكتانول في حالة التوازن، و C_{aq} هي قابلية الانحلال النظيرة في الماء. يُري الشكل 16.14 مجالات قيم K_{OW} للفئات المختلفة من المركبات العضوية (التركيبيّة عادة). ويغطي هذا المجال أكثر عشر مراتب كثيّر، ويمكن التنبؤ منه بعدة خصائص كمية. فقيمة K_{OW} الصغيرة، التي تفضل الطور المائي، من الخواص المميزة للكتلة المولية المنخفضة والأجناس التي تحتوي على الأكسجين، في حين أن المواد الهدروكربونية أو المركبات ذات نسب الكربون: أوكسجين كبيرة، وخاصة تلك ذات الكتلة المولية الكبيرة، تتصف بقيمة كبيرة لـ K_{OW} وتميل نحو الاقتران بالمادة العضوية المعلقة أو الراببة في البيئة المائية.



الشكل 15.14: تمثيل قابلية الأوكتانول المتعدد على جعل كل من (أ) الجزيئات غير المستقطبة (نافثاليين) و (ب) المستقطبة (فينول) قابلة للانحلال. و (ت) و (ث) هما تمثيلان مشابهان يُريان كيف أن جزءاً من جزيء دُبالي يمكن أن يتفاعل مع نفس الأجناس. ينزع الجزء النفوري من الماء من الأوكتانول والمادة الدُبالية إلى الاقتران بالمنحلات العضوية النفورة من الماء، في حين أن الرابط الهدروجيني والتاثيرات المتبادلة الأخرى تفضل التفاعل مع مجموعات مستقطبة يمكن أن تكون موجودة على تلك المنحلات.

باختصار، تتطوّي قيمة K_{OW} الكبيرة على نزوع المنحل العضوي إلى الاقتران بطور عضوي صلب، في حين أن القيمة الصغيرة توحّي بأن المنحل سوف يبقى في

المحلول. ويمكن تقدير معاملات تقسيم الأوكتانول والماء بالحساب، ويمكن أيضاً قياسها في التجارب المخبرية (انظر المسألة 10.14). وثمة جداول² لكثير من المركبات أيضاً. ويمكن استعمال K_{OW} بالمعنى النسبي من إجراء تباينات نوعية ومقارنات بخصوص السلوك البيئي لمركبات مختلفة.



الشكل 16.14: مجال قيم معامل تقسيم الأوكتانول/ماء لفئات من المركبات العضوية. اقتبس من: René P. Schwarzenbach, Philip M. Gschwend and Dieter M. Imboden, *Environmental Organic Chemistry* (New York: Wiley, 1993).

Y. B. Tewari [et al.], "Aqueous Solubility and Octanol/Water Partition Coefficient² of Organic Compounds at 25.0 °C," *Journal of Chemical and Engineering Data*, vol. 27 (1982), pp. 451-454.

عوامل التركيز الحيوي

(Bioconcentration factors)

التركيز الحيوي هو ظاهرة مفهومة على نطاق واسع تراكم بمحاجها جميع أنواع المتعضيات، من المتعضيات المكرورة حتى النباتات والدببة القطبية والحيتان، ملوثات كيميائية معينة في سُجها. وتتناول تلك المتعضيات الملوثات بالآيات مختلفة تعتمد على نوع المتعضي والمادة الكيميائية الملوثة. وفي البيئة المائية، تستخلص الأكلات المرشحة، ومنها الرخويات، المغذيات وكينونات كيميائية أخرى معها لا تستقلب وتتراكم عادة في اللحم الطري أو القوافع الصلبة. و تستطيع المتعضيات المكرورة والنباتات المائية والأسمك والحيوانات الأخرى التي تعيش في الماء أيضاً مراكمة المعادن والكيمياويات العضوية القابلة للانحلال في الماء. وأحد مصادر القلق هو أن الكيمياويات الممتدة يمكن أن تخضع إلى مزيد من المراكمة والتركيز من قبل أجذاب أخرى تستعمل المتعضيات الأصلية طعاماً لها. وفي النهاية، عند المستويات العليا من سلسلة الغذاء، يمكن لمقدار المادة الكيميائية المترادفة أن يكون كبيراً إلى حد السمية.

المصطلحات المستعملة لوصف تناول المتعضيات للكيمياويات

- تركيز حيوي. زيادة تركيز المادة الكيميائية ضمن المتعضي مقارنة بتركيزها في الوسط المحيط الذي تعيش فيه. على سبيل المثال، التركيز الزائد للملوث في الأسماك مقارنة بتركيزه في الماء.
- عامل التركيز الحيوي BCF. bioconcentration factor. يستعمل لتحديد مقدار تراكم الكيمياويات كمياً في المتعضيات. وهو يساوي نسبة تركيز الملوث في المتعضي إلى تركيزه في الوسط المحيط.
- التراكم الحيوي. سيرورات تناول المتعضي للملوثات والاحتفاظ بها بطرق متعددة. وهو يعتمد على معدل التناول مقابل معدل الإزالة (عبر البول أو البراز) وعلى تفكّك المادة الكيميائية بسيرورات الاستقلاب.
- التضخم الحيوي. سيرورة أو سلسلة من السيرورات التي تؤدي إلى تزايد تركيز المادة الكيميائية حتى مستويات فرط تغذية ضمن سلسلة الغذاء أو شبكته.

يتصف الكثير من المركبات المكلورة بالاستقرار الكيميائي والحيوي، وبائفلافل الدهون نسبياً. ولذا تكون عرضة للتراكم في نسج المتضاعفات الدهنية. على سبيل المثال، بُينت قياسات³ أجريت في عام 1989 في مصب نهر كلايد في غرب سกوتلندا لمركبات مكلورة مختلفة، ومنها شائطات الفينيل والمبيد الحشري ديلدرلين dieldrin والـ د.د.ت، أن تراكيزها في نسج حيوان بلح البحر الطيرية كانت أعلى بعده مراتب كبير من التراكيز الموجودة في ماء المحيط. وفيما يخص الـ د.د.ت، كان التركيز في الماء أقل من 1 ng L^{-1} ، في حين أن التركيز في حيوان بلح البحر وصل إلى $300 \mu\text{g Kg}^{-1}$. باستعمال أساس مشترك للكتلة نجد أن نسبة هاتين القيمتين تساوي 300 000، وتسمى هذه النسبة عامل التركيز الحيوي للتناول الـ د.د.ت من قبل بلح البحر من الماء.

ثمة عادة علاقة بين معامل توزُّع الأوكتانول/الماء وقيمة عامل التركيز الحيوي. ومن الواضح أن تلك العلاقة تقوم على فكرة أن الأوكتانول يستطيع حل المركبات الاليفية للدهون بطريقة يمكن أن تكون لها علاقة بمقدمة مشابهة يتصرف بها بعض أنواع النسيج الحيوي. وثمة مثال على ذلك في دراسة لملوثات عضوية كلورية مختلفة موجودة في الماء والأسماك والفقمة في بحيرة بيكال في شرق سيبيريا⁴.

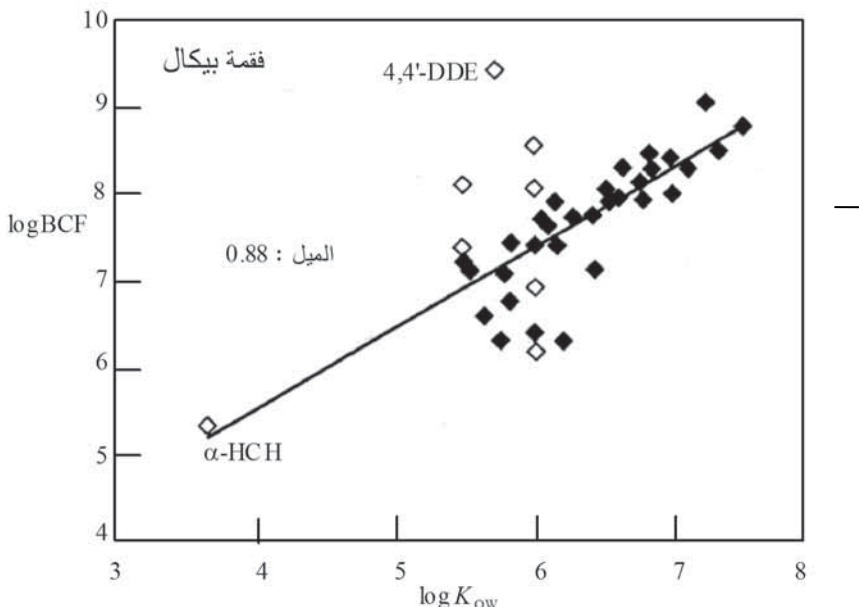
وتنصف المركبات المستقرة التي من قبيل الـ D.D.T والفينيلات المتعددة الكلورة بالتطاير إلى حد ما، وتستطيع الانتقال مسافات طويلة في الجو. ونتيجة لذلك تظهر في ماء المناطق التي لم تستعمل فيها تلك المركبات مستويات ملحوظة منها، ونظرًا إلى أنها نفورة من الماء، تراكم حيوياً حتى مستويات علياً في النسج الدهنية للحيوانات التي تعيش في ذلك الماء. إن قيم عامل التركيز الحيوي BCF المعطاة في المرجع المشار إليه هي نسبة تركيز ($g\ kg^{-1}$) المركبات المختلفة في دهن فقمة بيكل إلى تركيزها ($g\ L^{-1}$) في الماء المحيط بها. وقد لوحظ ترابط معقول بين قيم $\log K_{OW}$ الموجودة في الجداول وقيم $\log BCF$ الخاصة بطيق واسع من العضويات الكلورية (الشكل 17.14). وتفيد هذا الترابطات في تقدير التناول الحيوي للمركبات المُهْلِجنة الأخرى التي تتوفّر قيم K_{OW} لها. إلا أن ثمة قيوداً على مثل هذا الإجراء. يتبيّن من الشكل أن قيمة BCF لبعض

³ Andrew Porteous, *Dictionary of Environmental Science and Technology* (Chichester; New York; Wiley, 1992).

J. R. Kuklick [et al], "Organochlorines in the Water and Biota of Lake Baikal,⁴ Siberia," *Environmental Science and Technology*, vol. 28 (1994), p. 37.

المركيبات ليست محددة جيداً بواسطة الترابط. فيما يخص الـ 4,4'-DDE ، تساوي قيمة BCF المتنبأ بها نحو 10^7 ، في حين أن القيمة التجريبية تقارب 10^9 .

لكن على وجه التقرير، يصبح التركيز الحيوي للجزيئات العضوية الصغيرة هاماً ومصدراً للقلق عندما تزيد قيمة BCF على 10000.



الشكل 17.14: الترابط بين معامل توزيع الأوكتانول والماء وعامل التركيز الحيوي في فقمة بحيرة بيكار.

معاملات توزيع أخرى تُستعمل لوصف التوزُّعات البيئية

(Other partition coefficients used to describe environmental distributions)

بغية تطوير نهج مفيد أكثر مباشرة ملائم لوصف سلوك المركبات العضوية في منظومات الماء والجسيمات الطبيعية، جرى تعريف معامل تقسيم آخر هو معامل التوزُّع بين المادة العضوية والماء K_{OM} . ووفقاً لما ذكرناه آنفاً بخصوص المنحلات العضوية المحايدة، تكون الجسيمات العضوية عادة أعلى أهمية بكثير من المواد المعدنية من حيث إزالة هذه المنحلات من محلول.

وقد رأينا سابقاً أن تبسيطاً لمعادلة فرويندلش يعطي علاقة تصف التوزُّع بين المادة الصلبة والماء من حولها:

$$K_d = \frac{C_s}{C_{aq}} \quad (17.14)$$

C_s هو التركيز في المادة الصلبة مقداراً بـ mol Kg^{-1} ، و C_{aq} التركيز في المحلول المائي مقدراً بـ mol L^{-1} . وفي الحالات التي يكون فيها المكون العضوي للطور الصلب المساهم الرئيسي الوحيد في استهلاك المادة المنحلة، يكون $C_s = f_{OM} \times C_{OM}$ ، وتصبح العلاقة 17.14:

$$K_d = \frac{C_{OM}}{C_{aq}} \times f_{OM} \quad (21.14)$$

يمكننا الآن تعريف معامل توزيع جيد بين الماء والمادة العضوية الطبيعية NOM في التربة أو الراسب أو المادة المعلقة:

$$K_{OM} = \frac{C_{OM}}{C_{aq}} \quad (22.14)$$

لذا يكون:

$$K_d = f_{OM} \times K_{OM} \quad (23.14)$$

ومن العلاقة 17.14:

$$C_s = f_{OM} \times K_{OM} \times C_{aq} \quad (24.14)$$

يوجد لكل تركيب محدد من التربة (أو الراسب) والمادة العضوية المنحلة فيها قيمة لـ K_d خاصة به. إلا أنه تبين أن قيم K_{OM} الخاصة بكيماويات معينة، ثابتة نسبياً (ضمن حدود ± 0.3 من واحدة $\log K_{OM}$) لأنواع كثيرة مختلفة من الرواسب والترابة. وهذا يؤكّد وجود درجة كبيرة من التشابه في طبيعة المادة العضوية الصلبة، التي هي بمعظمها مادة دُبالية، الموجودة في كثير من الحالات البيئية. لذا من المفيد جدولنة قيم K_{OM} وإعلانها لأنّه يمكن تطبيقها في كثير من الحالات في العالم. والمثال التالي يوضح بعض السمات المفيدة لهذه المفاهيم.

المثال 4.14 العلاقة بين K_{d} و K_{OM}

وُجِدَ أن قيمة K_{OM} الخاصة ببارا ثائي كلور البنزن p-dichlorobenzene تساوي نحو 630. ويمكن حساب معامل التوزُّع لترية تحتوي على 1.6% من مادة عضوية وفقاً لما يلي:

$$K_{\text{d}} = f_{\text{OM}} \times K_{\text{OM}}$$

$$K_{\text{d}} = (1.6/100) \times 630 = 0.016 \times 630$$

$$K_{\text{d}} = 10$$

هذا يعني أنه إذا انسكب 100 لیتر من ماء يحتوي على 5 ppm من ثائي كلور البنزن على تربة جافة حجمها يساوي 0.2 m^3 ، توزُّع الماء في حالة التوازن وفقاً للحساب التالي.

المثال 4.14 توزيع ثائي كلور البنزن بين التربة والماء الموجود فيها

تساوي كتلة ثائي كلور البنزين: $5 \text{ mg L}^{-1} \times 100 \text{ L} = 500 \text{ mg}$

وتساوي كتلة التربة: $0.2 \text{ m}^3 \times 1200 \text{ kg m}^{-3} = 240 \text{ kg}$

(تساوي كثافة التربة عادة 1200 kg m^{-3} . انظر الفصل 18.)

إذا كانت كتلة ثائي كلور البنزن في التربة تساوي بعد التوازن X مقدّرة بـ mg , نتج:

$$K_{\text{d}} = \frac{C_s}{C_{\text{aq}}} = \frac{X / 240}{(500 - X) / 100} = 10$$

$$X = 480 \text{ mg}$$

لذا يُمْتَر 480 mg في التربة ويكون تركيز ثائي كلور البنزين فيها:
$$480 \text{ mg} \div 240 \text{ kg} = 2.0 \text{ ppm}$$

ويبقى 20 mg في الماء، ويكون تركيز ثائي كلور البنزين فيه:
$$20 \text{ mg} \div 100 \text{ L} = 0.20 \text{ ppm}$$

وفي حالة انسكاب الماء على تربة مختلفة تحتوي على 2.5% من مادة عضوية،
يصبح $K_d = 16$ ، ويصبح تركيز ثائي كلور البنزن في التربة 2.0 ppm، وفي الماء
 0.13 ppm .

لقد أشرنا آنفًا حين مناقشة وظيفة K_{OW} أن الأوكتانول يتصف بمعنى ما بخواص
تجعل منه ممثلاً جيداً للمادة الدُّبالية في منظومة الماء والجسيمات. لذا يمكن أن نتوقع
وجود علاقة بين K_{OM} و K_{OW} . وقد جرى وضع علاقات لوغاريتمية تجريبياً⁵ بينهما
من الصيغة التالية:

$$\log K_{OM} = a \log K_{OW} + b \quad (25.14)$$

وربما كان من المفاجئ أن تُري صيغة واحدة من المعادلة 25.14 ترابطًا جيداً
بين موسطين لطيف واسع من الأصناف الكيميائية. وقد استعمل كاريكهوف⁵
(Karickhoff) هذه العلاقة مع الثابتين المبيّنين في العلاقة التالية:

$$\log K_{OM} = 0.82 \log K_{OW} + 0.14 \quad (26.14)$$

من أجل مواد هdroوكربونية عطرية متنوعة، ومواد هdroوكربونية مُكلورة،
وتريازين الكلور chloro-S-triazine، و الفينيلوبات phenylureas. وكانت قيمة
معامل الترابط عموماً $r^2 = 0.93$. حتى إنه يمكن إيجاد ترابط أفضل حين استعمال
معادلة ذات ثابتين مختلفين لكل صنف من المركبات.

Samuel W. Karickhoff, “Semi-empirical Estimation of Sorption of Hydrophobic Pollutants on Natural Sediments and Soils,” *Chemosphere*, vol. 10, no. 8 (1981), pp. 833-846.⁵

النقطة الرئيسية 6.14 المعادلة الثانية التي تصف الامتازار هي علاقة فرويندليش التي تُستعمل غالباً لوصف احتفاظ غرويات التربة والرواسب والماء بالجزيئات العضوية الصغيرة. وقد أدى تبسيط علاقة فرويندليش إلى تعريف لعدد من ثوابت التوزُّع في حالة التوازن منها K_d و K_{OM} و K_{OW} .

6.14 المادة الغروية في البيئة الطبيعية

(Colloidal material in the natural environment)

ثمة تنوع كبير من المكوّنات الغروية في البيئات المختلفة. وتتصف بعض الغرويات بتوزُّع واسع المجال في شتى أنحاء العالم. وتتكوّن غرويات أخرى ضمن ظروف خاصة، ووجودها هو دليل قاطع على تلك الظروف.

الغرويات التي تتكوّن ضمن ظروف بيئية معينة

(Colloids formed under specific environmental conditions)

- بيئة قيمة عامل النشاط الإلكتروني (pE) العالية. ينحل الحديد والمنغنيز في الماء ضمن ظروف الاختزال على شكل حديد (II) ومنغنيز (II)، ضمن الظروف المؤكسدة (pE عالية). إلا أن هذين العنصرين يتآكسدان لتكونين الغروانيين $MnO_2 \cdot xH_2O$ و $Fe_2O_3 \cdot xH_2O$ اللذين يمكن أن يبقيا معلقين أو يتربسان تدريجياً لتكونين راسب. وفي المحيطات، تحصل هذه الظاهرة عند فتحات ماء ساخن تُطلق دفقةً من سائل ذي محتوى كبير من الحديد والمنغنيز المرجعين. وعندما يدخل هذان الجنسان بيئة غنية بالأكسجين، تتحوّل المعدنيات غير القابلة للانحلال إلى غرويات تترسب في النهاية وتتدخل في بنية الراسب. وفي البحيرات والأنهار، تُشقق مقدار صغيرة من الحديد المرجع من مصادر مختلفة، منها مخلفات المناجم السائلة وفضلات عمليات التقليب ومعالجة المعدنيات. وفي البيئة المائية المؤكسدة، تتكوّن ثانية الأكسيد المائية الغروية.

- بيئة قيمة pE المنخفضة. ضمن ظروف الإرجاع، وخاصة في مياه البحر، تحصل سيرورة هي من حيث الجوهر معكوس السيرورة المذكورة آنفًا. تتضمن هذه البيئات رواسب في المياه العميقة حيث يكون المصدر الوحيد للأكسجين في الماء مجاوراً مباشرة لسطح الراسب. وإذا احتوى الراسب على مواد مُرجة من قبل المواد العضوية، استهلك الأكسجين وأصبحت البيئة فقيرة به. فترجع أكسيد الحديد (III) والمنغنيز (IV) غير القابلة للانحلال في الماء إلى الحديد (II) والمنغنيز (II)، وهما أشد قابلية للانحلال في الماء. وتُرجع في نفس الوقت الكبريتات الوفيرة في مياه البحر، والموجودة بمقادير أقل في الماء العذب، إلى كبريتيد. ونتيجة لهاتين السيرورتين المتزامنتين، تترسب كبريتيدات الحديد والمنغنيز الغروية من المحلول، ولذا توجد في الرواسب الفقيرة بالأكسجين. أما تفاعلات الإرجاع فهي من منشأ حيوي مكروي، وسوف نناشرها في الفصل القادم.
- بيئة قيمة pH المنخفضة. عندما تلتقي المياه التي تحتوي على مادة عضوية منحلة مع بيئة حمضية، يتربس حمض الذيل غير القابل للانحلال في الحموض من المحلول على شكل راسب غروي. أما الرواسب التي تترسب في حالات أخرى فتحتوي على مادة عضوية بكيميات وتركيب شديدة الاختلاف. وفي البحيرات ومناطق سواحل المحيطات، يمكن للرواسب أن تحتوي على ما بين 1% وأكثر من 20% من المادة العضوية التي يأتي كثير منها على شكل مادة جسيمية من مصادر على اليابسة. وتوجد منها مقادير أقل مطمورة ضمن رواسب أعماق المحيطات. وت تكون مركبات عضوية في الماء أيضاً. ويعتمد نمو كل من المتعضيات المكروية والمتتعضيات التي هي أكبر على المغذيات والطاقة المتولدة من مكونات منحلة في الماء ومن ضوء الشمس. وبعد اكتمال دورة حياة المادة العضوية المتبقية، تكون جزءاً من الجسيمات التي تبقى معلقة أو تغوص إلى قعر البحيرة أو المحيط. وفي أثناء مرورها عبر عمود الماء وفي أثناء وجودها في الرواسب، يحصل تفكك وإعادة تركيب فت تكون مركبات أخرى، منها المكافئات المائية للمادة الذبابية الموجودة على اليابسة. وغالباً ما يمكن تحديد أصل المواد الذبابية الموجودة في الرواسب لأن مادة اليابسة، على سبيل المثال، تحتوي على جزء كبير من الوحدات الجزئية العطرية، وهي أشد أكسدة، ولذا تحتوي على

تركيبٌ من المجموعات الوظيفية الحمضية أعلى مما تحتوي عليه المادة الدُّبالية المتكوِّنة محلياً في البيئة المائية (وخاصَّةً البحريَّة).

- بيئة قيمة pH العالية. تُشاهد كربونات الكالسيوم غالباً على شكل غروانات في البيئة القلوية، ومنها تلك المؤقتة الوجود.
- يوضُّح المثال التالي آلية تكوُّن بها مادة من هذا القبيل.

المثال 6.14 قابلية احلال كربونات الكالسيوم في الماء

يساوي عامل حموضة ماء ضحل مفرط التغذية pH=7.20، وفيه $[Ca^{2+}] = 1.5 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$ و $[HCO_3^-] = 1.06 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$. وهذه خواص مميزة للبحيرات الموجودة في مناطق تحتوي فيها القاعدة الصخرية والرواسب على حجر الجير. ضمن هذه الظروف:

$$[CO_3^{2-}] = \frac{K_{a2} \times [HCO_3^-]}{[H^+]} = \frac{4.7 \times 10^{-11} \times 1.06 \times 10^{-3}}{6.3 \times 10^{-8}} = 7.9 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$$

وتتساوى حصيلة التفاعل:

$$Q_{sp} = [Ca^{2+}][CO_3^{2-}] = 7.9 \times 10^{-7} \times 1.5 \times 10^{-3} = 1.2 \times 10^{-9}$$

وهي أقل من $K_{sp} = 5 \times 10^{-9}$. ونظراً إلى أن حصيلة التفاعل أصغر من ناتج الانحلال، فإن ذلك يدل على أن $CaCO_3$ قابلة للانحلال بقدر كاف لعدم ترسُّبها.

يبلغ إنتاج الكثلة الحيوية في البحيرات المفرطة التغذية (معبراً عنه بكمية الكربون الموجودة فيها) في أيام الشمس الساطعة غالباً نحو $1000-2000 \text{ mg Carbon m}^{-2} \text{ d}^{-1}$. افترض أن معدل الإنتاج حالياً يساوي $1700 \text{ mg Carbon m}^{-2} \text{ d}^{-1}$. وافتراض أن هذا

الإنتاج يحصل في الخمسين سنتيمتراً العليا من عمود الماء حيث تكون أشعة الشمس أشد ما يمكن.

عند $pH = 7.20$ ، يكون معظم الكربونات بصيغة كربونات الهدروجين، ويمكن وصف التركيب الضوئي الطحلبي بالتفاعل التالي:



المثال 7.14 مفعول التركيب الضوئي في قابلية كربونات الكالسيوم للإحلال

في أثناء عملية التركيب الضوئي ضمن الحجم المعروف آنفًا (أي حجم الخمسين سنتيمتراً العليا من عمود الماء المساوي $1\text{m}^2 \times 0.5\text{m}$)، يساوي مقدار كربونات الهدروجين المستهلكة (أيونات الهدروكسيد الناتجة) :

$$1700\text{ mg} \times 1 \times 10^{-3} \text{ g mg}^{-1} / 12 \text{ g mol}^{-1} = 0.142 \text{ mol}$$

لذا تساوي تغييرات التركيز المولي لهذين الجنسين:

$$0.142 \text{ mol} / 500 \text{ L} = 2.8 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

وبغية تحديد كيفية تأثير ذلك في كيمياء الماء، علينا حساب تركيز الأجناس الأخرى قبل وبعد إنتاج الكتلة الحيوية:

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 6.3 \times 10^{-8} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{HCO}_3^-] = 1.06 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{CO}_2] = \frac{[\text{H}_3\text{O}^+][\text{HCO}_3^-]}{K_{\text{a}1}} = \frac{6.3 \times 10^{-8} \times 1.06 \times 10^{-3}}{4.5 \times 10^{-7}}$$

$$= 1.5 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

ومن المثال 6.14،

$$[\text{CO}_3^{2-}] = 7.9 \times 10^{-7} \text{ mol L}^{-1}$$

لقد استهلك $2.8 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$ من كربونات الهروجين، أما $2.8 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$ من الهروكسيد الناتج فهي كافية للتفاعل مع جميع ثاني أكسيد الكربون المائي وإنتاج كمية مكافئة من كربونات الهروجين. وتحول الكمية الإضافية التي تساوي $1.3 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$ من الهروكسيد نفس المقدار من كربونات الهروجين إلى كربونات. وتكون النتيجة النهائية لهذه التفاعلات ما يلي:

$$[\text{CO}_3^{2-}] = 1.3 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{HCO}_3^-] = 1.06 \times 10^{-3} - 2.8 \times 10^{-4} + 1.5 \times 10^{-4} - 1.3 \times 10^{-4}$$

$$= 8.0 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{H}_3\text{O}^+] = \frac{[\text{HCO}_3^-]K_{a2}}{[\text{CO}_3^{2-}]} = \frac{8 \times 10^{-4} \times 4.7 \times 10^{-11}}{1.3 \times 10^{-4}}$$

$$= 2.9 \times 10^{-10} \text{ mol L}^{-1}$$

وهذه قيمة توافق قيمة pH تساوي 9.54. وضمن الظروف الجديدة:

$$Q_{sp} = 1.3 \times 10^{-4} \times 1.5 \times 10^{-3}$$

$$= 2.0 \times 10^{-7}$$

أي إن $Q_{sp} > 5 \times 10^{-9} = K_{sp}$. ونظرًا إلى تجاوز الناتج من كربونات الكالسيوم الآن ما يمكن أن ينحل في الماء، فإن كربونات الكالسيوم غير المنحلة تترسب من الماء.

هذه هي السيرورة الكيميائية الحيوية الجيولوجية التي تتكون بواسطتها كميات كبيرة الكلسait الغروية في البحيرات وتصبح في النهاية ركاماً ضخماً من حجر الجير الراسب.

تقرن هذه الظاهرة بتركيب الكثلة الحيوية في الماء أثناء النهار. وهي، إضافة إلى إدخالها تبدلات في كيماء الكربونات، ترفع قيمة pH كثيراً. وفي الليل لا يحصل تركيب ضوئي وتتحفظ قيمة pH، ويكون تفكك كربونات الكالسيوم حينئذ بطبيأ، ولذا يبقى معظمها معلقاً أو يترسب إلى القاع.

ويؤدي ترسب بقايا (حطام) بعض العوالق، وإلى حد أقل عظام الأسماك وقوافع القشريات، إلى تكون كربونات الكالسيوم والسليكا ومقادير صغيرة من المعادن الأخرى.

النقطة الرئيسية 7.14 تأتي المادة الغروية الموجودة في الماء من مصادر على اليابسة أو تكون محلياً. وقد شوهد تنوع من تركيب الغروانات تبعاً للبيئة التي تكونت فيها.

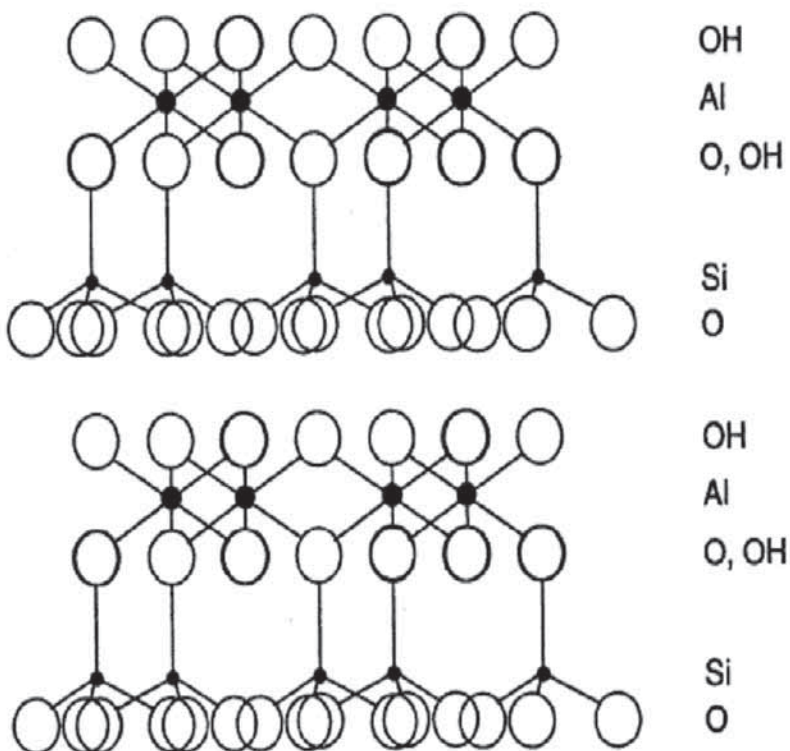
(Clay minerals)

معدنيات الصلصال

تكونت أنواع الغروانات الأربع المذكورة، وهي أكسيد الحديد والمنغنيز المميّة ومعدنيات الكبريتيد والمادة العضوية ومعدنيات الكربونات، في بيئات معينة، وما زالت تتكون فيها، إلا أن ثمة فئة خامسة من الغروانات موزعة على نطاق واسع في كل مكان من العالم تقريباً. وتتألف هذه الفئة من معدنيات الصلصال التي تمثل مجموعة من معدنيات سليكات الألمنيوم ذات البنية الشبكية الطبقية. وهذه المجموعة برمتها هي نواتج تكونت بفعل العوامل الجوية السطحية الفيزيائية والكيميائية في المعدنيات الرئيسية. ومنشئها هو اليابسة عادة، وهي تنتقل إلى البيئات المائية على شكل مادة متقطعة بواسطة المياه الجارية أو الريح أو الأنهر الجليدية.

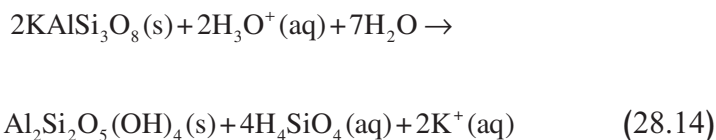
تنصف المعدنيات الصلصالية (التي تسمى أيضاً السليكات الصفيحية) بسمة بنوية مشتركة هي رباعي وجوه SiO_4 مرتبطة معاً في بنية

مستوية بثلاث من ذرات الأكسجين. والصفحة المتكونة بهذه الطريقة ترتبط بعدها، بواسطة ذرة أكسجين إضافية، مع وحدات ثمانية الوجوه من الألمنيوم التي تحيط بها ست مجموعات من الأكسجين أو الهيدروكسيل. وتكون الطبقات الرباعية والثمانية الوجه معاً ما يُسمى بنية طبقية 1:1 من الصلصال المعدني. وهذه بنية مميزة لعدة معدنيات صلصالية منها الكاولينيت (الشكل 18.14).



الشكل 18.14: البنية البلورية للكاولينيت. تتتألف كل صفيحة من رباعي وجه سليكون-أكسجين مرتبط مع طرف صفيحة ثماني وجه الألمنيوم-أكسجين لتكون طبقة 1:1. وتصطف رباعيات الوجه على شكل أزواج، وتوصف الصفيحة بأنها من نوع ثاني رباعيات الوجه. والمسافة بين صفيحتين في الكاولينيت تساوي نحو 0.7 نانو متر.

يوجد الكاولينيات وغيره من المعدنيات الصلصالية، التي تجم عن عوامل الحت الطبيعية في المعدنيات الرئيسية، غالباً في الماء والرواسب والتربة، ويوجد أيضاً على شكل جسيمات صغيرة جداً ضمن مجال مقاسات الغروانات. ويشتق الكاولينيات من فلسبار الأورتوكلاز (orthoclase feldspar) في التفاعل التالي الذي يمثل سيرورة شديدة البطء لا تحصل إلا على مدى أحقاب جيولوجية:



في هذه المعادلة، يمثل KAlSi_3O_8 الأورتوكلاز، ويمثل $\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_5(\text{OH})_4$ الكاولينيات. يُزال H_4SiO_4 وبasisطة محلول أثناء سيرورة الحت الطبيعية.

تنشأ مقدرة الكاولينيات على الامتزاز الكهرساكن من شحنته السالبة التي تجم عن عاملين:

- ترك الروابط المكسورة على حوف الوحدات ذرات أكسجين مع شحنة سالبة زائدة قيمتها تابعة لعدد تلك الذرات المكشوفة، ويعتمد ذلك العدد على مقاس جسيم الصالصال.
- والمصدر الثاني، وهو أقل أهمية عادة، هو نقُوك مجموعات OH^- تتوضَّع في الطبقة الثمانية الوجوه. وهذه ظاهرة تعتمد على قيمة pH .

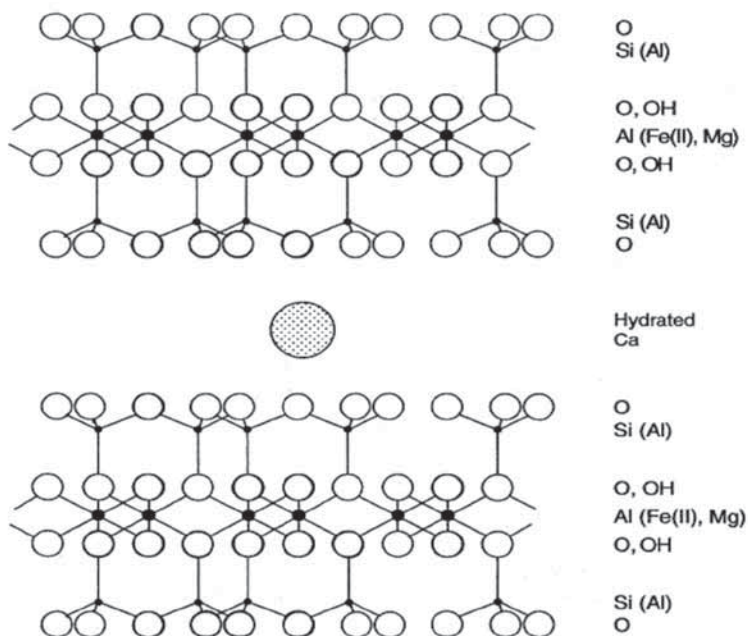
وتنوازن الشحنات السالبة المتولدة بهاتين الطريقتين بأيونات موجبة تُمسك بها قوى كهرساكنة عند سطح المادة المعدنية في محلول المحيط بها، وتقع مقدرة الكاولينيات الكلية على مبادلة الشحنات الموجبة (CEC) في المجال $3-15 \text{ cmol}(\text{+}) \text{ kg}^{-1}$.

أما المادة المعدنية الصلصالية الثانية فهي المونتموريُّنات (montmorillonite) (تسمى سمكتيات smectite)، وهي واحدة من فئة السليكات الصفيحية 2:1 (الشكل 19.14). وقد سميت هذه الفئة بهذا الاسم لأن الطبقات تتتألف من صفيحة الألمنيوم ثمانية الوجوه محشورة بين صفيحتي سليكا رباعيتي الوجوه. وتتكون شحنة سالبة على المونتموريُّنات بالعاملين المذكورين آنفًا، إضافة إلى عامل ثالث مهمين أيضًا:

- تجم كمية كبيرة من الشحنة السالبة عن التعويض بالألمنيوم عن ذرات السليكون في الطبقات الرباعية الوجه، وهو تعويض يحصل بقدر محدود ويتصف بأنه متماثل الشكل، وبالتحديد (II) أو المنغيفيز عن الألمنيوم في الطبقة الثمانية الوجه الذي يحصل بقدر كبير. والنتيجة النهائية لهذه التعويضات، بثلاثة أيونات موجبة عن أربعة أيونات موجبة وبأيونين موجبين عن ثلاثة أيونات موجبة، هي تقليص الشحنة الموجبة، أي زيادة الشحنة السالبة. ونظراً إلى أن كثيراً من هذه الشحنة السالبة متواضع داخل الطبقة 2:1، فإن الأيونات الموجبة التي توازنها ممسوكة على نحو ضعيف عند السطح، ولذا تكون سهلة المبادلة.

إن مقدرة المونتموريُّنات على مبادلة الشحنات الموجبة CEC كبيرة جداً، وهي تغطي مجالاً يساوي $80-150 \text{ cmol}(\text{+})\text{kg}^{-1}$ (الشكل 19.14). ثمة ملخص لبني وخصائص هذه المعدنيات الصلصالية وغيرها في الشكل 20.14.

ويتضمن الجدول 6.14 قيم CEC للغرويات البيئية المختلفة، ومنها المعدنيات الصلصالية. والقيم المعطاة ضمن حاصلتين هي قيم وسطى يمكن أن تستعمل في إجراء تقديرات خشنة لمقدرة مبادلة الأيونات الموجبة لعينات معينة. لا حظ أن قيم CEC الواردة في الجدول تتطابق على المادة الصلبة ذات المقاس الغرواني، أما إسهام المواد ذات المقاس الأكبر في خواص المبادلة.



الشكل 19.14: البنية البلورية للمونتموريلنایت. تتتألف الصفيحة 1:2 من صفيحة ثانية ثمانية الوجوه محشورة ضمن صفيحتين رباعيتي الوجوه. ثمة درجة كبيرة من تعويض أيونين موجبين عن Al^{+3} في الصفيحة الثمانية الوجوه، وهذا ما يؤدي إلى ظهور شحنة سالبة كبيرة في الصلصال. وتمكن المسافة الكبيرة بين الطبقات الإفرادية (~ 1.4 nm) الأيونات الموجبة الممبيحة، التي من قبيل الكالسيوم، من المبادلة بسهولة.

الجدول 6.14 المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة (CEC) لمواد بيئية مختلفة ذات مقاس غرواني (*)

المادة	مجال CEC (القيمة الوسطى) (cmol (+) kg ⁻¹)
كالولينایت	(8) 15-3
hallosite	(8) 10-4
مونتموريلنایت	(100) 150-80
كلوريت	(25) 40-10
فرميكيات vermiculite	(125) 150-100

4~	أكسيد حديد وألمنيوم مائية
(2) 2-1	سليلات الكالسيوم
(2) 2-1	كوارتن
(200) 500-150	مادة عضوية

(*) معظم القيم من:

Peter W. Birkeland, *Pedology, Weathering, and Gomorphological Research* (New York: Oxford University Press, 1974).

المثال 8.14 حساب قيمة CEC الكلية لراسب

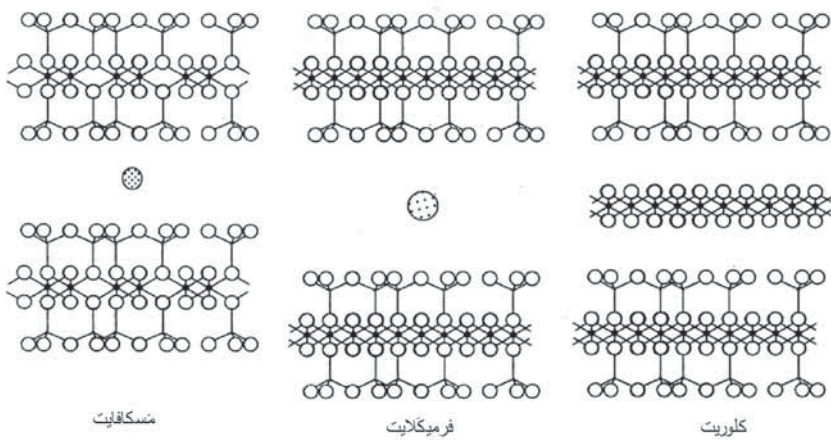
تحتوي مادة رسوبية على 8% من مادة عضوية وعلى 41% من معدنيات صلصالية. وتتكون المعدنيات الصلصالية من 70% من الكاولينيت و30% من الكلوريت. ويمكن تقدير قيمة CEC الكلية وفق ما يلي:

$$0.08 \times 200 + 0.41 \times 0.70 \times 8 + 0.41 \times 0.30 \times 25 = 21 \text{ cmol}(+) \text{ kg}^{-1}$$

أخذت قيم CEC الإفرادية من الجدول 6.14: 200 للمادة العضوية، و8 للكاولينيت، و25 الكلوريت.

افتُرض في هذا الحساب التقريري أن كل مكوّن من مكوّنات الراسب يُسهم في خواص مبادلة الأيونات الموجبة منفرداً، في حين أنه من المعروف أن التأثيرات المتبادلة فيما بين تلك المكوّنات يمكن أن تغير هذه الخواص.

النقطة الرئيسية 8.14 المعدنيات الصلصالية هي صنف من معدنيات السليلات الغروية يوجد معلقاً في الماء والتربة والروابط. وإحدى خواص المعدنيات الصلصالية الهامة هي مقتراها على مبادلة الأيونات الموجبة التي تُحدّد كمياً بالقياس.



الشكل 20.14: البنية البلورية لثلاثة معادن صلصالية. يشابه المسكافايت muscovite المونتموريٹنait، إلا أنه يحصل فيه تعويض أكثر بـ Al^{3+} عن Si^{4+} في الصفيحة الرباعية الوجوه، وتعويض أقل كثيراً في الصفيحة الثمانية الوجوه. ونتيجة لذلك، تُحتجز الأيونات الموجبة الداخلية التي من قبيل البوتاسيوم، وتكون المسافة فيما بين الطبقات أصغر (~1.0 nm)، ولا ينفع الصلصال بسهولة حين تبليله. والفرميكلait vermiculite يشابه أيضاً المونتموريٹنait. وصفائحه الثمانية الوجوه هي من النوعين: ثانوي وثلاثي ثانوي الوجوه. أما المسافة فيما بين طبقاته فهي كبيرة (~1.3 nm)، ويمكن مبادلة أيوناته الموجبة المميهة بسهولة. والكلوريت هو معادن صلصالي ذو طبقة ثلاثة ثمانية الوجوه محشورة بين طبقتي 2:1 عاديتين. وتساوي المسافة بين طبقي 2:1 متجاورتين (~1.4 nm).

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

- Chiou, Cary T. *Partition and Adsorption of Organic Contaminants in Environmental Systems*. Chichester: John Wiley and Sons, 2002.
- Lyman, Warren J., William F. Reehl and David H. Rosenblatt. *Handbook of Chemical Property Estimation Methods*. Washington, DC: American Chemical Society, 1990.

3. Macdonald, R., D. Mackay, and B. Hickie. "Contaminant Amplification in the Environment," *Environmental Science and Technology*, vol. 36 (2002), p. 457 A.
4. Schwarzenbach, René P., Philip M. Gschwend and Dieter M. Imboden. *Environmental Organic Chemistry*. 2nd ed. New York: Wiley, 2003.
5. Stumm, Werner. *Chemistry of the Solid-water Interface: Processes at the Mineral-water and Particle-water Interface in Natural Systems*. New York: John Wiley and Sons, Inc., 1992.

(Problems)

مسائل

1. بناء على ما تعرفه عن بنية المادة الذُّبالية، بين سبب أرجحية امتلاكها شحنة سالبة صافية، لا شحنة موجبة.
2. بين أن القيمة العددية للمقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة CEC المقدرة بـ cmol kg^{-1} (+) هي نفس القيمة العددية حين استعمال الوحدات meq g^{-1} . ثمة شرح لذلك في الفصل 18.
3. تبين أن قيمة CEC لعينة من راسب يحتوي على 47% من الصلصال و 3.2% من مادة عضوية تساوي kg^{-1} (+) 10.5 cmol . بافتراض أن قيمة CEC للمادة العضوية تساوي kg^{-1} (+) 210 cmol ، بين أن الصلصال يمكن أن يكون كاولينيات، لا مونتموريلنات.
4. تتكون عينة من راسب في بحيرة من 23% من مادة عضوية و 77% من مادة معdenية، وتحتوي المادة المعدنية على 42% من معديات صلصالية و 24% من الطمي و 11% من الرمل. وتتألف المعديات الصلصالية من 90% من الكاولينيات و 10% من الھالوسايت. احسب القيمة التقريرية للمقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة مقدرة بـ cmol kg^{-1} (+).

5. من صبغ الفوسفور الموجودة في الرواسب ما يلي:

(أ) فوسفور عضوي،

(ب) أباتيت (Ca₅(PO₄)₃(F,Cl,OH)) هي واحدة من صيغ هذه المادة المعدنية،

(ت) مُمَتَّزة على أكسيد حديد (III) مميّة،

(ث) مترنة بمعدينات صلصالية.

ما هو في رأيك مفعول pE الماء في قابلية انحلال كل من هذه الصيغ في الماء؟

6. (أ) استعمل الشكل 10.1 لاقتراح الآلة التي يمكن بها للفوسفور أن ينطلق من رواسب مطحورة غنية بالحديد.

(ب) أثبت في تجربة مخبرية أن الفوسفور يتحرر من الراسب في الظلمة⁶، ويترافق فيه حين تعرُّضه للضوء. علَّ ذلك.

7. فُسِّر سلوك الرصاص في منظومات التربة والماء بواسطة امتراز لأنغيور. ومن تجارب مخبرية استعملت فيها مواد صلبة "محضة"، جرى تقدير القيم التالية لموسطات لأنغيور:

$$b = 3200 \text{ L mol}^{-1} \quad \text{للصلصال:}$$

$$C_{\text{sm}} = 4 \times 10^{-5} \mu\text{g}^{-1} \quad \text{للمادة العضوية:}$$

$$b = 10000 \text{ L mol}^{-1} \quad \text{للمادة العضوية:}$$

$$C_{\text{sm}} = 4 \times 10^{-4} \mu\text{g}^{-1}$$

(أ) استعمل هذه القيم لحساب تركيز الرصاص القابل للانحلال في الماء (مقداراً بـ mg L⁻¹ أو ppb) المتوازن مع صلصال يحتوي على رصاص ممتر نسبته تساوي 5 ppm، ومع مادة عضوية تحتوي أيضاً على رصاص ممتر نسبته

P. A. Moore, Jr., K. R. Reddy, and D. A. Graetz, "Phosphorus Geochemistry in the⁶ Sediment-water Column of a Hypereutrophic Lake," *Journal of Environmental Quality*, vol. 20 (1991), pp. 869-875.

تساوي ppm 5. كلا التركيزين في التربة هما التركيزان اللذان يتحققان في حالة التوازن.

(ب) استعمل معلومات هذا السؤال للتبؤ بالحركية النسبية للرصاص (الذي ينبع من احتراق البنزين) المتوضّع على تربة جنبي طريق غنية بالصلصال، مقارنة بذلك الغنية بمادة عضوية.

8. ما هي الظروف التي تُختزل فيها معادلتان لانغور وفرويندليش لتأخذان نفس الصيغة؟

9. يُستعمل التابع K_{OW} غالباً لوصف حركة المبيدات الحشرية العضوية في ماء مسامات التربة السطحية، ويُستعمل بمعدل أقل لوصف سلوك الملوثات العضوية للمياه الجوفية. علّ ذلك.

10. إحدى طرائق تحديد قيمة K_{OW} هي طريقة رج الدورق، وفيها يوضع الجزيء موضوع الاهتمام في دورق يحتوي على أوكتانول وماء وبيز حتى تحقيق التوازن، ثم يُقاس التركيز في كلا الطورين. لكن هذه الطريقة المباشرة تتطلب على مشكلتين تخنانها. لذا يجري تحديد K_{OW} بنسبته إلى مدة الاحتفاظ به في سيرورة الفصل الاستثنائي للسائل في الطور المعكوس (reverse phase liquid chromatography). اشرح أساس هذه الطريقة.

11. ينطوي الترابط بين K_{OC} و K_{OW} على أن الكربون العضوي في جميع أنواع التربة يتصرف بنفس الخواص. ومن العلاقات الأخرى التي اقتربت الترابط بين K_{OC} والنسبة $(N+O)/C$ لمادة التربة العضوية وبين K_{OC} ونسبة العطرية المئوية في الجزء العضوي من التربة. اقترح حالات يمكن لهذه الترابطات أن تكون فيها ملائمة.

الفصل الخامس عشر

السيرورات الحيوية المكروية

(Microbiological Processes)

المواضيع المشمولة

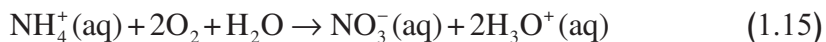
دور المتعضيات المكروية في تسهيل التفاعلات البيئية

- تصنیف المتعضيات المكروية
- سیرورات نفكّک المادة العضوية
- دورة الكربون البيئية
- دورة النتروجين البيئية
- دورة الكبريت البيئية

لم نقم حتى الآن بالتمييز بين السیرورات البيئية الحيوية biotic واللاحيوية abiotic إلا تلمسياً. إن التفاعلات اللاحيوية هي تلك التي تحصل بواسطه فیزيائية و/أو كیمیائیة محضة. ويمكن لهذه التفاعلات أن تحصل حتى في بيئة عقیمة کلیاً إن وجدت. أما التفاعلات الحیوية فتتضمن مكوّناً حیویاً. ویعدُ التركيب الضوئی، الذي تتحول فيه أنواع الكربونات غير العضوية إلى صیغ کربون عضوية في النباتات الخضراء أو المتعضيات الأخرى، خير مثال للتفاعل الحیوي البيئي. وفي كثير من الحالات الأخرى، يشتمل المكوّن الحیوي على متعضيات مكروية. وتتصف الكائنات الحية، المصنفة متعضيات مكروية، بأنها صغیرة جداً، وتقع مقاساتها غالباً في مجال المکرون، ولذا لا

تُرى بالعين المجردة. وهي توجد بأعداد كبيرة في كل مكان تقريباً: في الماء والتربة، وحتى في الهواء. وثمة من يقول أن الكثافة الكلية للمتعضيات المكروية الموجودة في الماء والتربة أكبر بكثير من كثافة جميع الحيوانات التي هي أكبر منها مجتمعة.

تؤدي المتعضيات المكروية (microorganisms) دوراً جوهرياً في تسهيل كثير من التفاعلات الكيميائية التي تحصل في البيئة الطبيعية. وأحد الأمثلة الشهيرة على ذلك سيرورة يتحول فيها أيون الأمونيوم إلى نترات في الماء أو التربة:



يسمى تفاعل الأكسدة الهايم هذا نترنة (nitrification). صحيح أنه يمكن وصف النترنة بمعادلات كيميائية مباشرة، إلا أنها ليست تفاعلاً وحيد الخطوة، ولا تحصل كثيراً في مجال السيرورات الكيميائية اللاحيوية. وتساوي قيمة $\Delta G^\circ = -266.5 \text{ kJ}$ لهذا التفاعل، وهذا ما يدل على أنه سيرورة عالية الأفضلية من حيث الخواص термодинамическая. ومع ذلك، من المعروف أن محلول المائي لكlor الأمونيوم، أو لمصدر آخر ما لأيونات الأمونيوم، مستقر حركياً بوجود الهواء، ولذا يمكن الاحتفاظ به سنوات كثيرة بدون أن يتآكسد. وهذا ليس صحيحاً في حالة الماء الطبيعي أو الماء الموجود في التربة، حيث تحصل أكسدة الأمونيوم بمعدل ملحوظ بسبب وساطة (mediation) المتعضيات المكروية. وقد استعملنا الكلمة "وساطة" هنا للدلالة على أن فئات معينة أو أنواعاً محددة من المتعضيات المكروية هي أمكنة تحصل فيها سيرورات الاستقلاب (metabolic process) التي تؤدي إلى التحويل الكيميائي الصافي المبين في المعادلة. وغالباً ما تقوم إنزيمات معينة ضمن المتعضي المكروي بتحفيز التفاعل.

وفي حالة النترنة، بكتيريا النتروسوموناز (Nitrosomonas) والنتروبكتر (Nitrobacter) هي التي تستعمل أيون الأمونيوم كأساس (substrate) لعمليات الاستقلاب فيها التي تمكنها من العيش والنمو. وفي البيئة المهوأة، وبوجود تلك البكتيريا، يتأكسد الأمونيوم بسهولة ليعطي نترات خلال بضعة أيام عادة.

وفيمما يخص هذا التفاعل وكثير من التفاعلات الأخرى، تتحول كيماء البيئة عملياً إلى كيماء المتعضيات الحيوية البيئية (environmental microbiology) التي تتضمن التفكك والتركيب، إضافة إلى تحويلات كيميائية أخرى. وتتضمن الأنواع الكيميائية التي

تشتمل عليها بوصفها متفاعلات تنوعاً كبيراً من مركبات الكربون الطبيعية وأنواعاً تحتوي على عناصر مغذية من قبيل النتروجين والفوسفور والكبريت، وحتى معادن من قبيل الحديد والمنغنيز.

في هذا الجزء من استقصائنا للكيمياء البيئية، سوف نقدم بعض المصطلحات الأساسية في علم الأحياء المicroوية، ونتحرّى الأوجه الشاملة لعدد من التفاعلات الهامة بيئياً التي تؤدي فيها المتعضيات المicroوية دوراً رئيسياً. لكننا لن نستقصي بالتفصيل التحويلات الاستقلالية التي تحصل ضمن المتعضيات نفسها.

1.15 تصنیف المتعضيات المicroوية

(Classification of microorganisms)

تسمى المتعضيات (organisms) السابحة في الماء عوالق (planktons). وتقسم العوالق إلى عوالق نباتية (phytoplankton) وعوالق حيوانية (zooplankton). والمتعضيات المicroوية التي توجد في الرواسب أو عليها في قاع تجمّع مائي تمثل جزءاً من أحياe الأعماق (benthos) وتسمى متعضيات الأعماق (benthic). وتُعتبر بيئـة التربة أيضاً بيئـاً لمجتمعات من المتعضيات المmicroوية.

ثمة عدة طرائق لتصنيف المتعضيات المmicroوية في الماء والتربة. وتتصف كل طريقة بأنها مفيدة في وصف سمات معينة ذات أهمية في دراسات الكيمياء البيئية. وسوف نبدأ بعرض تعريفات موجودة في بعض تلك الطرائق.

التصنيف القائم على نوع المتعضي المmicroي

(Classification based on phylum of microbe)

(Bacteria)

البكتيريا

رـنـما كانت البكتيرـيا أكثر أنواع المـتعـضـيات المـicroـوية وـفـرة في كل من بيئـيـ المـاء والـليـابـسـةـ. تـوـجـدـ البـكـتـيرـياـ بـمـقـاسـاتـ مـمـتوـعـةـ وـأـقـطـارـ تـقـعـ فـيـ المـجـالـ 0.2-50 μm ـ،ـ إـلاـ أنـ مـقـاسـاتـ مـعـظـمـهـاـ تـقـلـ عنـ 5 μm ـ.ـ وـنـظـرـاـ إـلـىـ أـنـهاـ تـقـعـ ضـمـنـ مـقـاسـاتـ الـغـرـوـيـاتـ،ـ تـتـصـفـ بـنـسـبـةـ مـسـاحـةـ سـطـحـ إـلـىـ حـجـمـ كـبـيرـةـ.ـ وـنـظـرـاـ إـلـىـ إـحـاطـةـ الـمـحـلـولـ بـهـاـ،ـ تـوـجـدـ عـلـىـ سـطـوـحـهـاـ

مجموعات حمضية منزوعة البروتونات، ولذا تحمل شحنة سالبة في الظروف البيئية الشائعة. وثمة أنواع كثيرة من البكتيريا تأخذ أشكالاً تختلف من الكروية إلى البيضوية والقubiانية. وهي تعيش في بيئات مختلفة، منها ما هو غني بالأكسجين (أكسجيني oxic) أو هوائي (aerobic) وما هو حال من الأكسجين (عديم الأكسجين anoxic أو لا هوائي anaerobic). وتحتاج البكتيريا إلى مغذيات كيميائية متعددة منها المغذيات الشائعة، ومن أمثلتها النتروجين والفوسفور والبوتاسيوم. ولتأمين مصادر الكربون اللازم لنموها، تقوم غالباً بتعديل جزيئات مسبقة التكوين تأخذها من مواد عضوية أخرى وتتضمنها في بنيتها.

ويعتمد عدد وطبيعة البكتيريا على كثير من العوامل، منها درجة الحرارة وعامل الحموضة والتركيز الكهربائي ووفرة الغذاء، وعلى درجة الرطوبة في حالة التربة. وفي الرواسب والتربة، يرتبط عدد البكتيريا مباشرة مع محتواهما من المادة العضوية، ويمكن لذلك العدد أن يأخذ قيماً من عدة ملايين حتى عدة مئات الملايين للغرام الواحد. ونظراً إلى مقاساتها الشديدة الضالة، وباعتبار الكثافة أساساً، فإن حتى العدد الأكبر لا يمثل سوى 0.1% من كثافة المادة الصلبة الكلية. أما في عمود الماء، فإن عدد البكتيريا يأخذ قيماً بين 5×10^4 و 5×10^7 لليملي ليتر تبعاً للمكان والفصل والموضع ضمن عمود الماء ووفرة الغذاء في الماء.

الفطريات (Fungi)

الفطريات fungi هي صنف من المتعضيات المكروية متعدد وواسع الانتشار، ويعتقد عموماً أنها مقتربة كلياً تقريباً ببيئة اليابسة. هذا لأنها تفضل الأجزاء الهوائية الجافة إلى حد ما عادة. ومع ذلك فإن الفطريات تحتل معظم الأجزاء الغنية بالأكسجين من الأحواض والبحيرات والأنهار والمحيطات. وهي توجد بصيغ ومقاسات كثيرة منها الأنواع متعددة الخلايا (الفطر مثلاً) السهلة الرؤية من دون تضخيم. وتحتاج الفطريات دائماً إلى مركبات جاهزة لتكون مصدراً للكربون. وحين استعمالها تلك الجزيئات من أجل نموها، تفكك المادة الأصلية وتتضمن الجزيئات المحولة في بنيتها. لذا فإن الفطريات تؤدي دوراً هاماً في تفكيك الفضلات في التربة، وبذلك تكون حلقة أساسية من حلقات سلسلة التفاعلات التي تؤدي إلى تكوين المادة الدبالية. تسمى المتعضيات المكروية التي تعيش

على المادة العضوية المفككة سابروفيت (saprophyte). وخلافاً للبكتيريا، التي يفضل معظمها البيئات المعتدلة أو الضعيفة القلوية، فإن الفطريات تتكيف على نحو أفضل مع الظروف الحمضية.

يقل التركيز العددي للفطريات في التربة عادة بعدة مراتب كثيرة عن تركيز البكتيريا، لكن نظراً إلى حجمها الكبير، وباعتبار الكتلة أساساً، فإنها قد تكون أهم أنواع المتعضيات المкроية. ويتميز كثير من أنواع الفطريات بنية فتيلية، ولذا تكون نسبة مساحتها السطحية إلى حجمها كبيرة جداً، برغم كبر مقاساتها الكلية.

(Actinomycetes)

الأكتينوميسيات

الأكتينوميسيات (actinomycetes) هي صنف من المتعضيات الوحيدة الخلية. وفي إحدى مراحل نموها، تأخذ شكل فتيلة دقيقة مشتبه بها لأشكال الفطريات. وفي مرحلة متقدمة، تكون تجتمعاً من أنواع مشابهة للبكتيريا. وهي تعيش في كل من الماء واليابسة، وتفضل الأجزاء المهوأة الحافة نسبياً على اليابسة. وهي أكثر انتشاراً في المناخات الدافئة، وكثيرة جداً في الأرض العشبية المدارية حيث تمثل نحو 30% من المتعضيات المкроية. أما في المناطق التي هي أكثر بروداً وابتلاءً، فإن نسبتها ضئيلة. وهي حساسة للحموضة وقدرة على تحمل الملح بترانزستورات التفكيك في كل من الماء والتربة، وهي تنتج أيضاً المضادات الحيوية الطبيعية التي تحد من وجود المتعضيات المكتروية إلى جانبها.

(Algae)

الطحالب

الطحالب (algae) هي متعضيات تحتوي على اليخصوصر (الكلورو菲ل chlorophyll)، وتختلف مقاساتها من مقاسات مكتروية حتى بني كبيرة شبيهة بالنبات. وهي وفيرة في نطاق المياه الدافئة في التجمعات المائية المفرطة التغذية وفي طبقة التربة السطحية الرطبة. وفي حين أن الفطريات والأكتينوميسيات هي أصلاً مفكّات للبني العضوية الموجودة، فإن الطحالب تعمل على إنتاج مادة عضوية جديدة، ولذا تؤدي دوراً هاماً في تحويل الكربونات اللاعضوية إلى صيغ عضوية. وبذلك تكون حلقة أساسية في

دورة الكربون في على الكرة الأرضية. وثمة دور هام آخر لها هو أنها تعمل وسيطاً في تثبيت اللاتكافي للنتروجين (non-symbiotic nitrogen fixation).

وفي أثناء تحويلها الكربون اللاعضوي إلى مركبات عضوية، يجري تمثيل مغذيات لاعضوية أخرى، وحتى أنواع غير مغذية، بغية بناء بنية الطحلب الجزيئية. ونظراً إلى أن الطحالب تراكم عناصر غير أساسية، فإنها تستعمل أحياناً أدوات قياس بيئية تعطي القيمة الوسطى أو الكلية. فبمقارنة العناصر الموجودة في طحلب يعيش في ماء نظيف مع تلك الموجودة في طحلب يعيش في ماء ملوث، يمكن كشف مستويات عالية غير مألوفة من معادن من قبيل الرصاص أو الكادميوم أو الزئبق. وحين وجود قيم زائدة، فإنها تدل على وجود تركيز وسطي عال للملوث في الماء المحاط بالطحلب في أثناء فصل نموه.

تستطيع الطحالب التكيف مع مجالات واسعة من درجات الحرارة. إضافة إلى وجودها في بحيرات وأنهار في جميع أرجاء الكرة الأرضية، فقد وُجدت أيضاً في الجليد القطبي وفي الينابيع الحارة.

(Protozoa)

وحيدات الخلية

وحيدات الخلية (protozoa) هي أبسط أنواع الحياة الحيوانية، وتقع مقاساتها عادة في المجال $5\text{-}50\mu\text{m}$ ، وتوجد في الماء وعلى اليابسة. وهي تعيش في التربة ضمن أغشية رقيقة من الماء على سطوح جسيمات. وهي تؤدي دوراً هاماً في سيرورات المتعضيات المكروية التي تحصل في مراقب معالجة مياه الفضلات. وإضافة إلى حاجتها إلى كميات ملائمة من الرطوبة، فإنها تفضل العيش في مكان دافئ ($18\text{-}30^{\circ}\text{C}$) غني بالأكسجين يقع عامل حموضته بين 6 و 8، مع أنها تستطيع العيش ضمن المجال من 3 حتى 10. وباعتبارها مستهلكة للبكتيريا والمتعضيات المكروية الأخرى (تسمى أحياناً المتواحشة أو الجارفة)، فإنها تضبط العدد الكلي للمتعضيات المكروية.

التصنيف القائم على الخواص البيئية

(Classification based on ecological characteristics)

- توجد أنواع مختلفة من المتعضيات المكروية في كل البيئات. ويتصف بعض أنواعها بأنه نشط، ويتصف البعض الآخر بأنه هاجع. ووفقاً لما أشرنا إليه سابقاً،

يعتمد عدد الأنواع المختلفة في أي وقت على كثير من الظروف البيئية. ففي حالة مستقرة من قبيل غابة ناضجة، تكون أعداد المتعضيات المicrobacteria مستقرة أيضاً ومتوازنة مع المحيط، وتتحدد تلك الأعداد بوفرة الغذاء في البيئة المحلية وبخواصها الأخرى. وتوصف المتعضيات المicrobacteria المعتادة التي تنتهي إلى منطقة معينة من هذا القبيل بأنها محلية.

• وإذا تغيرت الحالة البيئية بفيض من الغذاء الطازج، على سبيل المثال، أمكن لأنواع معينة من المتعضيات المmicrobacteria التي تستطيع الاستفادة من الحالة الجديدة أن تزدهر، على الأقل إلى أن تعود الحالة إلى الاستقرار. توصف هذه المتعضيات المmicrobacteria ذات الأعداد الشديدة التباين بأنها متعضيات دخلية أو جلب.

من أمثلة الحالة الأخيرة ما يحصل بعد أمطار غزيرة تغطي تجمعاً مائياً صغيراً فقيراً بالغذاء وتنده بكمية من المغذيات المنحلة في مياه السيول الآتية من الحقول المجاورة. في هذه الحالة الجديدة، يمكن للطحالب التي تستفيد من النترات أن تزدهر. إلا أن نمو عدد الطحالب يبقى مؤقتاً، وعندما تنتهي النترات، تعود الظروف إلى ما كانت عليه، مع كيماء أكثر استقراراً للمتعضيات المmicrobacteria المحلية.

التصنيف القائم على مصدر الكربون

(Classification by carbon source)

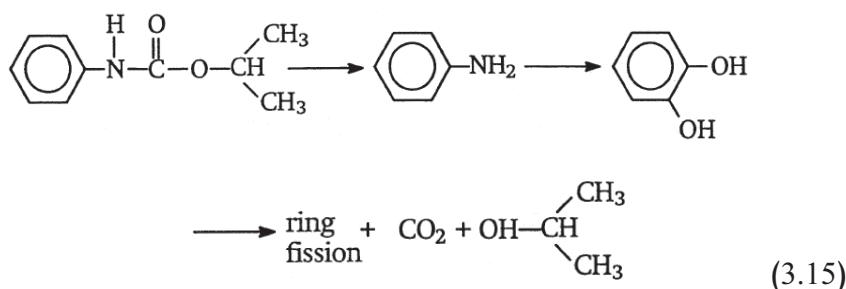
تألف مادة المتعضيات المmicrobacteria الإنسانية من جزيئات عضوية من قبيل الكربوهيدرات والبروتينات والشحوم وغيرها مما يمثل الكربون نحو نصف كتلته الجزيئية. وتبعاً للمتعضي المmicrobacteria، يمكن للكربون اللازم أن يأتي من مصادر عضوية أو لا عضوية. وعلى هذا الأساس يمكن تقسيم المتعضيات تبعاً لمصدر الكربون اللازم لتحقيق وظائفها وبناء أنواعها:

• المتعضيات المmicrobacteria الذاتية التغذية (autotrophs) هي متعضيات قادرة على النمو في وسط لا عضوي كلياً واستعمال أنواع الكربونات المتوفرة مصدراً وحيداً للكربون. لقد وصفنا هذه المتعضيات سابقاً بأنها منتجة أو مركبة. ويمكن للكربونات أن تكون بصيغة ثاني أكسيد الكربون الجوي أو المائي، أو كربونات

الهروجين أو الكربونات. وتعتبر النباتات الخضراء (وهي متعضيات كبيرة طبعاً) ومعظم الطحالب وبعض البكتيريا ذاتية تحويل الكربون. ويقسم هذا الصنف إلى فئات جزئية منها الذاتية التغذية ضوئياً (photoautotrophs)، والطحالب خير مثال لها، وهي تستعمل أشعة الشمس مصدرًا لطاقة التركيب الضوئي. وفي المقابل ثمة المتعضيات الذاتية التغذية كيميائياً، وهي تستمد طاقتها من تفاعلات الأكسدة الكيميائية. ومعظم البكتيريا هي من هذا النوع. وثمة أيضًا سوموناز التنروجين (nitrosomonas) وهي جرثومة تسهل الخطوة الأولى من التترنة بإمداد النتريت بطاقة يستخلصها من أكسدة الأمونيوم:



- المتعضيات غيرية التغذية (heterotrophy) التي تستعمل مركبات عضوية جاهزة مصدرًا للكربون. تُعتبر هذه المتعضيات مفكّرات أو مستهلكات لبقايا كائنات حية أخرى من قبيل بقايا النبات والحيوان في الماء والتربة وكثير من الفضلات العضوية. وتتضمن هذه الفئة الفطريات والأكتينوميسيات ووحيدات الخلية ومعظم البكتيريا. وثمة متعضيات مكروية أخرى هامة أيضًا من حيث قدرتها على تفكيك جزيئات عضوية تركيبية مثل المبيدات الحشرية العضوية. على سبيل المثال، يُسهل عدد من أنواع البكتيريا التي من قبيل الأرثروبكتر (Arthrobacter) تفكيك مبيد الحشرات الكارباماتي (isopropyl-N-phenyl-carnamate).



يُقصد بـ ring fission انشطارًا حلقيًا. بينما يؤدي تفكيك الجزيئات العضوية إلى منتجات لاعضوية من قبيل ثاني أكسيد الكربون والأمونيا والكبريتات، توصف السيرورات بأنها تفكيك كامل أو معdenة تامة.

التصنيف القائم على مصدر آخذات الإلكترون

(Classification by source of electron acceptor)

ينطبق هذا التصنيف على المتعضيات المкроوية التي يمكنها تسهيل تفاعلات الاختزال والأكسدة. إن عمليات تفكك المادة العضوية الموجودة في روابط بحيرة، أو تربة غابة، أو مكب فضلات صلبة، أو محطة معالجة مياه الفضلات، تحصل جميعاً بواسطة سلاسل متعددة من خطوات الأكسدة.

(aerobes)

الهوائيات

الهوائيات aerobes هي صنف واسع من المتعضيات المкроوية التي تستعمل الأكسجين الجزيئي، غازاً أو محللاً في الماء، ليكون قابلاً لـ الإلكترونات في تفاعلات أكسدتها. في هذه السيرورة، يُرجع الأكسجين وتُستهلك أيونات الهدرونيوم:



ولكي تكون الأنواع الهوائية نشطة، يجب أن تكون بيئتها على تماس مع كثير من الهواء المحتوي على الأكسجين.

(anaerobes)

اللاهوائيات

عندما تكون مبادلة الهواء محدودة وينصب الأكسجين، تصبح المتعضيات الهوائية غير قادرة على الحياة. إلا أن تفاعلات الأكسدة يمكن أن تستمر من خلال أنشطة المتعضيات المкроوية اللاهوائية anaerobe التي تتصف بالقدرة على إحداث الأكسدة من دون الأكسجين الجزيئي. فبدلاً منه، تستعمل اللاهوائيات أنواعاً أخرى فقيرة بالإلكترونات من قبيل الكبريتات لقبول الإلكترونات من القاعدة المرجعة. وتتحول قابلاً لـ الإلكترون إلى صيغة أكثر إرجاعاً:



وتمثل البكتيريا أكبر عدد من اللاهوائيات.

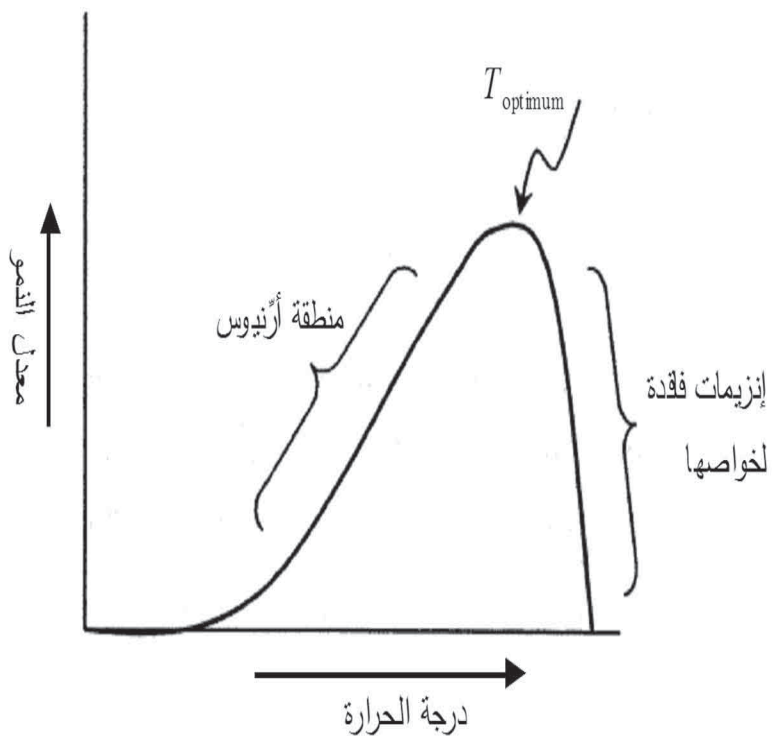
يوجد ضمن هذه الفئة اللاهوائيات المقيدة obligate، أي التي تتسم بالاكسجين ولا تستطيع الحياة بوجوده. وتترجم سمية الأكسجين عن غياب السيتوكرومات cytochromes ومسرعات التفاعل، وهذا ما يسمح بترابع فوق أكسيد الهيدروجين السام. وثمة أيضاً اللاهوائيات المطوعة facultative، وهي متعضيات تستطيع استعمال إما الأكسجين أو قابلات الإلكترونات أخرى للأكسدة.

التصنيف القائم على درجات الحرارة المفضلة

(Classification by temperature preference)

تخضع كل المتعضيات المкроوية إلى علاقة بين النشاط ودرجة الحرارة لها الصيغة المبينة في الشكل 1.15. ووفقاً للموضخ بهذا المنحني، يزداد معدل نمو المتعضيات المкроوية مع ارتفاع درجة الحرارة تبعاً لعلاقة أرّينوس: $\ln k = -E_a/RT + c$ ، c ثابت و k هو ثابت معدل التفاعل. لكن عند درجات الحرارة التي تزيد على درجة حرارة عظمى معينة، تفقد الإنزيمات الموجودة داخل المتعضيات المкроوية خواصها الطبيعية ويتناقص نمو المتعضيات كثيراً. أما موقع درجة الحرارة العظمى على محور الإحداثيات الأفقى فيعتمد على جنس المتعضي المكروي، ويمكن تعريف المتعضيات تبعاً لدرجة الحرارة الأمثلية $T_{optimum}$:

- متعضيات مكتروية أليفة للبرودة $T_{optimum} < 20^\circ\text{C}$:psychrophile (غير شائعة، إلا أنها وُجدت في بيئات قطبية).
- متعضيات مكتروية أليفة للحرارة المعتدلة $T_{optimum} = 20-45^\circ\text{C}$:mesophile (أوسع المتعضيات المكتروية شيئاً).
- متعضيات مكتروية أليفة للحرارة $T_{optimum} > 45^\circ\text{C}$:thermophile (توجد في البيئات المدارية وتقترن حالات من قبيل إنتاج السماد).



الشكل 1.15: معدل نمو المتعضي المكروي تبعاً لدرجة الحرارة.

التصنيف القائم على السمات الشكلية

(Classification by morphology)

يعتبر علماء المتعضيات المكروية أشكال وصيغ وألوان المتعضيات المكروية خواصاً مميزة يمكن استعمالها في تعريفها وتوصيفها. ومن بعض الأشكال الكثيرة التي شوهدت، والتسميات التي اقترن بها ما يلي:

- القصبي: العصبيات *bacilli*
- الكروي: المكورات *coccus*
- شكل حلزوني: الجرثومة الحلزونية *spirilla*

ثمة كثير من الفئات الأخرى القائمة على السمات الشكلية، ويغير بعض الأنواع شكله أو يظهر بمظاهر متنوعة. ومع أن هذا التصنيف مفيد في تعريف الأنواع، إلا أنه يخلو من العلاقة المباشرة مع الأدوار البيئية التي تؤديها المتعضيات موضوع الاهتمام.

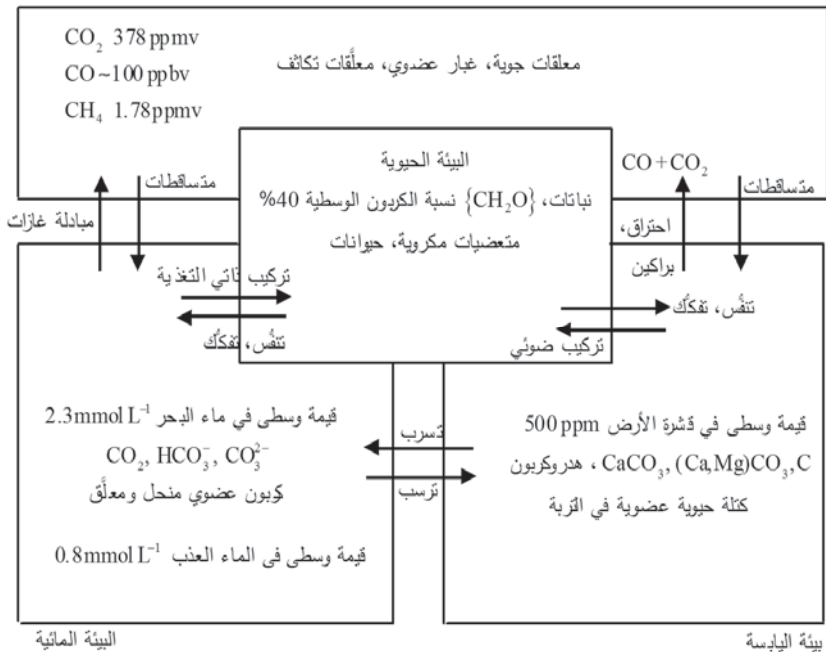
النقطة الرئيسية 1.15 المتعضيات المكروية هي أنواع صغيرة تنتشر في جميع أنواع البيئات. وهي تصنف تبعاً لسمات مختلفة منها النوع والبيئة المفضلة ومصدر الكربون ونوع قابلة للإلكترونات والشكل ودرجات الحرارة.

2.15 السيرورات الحيوية المكروية: دورة الكربون (Microbiological processes-the carbon cycle)

ثمة صلات جوهرية بين كثير من الدورات البيئية الطبيعية العاملة ضمن بيئه الأرض، التي تحكم فيها المتعضيات المكروية إلى حد بعيد. وحينما يحصل تدخل بشري في البيئة، تتكيف حشود المتعضيات المكروية مع البيئة الجديدة، وتتأثر التفاعلات الكيميائية ضمن ذلك الجزء من الدورة بالتغييرات الطارئة على الحالة. وتمثل هذه النقطة من دراستنا للكيمياء البيئية مكاناً جيداً لتلخيص السمات الكيميائية العريضة في بعض تلك الدورات. وسوف نضمّن الملخص سيرورات لاحيوية وحيوية كبرى، إلا أن النقاش سوف يتركز في السيرورات الحيوية الرئيسية التي تحصل في الماء أو على اليابسة. وسوف تقتصر المناقشة على أنواع التفاعلات العامة فقط، فثمة دائماً عدد هائل من التفاعلات التفصيلية الخاصة التي يصعب التطرق إليها.

تُعد دورة الكربون (الشكل 2.15) واحدة من الدورات الكبرى التي تحدّد أشكال الحياة والتأثيرات المتبادلة فيما بينها ضمن البيئة الأرضية. وأنواع الكربون العضوية واللاعضوية الهامة توجد في الماء والجو وعلى اليابسة. وجميع المركبات العضوية وأنواع الكربونات اللاعضوية تتضمن هذا المشهد العام بطريقة أو بأخرى، من خلال التركيب والتحول وأو التفكك.

الجو



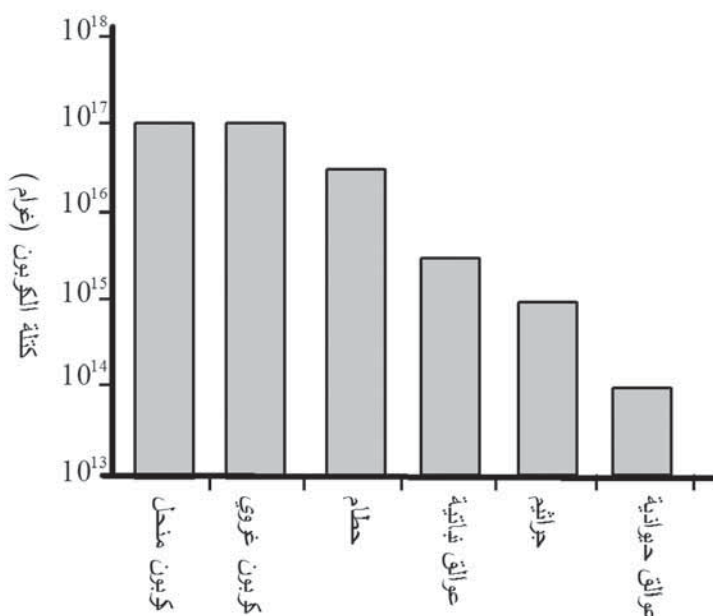
الشكل 2.15: دورة الكربون - ملخص للسيرورات الرئيسية في البيئة.

أنواع الكربون في الماء وعلى اليابسة

(Carbon species in water and on land)

ثمة في بيئة اليابسة ثلاثة مخازن رئيسية للكربون (راجع الجدول 1.12 والملحق 2). وأكبر هذه المخازن من حيث الكتلة هي صخور الكربونات وحجر الجير CaCO_3 والدولوميت $(\text{Ca}, \text{Mg})\text{CO}_3$. ويتألف المخزن الرئيسي الثاني للكربون من المادة المطمورة تحت الأرض على شكل وقود أحفورى بالأطوار الثلاثة، أي الطور الصلب ويتمثّل بالفحم الحجري، والطور السائل ويتمثّل بالنفط والقطران والزيت الصخري، وطور الغاز الطبيعي. والمخزن الرئيسي الثالث للكربون على اليابسة هو المادة العضوية الموجودة فوق أو ضمن التربة بصيغها الكيميائية المختلفة. ومن الواضح أن الوقود الأحفوري والمادة العضوية في التربة من منشأ حيوي.

وفي البيئة المائية، تؤدي السيرورات الحيوية أيضاً دوراً هاماً في تحديد صيغ الكربون الموجودة فيها. بيّن الشكل 3.15 أشكال الكربون العضوي في المحيطات باستعمال السلم اللوغاريتمي. من حيث الجوهر، حتى أنواع الكربونات اللاعضوية أتت من أصل حيوي.

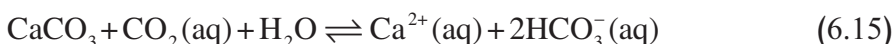


الشكل 3.15: صيغ الكربون العضوي الموجودة في المحيطات.

وقد بيّنا في الفصل السابق حسابياً كيف أن دورة التركيب الضوئي اليومية يمكن أن تكون وسيلة لتكوين جزيئات الكربون العضوية في تجمّع مائي. وفي أثناء حدوث التركيب الضوئي، تحصل زيادة في قيمة pH مؤدية إلى ترسب كربونات الكالسيوم من محلول. وفي المحيطات، يحصل هذا النوع من السيرورات على نطاق هائل. وأنواع الكربونات موجودة في جميع المياه الطبيعية، وهي تأتي من ثاني أكسيد الكربون الجوي، والمادة العضوية المُعاددة معدّنتها، ومعدنيات الكربونات المنحللة. إن المحيطات خزان كبير جداً لمركبات الكربون (الشكل 2.15)، وهي تؤدي دوراً رئيسياً في تحقيق توازن الكربون في العالم والحفاظ عليه. وفي سطوح المحيطات، ومن خلال الطاقة التي تحملها أشعة

الشمس، ترکب المتعضيات المكرورة الذاتية التغذية ضوئياً مادة عضوية جسيمية باستعمال أنواع الكربونات الموجودة في كل من الماء والجو. وفي نفس الوقت، تجمّع كربونات إضافية بواسطة متعضيات مكرورة لتكوين بنى صلبة لبعض العوالق البحرية. وإحدى نتائج استيعاب الكربون أن قيمة عامل حموضة الماء تصبح أكبر قليلاً، وتصبح قلوبيته أقل من ذيئك اللذين للماء الموجود تحت المنحدر الحراري.

بتعبير ترموديناميكي، هذا يؤدي إلى جعل سطوح المحيطات فائقة التشبع بكاربونات الكالسيوم التي سوف تترسب. والتفاعل الذي يصف الخواص التي تحكم قابلية هذا المركب للانحلال على أفضل وجه هو:



أما مقدار ثابت التوازن equilibrium constant للتفاعل 6.15، وهو ثابت معدّل لحصيلة الانحلال، K'_{sp} (1)، modified solubility product constant، فيحسب وفق المبين في المثال 1.15.

المثال 1.15 ثابت حصيلة الانحلال المعدّل (1) K'_{sp} لكاربونات الكالسيوم في ماء البحر

$$K'_{\text{sp}}(1) = \frac{K_{\text{a1}} \times K_{\text{sp}}}{K_{\text{a2}}} = \frac{1.0 \times 10^{-6} \times 5.9 \times 10^{-7}}{7.8 \times 10^{-10}} = 7.6 \times 10^{-4}$$

قيم الثوابت K_{sp} و K_{a1} و K_{a2} هي قيمها في النفاعلات التي تحصل في سطح ماء البحر¹. ونظراً إلى أنها تعتمد على التركيب الأيوني للماء، فإن قيم ثوابت النفعات الحمضي تختلف عن تلك التي للماء العذب المعطاة في الملحق بـ 4.

Werner Stumm and James J. Morgan, *Aquatic Chemistry: An Introduction*¹ Emphasizing Chemical Equilibria in Natural Waters (New York: Wiley, 1981).

المثال 2.15 حصيلة التفاعل (1) Q'_{sp} لكربونات الكالسيوم في ماء البحر

تحقق القيم التالية بالقرب من سطح المحيط عادة: $pH = 8.2$ ،
 $\text{القلوية} \text{ mol L}^{-1} = 2.1 \times 10^{-3}$ ، تركيز ثاني أكسيد الكربون $\text{mol L}^{-1} = 2.5 \times 10^{-5}$ ، تركيز
أيونات الكالسيوم $\text{mol L}^{-1} = 1.1 \times 10^{-2}$. احسب حصيلة التفاعل (1) Q'_{sp} الخاصة بهذه
الظروف.

من التفاعل 6.15 والشكل 2.1:

$$Q'_{sp} (1) = \frac{[\text{HCO}_3^-]^2 [\text{Ca}^{2+}]}{[\text{CO}_2]} = \frac{(2.1 \times 10^{-3})^2 \times 1.1 \times 10^{-2}}{2.5 \times 10^{-5}} = 2.0 \times 10^{-3}$$

تعتبر نسبة حصيلة التفاعل إلى ثابت حصيلة الانحلال مؤشراً إلى درجة التشبع،
وتدل قيمتها التي تزيد على 1 على حالة التشبع الفائق. في المثالين السابقين، النسبة
تساوي:

$$\frac{Q'_{sp} (1)}{K'_{sp} (1)} = \frac{2.0 \times 10^{-3}}{7.6 \times 10^{-4}} = 2.6$$

وهذه قيمة تدل على أن عينة ماء سطح البحر فائقة التشبع جداً بكربونات
الكالسيوم، ولذا تتكون رواسب غروية.

ومع غرق المتعضيات المكروية والواقع الكربوناتية إلى أعماق المحيطات،
تضاءل أشعة الشمس حتى قيم مهملة. ويكون التفاعل الصافي تفككاً حيوياً للمادة
العضوية يعيد صيغ الكربون العضوي إلى أنواع معدنية قابلة للانحلال في الماء. ويتحرر
ثاني أكسيد الكربون وتؤدي حلمته إلى انخفاض قيمة pH بنحو نصف وحدة عبر طبقة
المنحدر الحراري. إن إعادة حساب ثابت حصيلة التفاعل 6.15 تستوجب استعمال قيمة
ـ K'_{sp} الخاص بكربونات الكالسيوم يمكن تطبيقها مع الضغوط السائدة عند عمق يساوي

2500 متر. تساوي قيمة K_{sp} في هذه الظروف 1.3×10^{-6} . لذا تُصبح قيمة حصيلة الانحلال المعدلة (2) K'_{sp} التي حُسبت للتفاعل 6.15 في المثال 1.15:

$$K'_{sp} (2) = \frac{K_{a1} \times K_{sp}}{K_{a2}} = \frac{1.0 \times 10^{-6} \times 1.3 \times 10^{-6}}{7.8 \times 10^{-10}} = 1.7 \times 10^{-3}$$

لاحظ أننا استعملنا قيم ثابت التفكك الحمضي الأصلية. أما الحساب الدقيق فيتطلب تعديل هذه الثوابت أيضاً لأخذ ظروف العمق في الحساب.

وتحسب حصيلة التفاعل في الحالة الجديدة باستعمال تراكيز الأنواع المعنية في تلك الأجزاء العميقه من المحيطات (على غرار ما بيناه في المثال 2.15):

$$Q'_{sp} (2) = \frac{[\text{HCO}_3^-]^2 [\text{Ca}^{2+}]}{[\text{CO}_2]} = \frac{(2.4 \times 10^{-3})^2 \times 1.1 \times 10^{-2}}{4.5 \times 10^{-5}} = 1.4 \times 10^{-3}$$

وفي الأعماق، تأخذ نسبة حصيلة التفاعل إلى حصيلة الانحلال (2) $Q'_{sp} (2)/K'_{sp}$ القيمة 0.82. ونظراً إلى أن هذه القيمة أصغر من الواحد، فإنها تدل على حالة غير مشبعة. وعلى أساس هذه الظروف термодيناميكية المتغيرة، يمكن توقع الانحلال التلقائي لوقوع المتعضيات المكروية المكونة من كربونات الكالسيوم. ويشير بقاء كربونات الكالسيوم في رواسب المحيطات إلى إعاقة معدلات تفاعلات تفككها. لكن يحصل انحلال قليل لкарbonates of calcium قبل تخطية الرواسب، وتتراكم كميات كبيرة منها بهذه الطريقة.

تفكك الكتلة الحيوية (Biomass degradation)

ثمة سيرورة أساسية أخرى في دورة الكربون تحكمها كلياً تقريباً أنشطة المتعضيات المكروية هي تفكيك الكتلة الحيوية الميتة. والمقصود بالكتلة الحيوية في هذا السياق النباتات والمتعضيات المكروية، وإلى حد أقل، المواد الحيوانية. ومن تلك المواد على سبيل المثال أوراق الأشجار وأغصانها في الغابة، وبقايا القش والجذور في حقل محروث، والنباتات المائية والمتعضيات المكروية في بحيرة أو مستنقع. وتتألف هذه

المواد العضوية إلى حد بعيد من كربوهدرات، وعلى وجه الخصوص السلاولز والمركبات ذات الصلة به. والتلكّاك هو غالباً سيرورة أكسدة، ويُعبر عن نصف تفاعل الأكسدة الكاملة بالعلاقة التالية:



وبغية شرح الظروف التي يحصل فيها تفاعل أكسدة المادة العضوية هذا في الماء، نحتاج إلى إدخال مصطلح جديد للإرجاع والأكسدة، هو $pE^\circ(w)$.

قيمة $pE^\circ(w)$: تفاعلات احتزال وأكسدة عند $\text{pH}=7$

($pE^\circ(w)$ values –redox reactions at $\text{pH}=7$)

حينما يحصل التلكّاك المؤكسد في ماء عامل حموضته يساوي 7 تقريباً، نصف كمون الاحتزال والأكسدة بدلالة $pE^\circ(w)$. لقد عُرف pE° وجرى وصفه في الفصل العاشر. يشير الدليل العلوي إلى قيمة pE في الظروف النظامية، وهذا يتضمن أن نشاط أيون الهيدرونيوم يساوي 1، وهذا يكفي قيمة لـ pH في المنظومة تساوي 0. ومن الواضح أن $\text{pH}=0$ في الظروف البيئية الحقيقة بعيدة الاحتمال، وأن ما هو أعلى أرجحية هو أن تكون قيمة pH قريبة من الاعتدال. لذا نعرف $pE^\circ(w)$ على أنها تعبر عن pE° عندما تكون قيمة pH تساوي 7، لا 0. بكلمات أخرى، نحافظ على تعريف الظروف النظامية (نشاط جميع الأنواع في التفاعل يساوي 1) لكل شيء باستثناء أيون الهيدرونيوم الذي نضع له القيم 10^{-7} .

المثال 3.15 العلاقة بين pE° و $pE^\circ(w)$

التفاعل التالي هو سيرورة 4 إلكترونات:



$$pE = pE^\circ - \frac{1}{4} \log \frac{1}{P_{\text{O}_2} (a_{\text{H}_3\text{O}^+})^4}$$

وتتضمن الظروف النظمية عادة أن: $P_{O_2} = 101.3 \text{ kPa} = 1 \text{ atm}$. وعند الحدود:

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{4} \log \frac{1}{(a_{H_3O^+})^4}$$

فإذا عرَّفنا (w) $pH = 7$ عندما $pE = pE^\circ(w)$, نتَجْ:

$$pE = pE^\circ(w) = 20.80 - \frac{1}{4} \log \frac{1}{(10^{-7})^4}$$

$$pE^\circ(w) = 20.80 - 7 = 13.80$$

وفيما يخص تفاعلاً في الحالة العامة:



$$pE = pE^\circ - \frac{1}{n_2} \log \frac{a_{\text{Red}}}{a_{\text{Ox}} (a_{H_3O^+})^{n_1}}$$

بتطبيق الظروف النظمية على كل شيء إلا H_3O^+ ينتَجْ:

$$pE = pE^\circ - \frac{1}{n_2} \log \frac{1}{(a_{H_3O^+})^{n_1}}$$

$$pE = pE^\circ(w) = pE^\circ - 7(n_1/n_2) \quad (10.15)$$

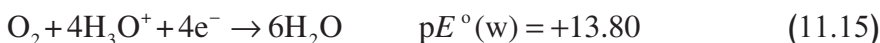
تشير قيم pE° دائمًا إلى تفاعلات إرجاع. وفي الحالة الراهنة (التفاعل 7.15)، قيمة pE° تساوي 1.20 – (الملحق بـ 5) حين قراءة التفاعل من اليمين إلى اليسار. وفي هذا التفاعل، كل من n_1 و n_2 يساوي 4. لذا، وباستعمال العلاقة 10.15، نجد أن $pE = pE^\circ(w) = pE^\circ - 7 = -8.20$. وفي حالة تفاعل الأكسدة (الذي يقرأ من اليسار إلى اليمين)، يكون $pE = +8.20$ عند قيمة pH المعتدلة. ولكي تحصل الأكسدة، يجب أن يرتبط نصف التفاعل بنصف تفاعل إرجاع ملائم، أي بسيرورة قبول إلكترونات. ونقصد

بالصفة "ملائم" أنه يجب أن يتوفّر عامل أكسدة طبيعي بتركيز عالٍ بقدر كافٍ، وأن تكون قيمة pE° موجبة لـكامل السিرونة. سوف نتحرّى عدداً من عوامل الأكسدة تاك (قابلات الإلكترونات) وفقاً لترتيب قيم pE° المتناظرة.

الأكسجين بوصفه عامل الأكسدة الرئيسي

(Oxygen as the primary oxidizing agent)

حينما يعمل الأكسجين الجزيئي مؤكسداً، يرجع وفقاً لنصف التفاعل 11.15. قيمة $pE^\circ(w)$ لهذا التفاعل وما يليه من تفاعلات معطاة في الملحق بـ 5.



ويعطي مجموع التفاعلين 7.15 و 11.15 التفاعل الكلي لأكسدة الكتلة الحيوية بالأكسجين:



وفي الظروف النظامية المذكورة هنا، تساوي قيمة $pE^\circ(w)_1$ مجموع قيمة $pE^\circ(w)$ لنصف تفاعل الأكسجين، والقيمة السالبة لـ $pE^\circ(w)$ لنصف تفاعل الكربوهدرات.

المثال 4.15 ΔG° و $pE^\circ(w)_1$ لأكسدة المادة العضوية بالأكسجين

من التفاعل 12.15:

$$pE^\circ(w)_1 = pE^\circ(w)_{O_2} + pE^\circ(w)_{CH_2O} \quad (\text{أكسدة})$$

$$= 13.80 + 8.20$$

$$= +22.00$$

وطاقة جيبس Gibbs الحرّة للأكسدة عند K 298 هي سিرونة ذات 4 إلكترونات:

$$\Delta G^\circ(w)_1 = -2.303 n RT \quad pE^\circ(w)_1 \approx -500 \text{ kJ}$$

والتفاعل وفقاً لما هو مكتوب يسمح بأكسدة 1 مول من $\{\text{CH}_2\text{O}\}$:

$$\Delta G^\circ(\text{w}, 1\text{mol})_1 \approx -500\text{ kJ}$$

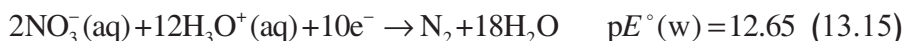
لذا يكون التفاعل 12.15 مفضلاً جداً ترموديناميكياً، ونتيجة لذلك يتوقع أن تحصل أكسدة المادة العضوية بالأكسجين في ظروف هادئة. وفي حين أن الأكسدة اللاحية للكتلة العضوية بهذا التفاعل شديدة البطء، فإن التفكك يحصل بمعدل معقول حينما تكون المتعضيات المкроوية التي تستطيع تسهيل سيرورة الإرجاع موجودة. ومن المتعضيات المкроوية الملائمة لذلك طيف واسع من أنواع غيرية التغذية من البكتيريا والفطريات ووحدات الخلية والأكتينوميسيات التي تكون وفيرة عادة في الماء والرواسب والترابة حيث يوجد الكثير من الأكسجين.

لقد استعملنا السلّوز، مثلاً بـ $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ ، بوصفه نموذجاً للمركب العضوي، لكن الكتلة الحيوية مادة معقدة مؤلفة من طيف واسع من المكونات التي يتفكّك بعضها بسهولة أكثر من سهولة تفكك السلّوز، في حين أن بعضها الآخر أكثر مقاومة للأكسدة. ومع ذلك فإن التفكك يحصل بتفاعلات مشابهة لتفاعل 12.15 إلى حد ما، حيث يكون الأكسجين قابلاً للإلكترونات الرئيسية في حالة التفكك المؤكسد بالمتعضيات المкроوية.

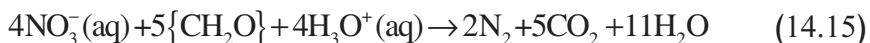
(Nitrate as oxidizing agent)

النترات بوصفها عامل أكسدة

عندما لا يكون ثمة أكسجين، تبقى المادة العضوية قابلة للتفكك بواسطة تفاعلات أكسدة أخرى. فالنترات تعمل قابلات للإلكترونات بإرجاعها إلى نتريت أو أيون أمونيوم أو أكسيد نتروز أو غاز النتروجين الثنائي، وفقاً للظروف البيئية. ويُعتبر تفاعل الإرجاع الذي يعطي غاز الأكسجين الثنائي حلقة هامة ضمن دورة النتروجين على الكره الأرضية، ومعادلته هي:



وحين مزاوجة هذا التفاعل مع أكسدة الكربوهدرات، يصبح التفاعل الكلي:



وتحسب قيمة $pE^\circ(w)$ الكلية، وفقاً لما هو مبين في المثال 4.15:

$$\begin{aligned} pE^\circ(w)_2 &= pE^\circ(w)_{\text{NO}_3^-} + pE^\circ(w)_{\text{CH}_2\text{O}} \\ &= 12.65 + 8.20 \\ &= +20.85 \end{aligned}$$

وطاقة Gibbs الحرية للتفاعل، وهو سبورة ذات 20 إلكترون:

$$\Delta G^\circ(w)_2 = -2.303 n RT \quad pE^\circ(w)_2 \approx -2380 \text{ kJ}$$

تأخذ المعادلة 14.15 في الحساب التفكيك المؤكسد لـ 5 مول من $\{\text{CH}_2\text{O}\}$.

وفيما يخص التفاعل المكتوب على أساس 1 مول من $\{\text{CH}_2\text{O}\}$:

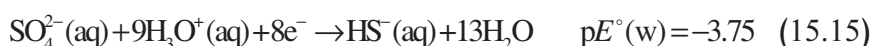
$$\Delta G^\circ(w, 1 \text{ mol})_2 = -2380/5 = -480 \text{ kJ}$$

تدل القيمة السالبة -480 kJ على أن النترات قادرة أيضاً على أكسدة المادة العضوية. لذا يُصبح التفاعل 14.15 في حالة عدم وجود أكسجين وسيلة هامة لأكسدة الكتلة الحيوية مadam مصدر النترات موجوداً في التربة أو الماء. سوف نبين في المقطع 3.15 أن هذا التفاعل، الذي يسمى عكس النترطة (denitrification)، يمثل حلقة هامة في دورة النتروجين. ولكي يحصل هذا التفاعل بمعدّل ملحوظ، يحتاج إلى كميات كبيرة من المادة العضوية إضافة إلى متضيّفات تعمل على عكس النترطة. وتحصل هذه الظروف في الماء الرائد المحتوي على كثير من الكتلة الحيوية المتحللة. وتُطلق مناطق من المحيطات، يحصل فيها اندفاع لماء الأعماق إلى الأعلى، كثيراً من الرواسب الغنية بالمادة العضوية. ومن تلك المناطق أجزاء من المحيط الأطلسي المجاورة للساحل الغربي لأفريقيا وأجزاء من المحيط الهادئ المجاورة للساحل الغربي لأمريكا الجنوبية.

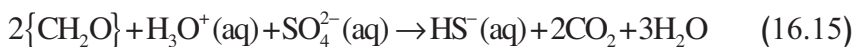
(Sulfate as oxidizing agent)

الكبريتات بوصفها عامل أكسدة

عندما لا يكون ثمة أكسجين أو نترات (أو يكونان قد استهلاكاً)، يمكن للكبريتات، إن وُجدت، أن تعمل قبلة إلكترونات لأكسدة المادة العضوية:



وبضم التفاعلين 7.15 و 15.15 معاً ينتج التفاعل الكلي:



وتحسب قيمة $pE^\circ(w)$ الكلية وطاقة Gibbs الحرّة كما سبق:

$$pE^\circ(w)_3 = pE^\circ(w)_{\text{SO}_4^{2-}} + pE^\circ(w)_{\text{CH}_2\text{O}} \quad (\text{أكسدة})$$

$$= -3.75 + 8.20$$

$$= +4.45$$

$$\Delta G^\circ(w, 1\text{ mol})_3 = -102\text{ kJ}$$

حسبت قيمة ΔG° هنا لـ 1 مول من $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ أيضاً. وتدل القيمة السالبة على أن الأكسدة بالكبريتات مفضلة ترموديناميكياً أيضاً. إن هذا التفاعل هام في حالة الرواسب البحرية العديمة الأكسجين والغنية بالمادة العضوية، إضافة إلى وجود وفرة من الكبريتات في ماء البحر. وتعتبر البكتيريا النازعة للكبريت (desulfovibrio) وسيطًا هاماً في هذه السيرورة.

انعدام المؤكسدات: الأكسدة الذاتية للكتلة الحيوية

(No oxidants present-self-oxidation of biomass)

في البيئة العديمة الأكسجين والنترات وال الكبريتات، يمكن للمادة العضوية أن تتأكسد بتفاعلات لاهوائية لتعطي نواتج متعددة. ومن تلك النواتج النهائية الميثان، ويحصل التفكك بسيرورات اخترال وأكسدة، أو بتفاعلات اخترال وأكسدة لا صلة بينها. يُعطى نصف التفاعل الكلي بـ:



بضم نصف التفاعل 17.15 ونصف تفاعل أكسدة الكربوهيدرات 7.15، ينتج تفاعل الاختزال والأكسدة الكلي التالي:



وتحسب قيمة $pE^\circ(w)$ الكلية وطاقة Gibbs الحرية، كما سبق:

$$pE^\circ(w)_4 = pE^\circ(w)_{CO_2} + pE^\circ(w)_{CH_2O}$$

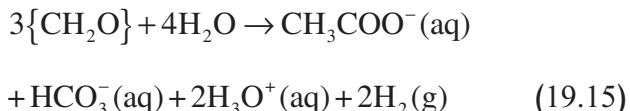
$$= -4.13 + 8.20$$

$$= +4.07$$

$$\Delta G^\circ(w, 1\text{ mol})_4 = -93 \text{ kJ}$$

تدل قيمة الطاقة الحرية السالبة الصغيرة هذه على أن التفاعل 18.15 هو أقل التفاعلات تفضيلاً من الناحية термодинамическая من بين التفاعلات الأربع المذكورة آنفًا. ومع ذلك، فهو سيرة تلقائية ويؤدي إلى التفكك اللاهوائي للمادة العضوية. لذا فإن تفكك المادة العضوية يمكن أن يحصل، وهو يحصل فعلًا، في جميع الحالات البيئية حتى في حالة انعدام جميع العوامل المؤكسدة الأخرى. إن أنواع الأكتينوميسيلات هي المتعضيات اللاهوائية السائدة المسؤولة عن التفكك الحيوي اللاهوائي. وتسمى المتعضيات الضرورية لإنتاج الميثان منتجات الميثان (methanogens). ويسمى الميثان أحياناً غاز المستقعات (marsh gas)، وهو يوجد في المستقعات أو الأراضي الأخرى المغمورة بالماء. وقد رأينا أن انبثاثات الميثان من الأرضيات المغمورة بالماء الصناعية والطبيعية تمثل نصف ما يصل منه تقريباً إلى الجو، وهذا ما يعطيه أهميته في ظاهرة الاحتباس الحراري.

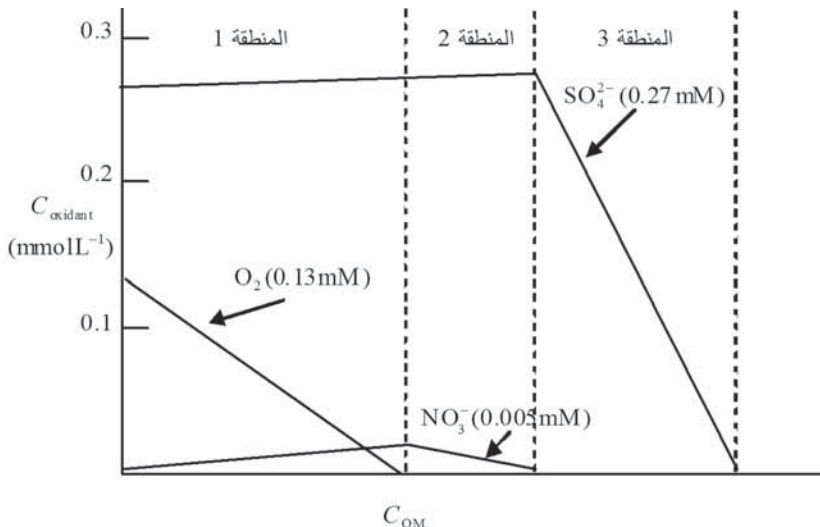
يسمى التفكك اللاهوائي الذي من هذا القبيل أحياناً بتفاعل التخمير (fermentation reaction). يمكن للتخمير أن يستعمل أيضاً لتكون نواتج أخرى، وفي بعض هذه التفاعلات تنتج الحموض الكربوكسيلية وغاز الهيدروجين، على سبيل المثال، وفقاً للتفاعل التالي:



تمثل التفاعلات التي من قبيل التفاعل 19.15 أكسدة للمادة العضوية الأصلية أقل اكتمالاً من الأكسدة التي تعطي ثاني أكسيد الكربون والميثان.

العوامل التي تحدّد أكثر آليات أكسدة الكتلة الحيوية هيمنة (Factors determining which mechanism for oxidizing biomass predominates)

باختصار، ثمة أربعة آليات لأكسدة الكتلة الحيوية على الأقل. ويعتمد نوع الآلية الفاعلة في أي حالة على توفر المؤكسدات وعلى قيمة ΔG (رُتب التفاعلات الأربع السابقة وفقاً لاتفاق قيم $\Delta G^\circ (w, 1\text{mol})$ المطلقة)، وعلى وجود متضيقات مكروية ملائمة لتسهيل التفاعل. وبافتراض أن العامل الأخير ليس عاملًا محددًا، يُتوقع حصول سلسلة تفاعل من قبيل تلك المبينة في الشكل 4.15 إذا تفاعل المؤكسدات واحدًا تلو آخر. والترابيز المبينة بين قوسين هي تراكيز حقيقة أخذت من عينة ماء من نهر نياغارا. وفي هذه السلسلة، الأكسجين هو المؤكسد الرئيسي، تليه النترات فالكبريتات. وفي أثناء المدة التي يكون فيها الأكسجين هو المؤكسد، يتحرر النتروجين الموجود في الكتلة الحيوية التي في قيد التقك بتركيز يساوي نحو 1% عادة على شكل أيونات أمونيوم تتأكسد بعده لتعطي نترات تضاف إلى النترات الموجودة في الماء أصلًا. وعلى نحو مشابه، يمكن أن تكون ثمة زيادة صغيرة في تركيز الكبريتات في أثناء المرحلتين الأولى والثانية من أكسدة المادة العضوية.



الشكل 4.15: سلسلة تفاعلات أكسدة المادة العضوية في بحيرة أو نهر. تمثل القيم التي بين قوسين تراكيز المؤكسدات الأصلية. البيانات مأخوذة من عينات من نهر نياغارا. المحور الأفقي ليس متناسبًا مع المقاس الحقيقي. C_{oxidant} هو تركيز المؤكسد.

تحصل التفاعلات المذكورة في الماء وفي التربة أيضاً. وفي حالة التربة، ثمة اهتمام كبير بسيرورات الاختزال والأكسدة التي تحصل بعد غمر التربة بالماء. إن انغمار التربة بالماء هو ظاهرة موسمية تحصل في كثير من مناطق العالم، وهو يقترن بزراعة الأرز أيضاً، ويُعطي نحو 170 مليون هكتار من الأرض الزراعية في المناطق المدارية في شتى أنحاء العالم.

إن الأكسجين هو المؤكسد الأول في التربة المغمورة حديثاً بالماء وفي رواسب المحيطات والماء العذب. ويعتمد معدل استهلاكه على تهوية ماء السطح وحركته، وعلى تكوين الأكسجين واستهلاكه في النباتات والمعضيات المicrobacteria. وبعد نضوب الأكسجين تحصل تفاعلات متالية مشابهة لتلك المذكورة آفأً. يتضمن الجدول 1.15 بيانات تصف السلسلة الكيميائية والحيوية المicrobacteria التي تحصل بعد غمر التربة بالماء، وهذه البيانات منسجمة مع هذه البيانات المرصودة حقلياً.

الجدول 1.15 التغيرات الكيميائية والحيوية المicrobacteria التي تحصل على مدى 23 يوماً بعد غمر التربة بالماء^(*)

كتلة المضاعفات							
تركيز الغاز (mL لـ 100 غرام من التربة)				المmicrobacteria (10 ⁶ g)		المدة (يوم)	
CO ₂	H ₂	CH ₄	O ₂	لاهوائية	هوائية	pE	
83	لم يكشف	لم يكشف	3.2	22	34	7.6	0
10	لم يكشف	لم يكشف	0.3		220	3.7	1
172	0.2	لم يكشف	لم يكشف	33	110	-0.84	2
	لم يكشف	0.3	لم يكشف	50	55	-3.9	4.5
280	3.6	2.2	لم يكشف				6
	2.1	14.7	لم يكشف	170	53	-4.2	8
226	لم يكشف	21.4	لم يكشف				10
			لم يكشف	130	62	-4.2	13
		3.2	60.3				23

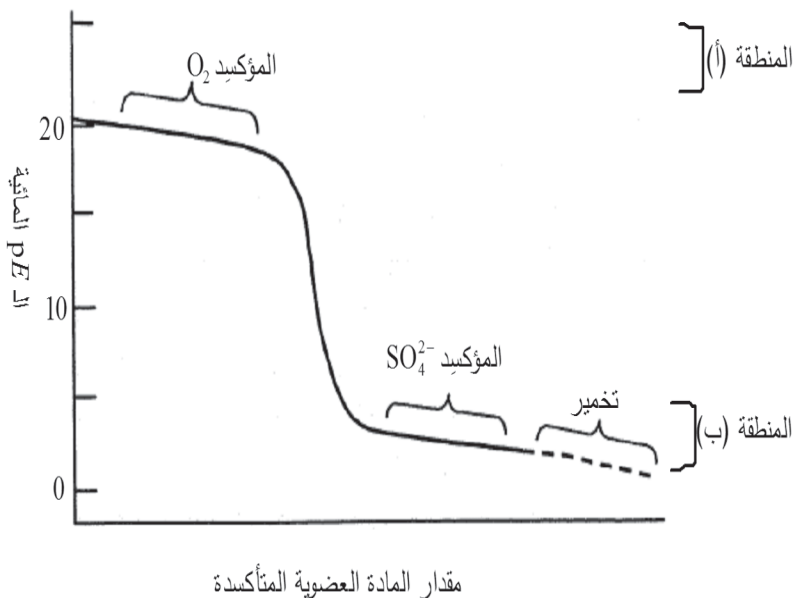
مقببة من: (*)

Y. Takai, T. Koyama, and T. Kamura, *Soil and Plant Food*, vol. 2, no. (1956), pp. 63-66, as reported in: Martin Alexander, *Introduction to Soil 2 Microbiology* (New York: John Wiley and Sons, 1961).

عندما تُغمر التربة الجافة بماء مثبع بالأكسجين، تكون قيمة pE الأولية في المجال الهوائي. حينئذ يكون عدد المتعضيات المكروية صغيراً، إلا أن المتعضيات الهوائية تتکاثر بسرعة في البيئة الجديدة الرطبة. ويتفاوض تركيز الأكسجين الأولى العالى بسرعة مع استهلاك الأكسجين في سيرورة تفكيك الكتلة الحيوية التي تُنتج ثاني أكسيد الكربون. وينصب الأكسجين في بضعة أيام. وتصبح بعدئذ النترات والكبريتات قابلات نشطة للإلكترونات حتى نضوبهما أيضاً. وتتحفظ قيمة pE انخفاضاً هائلاً، ويتفاوض نشاط المتعضيات الهوائية، وتغدو المتعضيات المكروية اللاهوائية هي المهيمنة. وفي النهاية، تكون مقدار محسوسة من الميثان وبعض الهدروجين، وهم دليلان على أن تفاعلات التخمير أصبحت وسيلة تفكيك الكتلة الحيوية.

إن التربة المغمورة بالماء مثل على مناطق شاسعة من التربة التي يحصل إرجاعها. وقد رُصدت ظروف احتزاز أيضاً في الرواسب الغنية بالمادة العضوية، وعلى وجه الخصوص في عمق الراسب حيث لا يوجد تماس مباشر مع الماء الذي في الأعلى. وعلى نطاق أضيق كثيراً أيضاً، من الممكن أن تكون ثمة ظروف مُرجعة في حالات كان من الممكن أن تكون هوائية. وعندما تكون تكتلات التربة ذات مقاسات من رتبة عدة ميلٍ مترات أو أكبر، يمكن لمعدن تغلغل الغاز لأنّ يكون كافياً للحفاظ على وجود ذي فاعلية للأكسجين داخل حبيبات التربة. ضمن هذه البيئة المكروية، تعبّر قيمة pE المحلية فعلاً عن ظروف إرجاعية.

تعتبر التفاعلات التي ناقشناها التفاعلات الرئيسية التي تحكم عمليات الإرجاع والأكسدة في معظم بيئات الماء والماء مع التربة، وهي تساعد على تفسير سبب نزوح قيم pE إلى الوجود في إحدى منطقتين رئيسيتين. فالبيئات ذات القيم العالية والمنخفضة لـ pE المبينة في الشكل 5.15 دليل على هذه الظاهرة التي تسمى أحياناً عزل الاحتزاز والأكسدة redox buffering. فحيثما وجد الأكسجين، يكون عامل الحموضة pH محكماً بأنصار تفاعلات الأكسجين والماء (المنطقة (أ) في الشكل 5.15)، وحينما ينصب، تتحفظ قيمة pE انخفاضاً هائلاً حتى المنطقة (ب) حيث تتحدد بزوج الاحتزاز والأكسدة المتوفر التالي. وهذا الزوج هو عادة الكبريتات وكبريتيد الهدروجين، لأن النترات توجد في معظم الحالات بتراكيز صغيرة نسبياً في البيئة المائية. وبعد نضوب الكبريتات، يحصل انخفاض صغير آخر في قيمة pE مع انتقال المنظومة إلى منطقة التخمير.



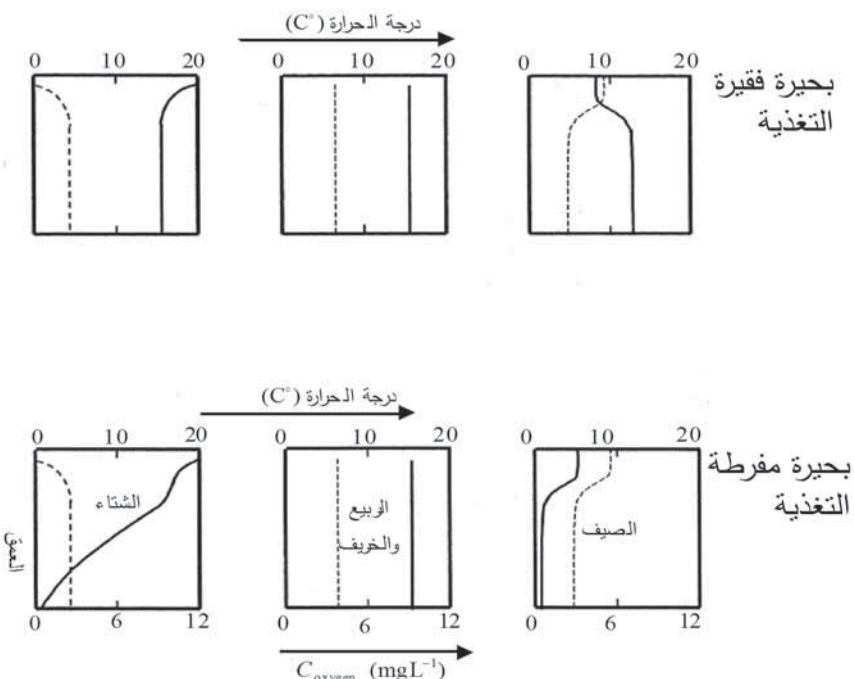
الشكل 5.15: المناطق العازلة للاختزال والأكسدة. تبقى pE عند قيمة عالية ثابتة نسبياً حين وجود الأكسجين، وتتلاشى قيمها مع المؤكسدين الآخرين حين نفاد الأكسجين.

ويبيّن الشكل 6.15 هيئات "مثالية" لأكسجين ودرجة حرارة ماء (لا رواسب) ببحيرتين، إحداهما فقيرة التغذية والثانية مفرطة التغذية، وتتعرضان للتغيرات الموسمية المميزة لمناطق المناخ المعتمد. وتوافق هيئات الثلاث لكل بحيرة مواسم الشتاء والربيع/الخريف والصيف.

في هذه الحالة المثلالية، تظهر هيئات درجة الحرارة (الخطوط المقطعة) متماثلة في البحيرتين وتتبعان الأحوال المناخية الموسمية التي شرحناها في الفصل التاسع. لاحظ الحالة المتجلسة الجيدة المزج في الربيع والخريف، إضافة إلى المنحدر الحراري في الصيف. أما هيئه تركيز الأكسجين (الخطوط المستمرة) في البحيرة الفقيرة التغذية فتتلاشى هيئات درجة الحرارة على نحو معكوس. وينجم ذلك عن أن قابلية احتلال الأكسجين في الماء البارد أكبر من تلك التي في الماء الدافئ.

وتطبق نفس المبادئ على المشهد في البحيرة المفرطة التغذية، إلا أن العامل الإضافي هو وجود الكتلة الحيوية القابلة للأكسدة في المناطق العميقة من التجمع المائي. في الشتاء، يؤدي هذا إلى حالة مستقرة مع انخفاض تدريجي مستمر في تركيز الأكسجين

من سطح البحيرة حتى سطح الرواسب. وينجم نضوب الأكسجين بسبب الأنشطة الضعيفة للمتعضيات المкроوية غيرية التغذية التي تستهلك الأكسجين في أثناء تفكيكها لكتلة الحيوية التي في الراسب. وفي أثناء هذا الفصل، يحصل التعويض عن الأكسجين فقط من خلال تغلله من سطح الماء المتماس مع الهواء. ويمكن لذلك التماس مع الهواء أن يُصبح مهملاً حين وجود الغطاء الجليدي. وفي الربيع والخريف، يؤدي المزج السريع الناجم عن دوران الماء بين الأعلى والأسفل إلى هيئة تركيز للأكسجين متجانسة نسبياً، لأن الأكسجين يتوزّع بالانتشار والحمل. وتتصف هذه المدة من الوقت بنشاط حيوي م Krovi كبير على امتداد عمود الماء في البحيرة من الأعلى إلى الأسفل. أما المشهد في الصيف فهو مختلف كلّياً. فالتناقص الرئيسي تحت المنحدر الحراري ينجم عن البيئة الدافئة المستقرة حيث ينضب الأكسجين بالتفكيك الذي تقوم به المتعضيات المкроوية ولا يحصل التعويض عنه لعدم قدرة مياه الأعماق على الامتصاص مع المياه الدافئة الغنية بالأكسجين التي في الأعلى.



الشكل 6.15: هيئتان مثاليتان لدرجة الحرارة والأكسجين في بحيرة فقيرة التغذية وأخرى مفرطة التغذية، تتغيّران مع تغيّر الفصول. C_{oxygen} تركيز الأكسجين. البيانات مقتبسة من:

Robert G. Wetzel, *Limnology* (Philadelphia: Saunders, 1975).

ليس تفكك الكتلة الحيوية الميتة سبورة المتعضيات المكرورة الوحيدة التي تحكم محتوى التجمعات المائية من الأكسجين المنحل. فالمتعضيات المكرورة الحية، وخاصة الطحالب، تؤثر أيضاً في مستويات الأكسجين. لقد حسبنا في الفصل الحادي عشر تركيز الأكسجين الجزيئي عند درجة الحرارة 25°C في تجمع مائي جيد التهوية ووجدناه قريباً من 8 mg L^{-1} . ونمو الطحالب يولد دورة يومية حول هذه القيمة (الشكل 7.15). ويمكن تفسير هذه الدورة بسهولة بواسطة التفاعلات الكيميائية العكوسية الخاصة بالتركيب الضوئي والتنفس النباتي:

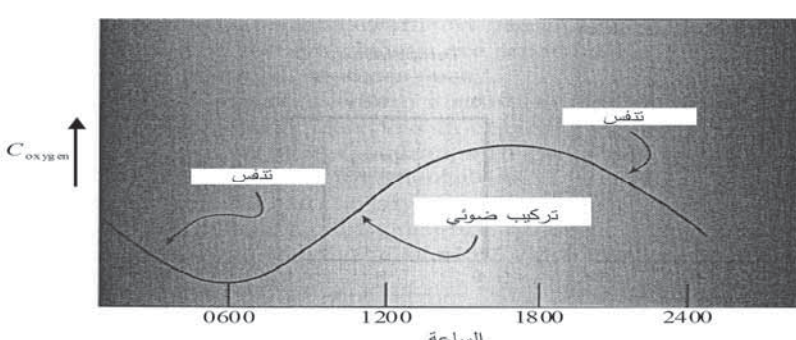


وفقاً للمبين في الشكل، تعزز دورة نمو الطحالب تركيز الأكسجين في الماء في أثناء النهار، وتختفي ليلاً. ومن العواقب الأخرى للدورة تغيرات في pH وإمكان ترسب كربونات الكالسيوم، وفقاً لما ذكر سابقاً.

الطلب الحيوي للأكسجين

(Biological oxygen demand (BOD))

تصف المركبات المتعددة الموجودة في الماء بأنها ركائز يمكن أن تتقاسم وتسهم في نضوب الأكسجين. نحن لم ننطرق حتى الآن إلا إلى المكونات العضوية للكتلة الحيوية غير الحية، أي الطحالب والنباتات الميتة، والفضلات العضوية في مياه الصرف الصحي المنزلي والصناعي، بوصفها عوامل الإرجاع الرئيسية (معطيات الإلكترونات) في الماء. إلا أن أنواعاً غير عضوية، منها الأمونيوم والكبريتيد وصيغ الحديد المرجعة والكروم والمنغنيز ومعادن أخرى يمكن أن تستهلك الأكسجين أيضاً.



الشكل 7.15: التغيرات اليومية في تركيز الأكسجين في ماء يحتوي على طحالب. تعتمد القيم الفعلية على مقدار الطحالب ودرجة حرارة الماء، وعلى عوامل أخرى.

إن كل مادة في تجمع مائي قابلة للتفاعل مع الأكسجين المنحل في الماء تُسهم فيما يُسمى طلب الأكسجين الحيوي (أو الكيميائي الحيوي) (or biochemical (or biochemical oxygen demand BOD). وتؤدي التراكيز العالية لتلك المواد القابلة للأكسدة إلى ظروف فقر بالأكسجين كذلك التي يتتصف بها الماء الراكد الذي لا يدعم صيغ الحياة العليا التي من قبيل الأسماك. لذا يعتبر طلب الأكسجين الحيوي معياراً عالياً للأهمية وواسع الانتشار لجودة الماء الطبيعي. وفي حالة الفضلات السائلة الصناعية أيضاً، يُقاس طلب الأكسجين الحيوي بغية تقدير ما يمكن لهذه الفضلات أن تُسهم به في تعزيز ظروف الفقر بالأكسجين حينما تصب في تجمع مائي. يجري تحليل طلب الأكسجين الحيوي بالإضافة إلى مقدار مناسب من متضيّعات مكرورة غيرية التغذية إلى مقدار محدّد من عينة ماء أو فضلات مذابة وإشباعها بالهواء ووضعها في حاضنة مدة 5 أيام، ثم تحديد الأكسجين المتبقّي في العينة. ويمثل الأكسجين المستهلك (مقدّراً بـ mg L^{-1}) في أثناء التجربة طلب الأكسجين الحيوي في العينة المذابة، وبناء على ذلك يمكن وصف جودة الماء بدلالة قيم طلب الأكسجين الحيوي وفقاً لما يلي:

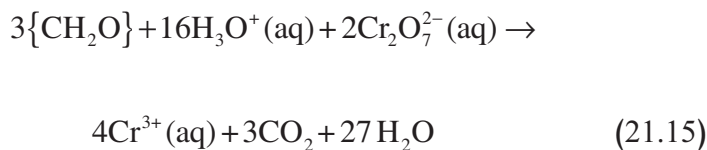
- نظيف جداً: $\text{1 mg L}^{-1} \text{O}_2 >$
- نظيف: $\text{1-3 mg L}^{-1} \text{O}_2$
- مشكوك بنقاشه: $\text{3-5 mg L}^{-1} \text{O}_2$
- ملوث: $< \text{5 mg L}^{-1} \text{O}_2$

المقصود بطلب الأكسجين الحيوي هنا المحتوى من المادة العضوية أو الأنواع الكيميائية الأخرى القابلة للتفكّك فقط. إن كثيراً من سوائل الفضلات يتتصف بقيم طلب أكسجين حيوي أكبر كثيراً من قابلية الانحلال العظمى للأكسجين في الماء التي تساوي 8 mg L^{-1} . على سبيل المثال، يدل طلب الأكسجين الحيوي في مياه الصرف الصحي المنزلي الذي يساوي 50 mg L^{-1} على أن تلك المياه تستهلك 5 mg L^{-1} من الأكسجين في أثناء الاختبار بعد إذابة جزء واحد منها في تسعه أجزاء من الماء النظيف.

معايير أخرى لمحتوى الماء من المادة العضوية

(Other measures of the organic matter content of water)

إضافة إلى طلب الأكسجين الحيوى، ثمة موسطات أخرى تُستعمل أحياناً لتقدير محتوى تجمُع مائي أو سائل فضلات من المادة العضوية. يعبر طلب الأكسجين الكيميائى عن تراكيز المواد التي يمكن أن تتأكسد بمؤكسد كيميائى من قبيل ثانى كرومات البوتاسيوم الحمضى حينما تكافف مع عينة عند درجة حرارة الغليان. في حالة طلب الأكسجين الكيميائى، المساهمات الرئيسية في طلب الأكسجين عادة هي أنواع مختلفة من مادة عضوية منحلة وجسيمية. والتفاعل التالى هو تمثيل بسيط لعملية الأكسدة:



المثال 5.15 تحديد طلب الأكسجين الكيميائى COD من بيانات تحليلية

افترض أنه قد أخذت عينة سائل فضلات من معمل ورق حجمها 100.0 mL لقياس طلب الأكسجين الكيميائى فيها. بعد هضم العينة في محلول مركز من ثانى الكرومات الحمضى ومعايرتها عكسيًا تبين أن 4.64×10^{-4} مول من ثانى الكرومات قد استهلكت في الأكسدة الكيميائية. احسب COD.

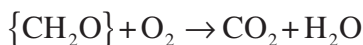
تبعاً للتفاعل 21.15، هذا يكفى:

$$3/2 \times 4.64 \times 10^{-4} = 6.96 \times 10^{-4} \text{ mol } \{\text{CH}_2\text{O}\}$$

لذا يكون تركيز $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ في محلول الأصلى:

$$6.96 \times 10^{-4} \text{ mol} \times \frac{1000 \text{ mL L}^{-1}}{100 \text{ mL}} \times 1000 \text{ mmol mol}^{-1} = 6.96 \text{ mmol L}^{-1}$$

ولتحويل هذه القيمة إلى قيمة لـ COD، نستعمل، من حيث المبدأ، العلاقة 12.15:



التي تتطوّي على التكافؤ المولي بين $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ و O_2 . لذا يُقدّر ما يستهلكه هذا السائل من الأكسجين بـ 6.96 mmol L^{-1} أيضاً، ومن ثم تكون قيمة COD:

$$6.96 \text{ mmol L}^{-1} \times 32 \text{ g mol}^{-1} = 220 \text{ mg O}_2 \text{ L}^{-1}$$

والمعيار الثالث لتركيز المادة العضوية في الماء هو الكربون العضوي الكلي (Total Organic Carbon (TOC)). يُحدّد الكربون العضوي الكلي عادةً باستعمال أجهزة قياس تحرق عينة من المادة لتوليد ثاني أكسيد الكربون. ويقاس مقدار ثاني أكسيد الكربون الناتج باستعمال مقاييس طيف الأشعة تحت الحمراء. ومن المعايير المشتقة من هذا المعيار الكربون العضوي المنحل (Dissolved Organic Carbon (DOC)) والكربون العضوي الجسيمي (Particulate Organic Carbon (POC)) الوارددين في المقطع 1.12.

بمتابعة مثالنا، بين اختبار لـ COD أن 6.96 mmol L^{-1} من $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ موجودة في سائل الفضلات. لذا يكون تركيز الكربون في العينة هو لـ TOC الذي يساوي:

$$6.96 \text{ mmol L}^{-1} \times 12 \text{ g mol}^{-1} = 84 \text{ mg L}^{-1} \text{ or } 84 \text{ ppm}$$

علينا أن ننذّكر مرة أخرى الافتراضات التي وضعناها لهذه الحسابات:

• مُثُلِّث المادة العضوية بالصيغة البسيطة $\{\text{CH}_2\text{O}\}$.

• لدى مقارنة COD و TOC، أهمّنا أكسدة المكوّنات اللاعضوية التي من قبيل الأمونيا الموجودة في الماء.

• كل المادة العضوية تتأكسد في أثناء الهضم الكيميائي.

ونظراً إلى أن تلك الافتراضات لا يمكن أن تكون صحيحة كلياً، فإن التكافؤات التي جرى حسابها سوف تكون تقريبية في أحسن الأحوال.

ونظراً إلى أن المركبات المقاومة تتآكل ضمن الظروف القاسية لهذه التجربة إلى حد أبعد مما يحصل في تجربة طلب الأكسجين الحيوي BOD، يكون طلب الأكسجين الكيميائي COD أكبر من طلب الأكسجين الحيوي غالباً بقدر مرتين أو أكثر.

التحُّم الحيوي في ثاني أكسيد الكربون في الجو

(Biotic control of carbon dioxide in the atmosphere)

يجب أن يكون واضحاً من المناقشة السابقة أن السيرورات الحيوية ذات أهمية كبرى في تحديد مستويات ثاني أكسيد الكربون في الجو. ينبعث ثاني أكسيد الكربون في أثناء تنفس وتفكك واحتراق الكتلة الحيوية. ومن الواضح أن للسيرورتين الأولى والثانية طبيعة حيوية. ويوازن ذلك ثاني أكسيد الكربون الذي تأخذه النباتات والمعضيات المicroوية الذاتية التغذية في إنشاء تركيب المادة العضوية بالتركيب الضوئي. لقد استقصينا في الفصل الثامن إمكان تربية أشجار بوصفها وسيلة لإزالة ثاني أكسيد الكربون من الجو وخفض تركيزه. والاستراتيجية الأخرى التي اقترحت دراستها لهذا الغرض هي القيام بإجراءات حثيثة لتعزيز نمو المعتضيات المicroوية التي تقوم بالتركيب الضوئي في المحيطات.

يقع نحو 20% من المحيطات في مناطق تستقبل أشعة شمسية وفيرة وتوجد فيها مقادير من المغذيات الرئيسية أكثر من كافية، ومع ذلك لا يوجد فيها سوى نمو محدود للعوالق النباتية، يقل كثيراً عما يمكن أن يتوقع. وتشير الدراسات في هذا المجال "العالى النترات المنخفض اليخصوصور" إلى الحديد على أنه المغذي المكروري الذي يحدّ معدل نمو أنواع العوالق النباتية. لذا فإن إمكانية تسميد المحيطات بالحديد سوف تزيد معدل النمو مع ما يقتضيه من نقل لمقادير كبيرة من ثاني أكسيد الكربون من الجو إلى المحيطات لينتهي إلى مصيره المحتمل على شكل رواسب من الكربونات.

لقد أجريت تجربة صُمِّمت لاختبار فرضية الحديد هذه في المحيط الهادئ بالقرب من الساحل الغربي لأمريكا الجنوبية وعلى بعد 500 كيلو متر من جزر غالاباجوس². سُمِّدَ ماء السطح ضمن منطقة مساحتها 64 km^2 بالحديد بتركيز يساوي نحو 4 nmol L^{-1} ، وجرت متابعة نمو متعضيات مكروية مختلفة مدة عشرة أيام. ووفقاً لما هو متوقع، كانت ثمة زيادات في إنتاج المتعضيات الذاتية التغذية إضافة إلى الأنواع غيرية التغذية التي تتغذى بمنتجات كربون أولية. وقدرت الزيادة الكلية الصافية التي تراكمت في الكثافة الحيوية بنحو $60 \mu\text{g carbon L}^{-1}$ ضمن الخمسة عشر متراً من ماء سطح المحيط الذي سُمِّدَ بالحديد.

سؤال فرمي

ما نسبة انبعاثات ثاني أكسيد الكربون السنوية الكلية الناجمة عن الاحتراق في العالم، والتي يمكن أن تُزال من الجو بتسديد 1% من محيطات الأرض بالطريقة المذكورة هنا؟

لقد استُعرض النمو الحيوي بوضوح في التجربة، ومع ذلك ما زالت مضمونيه غير جلية. ومرة أخرى، هذا مثال على "علاج نقاني" لمشكلة بيئية، وأولئك الذين يدرسون هذا المفهوم أوصوا بالحذر قبل النظر في تطبيق الاستراتيجية على نطاق يتتجاوز نطاق التجربة.

النقطة الرئيسية 2.15 تؤدي المتعضيات المكروية دوراً رئيسياً في أجزاء من دورة الكربون، منها تركيب وتفكك كثير من الجزيئات الحيوية. وتُعتبر هاتان السيرورتان العاملين المركزيين اللذين يحددان محتوى البيانات المائية المختلفة من الأكسجين. ونظراً إلى أن المادة العضوية القابلة للتفكك في الماء تستهلك الأكسجين، تُعد عاماً في تحديد جودة الماء. ويمثل طلب الأكسجين الحيوي وطلب الأكسجين الكيميائي والكربون العضوي الكلي معايير ثلاثة شائعة الاستعمال للتعبير عن جودة الماء بتلك الطريقة.

J. H. Martin [et al.], “Testing the Iron Hypothesis in Ecosystems of the Equatorial Pacific Ocean,” *Nature*, vol. 371 (September 1994), pp. 123-129.

3.15 السيرورات التي تقوم بها المتعضيات المكروية: دورة النتروجين

(Microbiological processes-the nitrogen cycle)

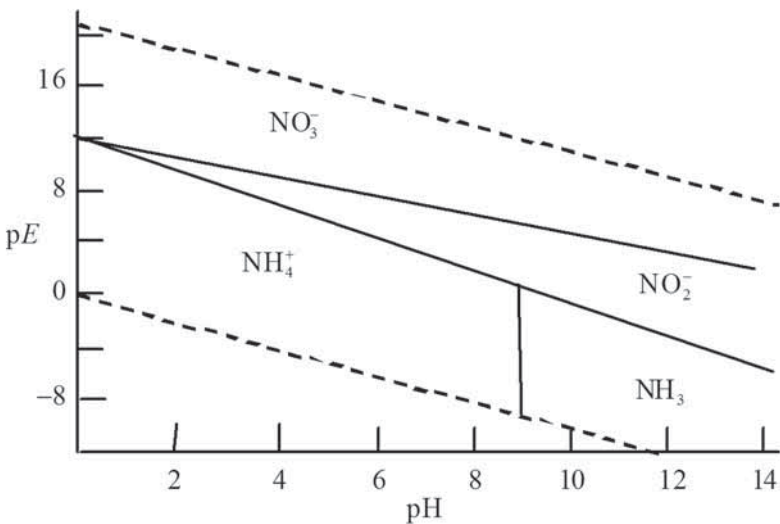
الدورة الكبرى الثانية التي تؤثر في جميع أنواع الحياة على الأرض هي دورة النتروجين. لقد رأينا الصيغة الجووية للنتروجين، ورأينا أن أكسيد النتروجين المختلفة تؤدي دوراً مركزياً في كيمياء الطور الغازي الجوي. فهي تمثل مكونات هامة من المتساقطات الجوية، وتؤثر في مناخ العالم وفي التفاعلات التي تحصل في الجو الأسفلي القريب والتي تحدّد توازن تركيب ونفثيك الأوزون.

تظهر كيمياء النتروجين في كثير من الحالات البيئية في الماء وعلى اليابسة. فهي تمثل بصيغها المتعددة مغذياً أساسياً للنباتات، وهي ضرورية للحيوانات بوصفها من مكونات البروتينات. إلا أن التراكيز الزائدة من الأنواع اللاعضوية يمكن أن يؤدي إلى فرط التغذية، وهي سامة لبعض المتعضيات، ومنها البشر. سوف نتحرّر هنا بعض التأثيرات المتبادلة بين الأنواع الموجودة في البيئة المائية وفي بيئه اليابسة. وسوف نركّز الاهتمام في السيرورات الكيميائية التي تؤدي فيها المتعضيات المكروية دور الوسيط.

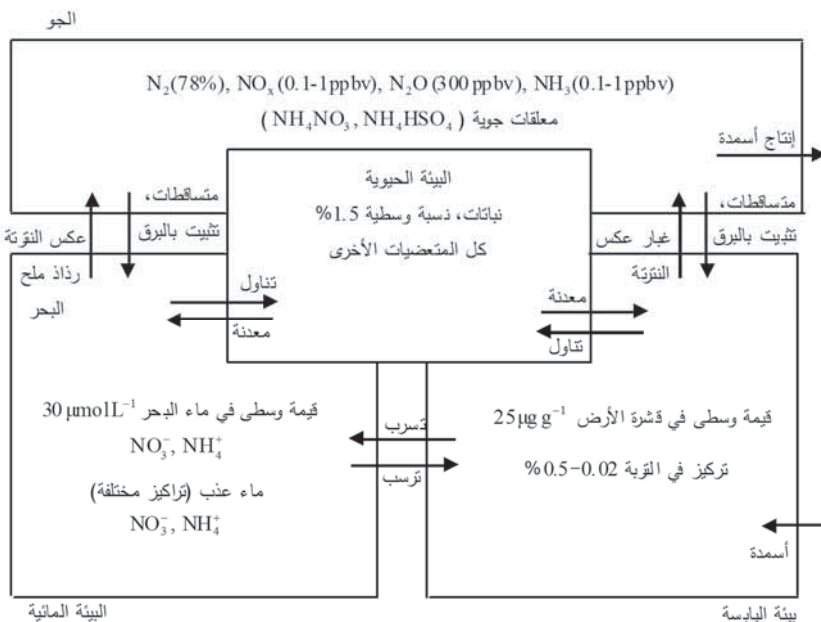
يبين الشكل 8.15 مخطط pE/pH لأنواع النتروجين المائية غير العضوية الأربع. ضمن الظروف الهوائية، تكون النترات هي جنس النتروجين المستقر في كل من الماء والتربة، لكن حالة pE اللاهوائية المنخفضة تؤدي إلى إرجاع من النترات عبر التحريض إلى الأمونيا بصيغتها: ذات البروتونات والمنزوعة البروتونات. تذكر أن النترات تحتل الموقع الثاني بعد الأكسجين في الأكسدة في سلسلة العوامل المؤكسدة التي تؤكّد الكتلة الحيوية في الماء. وبسبب مفعول عزل الإرجاع والأكسدة المذكور سابقاً، فإن قيمة pE المعتدلة غير شائعة في الماء حيث يكون التحريض عادة جنساً في حالة عابرة لا يظهر إلا بتراكيز صغيرة.

ويبيّن الشكل 9.15 التفاعلات التي تربط فيما بين الأنواع في دورة النتروجين في الجو والماء واليابسة. ويتضمن هذا الشكل عدداً من مركبات النتروجين الجووية التي نوقشت سلوكها البيئي في الفصلين الرابع والثامن.

سوف نتحرّر هنا باختصار الجوانب الكيميائية لتحولات النتروجين الرئيسية التي تحصل ضمن الأقسام البيئية المختلفة لدورة النتروجين على الكره الأرضية وفيما بينها.



الشكل 8.15: مخطط pE / pH لأنواع النتروجين.



الشكل 9.15: دورة النتروجين.

تثبيت النتروجين

(Nitrogen fixation)

تفاعلات تثبيت النتروجين هي تلك التي يتحول بواسطتها جزيء النتروجين الغازي إلى واحدة من صيغ النتروجين المتبدّل التي تحصل في البيئات المائية أو بيئات اليابسة، خصوصاً النترات وأيونات الأمونيوم. يتطلّب هذا التحويل كسر الرابط $N\equiv N$ القوي (تساوي طاقة الرابط في الرابط $N\equiv N$ الثلاثي $945 \text{ كيلو جول للمول}$). لذا يحتاج التفاعل إلى طاقة كبيرة.

ثمة مصادر ملائمة محدودة لهذه الطاقة العالية في الجو، منها انفرااغات البرق والأشعة الكونية وذيبول الشهب. ويُقدّر أن 10^6 ton y^{-1} من النتروجين يحصل تثبيتها بواسطة تلك الطواهر الطبيعية.

ويُعتبر الإنتاج الصناعي للأمونيا بوساطة سيرورة هابر (Haber) الشهيرة مسؤولاً عن تثبيت 10^7 ton y^{-1} من النتروجين:



في سيرورة هابر، الهواء هو مصدر النتروجين، وميثان الغاز الطبيعي هو مصدر الهدروجين. ويحصل التفاعل عند ضغط يساوي $3 \times 10^4 \text{ kPa}$ ودرجة حرارة تساوي $500^\circ C$ بوجود محفّز من النيكل. ويُستعمل جزء كبير من الأمونيا مباشرة في تسميد التربة، ويُستعمل الباقي مادة أولية لصناعة البولة (الليوريا) $(NH_2)_2CO$ ومنتجات صناعية أخرى. لاحظ أن إنتاج هذه السلعة الكيميائية يحتاج إلى الغاز الطبيعي بوصفه مادة أولية ومصدر طاقة لسيرورة التركيب. لذا يُعتبر إنتاج الأمونيا عاملاً رئيسياً في اقتصاد الطاقة العالمي.

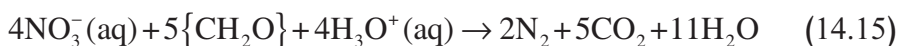
ويمكن لتثبيت النتروجين، الذي تقوم فيه متعضيات اليابسة المكروية، أن يتضمن مشاركة بكتيريا من قبيل جرثومة الريزوبيوس (Rhizobium) التي تعيش متكافلة مع عقد على جذور نباتات من قبيل البقول والأشجار الأليفة للماء. إن هذه المتعضيات قادرة على تحفيز تحويل النتروجين الجوي إلى صيغ عضوية يمكن للنباتات استعمالها. وعلى غرارها، ثمة 15 نوعاً على الأقل من المتعضيات المكروية الحرة غير المتكافلة، من قبيل الليبوفيروم الحلزوني (Spirillum lipoferum)، التي توجد في بيئات معينة وتستطيع تثبيت ما يصل إلى $100 \text{ kg ha}^{-1} \text{ y}^{-1}$ من النتروجين. ويُقدّر أنه يجري تثبيت ما مجموعه $1.5 \times 10^8 \text{ ton y}^{-1}$ من النتروجين حيوياً في التربة.

ويمكن للثبيت الحيوي أن يحصل أيضاً بوساطة متعضيات مكروية بحرية، ومنها أنواع متنوعة من الطحالب ذات اللون الأخضر المائل إلى الزرقة والبكتيريا الآزوتية Clostridium و الكلوستريديوم Azotobacter. وتقدر الكمية التي تثبتها هذه الكائنات $\cdot 1 \times 10^7 \text{ ton y}^{-1}$.

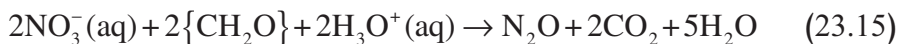
بالمحصلة، يُنقل $2.3 \times 10^8 \text{ ton y}^{-1}$ من النتروجين من الجو إلى الأجزاء البيئية الأخرى بواسطة تفاعلات التثبيت، ونحو 25% من تلك الكمية تترجم عن أنشطة بشرية.

إزالة النترة (Denitrification)

إن عامل الموازنة الحاسم الذي يؤدي إلى عودة النتروجين من اليابسة والماء إلى الجو هو عملية إزالة النترة (denitrification). تحصل تفاعلات إزالة النترة غالباً في المياه العذبة الراكدة وفي مياه أعماق البحار الغنية بالمواد العضوية. وتحدث أيضاً بقدر كبير في الظروف اللاهوائية في التربة. وثمة عدة أنواع من تفاعلات إزالة النترة، أحدها هو إرجاع النترات لتكوين غاز النتروجين، وهو تفاعل ذكرناه سابقاً حينما بينا كيف أن النترات يمكن أن تكون قابلة إلكترونات لأكسدة المادة العضوية. تتضمن هذه السيرورة عدة خطوات تعمل فيها أيونات التنتريت وأكسيد التنتريك (أول أكسيد النتروجين) عمل الوسيط. ويتوسط في هذه السيرورة عدد من البكتيريا المطوعة غيرية التغذية، ومنها أنواع من قبيل البسويدومonas (Pseudomonas) والأكروموباكتر (Achromobacter). ونظراً إلى أن هذه المتعضيات غيرية التغذية، فإن كثيراً من المادة العضوية السهلة التفكك تخضع لإزالة النترة:

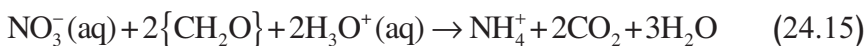


والناتج الغازي الثاني الذي يتكون حينما تحصل إزالة النترة بوجود مقدار ضئيل من الأكسجين هو أكسيد النتروز:



إن الزيادة في نسب مزج أكسيد النتروز في الجو، التي رُصِّدت في العقود السابقة، تعود جزئياً إلى معدّلات إزالة النترة الزائدة الناجمة عن المعدّلات الكبيرة لاستعمال الأسمدة الآزوتية في شتى أنحاء العالم.

والنوع الثالث من إزالة النترة يؤدي إلى تحرير أيونات الأمونيوم التي تصبح متاحة للاستعمال في تركيب بروتين الخلية في المتعضيات المكروية نفسها. وحين دخول الناتج بنية الخلية، يسمى التفاعل بازالة النترة الاستيعابية أو التمثيلية (assimilatory denitrification). أما في الظروف القلوية، فتبقي الأمونيا في صيغة منزوعة البروتونات يمكن من خلالها أن تتطاير إلى الجو. وعلى غرار التفاعلات التي تعطي غازِي النتروجين وأكسيد النتروز، هذا مثال لإزالة النترة الاستيعابية. وفي حالة انعدام الأكسجين المنحل في التربة المشبعة بالماء على سبيل المثال، تمثل البكتيريا المزيلة للنترة أحد الأنواع التي تتوسط في التفاعل لتكوين الأمونيوم أو الأمونيا:



(Combustion)

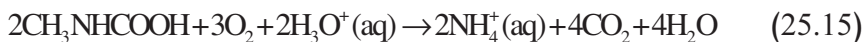
الاحتراق

يحتوي الوقود الأحفوري والكتلة الحيوية القابلة للاحتراق على النتروجين بنسبة متفاوتة تبعاً لطبيعة الوقود. وحين حرق هذه المواد، يعود النتروجين بمعظمها إلى الجو بصيغة مركبات أكاسيد نتروجينية NO_x . وتتولد أكاسيد نتروجينية إضافية، حتى في حالة عدم وجود نتروجين في الوقود، وذلك من تفاعل النتروجين والأكسجين الموجودين في الهواء في أثناء الاحتراق. وتزداد مقادير أكاسيد النتروجين التي تتكون في هذا التفاعل مع ارتفاع درجة حرارة الاحتراق. وقد نوقشت هذه التفاعلات بمزيد من التفصيل في الفصلين الأول والثاني.

(Ammonification)

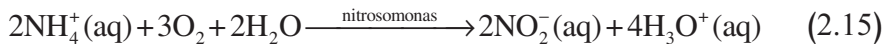
الأموننة

تحتوي المادة العضوية على نتروجين بحسب تختلف من أقل من جزء واحد حتى عدة أجزاء من مئة تبعاً للمتعضي ولنوع سُجه. ويكون معظم النتروجين فيها بصيغة حموض أمينية في البروتين. وحينما تفكك المادة العضوية في الماء والتربة، ينطلق النتروجين أولاً بصيغة مرجعة هي أيونات الأمونيوم أو الأمونيا تبعاً لعامل حموضة الوسط المحيط pH. ويُعتبر تحويل النتروجين من صيغة عضوية إلى صيغة لاعضوية نوعاً من المعذنة يسمى الأموننة (ammonification). تتصف روابط الكربون والنتروجين بأنها سهلة الاستجابة للتفاعل نسبياً، ولذا يحصل التفاعل بسرعة:

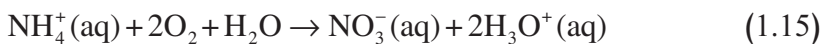


النترة

النترة (nitrification) هي سلسلة التفاعل التي تقوم بها المتعضيات المكروية التي أشرنا إليها في مطلع هذا الفصل. تتعرض أيونات الأمونيوم، الموجودة في الماء أو التربة نتيجة للأمونة أو المضافة إليها على شكل سماد يحتوي على الأمونيوم (كبريتات الأمونيوم، نترات الأمونيوم، البولة، الأمونيا)، إلى الأكسدة في البيئة المهوأة. وتقع القيمة المثلث لعامل الحموضة البيئي للنترة بين 6.5 و 8، ويتناقص معدل التفاعل تناقصاً ملحوظاً عندما تقل قيمة pH عن 6. ويحصل التفاعل في خطوتين تسميان معاً النترة (لاحظ أن ثمة عدة أنواع من إزالة النترة، وأن واحداً منها فقط، أي التفاعل 24.15، هو معكوس النترة من حيث الجوهر). ويؤدي دور الوسيط في كلا النوعين من النترة (التفاعلين 2.15 و 26.15) بكتيريا ذاتية التغذية:



والتفاعل الكلي (الذي سبق أن رأيناه) هو:



بتعبير آخر، يعتبر التفاعل الكلي تبسيطًا مفرطاً لما يحصل في الواقع. فإلى جانب أكسدة النتروجين المرجع، يحصل استيعاب بعض النتروجين في بروتوبلازم الجراثيم لتكوين خلايا لها الصيغة التجريبية التقريبية $\text{C}_5\text{H}_7\text{O}_2\text{N}$. لكن هذا الاستيعاب يؤدي إلى استهلاك نحو 0.2% من النتروجين الأصلي، ولذا يكون معظم النترات الناتجة متاحاً لاستعمالات أخرى.

المثال 6.15 تأثير النترة في عامل الحموضة

من نتائج خطوة النترة الأولى ترافقها بتحرير أيونات هdroجين يجعل البيئة المحلية حمضية. افترض أننا نتعامل مع ماء يحتوي على قلوية CaCO_3 مقدارها 90 mg L^{-1}

وعامل حموضته يساوي 6.8. عند هذه القيمة لعامل الحموضة، يمكن افتراض أن كل القلوية ناجمة حصراً عن الأيونات HCO_3^- ، ولذا يساوي تركيزها المولى $1.8 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}$.

إذا جرت نترنة 6.0 mg L^{-1} (نتروجين) من $4.3 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$ من NH_4^+ موجودة في الماء، نتج $8.6 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$ من أيونات الهدرونيوم. وقبل حصول النترنة:

$$K_{\text{al}} = \frac{a_{\text{H}_3\text{O}^+} [\text{HCO}_3^-]}{[\text{CO}_2]} = \frac{10^{-6.8} \times 1.8 \times 10^{-3}}{[\text{CO}_2]} = 4.5 \times 10^{-7}$$

ضمن هذه الظروف، وجد أن قابلية انحلال ثاني أكسيد الكربون $[\text{CO}_2]$ في حالة التوازن تساوي $6.3 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$.

وبعد النترنة، وبافتراض أن المنظومة مغلقة، يتحول بعض كربونات الهدروجين إلى ثاني أكسيد كربون مائي. حينئذ تساوي التراكيز النهائية:

$$[\text{HCO}_3^-] = (1.8 \times 10^{-3} - 8.6 \times 10^{-4}) = 9 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

$$[\text{CO}_2](\text{aq}) = (6.3 \times 10^{-4} + 8.6 \times 10^{-4}) = 15 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$$

و ضمن الظروف الجديدة:

$$K_{\text{al}} = \frac{a_{\text{H}_3\text{O}^+} [\text{HCO}_3^-]}{[\text{CO}_2]} = \frac{10^{-\text{pH}} \times 9 \times 10^{-4}}{15 \times 10^{-4}} = 4.5 \times 10^{-7}$$

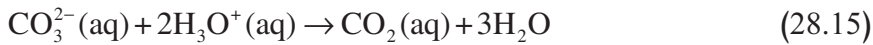
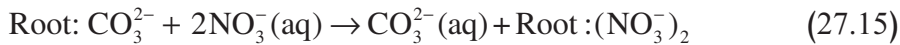
$$[\text{H}_3\text{O}^+] = 7.6 \times 10^{-7}$$

$$\text{pH} = 6.12$$

لقد انخفضت قيمة pH في هذه المنظومة المغلقة إلى 6.12. وإذا أخذنا في الحسبان مبادلة ثاني أكسيد الكربون مع الجو، فإن ذلك يغير نتيجة الحساب.

التناول (التمثيل)

يعتبر النتروجين، بعد الكربون والأكسجين والهيدروجين، أكثر العناصر أهمية من الناحية الكمية لنمو النباتات والمعضيات المicrobacteria في الماء والتربة. فالقيمة الوسطى لتركيز النتروجين في نسج كثیر من المحاصيل الزراعية تساوي نحو 1.5% كثلياً. ويتصف الأمونيوم والنترات بأنهما مصدران للغذاء. والأمونيوم هو الصيغة المفضلة، إلا أن النترات هي جنس مستقر وشائع في البيئات الجيدة التهوية. والخطوة الأولى من تمثيل النترات هي مبادلة الأيونات عند الجذر أو سطح المتعضي المكروي، وهذه من حيث الجوهر سيرورة لتعديل الحموضة. ذلك لأن الأيونات السالبة التي تخرج من الخلية هي عادة أيونات حمض ضعيف من قبيل الكربونات (التفاعل 27.15). وبعد تحرر الكربونات في محلول المجاور لخلايا الجذر أو المتعضي المكروي، تكون قادرة على العمل قابلات للبروتونات (التفاعل 28.15):



أي إن الحموضة المتولدة في منظومة مغلقة من النترات تتعديل جزئياً على الأقل بالاستيعاب. لذا يعتبر تناول النترات وسيلة لشل حركة أنواع النتروجين حيوياً، وفي نفس الوقت، لتعديل الحموضة.

تبادل وامتزاز الأيونات اللاحيويان

(Abiotic ion exchange and adsorption)

رأينا أن معظم سطوح الغروانات في الرواسب والتربة سالبة الشحنة، وهذا ما يجعلها قادرة على مبادلة الأيونات الموجبة. لذا يمكن شل حركة أيونات الأمونيوم الموجبة بكميات الأرض من خلال الاحتفاظ العكوس بها من قبل الصلصالات والمادة العضوية ومواد التربة الأخرى:



وخلال ذلك، فإن النترات، التي هي أكثر أنواع النتروجين اللاحضوية أهمية في الظروف الهوائية، هي أيون سالب ولا توجد تأثيرات متبادلة بينها وبين التربة بتلك الطريقة. يُضاف إلى ذلك أن النترات، مقارنة بالفوسفات والربيعات الممكّنة الأخرى، تستطيع عادة تكوين المعقّدات، الضعيفة فقط، مع معظم المعادن. لذا ثمة ميل قليل لديها نحو المشاركة في تفاعلات امتراز معينة مع مكونات صلبة الطور. لذا تكون النترات جنساً نقاًلاً في إطار الكيمياء الجيولوجية.

التسرُّب

النتيجة النهائية للسيرورات الحيوية والكيميائية الجيولوجية هي أن حركة أيون الأمونيوم تُشل بذاك السيرورات، في حين أن حركة النترات تخضع إلى السيطرة الحيوية فقط. لذا فإن النترات سهلة التسرُّب عبر التربة إلى المياه السطحية أو الجوفية ضمن عدد من الظروف البيئية الخاصة:

- حيث يوجد قليل من النباتات الحية، أو لا شيء منها، ومن أمثلة تلك الأماكن الحقول المهجورة والغابات المُجتثة كلياً.
- في الحالات التي تكون فيها النباتات غير نشطة على غرار ما يحصل في فصل الشتاء. يُعتبر خزن فضلات الحيوانات الغنية بالنتروجين في الأماكن المفتوحة مشكلة خطيرة. فالنتروجين بتراكيز عالية بصيغة نترات يمكن أن يتسرُّب بسهولة من الروث الخاملي حيوياً إلى الماء عبر التربة.
- في أماكن الزراعة الكثيفة حيث تزيد كميات الأسمدة الآزوتية المستعملة على حاجة النبات.

إن ثمة عواقب بيئية وخيمة للتسرُّب النتروجين الفائض إلى التجمعات المائية.

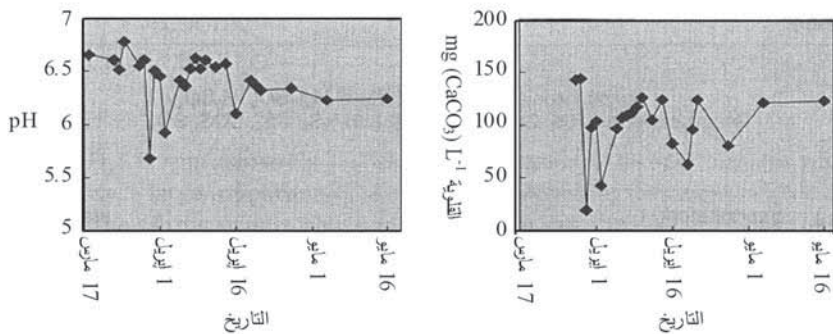
ونظراً إلى كون النترات مغذيّاً أساسياً للنباتات والمعضيات المكرورة المائية، فإن زيادة كميّتها يمكن أن تؤدي إلى فرط تغذية في التجمعات المائية. ومع أننا أشرنا سابقاً إلى أن الفوسفور، لا النتروجين، هو غالباً المغذي المحدد في البحيرات والأحواض، فإن ثمة كثيراً من الاستثناءات. ففي فلوريدا في جنوب الولايات المتحدة، توجد معدنيات

تحتوي على الفوسفات في القاعدة الصخرية في أغلب مناطق الولاية. لكنً ومع أن معظم المياه السطحية والجوفية هناك غني بالفوسفور المنحل والجسيمي، فإن زيادة فرط التغذية تعتمد على وجود مركبات نتروجين كافية، وعلى وجه الخصوص النترات.

وحيثما وردت النترات إلى الماء من الرواسب الحمضية أو نتيجة لنترنة مركبات النتروجين المرجعة، فإن الحموضة المقترنة بها يمكن أن تطغى على قلوية التجمُع المائي. يبيّن الشكل 10.15 عامل الحموضة والقلوية في ماء سطح بحيرة تركي الصغيرة، وهي بحيرة تقع على مسافة 65 كيلو متراً إلى الشمال من أونتاريو بكندا. تشتمل البيانات التي في الشكل على المدة من 19 مارس (آذار) حتى 17 مايو (أيار) عام 1982، وهي مدة تتضمن موسم ذوبان الثلوج الربيعي في بداية شهر أبريل (نيسان). في أثناء تلك المدة، يؤدي ذوبان الثلوج والجليد إلى ازدياد تiar الماء الحمضي الذي يُخَفِّض قلوية وعامل حموضة البحيرات والأنهار في منطقة تجمُع المياه. وتحصل العودة إلى الوضع الطبيعي بسبب امتصاص المياه السطحية والمياه العميقه التي لم تتأثر كثيراً، ويؤدي تعديل الحموضة البطيء بالتفاعل مع معالجات التربة والرواسب إلى العودة التدريجية إلى الظروف العاديَّة.

وتتعلّق المشكلة الثالثة بسمية النترات للبشر والثدييات الأخرى. لقد حدَّ كثير من التشريعات التركيز الأعظمي المسموح به للنترات في ماء الشرب في المجال $10\text{-}50 \text{ mg L}^{-1}$. في الواقع، النترات نفسها ليست سامة، أما النتريت فهي جنس شديد السمية ويتكون بإرجاع النترات بواسطة الجرثومة إشريشيا كولاي e coli الموجودة في أحشاء الثدييات. ويتفاعل النتريت المتكون بهذه الطريقة مع الهيموغلوبين مؤدياً إلى نقص شديد بالأكسجين، خاصة لدى الأطفال. ويمكن أيضاً أن يتفاعل مع أمينات وأميدات ثانوية ليكون النتروسامينات (N-nitrosamines) التي يمكن أن تكون مسرطنة.

النقطة الرئيسية 3.15 تتضمن دورة النتروجين في الكرة الأرضية سيرورات جوهريَّة في جميع أقسام البيئة. وكثير من تلك السيرورات هو تفاعلات حيوية كيميائية إلى حد بعيد.



الشكل 10.15: تغيرات عامل الحموضة والقلوية ($\text{mg} \text{ L}^{-1}$ CaCO_3) عند عمق يساوي 1 متر في بحيرة تركي الصغيرة بأونتاريو بكندا خلال المدة من 19 مارس (آذار) حتى 17 مايو (أيار) عام 1982. لاحظ انحرافات pH الكبيرة حتى 5.5-6، والقلوية الشديدة الانخفاض. اقتُبس البيانات من:

W. Kwain and J. R. M. Kelso, "Risk to Salmonids of Water Quality in the Turkey Lakes Watershed as Determined by Bioassay," *Canadian Journal of Fisheries and Aquatic Sciences*, vol. 45, suppl. 1 (1988), pp. 127-135.

4.15 السيرورات التي تقوم بها المتعضيات المicroوية: دورة الكبريت (Microbiological processes—the sulfur cycle)

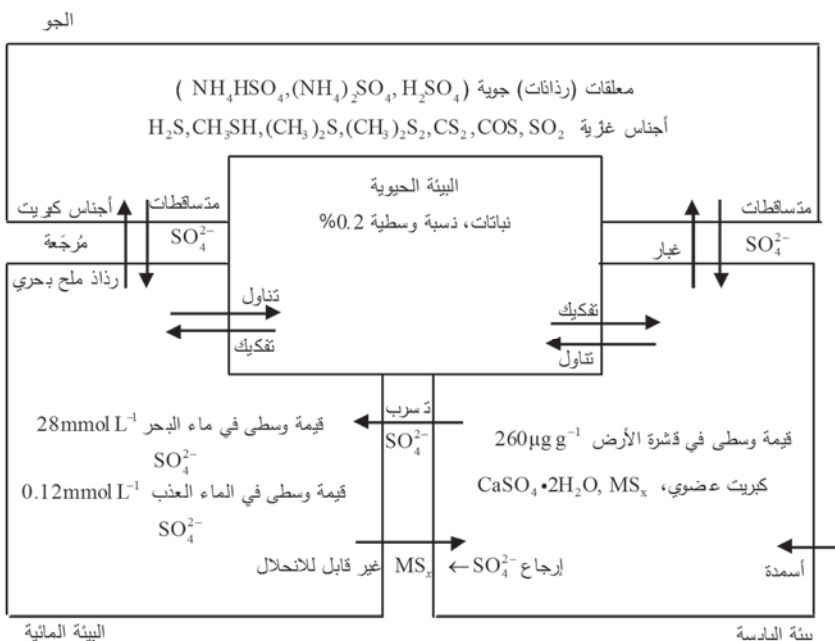
على غرار النتروجين، تؤثر كيمياء الكبريت كثيراً في السيرورات التي تحصل في جميع الأقسام البيئية على الأرض. ففي الجو، ت Howell تفاعلات الأكسدة الأنواع التي في حالة أكسدة منخفضة إلى كبريتات، وتعمل مخلفات (رذائلات) الكبريتات نوى تكافف لتكوين الغيوم، ويمثل حمض الكبريت واحداً من مكونات التحميص الرئيسية في المتساقطات الجوية. وفي البيئة المائية والتربة، يوجد الكبريت في كثير من الصيغ العضوية واللاعضوية التي تُبدي حالات أكسدة من -2 حتى +6. أما أهم صيغ الكبريت المعدنية المرجعة والمؤكسدة فهي الكبريتيدات التي من قبيل البايرايت (FeS_2) pyrite. وتوجد مقدرات ضئيلة من الكبريت على شكل شوائب في كثير من الصخور.

يقارب تركيز الكبريتات في المحيطات في العالم نحو 28 mmol L^{-1} . أما تركيزها في الماء العذب فهو متغير وأصغر كثيراً، وقيمة الوسطى تساوي نحو 0.12 mmol L^{-1} ، ومع ذلك يبقى الكبريت واحداً من أنواع الرئيسية في البحيرات

والأنهار. وفي البيئات المُرْجِعَة، تتكون أنواع كيميائية في الحالة 2- تحتوي على الكبريت. وعلى غرار النتروجين، يُعتبر الكبريت مغذياً أساسياً للمتعضيات المكروية والنباتات، لكن الكميات الضرورية لها منه تقل بمنحو مرتبة كبيرة، وهو نادراً ما يكون المغذي الذي يحدّد النمو الحيوي. ومع ذلك يؤدي دوراً هاماً في عدد من السيرورات البيئية في الماء وعلى اليابسة.

عرضنا سابقاً مخطط pE/pH للكبريت في الشكل 5.10 الذي يبيّن أن الصيغة اللاعضوية الرئيسية لهذا العنصر في البيئة المائية هي كبريتات في الظروف المهوأة، وكبريتيد الهيدروجين ذو البروتونات في الظروف الحمضية غير المهوأة، أو المنزوع البروتونات في الظروف القلوية غير المهوأة. أما الكبريت بصيغته العنصرية فهو جنس نادر عابر في البيئة المائية وعلى اليابسة.

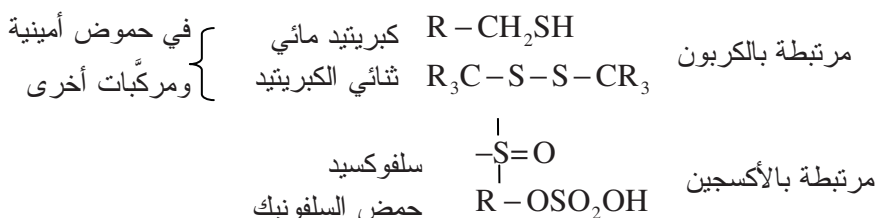
يُري الشكل 11.15 دورة الكبريت. لقد ناقشنا بعض جوانب التفاعلات التي تعطي أنواع كبريت غازية والتفاعلات الجوية نفسها في الفصل الخامس. وسوف نتحرّى الآن باختصار ثالث سيرورات من الدورة تحصل في الماء والرواسب والتربة.



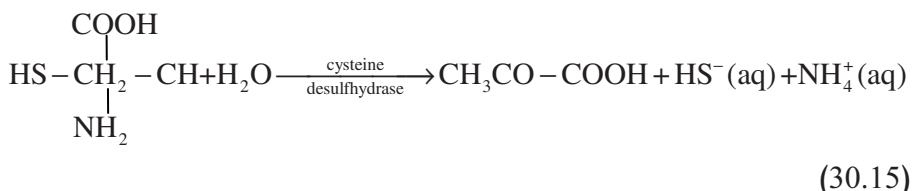
الشكل 11.15: دورة الكبريت.

تحرير الكبريت أثناء تفكيك المادة العضوية (Sulfur release during organic matter decomposition)

يوجد الكبريت في المادة العضوية بصيغ مرتبطة بالكربون أو مرتبطة بالأكسجين:



وحيثما تخضع المادة العضوية إلى تفكيك بواسطة المتعضيات الحيوية، يحصل تحولٌ فوري للمجموعات المحتوية على الكبريت في المركبات العضوية. يوجد الكبريت العضوي المرتبط بالكربون بوصفه مكوناً لبروتين بصيغة سيسٌتين (cysteine) حمض أميني، وتحصل معدنته بسيرونة (غير مؤكسدة وغير مُرجعة) وفق المبين في التفاعل 30.15. والإنزيم المسؤول عن التفاعل يأتي من أنواع جرثومية متعددة:



الـ desulphydras هو إنزيم نزع الكبريت آز الماء. يساوي pK_{a1} H_2S نحو 7. لذا فإن جزءاً كبيراً من الكبريتيد يوجد في البيئة المرجعة، التي يكون عامل حموضتها أقل من المعتدل، على شكل جزيء غير متفكّك، وهذا هو ما يعطي الرائحة الكريهة المميزة لهذا الغاز. وهذا ما يلاحظ عادة في بعض المستنقعات والأراضي المبلولة الأخرى. إن كبريتيد الهروجين سام أيضاً.

وفيما يخص الكبريت العضوي المرتبط بالأكسجين، تتضمن معدنته بواسطة المتعضيات المكرمية فصلاً حلهيا للرابط $\text{O}-\text{S}$ بواسطة إنزيمات السلفاتاز sulfatase:

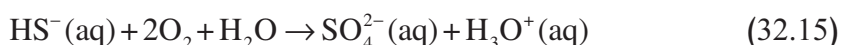


وتبقى الكبريتات في الظروف البيئية العامة بصيغتها المنسوبة البروتونات لأن قيمة pK_a تساوي 1.92.

(Sulfide oxidation)

أكسدة الكبريتات

في الظروف المهوأة ذات pE العالية، تكون الكبريتات غير مستقرة وتنكسد بسهولة بطرق مختلفة. ويمكن لأنواع الكبريتيد المختلفة أن تكون قد تكونت في أثناء تفكك المادة العضوية (التفاعل 30.15) أو يمكن أن تكون قد وُجِدت على شكل معديات كبريتيدية توضّعت في مرحلة سابقة في الرواسب أو التربة. لكن بقطع النظر عن أصلها، فإن التفاعل 32.15 يصف أكسدتها لتكوين الكبريتات:



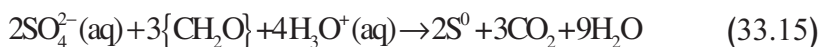
تتضمن البكتيريا الذاتية التغذية الكيميائية الرئيسية المسؤولة عن أكسدة الكبريتات الجنس الشائع من البكتيريا ثيوهاسيلوس ثيوأوكسيدنس (*Thiobacillus thiooxidans*). توجد هذه البكتيريا في معظم المياه والرواسب والتربة المحتوية على الأكسجين، وهي تتکاثر بسرعة حين توفر الكبريتات لها. وينتج عن التفاعل في نفس الوقت أيونات هdroجين أيضاً، ولذا يكون سিرونة تحميص.

تعتبر هذه التفاعلات التي تقوم بها المتعضيات العضوية وغيرها هامة في البيئات الساحلية البحرية وضمن ركام الفضلات المحتوية على الكبريت التي من قبيل بقايا المناجم الكبريتية. وسوف نناقش بعض الحالات الخاصة في فصول لاحقة.

(Sulfate reduction)

إرجاع الكبريتات (اختزالها)

ترجع الكبريتات في البيئة المائية المُختزلة (pE منخفضة) الغنية بالمواد العضوية بسهولة إلى أنواع 2- في حالة الأكسدة، وإلى حد أقل في الحالة 0:



التفاعل 16.15 هو التفاعل الذي استعملناه سابقاً لوصف أكسدة المادة العضوية. وهو يؤدي إما إلى انبعاث غاز كبريتيد الهيدروجين (عند pE منخفضة) أو إلى تكوين كبريتات مائية قابلة وغير قابلة للانحلال. إن كثيراً من رواسب البحر ومباني الأنهار وتجمّعات المياه العذبة، إضافة إلى التربة المشبعة بالماء، يحتوي على بكتيريا مُرجعة للكبريتات. وأكثر تلك البكتيريا شيئاً هي نازعات الكبريت *Desulfovibrio desulfuricans*، وهي بكتيريا لاهوائية مقيدة تنمو عند قيم pH تزيد على 5.5. أما جنساً آخر *HS* أو H_2S فهما سامان للحياة المائية، ويمكنهما أيضاً التفاعل مع المعادن الموجودة في الرواسب أو التربة، ومنها الحديد (II)، لتعطي الكبريتات غير القابلة للانحلال الموجودة في الحمأة البحرية.

ويمكن أيضاً للكبريتيد ثائي الميثيل أن ينْتَجَ من إرجاع الكبريتات في البيئات ذات pE المنخفضة. وتقوم بإنتاج هذا الجنس وغازات الكبريت المُرجعة الأخرى عوالق بحرية موفرة بذلك طريقة هامة للتحرير الطبيعي لمركبات الكبريت وابتعاثها إلى الجو. ويعتبر كبريتيد ثائي الميثيل جنس كبريت مُرجعاً ذو أهمية خاصة، وحلقة مفاتيحية في دورة الكبريت العامة.

النقطة الرئيسية 4.15 إن كيمياء الكبريت، مثل كيمياء النتروجين، محكومة بسيرورة مُرجعة مؤكدة من حيث المبدأ تقوم بها متغيرات مكرورة في البيئة المائية وبيئة اليابسة.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Alexander, Martin. *Introduction to Soil Microbiology*. 2nd ed. Malabar, Florida: Krieger Publishing Co., 1991.
2. Paul, E. A. and F. E. Clark (eds.). *Soil Microbiology and Biochemistry*. 2nd ed. London: Academic Press, 1996.
3. Rheinheimer, G. *Aquatic Microbiology*. 3rd ed. Chichester [West Sussex]; New York: J. Wiley, 1985.

4. Tate, Robert L. (III). *Soil Microbiology*. 2nd ed. New York: John Wiley, 2000.

(Problems)

مسائل

1. بافتراض أن ثابت قانون هنري K_H للأكسجين في الماء عند 25°C يساوي $1.3 \times 10^{-8} \text{ mol L}^{-1} \text{ Pa}^{-1}$ ، بين سبب كون قيمة طلب الأكسجين الحيوي BOD التي تزيد على 5 mg L^{-1} دليلاً على تلوث الماء.
2. افترض أن الصيغة العامة للمادة العضوية المنحلة في الماء هي $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ ، وأن 1 mg L^{-1} (كربون) في محلول مائي لمادة عضوية. احسب كتلة الأكسجين (mg) المنحلة في نفس الحجم اللازمة لأكسدتها كلية. استعمل هذا الحساب لوضع علاقة بين طلب الأكسجين الكيميائي COD والكربون العضوي المنحل DOC. وكرر الحساب باستعمال الصيغة العامة للمادة الدُّبالية المنحلة (الشكل 3.12). افترض تفاعل الكربون والهdroجين فقط في المادة الدُّبالية.
3. في تجربة التسميد بالحديد لزيادة نمو العوالق النباتية في المحيطات، ما هي أنواع الحديد التي تتوقع أن تكون في حالة توازن إذا أضيف الحديد في البداية بصيغة كلوريد الحديد (III)؟
4. يساوي معدل إنتاج ثاني أكسيد الكربون عادة 5-50 mg في اليوم لكل 1 kg من تربة غنية بالعضويات موجودة في مخبر ضمن ظروف متحكم فيها، عند درجة حرارة ضمن المجال $20-30^\circ\text{C}$ المعتمل. قدّر عدد كيلو غرامات ثاني أكسيد الكربون الذي يتحرر من حقل تساوي مساحته 1 هكتار ضمن نفس الظروف.
5. يقصد بالمعدنة تفكك الصيغ العضوية لعنصر وتحويلها إلى صيغ لاعضوية. وفي الحالات البيئية، غالباً ما تقوم بذلك متعضيات مكروبية. بين ما هي صيغ النتروجين التي يمكن أن توجد في الماء أو التربة بوصفها متفاعلات ونواتج لسيرورة المعدنة.
6. استعمل الجداول الكيميائية الحرارية لحساب قيم pE° لنصف التفاعل الإرجاعي الذي يتضمن النترات $\text{NO}_3^-(aq)$ في الحالات الثلاث التي يكون فيها الناتج $\text{NH}_4^+(aq)$ و $\text{N}_2(g)$ و $\text{N}_2\text{O}(g)$. ثم احسب قيم $pE^\circ(w)$ لنفس التفاعلات الثلاثة. ما هو المغزى البيئي لهذه النتائج؟

7. تكون الأمونيا هو سيروره يمكن أن تؤدي إلى نقل النتروجين من المنظومات المائية إلى الجو. ناقش الظروف البيئية التي تسهل هذه السيرورة. هل تتوقع أن يكون تكون الأمونيا كبيراً (أ) في مستقع حمضي و(ب) في المحيطات؟
8. يتصف ماء بعامل حموضة يساوي 6.7 وبقلوية تبلغ $\text{CaCO}_3 \text{ L}^{-1}$ 110 mg. احسب التركيز الأعظمي (mg N L^{-1}) للـ NH_4^+ الذي يمكن نترته بدون أن ينخفض عامل حموضة الماء عن 6. افترض أن المنظومة مغلقة.
9. لماذا تتبع أنواع الكبريت الغازية المرجعة من حقول الأرز والمستنقعات وحدود البحيرات القريبة من الشاطئ، وليس من البحيرات المفتوحة، برغم أن مركبات الكبريت المرجعة توجد في رواسب جميع تلك الأمكنة؟
10. هل تتوقع أن تكون انبثاثات الكبريت الغازية من تربة مراعٍ مدارية أكبر من تلك الانبعاثات من تربة غابة مدارية كثرة الأمطار؟ ما هي الأنواع الغازية التي يُحتمل انطلاقها؟
11. باستعمال بيانات من الملحق بـ 2، احسب معادلة pE / pH للحدود $\text{SO}_4^{2-} / \text{SO}_3^{2-}$ ، وارسمها على مخطط الكبريت. ما هو مغزى هذا المنحني من حيث استقرار أنواع الكبريت في البيئة المائية؟
12. تساوي قيمة pE لعينة ماء جوفي 1.2، ويساوي عامل حموضتها $\text{pH}=8.83$. ويساوي تركيز SO_4^{2-} فيها 2.29 mM، وتركيز HS^- 0.003 mM. هل المنظومة في حالة توازن؟

الفصل السادس عشر

تلويث الماء والمعالجة الكيميائية

لمياه الفضلات

(Water Pollution and Waste-Water Treatment Chemistry)

المواضيع المشمولة

تلويث المياه في الحالات المختلفة، والحد منه

- تعاريف التلوث
- مفاهيم السمية
- جودة الماء: ماء الشرب وماء الري
- مياه الصرف الصحي في المدن: الخصائص والمعالجة

أكّدنا في مطلع هذا الكتاب أن اهتمامنا سوف يتتركز في بنية البيئة الطبيعية، وفي السيرورات التي تحصل فيها، وأنواع التغييرات التي تترجم عن الأنشطة البشرية. وفيما يخص كثيراً من القضايا، ناقشنا تلك الجوانب، ومنها الكيفية التي يؤثّر بها البشر في بنية البيئة وسيروراتها. واستعملنا في تلك النقاشات أحياناً الكلمة "تلويث"، لكننا لم نُعطها حقّها في تعريف معناها الفعلي. والآن، في سياق الحديث عن كيمياء الماء، من الملائم تحرّي

هذا المفهوم. وبعد النظر في الكيفية التي يمكن بها تعريف التلوث، سوف نستقصي الطريقة التي يظهر بها التعريف في الحالات المختلفة. ونظرًا إلى كون مياه الصرف الصحي التي تتدفق من المدن واحدة من المصادر الرئيسية لتلوث المياه، فإننا سوف نبذل بعض الجهد في مناقشة كيمياء سيرورات معالجة المياه.

ما هو التلوث؟

يمكن تعريف التلوث بطرق مختلفة، ومن الجدير التبصر بعناية بالتعريف المختلفة. فيما يخص البيئة المائية، يمكن لأحد التعريفات المتطرفة أن ينص على أنه إذا لم يكن الماء مكوناً من H_2O 100% (أي إذا لم يكن صافياً تماماً من الناحية الكيميائية)، كان ملوثاً إلى حد ما على الأقل. من الواضح أن هذا التعريف ليس معقولاً، وهو محدود الفائدة. فكل قطرة ماء على تماس مع الهواء الجوي تحتوي على غازات منحلة فيها، منها الأكسجين وأ ثاني أكسيد الكربون، وكل قطرة ماء على تماس مع الرواسب والصخور تحتوي على مكونات منحلة فيها من قبيل أجناس السليكون والكالسيوم. وهذه المكونات طبيعية كلية، وبعضها في الواقع جوهري لدعم الحياة المائية.

وبغية إعطاء مؤشرات إلى تراكيز الأجناس المنحلة في الماء الطبيعي النقى يمكن تحريّ تحليلات لمياه يفترض أنها نقية طازجة. على سبيل المثال، يمكننا العثور في المنشورات الكثيرة عن الكيمياء البحرية على بيانات عن تركيب ماء "البحر المفتوح". تتطوّر العبارة ماء "البحر المفتوح" على أن الماء لم يتعرّض إلى إضافات هامة من كيمياء بشرية من قبيل تلك التي يمكن أن توجد في مناطق ساحلية، ولذا فإنه يمثّل التركيب الصحيح لماء البحر الطبيعي. طبعاً، مثل هذا الماء غير موجود بالمعنى الحرفي للصفة. يتضمن الجدول 1.9 القيم الوسطى للعناصر الرئيسية في مياه البحر المفتوح، ويتضمن الملحق بـ 1 لائحة أكمل. ويتضمن الجدول 1.16 نتائج تحليلية لبعض العناصر الضئيلة الأثر في عينة ماء بحر مفتوح جيدة التوصيف أخذت من جنوب شرق برمودا في شمال المحيط الأطلسي. قد تكون بعض القيم المعطاة هنا مفاجئة، خاصة تركيز الحديد القليل وتركيز المولبدن الكبير جداً، على سبيل المثال.

الجدول 1.16 تراكيز بعض العناصر الثانوية والضئيلة المقدار في عينة من ماء بحر مفتوح^(*)

العنصر	التركيز ($\mu\text{g L}^{-1}$) \pm حد الثقة %95
زنخ	1.65 \pm 0.19
كامبوم	0.029 \pm 0.004
كروم	0.175 \pm 0.010
كوبالت	0.004 \pm 0.001
نحاس	0.109 \pm 0.011
حديد	0.224 \pm 0.034
رصاص	0.039 \pm 0.006
منغنيز	0.022 \pm 0.007
موليبدين ^(**)	11.5 \pm 1.9
نيكل	0.257 \pm 0.027
سلينيوم (IV)	0.024 \pm 0.004
بوراتيوم	3.00 \pm 0.15
زنك	0.178 \pm 0.025

(*) العينة هي مادة معيارية وفقاً للمقياس NRC Standard Reference Material NASS-2 أخذت من

موقع عمقه 1300 متر وبقع إلى الجنوب الشرقي من برمودا في شمال المحيط الأطلسي.

(**) هذا التراكيز العالي للموليبدين غير مألف، ومع ذلك فهو شائع في جميع محيطات العالم.

وعلى غرار ماء البحر، ثمة بيانات متوفّرة عن الماء العذب الصافي أيضاً من موقع مختلفة. ويتضمن الملحق بـ 1 التراكيز الوسطية في مياه الأنهر. قد يتوقع المرء أن يجد أنقى المياه في أقصاصي الشمال أو الجنوب أو في الجداول المتكونة من ذوبان الكتل الجليدية الموجودة عند ارتفاعات عالية، أي المناطق بعيدة عن البشر وأنشطتهم. لكن حتى هناك توجد تراكيز صغيرة قابلة للقياس لبعض العناصر. يتضمن الجدول 2.16 بيانات عن بعض الأيونات السالبة والموجبة في عينات ثلج من خليج ترَا نوفا في القارة المتجمدة الجنوبية. من الواضح أنه لا توجد في البيئة الطبيعية مياه نقية بالمعنى الذي ينطوي عليه التعريف الكيميائي الصارم.

الجدول 2.16 تراكيز بعض الأيونات الموجبة والسلبية في ثلج القطب الجنوبي (*)

التركيز ($\mu\text{g L}^{-1}$)		
المادة	الأصغرى	الأعظمى
كلور	25	40100
نترات	8.6	354
كبريتات	10.6	4020
بروميد	0.8	49.4
فسفات	1.8	49
فلور	0.1	0.2
صوديوم	15	17050
بوتاسيوم	3.1	740
مغنيزيوم	2.7	1450
كالسيوم	12.6	1010
أمونيوم	2.4	46.5

R. Udisti, S. Bellandi and G. Piccardi, "Analysis of Snow from Antarctica: A (*) Critical Approach to ion Chromatography Methods," *Fresenius Journal of Analytical Chemistry*, vol. 349, no. 4 (1994), pp. 289-293.

وكما أن نقاوة الماء المطلقة مستحيلة، فإن الإزالة التامة لجميع الملوثات الممكنة من مصادر المياه أو مجاري الفضلات مستحيلة أيضاً. ومع أن "التلوث الصفرى" هدف منشود، فإنه غير قابل للتحقيق عملياً.

والإمكانية الثانية هي أن تُعرَّف تلوث الماء بأنه وجود أي مادة كيميائية أو متعضٌ مكروي في الماء بتركيز يزيد على المستوى "الطبيعي" (الذي يسمى أيضاً المستوى القاعدي) بسبب إضافات ناجمة عن أنشطة بشرية. مقارنة بالتعريف الأول، يُعدُّ هذا التعريف معقولاً إلى حدٍ ما، لكنه ينطوي أيضاً على مشكلات. ما هو المستوى الطبيعي؟ أولاً، من المستحيل غالباً التمييز بين الأنشطة البشرية والعوامل الطبيعية الأخرى. في بعض الحالات، يكون المستوى الطبيعي نفسه عالياً إلى حدٍ أن يكون ساماً للإنسان، أو ضاراً بطرائق أخرى. فثمة موقع على سبيل المثال في شرق أفريقيا وعده مناطق أخرى في العالم تحتوي المياه الجوفية فيها على مستويات عالية من الفلور. وتؤدي هذه المستويات العالية إلى تكُلُّس شاذ للعظام والأنسنان لدى البشر والحيوانات الأخرى. من

ناحية أخرى، يمكن لإضافات معينة يقوم بها البشر من دون قصد أن تؤدي إلى تحسين جودة الماء. إضافة كربونات الكالسيوم إلى بحيرة حمضية سوف ترفع تركيز أيونات الكالسيوم فيها حتماً إلى مستويات أعلى من المستوى الطبيعي السابق، لكنه يحسن في الوقت نفسه جودة الماء من نواحٍ بيئية كثيرة.

ويقودنا هذا إلى تعريف ممكن ثالث لتلويث الماء أكثر فائدة. وأحد أوجه هذا التعريف هو أن الملوث هو "مادة أو مفعول يبدل البيئة تبديلاً سلبياً بتغييره لمعدل نمو الأجناس، ويتداخل مع سلسلة الغذاء، ويتصف بالسمية، وبؤثر في صحة الناس وراحتهم ورخائهم وقيمهم".¹

ينطوي هذا التعريف على الحاجة إلى وضع مقاييس أو توصيات تتصل على أن الماء الذي تتجاوز خواصه الكيميائية الحدود الموصى بها يمكن أن تؤدي إلى تغيرات أو تدخلات بيئية معينة.

مع أننا سوف نستعمل هذا التعريف الأخير، يجب أن ندرك أنه يحتوي على محدوديات. في بغية تعريف المعايير، ثمة حاجة إلى معلومات تخص السمّية وعوامل أخرى. ثمة عمل مخبري جار لوضع مقاييس وتوصيات، إلا أن ثمة دائماً افتراضات وبيانات غير كاملة، والاستنتاجات شخصانية إلى حد ما وتعامل المخاطر على أساس إحصائي.

اعتماداً على تلك المعايير، وُضعـت توصيات لما يلي:

- الخواص الفيزيائية من حيث درجة الحرارة واللون والرائحة والعكر.
- الفئات العامة لخواص كيميائية من قبيل عامل الحموضة والمادة الصلبة المنحلـة الكلية (Total Dissolved Solids (TSS)) والملوحة والقساوة وطلب الأكسجين الحيوي والمنظفات والبقايا النفطية.
- عناصر معينة وأيونات معقدة ومركبات عضوية.
- الخواص الإشعاعية، أي مستويات النشاط الإشعاعي الناجم عن نظير مشع معين.
- الخواص المتعلقة بالمتعضيات المكروية، أي أعداد متعضيات معينة ومجموعات المتعضيات.

Andrew Porteous, *Dictionary of Environmental Science and Technology*, rev. ed.¹ (Chichester; New York: Wiley, 1992).

النقطة الرئيسية 1.16 الملوث هو مادة أو مفعول يبدل البيئة تبديلاً سلبياً بتغيير معدلات نمو الأجناس، ويتدخل مع سلسلة الغذاء، ويتصرف بالسمية ويتدخل مع صحة الناس وراحتهم ورخائهم وقيمهم.

(Water quality guidelines)

1.16 توصيات تخص جودة المياه

(Drinking water)

ماء الشرب

من الطبيعي أن تبني القرارات التي تخص معياراً معيناً على الاستعمال النهائي للماء. وفيما يخص ماء الشرب، يجب أن تكون ثمة قيود صارمة، منها ما يتعلق بكثير من الفئات المذكورة آنفاً، وخاصة تلك المتعلقة بالسمية، إضافة إلى الخواص ذات الصلة بالقيم الجمالية التي من قبيل اللون والرائحة والمذاق. يتضمن الجدول 3.16 لائحة جزئية بمجموعة من مقاييس ماء الشرب وضعتها منظمة الصحة العالمية.

(Toxicity)

السمية

تعتبر المقاييس الخاصة بالمكونات المنحلة في الماء، التي يمكن أن تكون سامة، محورية في أي مجموعة من التوصيات الخاصة بماء الشرب. وهذا يتطلب أن تستقصي مسألة تعريف وتقدير سمية تلك المكونات.

المادة السامة هي عنصر أو مركب أو متعدد مكروي يمكن أن يؤدي حين تعرض الكائن الحي إليه إلى مفاعيل ضارة. وتنطبق السمية على النباتات والحيوانات والمتغيرات المكروية، إلا أن الدرجة التي يؤثر بها العامل المسمم في أي صيغة للحياة تعتمد على أجناس تلك الصيغ وعلى عوامل بيئية أخرى. ويمكن لحالات التسمم الشديد أن تؤدي إلى موت الكائن الحي إما مباشرة (سمية شديدة) أو بعد التعرض مدة طويلة (سمية مزمنة). وتختلف السمية عن السرطنة مع أن العواقب في الحالتين يمكن أن تكون خطيرة جداً.

الجدول 3.16 توصيات منظمة الصحة العالمية بخصوص ماء الشرب^(*)

التركيز ($\mu\text{g L}^{-1}$)	الاعضويات
10	As
300	B
3	Cd
50	Cr
2000	Cu
1500	F
10	Pb
500	Mn
1	Hg
50	NO_3^-
3	NO_2^-
10	Se

الاعضويات
بنزن
بنزن a بيرين benzene a pyrene
ثلاثي كلور الإثيلين trichloroethylene
حمض ثلاثي الخل النتريلي nitrilotriacetic acid

مبيدات الحشرات العضوية
أترازين Atrazine
ليندان Lindane
حمض ثالثي كلور فينوكسي الخل، 2,4-
30 2,4-Dichlorophenoxyacetic acid
2 Dichlorodiphenyltrichloroethane DDT د.د.ت

مواد تطهير
أمين أحادي الكلور monochloramine
ثالثي وثلاثي الكلورامين
كلوروفورم

(*) البيانات مقتبسة من:

Guidelines for Drinking-Water Quality, 3 vols., 2nd ed. (Geneva: World Health Organization (WHO), 1993).

ثمة كثير من الموسطات الأخرى في وثيقة منظمة الصحة العالمية WHO مع شرح للقيم القصوى الموصى بها. والمواد الكيميائية التي وردت في الجدول هي المواد التي ظهرت في فصول هذا الكتاب.

يُعتبر قياس السمية علمًا معمدًا متطوراً جدًا، وهو يُجرى عادة في الدراسات المخبرية باستعمال إجراءات ممقوسة. والتجربة الأساسية هي تلك التي يُعرض فيها الكائن الحي إلى مقدار متحكم فيه من العامل الذي يمكن أن يكون ساماً ضمن ظروف محددة بعناية. وبعد تعریض الكائن للعامل السام، يُقاس مفعول السمية في الكائن بطريقة ملائمة. والمتحكم فيه في هذه التجارب هو مقدار الجرعة من المادة السامة، والمتغير المقاس هو الاستجابة له. ثمة الكثير من الخيارات التي استعملت لتحديد كلٌّ من هذين المتغيرين:

- يمكن للجرعة أن تكون مقدار المادة المعطاة في عملية معالجة وحيدة، أو مقداراً يُعطى في سلسلة من عمليات المعالجة، وتعریض طويل إلى تركيز ثابت.
- يمكن لعامل التسميم المحتمل (المسمّ) أن يكون مكوّناً للوسط الذي ينمو فيه النبات أو المتعضي المكروي، أو يمكن أن يكون موجوداً في الجو المحيط بالمتضعي. في هذه الحالة، الجرعة هي حاصل ضرب التركيز بالزمن. أو يمكن لعامل الاختبار أن يُعطي بصيغة يمكن أن تُهضم (في حالة الحيوانات) أو تُتحقق في نسيج معين من المتعضي.
- ثمة خيارات أيضاً لتحديد الاستجابة. ومن الواضح أن موت المتعضي هو الاستجابة التي لا يفوقها أي دليل آخر، إلا أن ثمة إجراءات أفضل دقة غير ممينة يمكن استعمالها. فمعدلات النمو واستهلاك الكربون وقابلية التكاثر والتغييرات في الوظيفة الاستقلالية ب مختلف أنواعها هي جميعاً من بين إجراءات تحديد الاستجابة الشائعة الاستعمال.

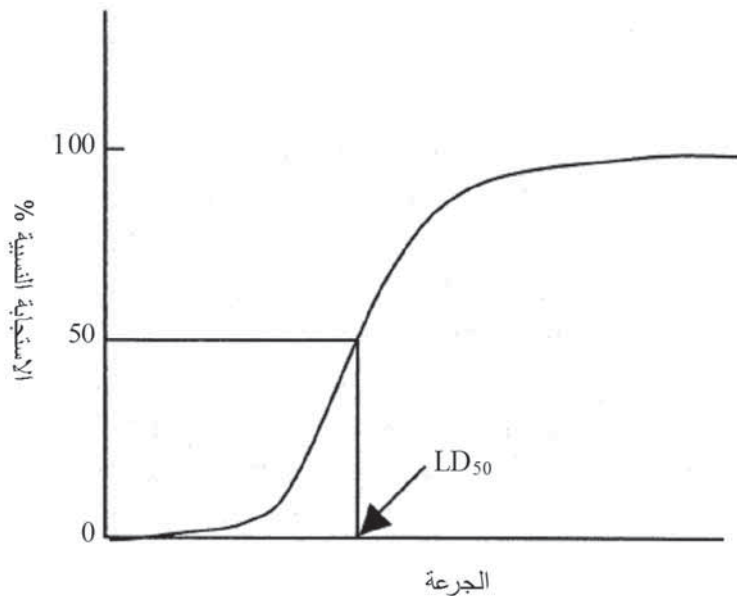
يقود هذا النوع من التجارب عادة إلى علاقة² جرعة-استجابة من النوع المبين في الشكل 1.16. يبيّن الشكل نمطاً شائعاً (لكن ليس عاماً) لل الاستجابة للتعریض المتزايد إلى مسمّ. عند الجرعات الصغيرة، لا يولد المسمّ آثاراً ظاهرة، لكن عند جرعات أكبر من قيمة معينة يصبح الأثر واضحاً في جزء صغير من مجموعة الكائنات المعروضة للمسمّ، ويترافق هذا الجزء مع تزايد الجرعة حتى تُبدي كامل المجموعة استجابة له.

² في حالات معينة تتبع الاستجابة إلى جرعة المسمّ أنماطاً أخرى. وتستقصي مقالة حديثة التنوع الواسع لمنحنيات الجرعة والاستجابة التي شوهدت وتناقش مغزى الفوارق بينها. انظر:

Rebecca Renner, “Redrawing the Dose-Response Curve,” *Environmental Science and Technology*, vol. 38, no. 5 (2004), p. 90A.

الموسطان اللذان يستعملان عادة للتعبير عن السمية هما LD_{50} و LC_{50} .

يُعرف LD_{50} من منحني الجرعة والاستجابة المبين في الشكل 1.16، وهو تقدير لجرعة الملوث التي تكون مميتة لـ 50% من مجموعة لانهائية العدد تخضع للاختبار. ويمكن للمجموعة التي يوضع منحني الجرعة والاستجابة من أجلها أن تتألف من أي نوع من المتعضيات، إلا أنها تكون عادة من المتعضيات المкроوية أو الثدييات الصغيرة التي من قبيل الفئران. ويُعرف LC_{50} بطريقة مشابهة على أنه التركيز ذو المفعول المميت حينما يحصل التعرض للسمّ مدة معينة من الزمن. يستعمل هذا الموسط غالباً حين مناقشة سمية المواد الموجودة في الوسط المحيط، ومنها على سبيل المثال الماء للأسماك والهواء للبشر. إلا أن ما تعريفه أكثر صعوبة هما "مستويات المفاعيل السيئة غير الظاهرة NOAEL" تُؤخذ هاتان القيمتان من منحني الجرعة والاستجابة عند النقطة التي تسبق مباشرة الازدياد السريع في الاستجابة.



الشكل 1.16: منحني الجرعة والاستجابة الشائع في اختبار السمية. تسمى الجرعة، التي تؤدي إلى موت 50% من مجموعة المتعضيات الذين يتلقونها بالجرعة المميتة 50 (lethal dose 50). (LD_{50})

يُتبع هذا النهج الأساسي لقياس السمية على نطاق واسع، وليس ثمة من ارتياح في صحته. ومع ذلك، ثمة محدوديات لتطبيقه منها:

- اختلاف استجابات المتعضيات: من الواضح أنه نادراً ما يُطبق اختبار السمية على البشر، والنتائج الخاصة بهم تُستقرأ عادة من تجارب تُجرى على حيوانات اختبار أخرى.
- الحاجة إلى الأخذ في الحسبان مجل مفاعيل العوامل البيئية الأخرى التي تتغير تبعاً للحالات المختلفة.
- مفعول التعرض لمعدة مسممات ممكنة في نفس الوقت. إن معظم الاختبارات يُجرى بتطبيق مسمم واحد فقط.
- أبسط الاختبارات تقيس استجابات معقدة. إن لمن الصعب جداً قياس استجابات مزمنة متنوعة بطريقة كمية.

حين وضع توصيات أو مقاييس لماء الشرب أو لأغراض أخرى، يُستشهد ببيانات مرجعية تأخذ صيغة موسّطات السمية. ولأسباب واضحة، تنص المقاييس على مقادير أو تراكيز أقل كثيراً (عامل يقع بين 100 و 10000 عادة) من تلك المحددة بـ LD₀ و LC₀. ويجب أن تأخذ تلك المقاييس في الحسبان أيضاً مسائل أخرى تتعلق بال النوعية، من قبيل المظهر والمذاق والرائحة. إن تطبيق مبدأ الحذر في مجال تحديد القيم التي توصي بها المقاييس يجب أن يحظى بأكبر عناية.

أخيراً، من المهم ملاحظة أن قياس السمية بالطريقة المذكورة آنفًا يختلف عن تحديد آلية السمية. فالدراسات الخاصة بالآلية تأخذ في الحسبان تفاصيل الصيغة والسلوك البيئيين للمسمم، إضافة إلى السيرورات الاستقلابية التي تحصل ضمن المتعضي موضوع الدراسة. إن تطوير نماذج سلوك من قبيل نموذج الريبطة الحيوية (Biotic Ligand Model (BLM)) لسمية أيونات معدن تمثل جزءاً من تلك الدراسات. لكن ومن خلال تحديد المفاعيل الخاصة بالمستوى الجزيئي التي يمكن استعمالها موسّطات للاستجابة، يمكن للبحث في آلية السمية أن يكون مفيداً في وضع إجراءات لاختباراتها.

مياه الري

(Irrigation water)

تعتبر متطلبات جودة الماء في حالات الصناعة والري أقل صرامة إلى حدٍ ما من تلك الخاصة بمياه الشرب. وأهم خواص مياه الري التركيز الكلي للأملاح المنحلة فيها، ونسبة الصوديوم المولية إلى الكالسيوم والمغنيزيوم فيها، وتركيز العناصر التي يُحتمل أن تكون سامة، وخاصة البورون، وتركيز أجناس الكربونات.

يتضمن الجدول 4.16 تفاصيل بعض الخواص الموصى بها لمياه الري المستعملة في الهند (قامت هذه المقاييس جزئياً على مقاييس وضع في الولايات المتحدة). وترتبط المعايير التي وُضعت هذه الخواص على أساسها بتأثير نوعية الماء في ديمومة نمو النباتات، وفي أمان المنتجات الغذائية (عادة) التي تجري زراعتها. وهي تتضمن أربعة موسطات كيميائية غير عضوية رئيسية، إلا أن ثمة أيضاً إشارات فيها (غير مبنية) إلى كيماويات ومتضادات مكروية يمكن أن تكون سامة. أما المعايير المتعلقة بالقيم الجمالية فهي غير ضرورية عموماً، في حين أن مستويات ضئيلة من فئات معينة من العوامل المرضية قد تكون مقبولة في ماء الري.

الجدول 4.16 مقاييس مياه الري في الهند

الأملاح المنحلة الكلية (*)	
الجودة	dSm^{-1} عند $25^{\circ}C$
ممتازة	> 0.25
جيدة	0.75-0.25
مشكوك فيها	2.25-0.75
غير مقبولة	< 2.25

مخاطر الصوديوم (**)	
الجودة	نسبة امتراد الصوديوم (sodium absorption ratio)
ممتازة	> 10
جيدة	18-10
مشكوك فيها	26-18
غير مقبولة	< 26

(***)
البورون

الجودة	تركيز البورون (mg L^{-1}) في المحاصيل الزراعية التي هي		
	غير حساسة	شبه حساسة	حساسة
ممتازة	1.0 >	0.67 <	0.33 >
جيدة	2.0–1.0	1.3–0.67	0.67–0.33
مشكوك فيها	3.0–2.0	2.0–1.3	1.0–0.67
غير مقبولة	3.8–3.0	2.5–2.0	1.3–1.0
شديدة السمية	3.8 <	2.5 <	1.3 <

(****)
القلوية

الجودة	قلوية الكربونات (meq L^{-1})
آمنة	1.25 >
شبه آمنة	2.5–1.25
غير آمنة	2.5 <

(*) تقدّر الأملاح المنحلة الكلية (الملوحة) بقياس الناقلة الكهربائية (مقدّرة هنا بالديسي سيمنس للمتر). تسهم تراكيز الأملاح المنحلة العالية في ملوحة التربة، وتخفض الملوحة إنتاجية معظم المحاصيل، وتجعل التربة في النهاية غير ملائمة لزراعة كثير من النباتات.

(**) يُعرَف "خطر الصوديوم" بدلالة نسبة امتزاز الصوديوم $C_{\text{Na}}/(C_{\text{Na}} + C_{\text{Mg}})^{1/2}$ ، وهي تعبر عن إمكان أن يؤدي الماء إلى تشبع موقع التبادل في التربة بالصوديوم. أما مغزى ذلك من ناحية جودة التربة فقد شُرح في الفصل الثامن.

(***) البورون ضروري لنمو المحاصيل العادية، لكنه يصبح ساماً إذا وجد بتركيز زائد. أما حساسية المحاصيل له فهي متغيرة.

(****) يمكن لقلوية الماء أن تسهم في إزاحة H^+ من التربة ضارة إلى المجال القلوي.

النقطة الرئيسية 2.16 تعتمد متطلبات جودة الماء على طبيعة استعماله. فالماء الذي سوف يستعمل للاستهلاك البشري يتطلب مواصفات صارمة، في حين أن الماء الذي يستعمل لأغراض صناعية أو زراعية يمكن أن يخضع إلى قيود مختلفة أقل صرامة.

2.16 مياه الفضلات ومعالجتها (Waste water and its treatment)

تُخضع المياه، التي تُستخلص من مياه الصرف الصحي المنزلية والصناعية وتعاد إلى البيئة الطبيعية، إلى قيود مختلفة. وعلى وجه العموم، إذا كانت تلك المياه سوف تُعاد إلى البيئة المائية، يجب ألا تحتوي على مستويات خطرة من كيماويات أو متضاعفات سامة، ويجب ألا تحتوي على كميات زائدة من مركبات (عضوية عادة) سهلة الأكسدة، ويجب ألا تكون مصدراً لمغذيات يمكن أن تدعم نمو المتضاعفات المicrobacteria. إن ثمة إدراكاً لحقيقة أن تلك المواد سوف تتحل بقدر ما حين صب تلك المياه في تجمع مائي، ولهذا السبب سوف تكون القيود الخاصة بالمكونات السامة فيها أقل صرامة من تلك الخاصة ب المياه الشرب.

وفيما يخص مياه الفضلات المعالجة التي سوف تُستعمل لري الأراضي الزراعية، ليس من الضروري إزالة المغذيات والمواد العضوية المنحلة والمعلقة غير الضارة منها. إن ثمة طيفاً واسعاً من أنواع مياه الفضلات الصناعية وإجراءات معالجتها التي تعتمد على الملوثات التي قد تدخل الماء في أثناء السيرورات الصناعية.

لقد عرضنا، وسوف نعرض، في مواضع أخرى من هذا الكتاب مناقشات لجوانب كيمياء كثير من ملوثات الماء الفعلية والمحتملة. وفي المقطع الحالي سوف نتحرى مبادئ الطرق الفيزيائية والكيميائية المتبعة لمعالجة مياه الفضلات وإزالة الملوثات الشائعة منها قبل إعادتها إلى البيئة الطبيعية.

تضمن مياه الصرف الصحي الحضرية الفضلات المنزلية والصناعية وغيرها من الفضلات السائلة. وفي معظم الحالات، تصب مياه الفضلات، سواء عولجت أم لا، في تجمع مائي طبيعي من قبيل نهر أو بحيرة أو بحر. وتُخضع الفضلات السائلة الصناعية على نحو متزايد إلى تشريعات صارمة للحد من صب الملوثات في منظومات المياه العمومية أو درئها. لذا فإن المكونات الرئيسية لمياه الصرف الصحي الحضرية تأتي من مصادر منزلية وتجارية وتتألف من فضلات البشر، وفضلات طعام منحلة أو صلبة، وصابون ومنظفات، ورواسب زيتية. من الخواص الشائعة المقاومة لمياه الصرف الصحي غير المعالجة:

- طلب الأكسجين الحيوي: $BOD = 250 \text{ mg L}^{-1}$
- طلب الأكسجين الكيميائي: $COD = 500 \text{ mg L}^{-1}$

- المواد الصلبة الكلية: $TS = 720 \text{ mg L}^{-1}$.
- المواد الصلبة المعلقة: $SS = 220 \text{ mg L}^{-1}$.
- الفوسفات الكلي: $TP = 8 \text{ mg L}^{-1}$.
- النتروجين الكلي: $TN = 40 \text{ mg L}^{-1}$.
- $pH = 6.8$.

وتوجد في أثناء اليوم تفاوتات في كل من معدل التدفق وتركيز الملوثات، وتقتربن القيم العليا بالصباح والمساء، وتحصل القيم الصغرى في الليل.

من بين الخواص المذكورة آنفاً، يمثل طلب الأكسجين الحيوي والماء الصلبة المعلقة والفوسفور الكلي أكبر مصدر للقلق، لأنها جمِيعاً يمكن أن تخلُّ بطرائق مختلفة، بالتزامن الطبيعي للحياة المائية. إن المستويات الطبيعية للأكسجين المنحل في الماء كافية للأكسدة مقدارٍ صغيرة من الفضلات الحيوانية والنباتية بواسطة تفاعلات المتعضيات الميكروية الهوائية. في هذه السيرورة، تحوَّل الفضلات العضوية إلى مركبات عضوية أو لاعضوية بسيطة، ويُحوَّل الأكسجين إلى ثاني أكسيد الكربون. ويُشارك ثاني أكسيد الكربون في التركيب الضوئي ويعود الأكسجين إلى الماء. وتنكسر هذه الحلقة من التتقية الذاتية بوجود مقدارٍ زائدة من المادة العضوية القابلة التفكك (عند القيم العالية لطلب الأكسجين الحيوي) التي تؤدي إلى استنزاف الأكسجين، ووجود العكر (SS كبيرة) الذي يمنع التركيب الضوئي، ووجود تراكيز عالية غير معتادة من المغذيات (غالباً الفوسفور الكلي) التي تحفَّز نمو النباتات والطحالب. لذا قد تتطلب التشريعات الحكومية أن تتحقق نواتج مرافق معالجة مياه الفضلات معايير معينة من قبيل تحقيق القيم التالية: $BOD = 15 \text{ mg L}^{-1}$ ، $TP = 1 \text{ mg L}^{-1}$ ، $SS = 15 \text{ mg L}^{-1}$. وبغية تحقيق ذلك، جرى تطوير طرائق معالجة مختلفة وتطبيقاتها في مرافق يمكن أن تعالج ما يصل إلى 10000 m^3 من الماء يومياً أو أكثر. إن محطات تكرير مياه الفضلات هي واحدة من أكثر أنواع المعامل الكيميائية انتشاراً في العالم اليوم. وثمة الكثير من السيرورات والتصاميم المستعملة فيها، إلا أن ثمة بعض السمات العامة التي تشتراك بها جميع المنظومات غالباً. ويمكن أن تتضمن المعالجة سيرورات فизيائية وكيميائية وحيوية تعمل على التتالي أو في نفس الوقت.

سيورات معالجة مياه الفضلات الأحادية والثانية والثلاثية (Primary, secondary, and tertiary waste-water treatment processes)

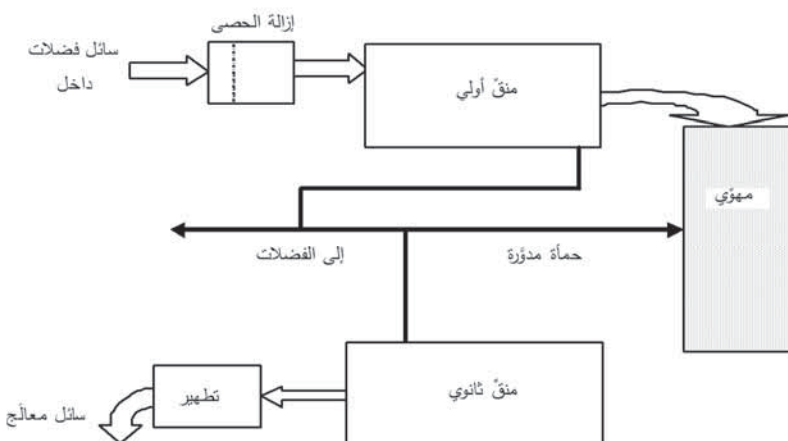
توصف محطات معالجة المياه غالباً بأنها توفر معالجة أحادية أو ثنائية أو ثلاثة. أما السيورات الأحادية فهي غالباً سيورات فيزيائية. يُخضع تيار الفضلات في السيورة الأحادية أولاً إلى السحق لتقليل مقاسات المادة الصلبة الكبيرة، ثم تمرر عبر شاشة تصفية، ثم يتدفق الماء الذي يحتوي على جسيمات صغيرة إلى جهاز تنقية يقوم بفصل الزيوت والشحوم والزبد بالتعويم في نفس الوقت مع روابط من حبيبات ثقيلة من قبيل حبيبات الرمل أو غيرها من المواد الصلبة. وتساعد سيورة الترسيب غالباً بإضافة مخثر كيميائي من قبيل حجر الشَّب alum. ثمة مزيد على هذا في مقطع لاحق.

مستويات معالجة مياه الفضلات

- أحادي: ترسيب معزز فيزيائياً أو كيميائياً للجسيمات المعلقة
- ثنائية: سيورات حيوية تحول المادة العضوية إلى كتلة حيوية جرثومية، يتبعها ترسيب النواتج
- ثلاثة: تتوج من السيورات المتطرفة لإزالة ملوثات معينة أو لتطهير الماء

أما السيورة الثنائية فهي سيورة حيوية تُضبط الظروف فيها بحيث تتمكن المتعضيات المكروية الهوائية من الإزدهار. وإحدى السيورات الثنائية الواسعة هي سيورة الحمأة المفعحة (Activated Sludge Process (ASP)). لتحقيق بيئة هوائية، يُوفر الأكسجين بضخ فقاعات هواء صغيرة أو كبيرة في خزان أو حوض تهوية، أو بتحريك سطح ماء الفضلات تحريكاً شديداً بغية زيادة مساحة منطقة التماس مع الجو. وثمة متطلب آخر هو زيادة أعداد المتعضيات المكروية النامية وذلك بتدوير بعض الكتلة الحيوية التي عولجت سابقاً. تسمى هذه المادة الحيوية حمأة الصرف الصحي. وضمن هذه الظروف، تتمو الجراثيم الهوائية غيرية التغذية ووحدات الخلية وتتنفس. وتعمل المادة

العضوية الموجودة في مياه الصرف الصحي الخام في هذه السيرورة مصدرًا للكربون. ويُضمن الكربون جزئياً في كتلة المتعضيات المكروية، ويتأكسد جزء آخر منه مكوناً ثانياً أكسيد الكربون. وفي نفس الوقت، يُزال جزء من المغذيات الفوسفورية والنتروجينية من محلول، وذلك باستهلاكها من قبل المتعضيات المكروية أيضاً. وتبادل المعادن الموجودة في مياه الفضلات التأثيرات مع المادة الخلوية بالامتزاز الخامل من خلال تكوين معقد مع مجموعات وظيفية خارج الخلايا. ويُحتفظ بجزء آخر من المعادن بالاحتجاز الفيزيائي، ويُضمن بعضها في البنى الخلوية. ويتحقق مزيد من إزالة جميع هذه العناصر وغيرها من الملوثات باستعمال مخثرات كيميائية. وبعد الانتظار مدة ملائمة من رتبة 4-12 ساعة، يتدفق الماء والمادة المعلقة (المزيج السائل) من خزان التهوية إلى المنقِّي الثانوي حيث تُترك المعلمات الحيوية تترسب. وعندما يُضاف مخثر كيميائي من قبيل حجر الشَّب أو كلور الحديد (III) قبل الدخول إلى المنقِّي الثانوي، تترسب المعلمات الكيميائية مع المادة الحيوية. يبيّن الشكل 2.16 مخططًا توضيحيًا لمحطة شائعة لسيرورة معالجة الحمأة.



الشكل 2.16: مخطط توضيحي لمرفق سيرورة معالجة الحمأة. تمثل الأسماء المفرغة مسار تيار مياه الفضلات، وتتمثل الأسماء الصماء الحمأة المفصولة.

ويُستعمل في طريقة أخرى مرشح مبطئ بديلاً لخزان التهوية، وذلك لتحفيز نمو المتعضيات المكروية. يُترك تيار الفضلات يتسرّب ببطء فوق وسط ذي مساحة سطح كبيرة، وذلك لتحقيق تماّس فعال بين الماء والهواء.

وتتألف المنظومة الثلاثية من سيرورات متعددة أخرى تُستعمل فرادى أو على التالى. ومنها الترشيح عبر شاشة مكروية أو فرشة رمل، والترسيب بعد إضافات كيميائية، والامتزاز على فحم خشب حَبْيَى معالج، والمبادلة الأيونية، والنضح العكسي، والتطهير بالكلور أو الأوزون. ويُعدُّ بعض هذه السيرورات ذا أهمية خاصة لمعالجة أنواع معينة من مياه الفضلات الصناعية. وتُختار السيرورات تبعًا للطبيعة الكيميائية للفضلات ولمتطلبات جودة المياه بعد المعالجة.

يتضمن الجدول 5.16 قيمًا شائعة، لما قبل وبعد المعالجة، تشير إلى كفاءة أنواع المعالجة المختلفة (الطرائق الثلاثية غير مشمولة). إن موطسات الجودة الكيميائية الأساسية الثلاثة، أي طلب الأكسجين الحيوى BOD والمواد الصلبة المعلقة SS والفوسفور الكي TP هي أكثر الموطسات التي تجري مراقبتها ومعايرتها في مرافق معالجة مياه الصرف الصحي.

الجدول 5.16 تراكيز شائعة لملوثات مياه الفضلات في أثناء سيرورة المعالجة

التركيز (mg L^{-1})				
معالجة ثنائية		معالجة أحادية	مياه فضلات خام	
مساعدة كيميائية	حيوية			
طلب الأكسجين الحيوى	10	15	175	250
مواد صلبة معلقة	10	15	60	220
فوسفور كali	1-0.1	6	7	8

مخثرات كيميائية لإزالة العكر

(Chemical coagulants for turbidity removal)

تُستعمل المخثرات الكيميائية غالباً بمستويات متعددة في معالجة مياه الفضلات المختلفة. وتؤدي المخثرات وظيفتين رئيسيتين، إحداهما هي مساعدة سيرورات التخثير والتنقيل بغية جعل إزالة الجسيمات الصلبة الصغيرة جداً وذات التركيب المختلفة أعظمية، والتفاعل مع الأجناس الكيميائية الملوثة التي من قبيل الفوسفور وإزالتها من الماء.

لتوضيح كيفية مساعدة المخترات على إزالة العكر، سوف نستعمل قانون ستوكس Stokes مرة أخرى لتقدير معدلات الترسب في الوسط المائي. في استعمالنا السابق للقانون في الفصل السادس، كنا مهتمين بتساقط الجسيمات المحمولة في الجو. أما في تطبيقات مياه الفضلات، فليس ثمة حاجة إلى عامل ستوكس-كأنينهام لتصحيح الانزلاق، وستعمل كثافة ولزوجة الماء بدلاً من كثافة ولزوجة الهواء:

$$v_t = \frac{(\rho_p - \rho_w) g d_p^2}{18 \mu} \quad (1.16)$$

v_t هي السرعة الانتهائية للجسيمات مقدّرة بـ $m s^{-1}$ ، و ρ_p كثافة الجسيم مقدّرة بـ $kg m^{-3}$ ، و ρ_w هي كثافة الماء وتساوي $1.0 \times 10^3 kg m^{-3}$ عند $20^\circ C$ و P ، و $d_p = 9.8 m s^{-2}$ ، و μ قطر الجسيم مقدّراً بالметр، و μ هي لزوجة الماء وتساوي $1.0 \times 10^{-3} kg m^{-1}s^{-1}$ عند $20^\circ C$ و P .

المثال 1.16 معدل ترسب جسيم رمل

إذا طبقنا علامة ستوكس على جسيمات كروية من الرمل نصف قطر كل منها يساوي $0.1 mm$ ، وبافتراض أن كثافة الجسيم تساوي $2.65 \times 10^3 kg m^{-3}$ ، نتج:

$$v_t = \frac{(2650 - 1000) \times 9.8 \times (10^{-4})^2}{18 \times 10^{-3}}$$

$$= 9 \times 10^{-3} m s^{-1} = 9 mm s^{-1}$$

وإذا كان عمق خزان الترسيب يساوي 4 أمتار، ترسب جسيم الرمل خلال $= 440s$ $(9 \times 10^{-3}) / 4$ ، أي خلال نحو 7.4 دقيقة. وقد صُمم منقٌ لهذا الغرض بحيث يستغرق الماء نحو 1.5 ساعة وسطياً لعبوره (تسمى هذه المدة مدة الاحتجاز)³. من

³ مدة الاحتجاز (detention time) هي المدة التي تقضيها مياه الفضلات في جزء معين من محطة المعالجة. وتحسب تلك المدة بسهولة لأي خزان وفقاً لما يلي: مدة الاحتجاز = السعة (بواحدات الحجم) \div معدل التدفق (واحدة حجم \div واحدة زمن).

الواضح أنه لدى جسيم الرمل الذي يساوي قطره 0.1 mm متسعاً من الوقت للترسب تماماً في خزان بالعمق المذكور.

يمكننا تكرار الحساب لجسيم كروي من الصلصال قطره يساوي 0.002 mm:

$$v_t = \frac{(2650 - 1000) \times 9.8 \times (2 \times 10^{-6})^2}{18 \times 10^{-3}} \\ = 3.6 \times 10^{-6} \text{ m s}^{-1}$$

وتهبط جسيمات الصلصال ذات القطر المذكور خلال ساعة ونصف مسافة تساوي:

$$3.6 \times 10^{-6} \text{ m s}^{-1} \times 1.5 \times 3600 \text{ s} = 0.02 \text{ m} = 2 \text{ cm}$$

يرى هذا الحساب أنه بوجود خزان ترسيب مدة الاحتجاز فيه تساوي 1.5 ساعة، لن تترسب الجسيمات التي قطرها يساوي 0.002 mm حتى القاع، وسوف تخرج مع تيار مياه الفضلات.

ينجم العكر في مياه الفضلات عن مجموعة جسيمات صلبة ذات مقاسات وأشكال وكثافات مختلفة. لكن معظم المادة المعلقة يتتألف عادةً من مادة غروانية تترسب ببطء شديد يمنع إزالتها خلال مدة الاحتجاز في المنقي. وإحدى وظائف المخثرات هي المساعدة على تسريع سيرورة الترسيب.

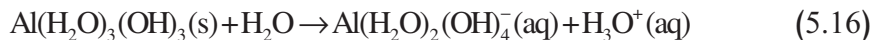
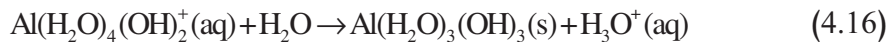
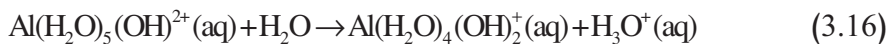
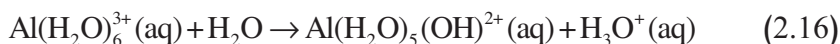
التخثير والتتفيل (Coagulation and flocculation)

- التخثير هو سيرورة لزعزعة استقرار الغرويات بتغيير خواصها السطحية بغية جعل الجسيمات المنفصلة تتجمع في تكتلات أكبر.
- التتفيل هو التراكم الفعلي للجسيمات ضمن كتلة قابلة للرسوب.

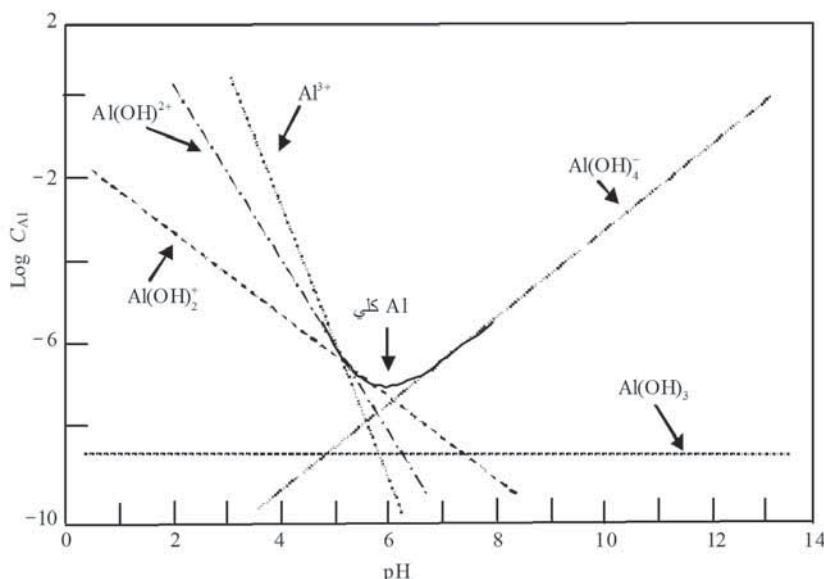
تُستعمل ثلاثة مخثرات غالباً في معالجة مياه الفضلات، هي حجر الشَّبَّ (Al₂(SO₄)₃) الذي يُحضر بصيغة محلول مركز يحتوي على نحو 5% من الألمنيوم أو على شكل مادة صلبة مميَّة بـ 14 أو 18 ماء تمبيه)، وكلور الحديد (FeCl₃) وهو عادةً

ناتج ثانوي من صناعة الفولاد ويأتي بصيغة محلول)، والجير المميه ($\text{Ca}(\text{OH})_2$)، وبصيغة صلبة).

ينصف كلٌّ من حجر الشَّبِّ وكلور الحديد بأنه مصدر لأيونات معدنية موجبة ثلاثة التكافؤ، وسلوكاهما في معالجة مياه الفضلات متشابهان إلى حدٍ ما. وسوف نعain حالة الشَّبِّ فيما يلي. حينما يُضاف الشَّبِّ إلى أي نوع من الماء يحتوي على قلوية كافية، تخضع أيونات الألمنيوم المميه إلى سلسلة من تفاعلات الحلمة، وفقاً للموضّح في التفاعلات التالية:



ويرى الشكل 3.16 قابلية أجناس الألمنيوم للانحلال بدلالة عامل الحموضة pH.



الشكل 3.16: قابلية أجناس الألمنيوم والألمنيوم الكلي للانحلال في الماء بوصفها تابعاً لـ pH.



تحصل السيرورات الكيميائية السابقة في مياه الفضلات وتؤدي دوراً في إزالة الجسيمات الصغيرة التي تسبب العكر. وتأخذ رسوبيات هدروكسيد الألمنيوم صيغة مادة متفللة ذات مساحة سطحية كبيرة جداً. وتبعداً للظروف، تتصف تلك الرسوبيات بقيمة pH_0 تصل حتى 9. لذا تحمل شحنة صافية موجبة تعمل على التعديل الجزئي لشحنات المادة المعلقة السالبة، ومنها الصلصال والمادة العضوية الجسيمية والجراثيم، التي تتصف جميعاً بقيم pH_0 أصغر كثيراً. ويمكن تعديل الشحنة، الثانية الطبقات، الغروانات من التقارب فيما بينها والتكتل معاً في كتل أكبر تتربّب بسهولة في المنقى. ويُعتبر الكنس الفيزيائي مسؤولاً أيضاً عن إزالة العكر، خاصة حين إضافة مخثر عالي التركيز إلى تيار الفضلات. في "سيرورة النقل الكائنس" هذه، يأسُر الثقل العضوي الكثيف الناجم عن التفاعل 6.16 فيزيائياً جسيمات الصلصال والمادة العضوية في أثناء ترسبيها، مساعدًا بذلك على تنقية المزيج السائل.

مختّرات كيميائية لإزالة الفوسفات

(Chemical coagulants for phosphate removal)

المهمة الثانية التي يؤديها مختّر حجر الشّب هي إزالة الفوسفور من تيار مياه الفضلات. يُعتبر الفوسفور مصدراً كبيراً للقلق بسبب دوره في تعزيز فرط التغذية المائية وفقاً لما رأيناه في الفصل الرابع عشر. إن ثمة قيوداً صارمة في كثيراً من التشريعات على مقدار الفوسفور الأعظمي المسموح به في الماء المعالج، وغالباً ما يوصى بعدم تجاوز تركيزه فيه المقدار 1mg L^{-1} . إن السيرورات الحيوية المذكورة سابقاً تعمل على إزالة جزء من الفوسفور، أي نحو 2% عادة، بتضمينه في الكتلة الحيوية غير القابلة للانحلال التي تزال فيما بعد ضمن الحمأة العضوية. ونظراً إلى أن تركيز الفوسفور في مياه الفضلات الوارد يساوي نحو $5\text{-}8\text{mg L}^{-1}$ ، يبقى في الماء المعالج فوسفور يزيد على التركيز المسموح به. لكن ثمة سيرورة حيوية أكثر تطوراً تستطيع تحقيق إزالة للفوسفور بكفاءة أعلى سوف نناقشها لاحقاً في هذا الفصل.

إضافة إلى كون حجر الشّب مختّراً فعالاً يساعد على إزالة العكر الناجم عن غروانات مختلفة، يمكنه أيضاً التفاعل مع الفوسفات بغية ترسيب فوسفات الألمنيوم غير القابلة للانحلال. ويكتب التفاعل عادة بالصيغة:



صحيح أنه جرى وصف التفاعل بمعادلة متوازنة تماماً، إلا أن ما يحصل فعلاً هو سيرورة باللغة التعقيد إلى حد بعيد. حين إضافة أيون الألمنيوم مباشرة إلى مياه فضلات منخفضة الكلوية تحتوي على الفوسفور، يمكن لتفاعل مباشر من النوع المعطى هنا أن يحصل. لكن بوجود كثير من الماء العالي الكلوية، يتحلّم الألمنيوم بسرعة كافية يجعله يتحوّل فعلاً إلى صيغة أكسيد هdroجيني غير قابل للانحلال قبل أن يتفاعل مع الفوسفات. ومع ذلك، تبقى المادة الصلبة قادرة على إزالة الفوسفور بواسطة امتراز معين على سطح نشط للثقل المترسب أخيراً. ويتضمن تفاعل ممكّن لتحقيق ذلك إزاحة أيونات الهيدروكسيد بجنس الفوسفات المعني بالبروتونات جزئياً:



بعد التفاعل السطحي، تهاجر الفوسفات ببطء إلى الأجزاء الداخلية من غروان الألمنيوم تاركة سطحاً نظيفاً لمتابعة امتراز مزيد من الفوسفات. ومع استمرار هذه السيرورات، يتحول مزيد من أكسيد الألمنيوم المائي الشبيه بالهلام تدريجياً إلى فوسفات هرووكسي الألمنيوم أو فوسفات الألمنيوم، برغم أن التحول الكامل قد لا يتحقق في أثناء مدة وجود الرسوبيات في محطة معالجة مياه الفضلات. وعلى سبيل المصادفة، ليست مدة البقاء تلك مجرد مدة 4-12 ساعة التي يقضيها التيار في المهوئي أو المنقي، بل هي أطول كثيراً، وقد تصل حتى 10 أيام، ويحصل فيها تدوير معظم الحمأة تكراراً من المنقي إلى المهوئي. و"يهدر" جزء من الحمأة، أي نحو 20%， ويؤخذ إلى مزيد من المعالجة (الشكل 4.16). تذكر أن الغرض الرئيسي من التدوير هو تزويد مياه الفضلات الجديدة بكميات كبيرة من المتعضيات المكروية التي تتکاثر وتتمو بوجود سائلة المغذيات في تيار الفضلات الوارد. ومع ذلك يمكننا أن نرى الآن أن ثمة وظيفة ثانية مفيدة للحمأة المدور هي أن حجر الشَّب المترسب يبقى قادراً على التفاعل مع الفوسفور وفقاً للمعادلة 8.16 ليزيله من محلول. باختصار، يتفاعل حجر الشَّب الجديد، المضاف إلى مياه الفضلات، جزئياً مع الفوسفور المنحل في أثناء حلمته أو بعدها مباشرة. ويعمل راسب الشَّب المحلم المستعمل أيضاً على إزالة الفوسفور حتى في حالة عدم وجود إضافات جديدة منه.

تُبنى حسابات مقادير حجر الشَّب اللازمة في أي حالة معينة على كون أمثل التفاعل 7.16 صحيحة، بافتراض أن الرواسب تحتوي في النهاية على نسبة الألمنيوم إلى فوسفور تساوي نحو 1:1. ولضمان إزالة أفضل للمغذيات، تُزداد نسبة المخثر غالباً. ونظراً إلى الحاجة إلى كميات كبيرة من الشَّب لمعالجة مياه الصرف الصحي الواردة من تجمع سكاني كبير، من المفيد بذل بعض الجهد لضمان استمثال كفاعته. ويتحقق ذلك بالمزج الجيد في أثناء الإضافة، بغية تعظيم التماس بين الألمنيوم والفوسفور، وفي أثناء وجود الرسوبيات مع تيار الفضلات الوارد.

ومن الممكن استعمال كلور الحديد (III) أو هرووكسيد الكالسيوم مخثرات بدلاً من الشَّب. تتصرف أجناس الحديد (III) بطريقة مشابهة لتلك التي للألمنيوم (III) من حيث الحلمهة والتفاعل مع الفوسفات والإزالة الفورية للمواد المعلقة، إلا أن أفضل الظروف لاستعمالها تتطلب مياه فضلات أكثر حموضة إلى حد ما. ومن مساوى كلور

الحديد (III) أن محلوله حمضي ومؤكسد، أي إنه يؤدي إلى التأكُل الشديد للمضخات والقطع المعدنية الأخرى المستعملة في نقل المياه في أثناء معالجتها.

ويتطلب هيدروكسيد الكالسيوم زيادة قيمة عامل حموضة مزيج سائل الفضلات إلى 9.0 على الأقل بغية ضمان الترسب التام. ضمن هذه الظروف، جرى تكوين مركب منفصل صيغته $\text{Ca}_5\text{OH}(\text{PO}_4)_3$ يُزيل الفوسفور وفقاً للتفاعل التالي:



ونظراً إلى الحاجة إلى إجراء الترسيب في سائل قلوي، وبعد الترسيب وإزالة الحمأة، لكن قبل إخراج الماء المنقى، ثمة حاجة إلى ضبط إضافي لقيمة pH بغية تصغيرها حتى قيمة أكثر قبولاً تقع عادة بين 6.5 و 7.5.

سؤال فرمي

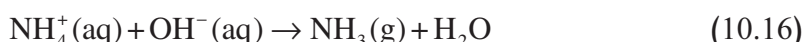
في مدينة يبلغ عدد سكانها 150 000 نسمة، يستهلك الفرد الواحد 400 لتر وسطياً من الماء يومياً، وتصب مياه الصرف الصحي الناتجة فيها في بحيرة قريبة بدون معالجة. وتساوي مساحة البحيرة 820 km^2 ، ويبلغ عمقها 43 m. تتباين إقامة منظومة معالجة ثنائية في مستوى الفوسفور في الماء. يساوي تركيز الفوسفور الحالي في البحيرة $22 \mu\text{g L}^{-1}$ ، وتساوي مدة مكوثه في الماء 210 أيام. استعمل البيانات المقدّرة في هذا الفصل في الحساب (يتطلب هذا السؤال بعض المعلومات الخاصة التي تجعله مختلفاً قليلاً عن سؤال فرمي المعتمد، وذلك إضافة إلى وضع فرضيات كمية معقولة أخرى).

إزالة النتروجين من مياه الفضلات

(Nitrogen removal from waste water)

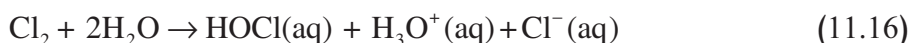
نظراً إلى أن الفوسفور هو المغذي المحدد لجعل الماء مفرط التغذية، فإنه يحظى بأكبر اهتمام في معالجة مياه الفضلات. إلا النتروجين شديد الأهمية أيضاً بسبب إسهامه في سيرورة فرط التغذية، ولأنه بصيغة أيونات الأمونيوم يستطيع أن يتفاعل مع الأكسجين المنحل في الماء الوارد ويخفض تركيزه. لذا كان ثمة اهتمام متزايد بتطوير طرائق إزالتها.

وخلالاً للفوسفور، لا توجد للنتروجين صيغ غير قابلة للانحلال سهلة الإنتاج، ولذا لا تمكن إزالتها بعملية ترسيب كيميائية بسيطة. لكن عندما يكون النتروجين موجوداً بصيغة أيونات أمونيوم، ثمة طرائق كيميائية بسيطة أخرى لإزالته. وإحدى تلك الطرائق هي زيادة قيمة عامل حموضة الماء بهدروكسيد الكالسيوم (الذي يتربس من الفوسفور وفقاً لما ذكر آنفأ) ثم تمريره عبر برج فصل حيث يُهوي الماء لإزالة الأمونيا الغازية منه:

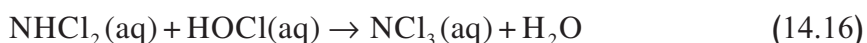


بعدئذ يجب إجراء ضبط جديد لقيمة pH لتأخذ قيمة مقبولة. وثمة طريقة أخرى لا تتطلب تعديل قيمة pH وهي إزالة أيونات الأمونيوم من المحلول المعتدل بمبادلة الأيونات باستعمال مبادل الأيونات الطبيعي كلينوبتيلولait (clinoptilolite)، أو مبادل صنعي.

وعندما يكون التطهير بالكلور أو المبيّض (NaOCl) هو الخطوة الأخيرة في معالجة المياه، تحصل إزالة كلية تقريباً للنتروجين الأمونيوم. يتفاعل الكلور مع الماء لتكوين حمض تحت كلوري (hypochlorous acid) :



يُعدُّ الحمض تحت الكلوري الجنس المكلور الفعال في ظروف المعالجة، وهو يتفاعل مع أيونات الأمونيوم لتكوين أمينات أحادية وثنائية وثلاثية الكلور وفق التالي:

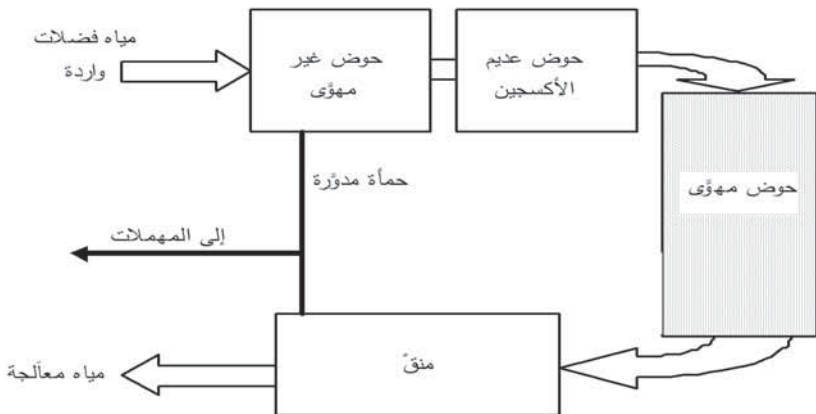


وبوجود مرشحات امترار كربونية، تخضع أمينات الكلور إلى تفاعل سطحي غير متجانس يعطي غاز النتروجين ضمن النواتج. تمثل كلورة مياه الفضلات غالباً آخر خطوة قبل صبها في تجمع الماء النهائي. فإلى جانب عملها على تحويل الأمونيوم إلى صيغ أخرى، فإن وظيفتها الرئيسية هي أن مطهر يقتل المتعضيات المُمُرِضة التي نجت من الخطوات السابقة في سيرورة المعالجة.

3.16 سيرورات حيوية مكرورة متقدمة

(Advanced microbiological processes)

اقتصر استعمال سيرورات معالجة حيوية لإزالة كل من الفوسفور والنتروجين من مياه الفضلات بدلًا من طرائق المعالجة الكيميائية المتداولة حتى الآن. لكن المراقبة اللازمة لهذه السيرورات يجب أن تُصمم خصيصاً لإزالة أحد ذئب المغذيين أو كليهما. يتضمن العديد من تقانات إزالة الفوسفور الحيوية المعتمدة خطوات تمرّر فيها مياه الفضلات عبر سلسلة من المفاعلات حيث تتغير البيئة من لاهوائية إلى عديمة الأكسجين إلى هوائية (الشكل 4.16). وفي هذا السياق، تُعرف البيئة الlahoائية بأنها البيئة التي لا تحتوي على أكسجين جزيئي O_2 ، في حين أن البيئة العديمة الأكسجين تخلو من الأكسجين O_2 ومن صيغه المركبة التي من قبيل NO_3^- و SO_4^{2-} وغيرها. الغرض من تناли تلك البيئات هو السماح بنمو متعضيات مكرورة تتصف بسمات معينة. تُعرف الجراثيم الجُرُببية (*acinetobacter*) التي من النوع العديم الحركة بقدرتها على استيعاب الفوسفور في أثناء نموها.



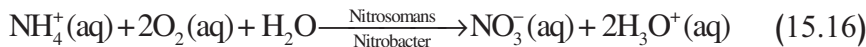
الشكل 4.16: تصميم لمحطة حيوية متقدمة لإزالة الفوسفور. لاحظ سلسلة المعالجات اللاهوائية وعديمة الأكسجين والهوائية قبل ترسيب الحمأة الغنية بالفوسفور في المنقى. يمكن للمعالجة الأحادية والمعالجة الثلاثية أن تُضافا إلى المنظومة. تمثل الأسهم المفرغة مسار تيار مياه الفضلات، وتتمثل الأسهم الصماء الحمأة المفصولة.

الإزالة الحيوية المкроوية للفوسفور (Microbiological phosphorus removal)

تبدأ سيرورة إزالة الفوسفور الحيوية (الشكل 4.16) بدخول مياه الفضلات حوضين، بيئه الأول لاهوائية وبيئة الثاني عديمة الأكسجين. تؤدي مجموعة المفكّات المطواعة في الحوضين إلى تحرير الخلايا ونواتج تخمير أخرى من المادة العضوية المنحلة في مياه الفضلات، وذلك بواسطة تفاعلات تخمير من قبيل تلك التي ناقشناها في الفصل السابق. ونواتج التخمير هي منصات تقضي بها الجراثيم العديمة الحركة والمعتضيات الأخرى الخازنة للفوسفور، وهي تحفّز نمو هذه الأجناس خلافاً للمتعضيات المкроوية الأخرى الموجودة في مياه الفضلات. بذلك توفر الظروف اللاهوائية بيئه تؤدي إلى انتقاء المتعضيات وتكاثر الأجناس الخازنة للفوسفور. من دون الطور اللاهوائي، تكون أعداد هذه المتعضيات قليلة جداً في الحمأة المعالجة. وعند دخول الحوض الهوائي (المكافئ للمهوي) في سيرورة الحمأة المعالجة)، تتناول المتعضيات المкроوية المنقاة بكفاءة للفوسفور المنحل من تيار مياه الفضلات. وتزال الحمأة الغنية بالفوسفور و تعالج بالطريقة المعتادة.

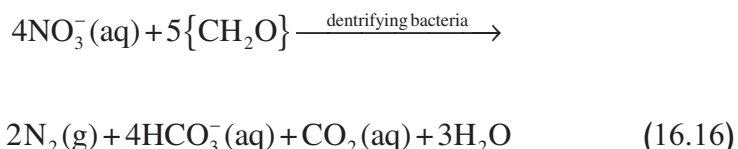
الإزالة الحيوية المкроوية للنتروجين (Microbiological nitrogen removal)

يمكن إزالة النتروجين من مياه الفضلات باستعمال سيرورة نترطة-إزالة النترة يحصل فيها كلٌ من نوعي تفاعل النتروجين على التبالي. في الخطوة الأولى، تكون البيئة هوائية، وهذه تشجع النترة الجرثومية التي تحولّ أيونات الأمونيوم المائي إلى نترات:



وتتطلّب الخطوة الثانية ظروفاً لاهوائية. تحصل إزالة النترة بوجود جراثيم مزيلة للنترة من قبيل البسويدوموناز pseudomonase والمكورات المкроوية (achromobacter) والسرتنيا (serrtia) والجراثيم اللاصبغية (micrococcus).

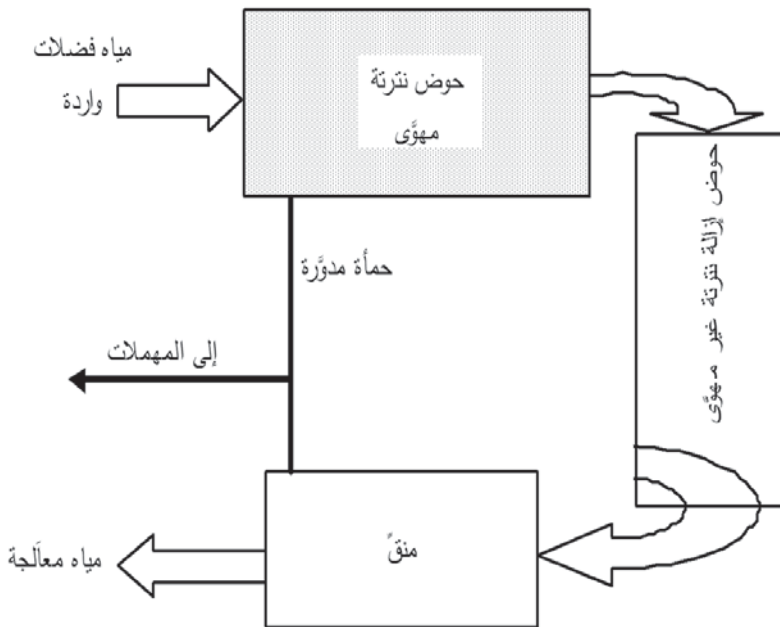
توسط هذه الجراثيم سيرورات إرجاع تعمل فيها السكريات والكربوهدرات والمركبات العضوية الأخرى الموجودة في مياه الفضلات معطيات للكترونات، فتحوّل النترات المنحلة إلى غاز النتروجين (التفاعل 16.16). وفي كثير من الحالات، تنتُج من التفاعل مقادير صغيرة من أيونات الأمونيوم والأمونيا الطيارة بوصفها نواتج ثانوية:



في هذا التفاعل، مُثلّث قابلات الإلكترونات بالصيغة العضوية العامة $\{\text{CH}_2\text{O}\}$. ومع أن الكتلة الحيوية في مياه الفضلات يمكن أن تكون عامل إرجاع في إزالة النترات، يُضاف الميثanol غالباً بصفته متمماً، لأنّه يضمن تفاعلاً أعلى سرعة وأكثر اكتمالاً ضمن الظروف اللاهوائية.

يُري الشكل 5.16 نموذجاً مبسطاً لمنظومة معالجة حيوية قائمة على سيرورة النترات وإزالة النترات.

صحيح أن السيرورتين الحيويتين المكروبيتين تبدوان غير متوافقتين بسبب اختلاف سلسلتي البيئات المطلوبة في كلٍّ منها، إلا أنه من الممكن تحقيق منظومة كيميائية حيوية مشتركة لإزالة النتروجين والفوسفور تسلسلياً، وذلك بتدوير تيار الفضلات. على سبيل المثال، في منظومة إزالة الفوسفور المبينة في الشكل 4.16، يعطي تدوير السائل من المنقى إلى الحوض غير المهوئ منظومة تسمح بحصول النترات وإزالة النترات. لكن إزالة هذين المغذيين باستعمال محطات معالجة مياه الفضلات الحيوية هذه وغيرها يتطلب عناية شديدة بتصميم ظروف التشغيل والتحكم فيها. حتى في المنظومة الحيوية، من الضروري غالباً إضافة الشّب (أو مخّر آخر) في مكان ملائم من المحطة، وذلك لتحسين إزالة الفوسفور والجسيمات الصلبة.



الشكل 16.5: مخطط توضيحي لسيرورة النترة وإزالة النترة الحيوية لإزالة النتروجين من مياه الفضلات. لاحظ أن هذه المنظومة تعكس بطريقة ما سيرورتي إزالة الفوسفور الحيويتين. تمثل الأسهم المفرغة مسار تيار مياه الفضلات، وتمثل الأسهم الصماء الحمأة المفصول.

أما إحدى المطالب الرئيسية في المنظومات الحيوية فهي الحاجة إلى عدة خزانات كبيرة لتحقيق البيئات والسيرورات المختلفة. وذلك يقتضي إقامة منشآت ضخمة ونفقات تشغيل علاوة على سعر الأرض وتكليف إنشاء المحطة.

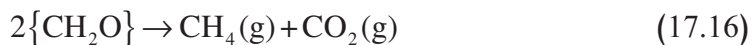
النقطة الرئيسية 3.16 تُصنَّف منظومات معالجة مياه الفضلات عموماً على أنها أحادية وثنائية وثلاثية، وذلك تبعاً لأنواع السيرورات التي تُستعمل في المعالجة. والمادة العضوية والفوسفور والنتروجين هي مكونات تجب إزالتها من مياه الصرف الصحي لتقليل مفعول تلك المياه في التجمع المائي الذي تصب فيه وفي النظام البيئي المحيط. وقد جرى تطوير سيرورات كيميائية وحيوية لإزالة تلك الملوثات من مياه الفضلات.

4.16 النواتج النهائية لمعالجة مياه الفضلات

(The final products after treatment of waste water)

ثمة ناتجان نهائيان لمعالجة مياه الفضلات. فالماء نفسه هو الناتج الرئيسي، وإذا كانت المعالجة ناجحة، استبعد معظم الجسيمات الصلبة المعلقة والمادة العضوية المنحلية والعناصر المغذية، إضافة إلى كيماويات أخرى إلى حد ما. لكن ثمة حاجة إلى سيرورات معالجة متخصصة لمعالجة الفضلات الصناعية، وثمة حاجة متزايدة إلى إجراء تلك المعالجة قبل صب ماء الفضلات الصناعية في مجاري الصرف الصحي العامة. ويجب تطبيق خطوتي الكلورة والتطهير المذكورتين آنفًا قبل خروج الماء من محطة المعالجة بغية قتل المتعضيات التي يمكن أن تكون سامة للحياة المائية، وفي النهاية للبشر والحيوانات الأخرى.

والناتج الثاني من مرافق المعالجة هو الحمأة المتكتّلة بصيغة طين يتألف بمعظمها من مادة حيوية مكروية مشلولة، ومادة عضوية متبقية غير مهضومة، وجسيمات صلبة كانت أصلًا في مياه الفضلات أو أضيفت بوصفها مخترة. وتوجد فيها أيضًا تراكيز صغيرة من معادن منحلة وأجناس غير عضوية. وحين إزالة الحمأة من المنشق، لا تزيد نسبة الجسيمات الصلبة فيها على 0.1%， ويتآلف الباقي من الماء. لذا فإن منظومة المعالجة الفعالة تُخضع الطين إلى هضم لاهوائي في مفاعل مغلق. في هذه البيئة العديمة الأكسجين، يمكن تحديد تفاعلات المتعضيات المكروية المعقدة التي تحصل ضمن هذه الظروف بالتفاعل الذي ذكرناه لسيرورة التخمير في الفصل السابق:



وبغية الحفاظ على درجة حرارة المفاعل قريبة من الدرجة 35°C المثالية للجراشيم الأليفة للحرارة المعتدلة، يستعمل جزء من الميثان الناتج من التفاعل وقداً للتسخين. وهذا يضمن نقدم التخمير بسرعة. وفي المراحل الأولى منه، يُحرّك المزيج، وحين اقتراب النكاك من اكتماله، يوقف التحريك لترك الجسيمات الصلبة تتربّ. وفي أثناء الهضم، يموت معظم المتعضيات المُعرضة، ويحتوي الناتج على قليل من الرائحة المرفوضة. وتؤدي السيرورة إلى جعل الحمأة أكثر تركيزًا، وتُصبح نسبة المادة الصلبة فيها نحو 5%. ويمكن نزع مزيد من الماء منها بنشرها على مصاطب تجفيف مفتوحة أو باستعمال منصات طرد مركزي كبيرة.

ومن خيارات التخلص النهائي من الحمأة وضعها في مكب آمن أو فرشها فوق التربة الزراعية أو الراجحة لإصلاحها. لكن ثمة مصدرين للقلق من الحمأة على صلة معادن من قبيل الكادميوم وبمتعضيات مكرمية مُعرضة يمكن أن تكون قد بقيت ضمن المادة المهضومة. وسوف نناقش استعمالات هذه المادة والمشاكل المترتبة بها في الفصل التاسع عشر.

النقطة الرئيسية 4.16 ثمة ناتجان من معالجة مياه الفضلات، الماء نفسه الذي يكون قد عولج لجعله ملائماً لصبه في تجمع مائي، وحمأة صلبة يجب التخلص منها.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Bowker, Robert P. G. and H. David Stensel. *Phosphorus Removal from Wastewater*. Park Ridge, NJ: Noyes Data Corp., 1990. (Pollution Technology Review; no. 189)
2. Newman, Michael C. and Michael A. Unger. *Fundamentals of Ecotoxicology*. Boca Raton, FL: Lewis Publishers, 2002.
3. Welch, E. B. and T. Lindell. *Ecological Effects of Wastewater Applied Limnology and Pollutant Effects*. 2nd ed. London; New York: E and FN Spon, 1992.
4. Wright, David A. and Pamela Welbourn. *Environmental Toxicology*. New York: Cambridge University Press, 2002. (Cambridge Environmental Chemistry Series; 11)

(Problems)

مسائل

1. قدر تركيز الكربون العضوي الكلي TOC في مياه الفضلات الذي يساوي طلب الأكسجين الكيميائي فيه (O_2) 500 mg L^{-1} . ما هي نسبة المادة الصلبة الكلية (المنحلة والجسيمية) في 720 mg L^{-1} المكونة في تلك الحالة من مادة عضوية؟ افترض أنه يمكن تمثيل الجزء العضوي بـ $\{\text{CH}_2\text{O}\}$. ممًّا يمكن أن تتتألف البقايا الصلبة الأخرى؟
2. يحتوي تيار ماء فضلات وارد على 330 mg L^{-1} من مادة عضوية (منحلة وملقة) وعلى 27 mg L^{-1} (نتروجين) من أيونات الأمونيوم. احسب طلب الأكسجين الحيوي الكلي. ما هي الافتراضات التي يجب وضعها؟

3. تحتوي مياه فضلات على 7.2 mg L^{-1} من الفوسفور، و تعالج بـ 15 mg L^{-1} من الألمنيوم بصيغة محلول حجر الشَّبَّ. افترض أن الفوسفور قد ترسَّب وفقاً للتفاعل $7.16 + \text{Al(OH)}_3 \rightarrow \text{Al(OH)}_5$. احسب كثافة الحمأة العضوية الناتجة في يوم واحد في محطة تُعالِج 20000 m^3 من مياه الفضلات يومياً.
4. بعد معالجة مياه فضلات بسيرونة الحمأة المفعَّلة، ينْتَج النتروجين بصيغة أيونات أمونيا وأمونيوم في المقام الرئيسي. ارسم منحني نسبة النتروجين الموجود بصيغة أمونيا (والقابل للفصل بالتنفيس الهوائي air purging) بدلاً عامل الحموضة الذي تمت قيمته من 6 حتى 10 عند 25°C .
5. تساوي أبعاد خزان ترسِّيب يعالج $5.5 \times 10^6 \text{ m}^3$ من الماء في اليوم ما يلي: الطول 12.2 m ، العرض 7.0 m ، العمق 3.5 m . احسب مدة احتجاز الماء في الخزان، واحسب مقاس الجسيم الأصغر (باعتباره كرة) الذي يمكنه من أن يتَرسَّب في الخزان.
6. استعمل التفاعل $9.16 + \text{Ca(OH)}_2 \rightarrow \text{Ca(OH)}_3$ لحساب الحجم اليومي للمحلول الذي يساوي تركيزه 6.4 g L^{-1} Ca واللازم لمعالجة ماء فضلات مضبوط عامل الحموضة ويحتوي على 6.1 mg L^{-1} من الفوسفور. تُعالِج المحطة يومياً 27000 m^3 من الماء. افترض عامل أمان (زيادة نسبية) يساوي 2.
7. نترنة أيونات الأمونيوم هي إحدى خطوات سيرورات إزالة النتروجين الحيوي. ويوجد في ماء فضلات، عامل حموضته يساوي 7.2 وقلوبيته تساوي تركيز 156 mg L^{-1} CaCO_3 ، تركيز لأيونات الأمونيوم يساوي 7.8 mg L^{-1} N قبل بدء السيرورة. احسب عامل الحموضة والقلوية بعد اكتمال النترنة، مفترضاً أن هذا التفاعل هو التفاعل الوحيد الذي يؤثِّر في قيمة pH .
8. تُنتَج محطة لمعالجة مياه فضلات حمأة تحتوي على 1800 kg من المادة العضوية الصلبة الجافة يومياً. بافتراض أن الصيغة العامة للمادة الصلبة هي CH_2O ، وأن الهضم اللاهوائي التام لها يحصل وفقاً للتفاعل $14.16 + \text{CH}_2\text{O} \rightarrow \text{CO}_2 + \text{H}_2\text{O}$ ، احسب قيمة الوقود في الميثان المتولَّد مقدَّة بالجول، وبرميل النفط، والكيلو واط الساعي.

الجزء الثالث

بيئة اليابسة (المحيط الأرضي)

(The Terrestrial Environment)

كم هو قليل ما أعرفه عن هذا العالم

كثير من الناس والمدن والأنهار

والجبال والقمامة التافهة

والمخلوقات المجهولة والأشجار غير المألوفة

تعج بها الأرض العظيمة

وأنا لا أعرف سوى القليل

طاغور، شاعر الهند 1913

الفصل السابع عشر

بيئة اليابسة

(The Terrestrial Environment)

المواضيع المشمولة

مناطق اليابسة من الأرض

- تكوين التربة: المكون المعdenي
- تكوين التربة: المكون العضوي
- التربة بوصفها مزيجاً من ثلاثة أطوار

تتألف بيئة اليابسة من الصخور والتربة والمادة الحية المقترنة بها. وتسمى الصخور والتربة معاً ببيئة اليابسة، وهذا هو جزء البيئة الذي يهمنا في هذا الجزء من الكتاب. تمثل مساحة اليابسة 29% من مساحة سطح الأرض الكلية، وتنقسم بيئة اليابسة إلى الفئات المبينة في الجدول 1.17.

الجدول 1.17 بيئة اليابسة على الأرض^(*)

المساحة الكلية (10^6 km^2)	النسبة المئوية من المساحة الكلية	
100	148	مساحة اليابسة الكلية
12	17.2	اليابسة المغطاة بالجليد
10	14.8	أراض زراعية

21	31.5	مراجع
28	40.9	غابات
29	43.6	أنواع أخرى (**)

(*) معظم البيانات من:

FAO Production Yearbook, vol. 39 (Rome: Food and Agriculture Organization, 1986).

(**) تتضمن هذه الفئة الأراضي الجبلية والصحاري وبعض الأراضي التي يمكن أن تُستعمل مراعي أو للإنتاج المباشر للغذاء.

يعتمد تفاعل المواد الصلبة، الموجودة على اليابسة، على مقاسات جسيماتها إلى حد بعيد. تتألف التربة من مادة مسحوقة دقيقة مساحتها السطحية كبيرة نسبياً. لذا، تتفاعل حين تعرضاً للماء والهواء مع عوامل الطبيعة بسهولة أكبر مما تفعله الصخور الجسيمة. وهذا هو أحد الأسباب التي تفرض على كيمياء بيئة اليابسة أن تتعامل، على المدى القصير، مع التربة غالباً. يضاف إلى ذلك أن التربة (بالمعنى الواسع) تعطي نحو 80% من كتلة اليابسة. أما ثانوي أكبر نسبة منها فتتألف من ثلج وجليد في مناطق القطبين الشمالي والجنوبي. أما الصخور المكسوقة فتمثل نحو 5% فقط من مساحتها.

لقد كان ثمة الكثير من الأسباب، على مدى تاريخ العلم الطويل، لدراسة التربة، إلا أن اثنين منها اتسمَا بالأهمية العملية وال مباشرة للبشر والكائنات الحية الأخرى. وأحد هما هو أن التربة هي وسط تربية النباتات الرئيسي وأساس الزراعة والغابات. وقد تركزَ تطورُ علم التربة في القرن الماضي في هذا الموضوع على وجه الخصوص. فقد اهتم علماء التربة بدورات التغذية وبالعلاقات بين العناصر والمركبات الموجودة في التربة وتناولوها من قبل النباتات. وهم يهتمون أيضاً بالعوامل العلمية الزراعية الأخرى التي من قبيل الصلات فيما بين تركيب مواد التربة ومقاسات الجزيئات وبنية التربة وخصائصها الفيزيائية. إن علم التربة الذي من هذا القبيل، والمتعلق بالإنتاج النباتي، هو علم متتطور جداً وينطوي على كمٌ هائل من المعرفة والممارسة التي تزايّدت بحجمها وتعقيدها على مدى أكثر من قرن. ويجب ألا ننسى أيضاً إسهامات المزارعين وتقانين الزراعة، في شتى أنحاء العالم، في معرفتنا بسلوك التربة، وخصوصاً السلوك الكيميائي.

أما السبب الآخر لدراسة التربة فهو أكثر حداثة وعلى صلة بحقيقة أن للترابة دوراً بيئياً. فالحلقات الأساسية في دورات الكربون والنتروجين والفوسفور والكبريت والكثير غيرها تتضمن سيرورات كيميائية في التربة. وتنفك المادة العضوية والنترة وإزالة النترة وتثبيت الفوسفور وأكسدة الكبريت ليست سوى بعض من تلك السيرورات. وثمة نتائجتان بيئيتان هامتان على صلة بذلك التفاعلات. فمن ناحية أولى، تؤثر سيرورات التربة الكيميائية في طبيعة ومقدار العناصر التي تتحرر وتذهب إلى الجو والماء. ومن ناحية أخرى، تمثل التربة المدخل لما يرد من أقسام البيئة الأخرى، ولذا تتأثر بالسيرورات التي تحصل هناك. على سبيل المثال، يتغير تركيب المطر الكيميائي حينما يتغلل ماء المطر عبر التربة ذاهباً إلى الأنهر والبحيرات، أو إلى مكان المياه الجوفية ليصبح جزءاً منها. ومن خلال التأثيرات المتبدلة، تتغير خواص التربة أيضاً حين التقائها بماء المطر.

إن كثيراً من التفاعلات المنغمسة في دورات العناصر الشاملة مستمرة بالحدوث، وذلك منذ ما قبل أحقاد جيولوجية طويلة، إلا أن الأنشطة البشرية أدمنت اضطراباً في بعضها في السنوات الأخيرة على نحو ملحوظ. وثمة تفاعلات كيميائية أخرى لم تظهر على مسرح الأحداث في بيئه التربة إلا في الآونة الأخيرة. ومن أمثلتها ما يتصل باستعمال المبيدات الحشرية العضوية في الزراعة. تستعمل المبيدات العضوية للفضاء على الحشرات والأعشاب الطفifieة والمتعدديات المكرورة المُمرضة التي تؤدي المحاصيل الزراعية في أثناء نموها. وتنفك هذه الكيماويات مع مرور الوقت، وتتحدد حركتها ومعدل تفككها جزئياً من خلال تأثيراتها المتبدلة مع التربة. والمثال الآخر هو التخلص من النفايات، ومنها النفايات المنزلية ومخلفات المناجم وحماية الصرف الصحي، إضافة إلى مواد سامة أحياناً في بيئه التربة. بكلمات أخرى، تعتبر التربة عالماً بيئياً هاماً، ودراسة خواصها البيئية على نفس القدر من الأهمية كدراسة خواصها من الناحية الزراعية.

النقطة الرئيسية 1.17 تغطي التربة نسبة كبيرة من بيئه اليابسة على الأرض. وهي توفر وسطاً داعماً لكثير من صيغ الحياة وتمثل أساس الزراعة والغابات. وهي عامل بيئي هام أيضاً بعملها مرشحاً لما يصل إليها من مدخلات مائية أو صلبة، ومنها مياه الأمطار وفضلات المدن والمبيدات الحشرية وغيرها من الكيماويات.

1.17 تكوين التربة

(Soil formation)

مادة التربة المعدنية

يمكن الشروع بتحريّ خواص التربة باستقصاء السيرورات الطبيعية التي تتكون بها من الصخور المكسوفة على سطح الأرض. إن هذه السيرورة مستمرة في الحدوث عبر تاريخ منذ القدم وحتى الآن.

يتضمن الجدول 2.17 بعض العناصر وفقاً لترتيب توفرها في قشرة الأرض التي تُعرف بأنها طبقة من الكرة الأرضية تبلغ سماكتها 32 كيلو مترًا تقريباً. أما المعلومات عن تركيز العناصر الأخرى فهي مدرجة في الملحق بـ 1. إن مادة التربة المكسوفة هي طبقة سطحية رقيقة تغطي جزءاً من القشرة، وتتألف الكتلة الكبرى من مادة القشرة من صخور نارية (أصلها صهارة بركانية) وتحولية (metamorphic).

وتُعرف السيرورات المعقدة التي تتحول بها صخور سطح الأرض إلى تربة جماعياً بسيرورات العوامل الجوية، ويمكن استقصاء تلك السيرورات تحت عنوانين عاميين.

الجدول 2.17 النسبة المئوية لبعض العناصر وأكسيداتها في قشرة الأرض^(*)

العنصر	النسبة المئوية	الأكسيد	النسبة المئوية	النسبة المئوية المئوية
O	46.6			
Si	27.2	SiO ₂	58.2	
Al	8.13	Al ₂ O ₃	15.2	
Fe	5.00	Fe ₂ O ₃	7.2	
Ca	3.63	CaO	5.1	
Na	2.83	Na ₂ O	3.8	
K	2.59	K ₂ O	3.1	
Mg	2.09	MgO	3.5	

^(*) لاحظ أن علماء الأرض غالباً ما يعبرون عن التحاليل العنصرية بدلالة الأكسيد، برغم أن معظمها لا يوجد بالصيغة الأكسيدية على نطاق واسع. وباستثناء السيليكون، فإن العنصر غير المعدني الوحيد الموجود في كثير من الصخور بتركيز كبيرة هو الأكسجين. لذا فإن مجموع تركيز جميع أكسيدات المعادن يجب أن يكون قريباً من 100%.

العوامل الجوية الفيزيائية

(Physical weathering)

تؤدي العوامل الجوية الفيزيائية إلى تفتقّت المادة الصخرية الجسيمة إلى تكتلات أصغر تصبح في النهاية شديدة الدقة بقدر يكفي لاعتبارها تربة¹. ويحصل ذلك بطريقتين:

- يؤدي تمدد الماء المتجمد في المناطق الباردة إلى ازدياد تفتقّت الصخور عند سطوح صدوعها الطبيعية. ويحصل مزيد من التفتقّت عندما يدخل الماء الصدوع ويتمدد (بمقدار 9%) بفعل التجمد.
- وتجعل النار الصخر يتتمدد، لكن نتيجة لنافلتها الحرارية المنخفضة، يتمدد سطحها بسرعة أكبر كثيراً من تمدد داخلها، فيؤدي ذلك إلى إجهادات تتحرر بالتصدع. ويحصل نفس المفعول، لكن إلى حد أقل، بسبب تغييرات درجة الحرارة اليومية.
- يمكن أن يحصل تجمع لأملاح على صخور متصدعة من قبل. فإذا كان لتلك الأملاح معامل تمدد حراري أعلى من ذاك الذي للصخر المحيط به، يمكن للتغييرات الحرارة اليومية والموسمية أن تؤدي إلى كسور تتجم عن زيادة الضغط. وعلى نحو مشابه، تتعرض بعض المعادن المتشكلة في الصدوع، وخاصة الصلصالات التي من قبيل المونتموريلايت (montmorillonite)، إلى تمدد كبير حين التميّه. ويمكن لهذا أن يؤدي تشقيق المادة الجسيمة أيضاً.
- تؤدي الخدوش الناجمة عن التأكّل بالرياح أو الماء، وخاصة في ظروف التجمد، إلى مزيد من تفتقّت الصخور إلى قطع أصغر.
- عندما تتكون المادة المتفقّنة الدقيقة على سطح صخرة، تصبح عرضة للنقل بواسطة الرياح أو الماء أو الجليد. ويؤدي تحرير الضغط الناجم عن افتلاعها إلى تمدد في المستوى العمودي بزوايا قائمة على مستويات الصدوع الأفقية الطبيعية، ويؤدي هذا إلى مزيد من التشقيق.

¹ يمكن تعريف التربة بأنها طبقة من جسيمات غير متماسكة نجمت عن حركة الصخور بالعوامل الجوية وعن مادة عضوية، تحتوي على ماء وأو هواء في الفراغات فيما بينها. تعطي التربة السطح العلوي لمعظم الأرض وتدعى الحياة النباتية عليها. ليس هذا التعريف الوحد للترابة، ويتضمن الفصل الأول من المرجع 2 من "مراجعة للاستاذة مناقشة قيمة لمفاهيم التربة المختلفة".

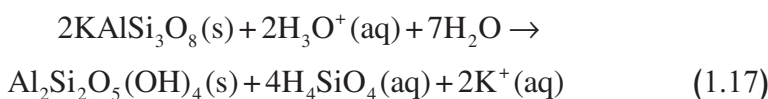
- يولد اختراق جذور النباتات، وخاصة الأشجار، للصدوع ضغطاً يكفي لحدث كسور.

والمفعول المشترك لهذه السيرورات وغيرها هو تفتقّت الصخور الجَسيمة لتصبح مادة مقاسات جَسيماتها صغيرة، ولذا تكون مساحتها السطحية النوعية كبيرة. لقد رأينا أن مقاس الجَسيم هام جداً من حيث السلوك الفيزيائي والكيميائي للمادة الصلبة في أي بيئة.

العوامل الجوية الكيميائية (Chemical weathering)

إلى جانب تلك السيرورات الفيزيائية وغيرها، يحصل في نفس الوقت طيف واسع من التفاعلات الكيميائية. ويقترن بعض التفاعلات الكيميائية بأنشطة المتعضيات المكرورة والكبيرة، في حين أن التفاعلات الأخرى هي تفاعلات لاحيوية كلية.

والحلْمة (hydrolysis) هي مصطلح عام يُطلق على السيرورات التي يكون فيها الماء متفاعلاً أساسياً. وتؤدي تفاعلات الحلْمة المختلفة دوراً رئيسياً في مفاعيل العوامل الجوية المؤثرة في الصخور والمعادن. وأحد الأمثلة الشائعة يتعلق بمعادن مخلفات بركانية، هي فلسبار الأورتوكلاز (orthoclase feldspar)، ويخص تكوين الصلصال المعدني كاولينيت (kaolinite). يُعتبر الأورثوكلاز (سليلات المنيوم البوتاسيوم) هنا المعدن الرئيسي، ويعتبر ناتج مفاعيل العوامل الجوية، أي الكاولينيت، المعدن الثانوي:



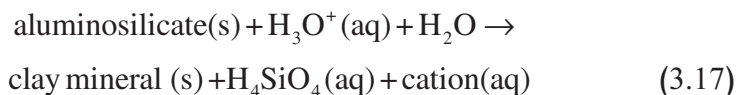
KAlSi_3O_8 هو الأورثوكلاز، و $\text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_5(\text{OH})_4$ هو الكاولينيت، H_4SiO_4 هو حمض السليسيك (silicic acid). في هذا التفاعل، يتحرر السليكون من التربة بصيغة حمض السليسيك في نفس الوقت الذي يتكون فيه الصلصال المعدني. ويعودي المزيد من الحلْمة إلى مزيد من إزالة السليكون، وتكون النتيجة النهائية تكوين هيدروكسيد الالمنيوم بصيغة الجبسait :gibbsite



$\text{Al}(\text{OH})_3$ هو الجبسait.

تنصف سلسلة مفاعيل العوامل الجوية هذه بأهمية خاصة في المناخ المداري الرطب بسبب غزارة الأمطار ودرجات الحرارة العالية. عند قيم pH بين 2 و9، يبقى حمض السليسيك ($\text{pK}_{\text{al}} = 9.7$) بصيغة كاملة البروتونات، وتساوي قابليته للانحلال في الماء نحو 150 mg L^{-1} . وتؤدي المدة الطويلة الازمة لجعله ينحل في الماء، إضافة إلى التحولات المعدنية المرافقة، إلى تكوين تربة حمراء خالية من السليكا وغنية بالكاولينيات وأوكاسيد الألمنيوم المُميَّه (والحديد أيضاً). وتبعداً لخواص تلك التربة النوعية، تسمى لاترایت (laterite) أو أوكسيسول (oxisol) أو لاتوسول (latosol).

ويمكننا القيام بمزيد من التعميم واستقصاء معدنيات سليكات الألمنيوم الرئيسية بوصفها مجموعة. تتأثر هذه المجموعة بالعوامل الجوية ف تكون واحداً أو أكثر من الصلصالات المعدنية الثانوية وفقاً لما هو ملخص في التفاعل 3.17:



يُري كُلُّ من التفاعلين الخاص والعام أن الماء وأيونات الهيدرونيوم هي العوامل الجوية هنا. ثمة عدة مصادر طبيعية لأيونات الهيدرونيوم، منها ثاني أكسيد الكربون المتحرر في التربة بفعل تنفس المتعضيات المكرورية، ومحوض منخفضة الكثافة المولية تنتج عن تفكك المادة العضوية التي في التربة. وفي بعض الحالات، تتعزز المصادر الطبيعية للهيدرونيوم بمحوض ناجمة عن أنشطة بشرية، أهمها حمض النتروجين الذي تعطيه الأسمدة، وحمض الكبريت وحمض النتروجين الموجودان في مياه الأمطار في مناطق معينة من العالم.

ونظراً إلى أن الحلمة تتضمن استهلاك أيونات الهيدروجين وتحرير قلويات وأيونات معادن أرض قلوية موجبة من قبل المعدنيات، فإنه ليس من المفاجئ أن يتزع عامل حموضة طين (يُسمى عامل حموضة السحج pH abrasion) نواتج مفاعيل العوامل الجوية الثانوية إلى أن يكون أقل إلى حد ما من ذاك المقياس في المعدنيات الرئيسية الموافقة المسحوقه (الجدول 3.17). فيما يخص المعدنيات الرئيسية غير المتأثرة بالعوامل الجوية، يكون عامل الحموضة محكماً إلى حد بعيد بقابلية الانحلال المنخفضة لأيونات المعدن الموجبة في محلول المحيط. وفي أثناء فعل العوامل الجوية، تزال تلك

الأيونات الموجبة، وتترع خواص نواتج الصلصال المعدني الحمضية إلى حد ما إلى التحكم في خواص الطين الحمضية القاعدية.

الجدول 3.17 عامل حموضة سحج المعدنيات

المعدنيات	النوع	عامل حموضة السحج
Olivine	رئيسي	11-10
Augite	رئيسي	10
Oligoclase	رئيسي	9
Orthoclase	رئيسي	8
Quartz	رئيسي	7-6
كاولينايت	ثانوي	7-4

وفي كثير من الأحيان، تُسهم المَخلبة (chelation) كثيراً في مفاعيل العوامل الجوية الكيميائية. إن الحديد والألمونيوم هما عنصران رئيسيان تُعتبر قابلية احلالهما في الماء بصيغ غير معقدة صغيرة جداً (انظر المثال 1.13). ومع ذلك لوحظ في كثير من أنواع التربة دليل على احلال هائل لهذين العنصرين في الماء. وقد أثبتت أن هذا ناجم عن تكون معقدات عضوية قابلة للانحلال. فعلى سبيل المثال، في غابات المناطق المعتمدة يقترب انتقال الحديد والألمونيوم، من طبقات التربة العلوية إلى الطبقات المنخفضة، بتسهيل الانحلال بواسطة المَخلبة مع ربيطات تُستنق من مادة التربة العضوية. وتُترى الحسابات والقياسات المجرأة على محاليل التربة أن أكثر من 90% من الحديد والألمونيوم القابلين للانحلال توجد بصيغة معقدات عضوية. وتتضمن الربيطات التي تكون معقدات مع أيونات المعدن أجناساً لاعضوية، لكن ما هو أهم هي الربيطات المشتقة من مصادر حيوية والمقترنة غالباً بتفكك مواد النباتات والمعضيات المكرورة الميتة. وتتعقد أيونات الحموض السالبة، التي من قبيل حمض الليمونيك (citric acid)، مع الحديد والألمونيوم بقوّة، وهي تمثل، إضافة إلى ذلك، مصادر لأيونات الهدروجين. وحمض الدُّبَال والحمض الخطي أيضاً هما ربيطتان هامتان قابلتان التعقد مع المعادن وتعملان على تسريع مفاعيل العوامل الجوية (انظر المقطع 2.13).

خذْ صخرة من بيئه سطحية أثّرت فيها مفاعيل الهواء والماء الجوية. يتضمن الجدول 4.17 نسب تراكيز حُسبت بقسمة تركيز العنصر في مادة موجودة على سطح صخرة وغيرها العوامل الجوية، على تركيز نفس العنصر في جزء داخلي من الصخرة

حديث التفت. يشير ابعاد هذه النسب عن الواحد كثيراً إلى أن تراكمـاً رئيسياً (نسبة كبيرة) أو فقدـاً (نسبة صغيرة) للعنصر قد حصل بفعل العوامل الجوية. وفيما يخص الصخرة العارية المكشوفة، يحصل مفعول العوامل الجوية بأدنى سماكة، وتكون التغيرات الكيميائية صغيرة نسبيـاً، ويعود ذلك إلى سيرورات حلمـة لاحـوية إلى حد بعيد، وفقـاً لما ذكر آنـفاً. أما في حالة الصخرة المغطـاة بالأشنة، فيكون مفعول العوامل الجوية أعمـق كثيرـاً، ويرافق ذلك فقدـاً لمعظم الـ كالسيـوم وترـاكـمـاً للـ حـدـيد في الطـبـقةـ الـتـيـ أـثـرـتـ فـيـهـاـ العـوـاـمـلـ الجـوـيـةـ. فالأشنة هي متـضـيـاتـ مـكـروـيـةـ تـدـخـلـ فـيـ تـرـكـيـبـهاـ مـكـوـنـاتـ طـحـلـيـةـ وـفـطـرـيـةـ. ويـتـعـلـقـ الفـطـرـ بـسـطـحـ الصـخـرـةـ أـوـ التـرـبـةـ وـيـسـتـخـرـجـ مـنـهـ مـغـذـيـاتـ يـسـتـهـلـكـهاـ الطـلـبـ. لـذـاـ تـسـتـطـعـ الطـلـبـ الـقـيـامـ بـالـتـرـكـيـبـ الـضـوـئـيـ وـتـكـوـينـ كـرـبـوـهـدـرـاتـ وـجـزـيـئـاتـ عـضـوـيـةـ أـخـرىـ يـتـصـفـ بـعـضـهـاـ بـخـواـصـ الـمـخـلـبـةـ. وـتـعـزـزـ هـذـهـ الـعـوـاـمـلـ الـمـخـلـبـيـةـ مـعـدـلـ مـفـاعـيلـ الـعـوـاـمـلـ الـجـوـيـةـ الـكـيـمـيـائـيـةـ. ومنـ الثـابـتـ أـنـ التـغـيـرـاتـ الـكـيـمـيـائـيـةـ الـتـيـ تـنـجـمـ عـنـ التـفـاعـلـاتـ الـمـخـلـبـيـةـ تـخـتـافـ عـنـ تـالـكـ المـقـرـنـةـ بـالـحـلـمـهـ وـحـدهـاـ.

الجدول 4.17 نسب التراكيز في بازلت بركان هاوي الذي ثار في عام 1907^(*). كانت الصخرة المكشوفة نظيفة تماماً من الأشنة، في حين أن جزءاً من نفس مادة الصخرة كان مغطـى بـأشـنةـ سـتـريـوـكـولـونـ البرـكـانـيـةـ (*Stereocaulon vulcani*)

صخرة مكشوفة (lichens)	صخرة مغطـاةـ بالـحـلـازـ	سمـاـكـةـ الـقـشـرـةـ الـمـكـشـوـطـةـ بـالـعـوـاـمـلـ الـجـوـيـةـ	نـسـبـةـ التـرـكـيـزـ الـكـلـيـ لـلـعـنـصـرـ (**):
0.142	0.002 >	سمـاـكـةـ الـقـشـرـةـ الـمـكـشـوـطـةـ بـالـعـوـاـمـلـ الـجـوـيـةـ	نـسـبـةـ التـرـكـيـزـ الـكـلـيـ لـلـعـنـصـرـ (**):
6.36	1.21		Fe
0.58	0.47		Al
0.21	1.20		Si
0.27	0.97		Ti
0.004	1.24		Ca

T. A. Jackson and W. D. Keller, “A Comparative Study of the Role of Lichens and^(*) “Inorganic” Processes in the Chemical Weathering of Recent Hawaiian Lava Flows,” *American Journal of Science*, vol. 269 (December 1970), pp. 446-466.

(**) نسبة تركيز المادة المـتـعـرـضـةـ لـلـعـوـاـمـلـ الـجـوـيـةـ إـلـىـ تـرـكـيـزـ المـادـةـ الـحـدـيثـةـ الـقـطـعـ.

والأكسدة والإرجاع هما سيرورات كيميائية أخرى من سيرورات العوامل الجوية الكيميائية. تحصل الأكسدة عندما تكون مادة معدنية رئيسية، تحتوي على عنصر قابل للأكسدة موجود في حالة أكسدة منخفضة، مكشوفة للجو. تؤدي الزيادة الناتجة في حالة الأكسدة إلى اختلال توازن شحنة المادة المعدنية، ويمكن أن يحصل اكتساب أو فقد لعناصر أخرى موجودة في المركب، وذلك بغية الحفاظ على الحيادية. والنتيجة هي تكوين معدنيات ثانوية بخواص مختلفة. تُنتج أكسدة الحديد الموجود في المعدن الرئيسي ببيوتايت (biotite) طبقة الصلصال المعدني فرميكولait (vermiculite) بنسبة 1:2. وفي أثناء أكسدة الحديد (II) والهيدروجين (III)، يُفقد البوتاسيوم. والعلاقة التالية تُري التحويل بشكله المثالي:



الطرف الأيسر هو البيوتايت، والطرف الأيمن هو الفرميكولait.

وتتوفر لنا معدنيات أخرى تحتوي على الحديد مثلاً آخر. تُعتبر خواص الإرجاع والأكسدة لأكسيد الحديد المائي مسؤولة عن كثير من التغيرات في كيمياء المعدنيات. وضمن ظروف الأكسدة، الصيغة المستقرة لأكسيد الحديد هي Fe_2O_3 بصيغة الهايماتايت (haematite) أو بصيغة مماثلة، بافتراض الصيغة البسيطة FeOOH والمعروفة بالغوتايت (goethite) أو الليمونايت (limonite). إن هذه المعدنيات غير قابلة للانحلال في الماء إلى حد بعيد، لكن ضمن ظروف الإرجاع، يمكن أن تذوب بوصفها أجناس حديد (II) لتترسب بعدها في نفس المكان أو غيره في ظروف أكسدة. بينما تحرّينا مخطوطات pE/pH ، لاحظنا أن هذا السلوك مفضل ترموديناميكيا (الشكل 10.1).

في معظم النقاشات الخاصة بكيمياء الإرجاع والأكسدة، يتركز الاهتمام في الحديد بسبب وفرته (الجدول 2.17) في قشرة الأرض. إلا أن كيمياء كثير من العناصر الأخرى (مثل المنغنيز والزرنيخ والكروم) تتصف بمكونات إرجاع وأكسدة هامة أيضاً. حتى لو كان عنصر معين غير خاضع مباشرة إلى الأكسدة والإرجاع، فإن سلوكه البيئي يمكن أن

يتأثر على نحو غير مباشر بتغيرات في صيغة عنصر رئيسي من قبيل الحديد. وعندما يكون الحديد موجوداً بصيغة لامبليوره لأكسيد الحديد (III) المائي، تُمترز معادن وأجذانس لامعدنية أخرى أو تترسب معاً بوصفها شوائب ضمن المادة الصلبة. وإذا تغيرت الظروف وأرجع الحديد إلى صيغة قابلة للانحلال، تحرّرت العناصر المترسبة وذهبت أولاً إلى المحلول.

تُسهم تفاعلات التمييّه في مفاعيل العوامل الجوية الفيزيائيّة وفقاً لما هو مبين آفأً، لكنها تؤدي أيضًا إلى حدوث تغييرات كيميائيّة لمعذنيات معينة. وتفاعلًا تمييّه الهالوماتيت Fe_2O_3 لتكوين الغوتايت FeOOH ، وتمييّه الأنهدرات CaSO_4 لتكوين الجبس $\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ بما مثالان على ذلك:



وتحتَّم تفاعلات مبادلة الأيونات طبيعة العناصر "المتوفرة" في موقع التبادل السطحي على غرويات التربة. ويمكن أيضاً لتغييرات بنوية فعلية أن تقترن أيضاً بمبادلة أيونات. وهذا هام جداً للمعدنيات الصلصالية حيث يغير استبدال أيون في طبقة داخلية باخر المسافة بين الطبقات ومن ثمَّ الخواص الكيميائية والفيزيائية للصلصال. يشابه الإلأيت illite، وهو صلصال معدني $1:2$ ، المونتموريلونيت باستثناء أن معظم المبادات المتماثلة شكلياً تجم عن حلول Al^{3+} محل Si^{4+} في الطبقة رباعية الوجه (انظر المقطع 6.14). يُضاف إلى ذلك أنه يُستعاض عن الأيون الموجب Ca^{2+} بالأيون K^+ الذي يرتبط بقوه بالطبقة رباعية الوجه المجاورة. تؤدي هذه التغيرات الكيميائية إلى تكون نوع جديد من الصلصال ذي خواص مختلفة، منها تدني المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة ومقاومة التمدُّد الفيزيائي الناجم عن البَل.

يمكن لجميع سبירות العوامل الجوية الفيزيائية والكيميائية التي ناقشناها أن تحصل معاً في نفس الوقت أو في سلسلة متداخلة، وأن تتبادل التأثيرات فيما بينها في أثناء حصولها. والنتيجة النهائية لمفاعيل العوامل الجوية في الصخور على مدى مدد طويلة هي تكون مادة مسحوققة دقيقة تصنف على أنها تربة. ويمكن لمعدن تكوين التربة أن يصل حتى 1 أو 2 سنتيمتر (1200 حتى 2600 طن للهكتار) كل 100 عام في المناخات

الدافئة الرطبة، وأقل من ذلك كثيراً في المناطق الجافة المعتدلة. يمكن مقارنة ذلك بمعدلات التأكل التي تزيد عليها غالباً بمئات المرات.

وتتصف سيرورات تكوين التربة وتطورها بأنها مستمرة وجاربة. ونتائجها النهائي ليس مادة مستقرة، بل مادة تخضع إلى مزيد من التغيير نتيجة لعوامل طبيعية أو لأنشطة بشرية. وتمثل التغييرات التي تحصل في الوقت الحاضر موضوعاً عظيم الأهمية لأولئك الذين يدرسون بيئه اليابسة.

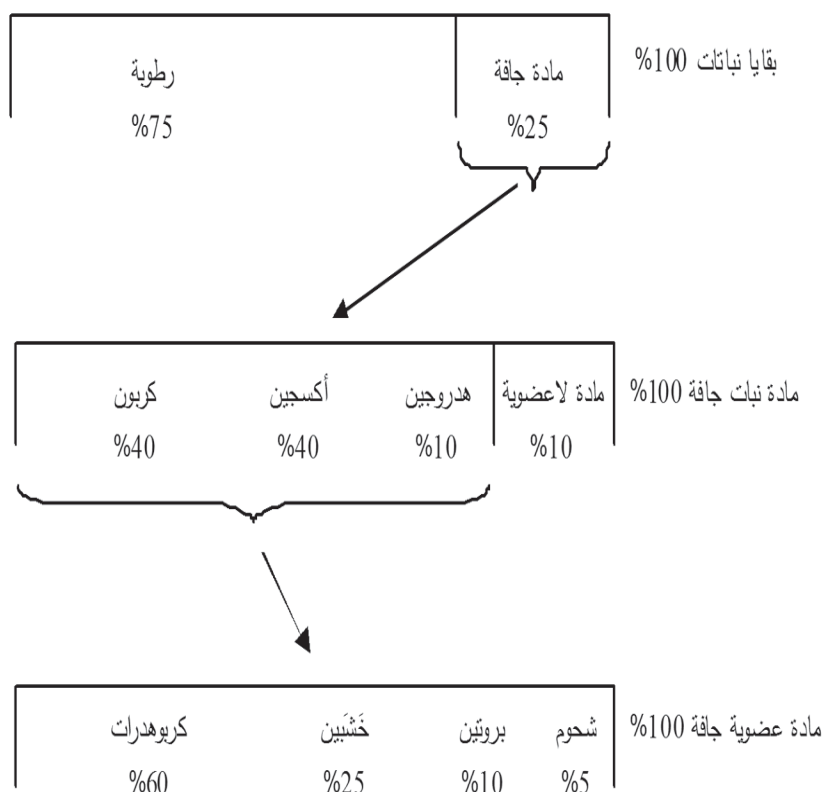
(Soil organic matter)

المادة العضوية في التربة

انطلاقاً من الصخور وحدها، تُتَّجِّ تفاعلات العوامل الجوية تربة معدنية لا عضوية من حيث الجوهر، وتمثل هذه المادة المعدنية أكبر نسبة من التربة الحقيقة فعلاً. إلا أن التربة ليست مواد معدنية محضة، بل يوجد فيها مكون آخر هو المادة العضوية التي تمثل ما يصل إلى نحو 1-5% من كتلة التربة. وتوجد تراكيز للمادة العضوية أعلى كثيراً من ذلك في أنواع هامة من التربة من قبيل تلك المشتقة من الخث (peat) والطبقات السطحية من تربة الغابات. وفي المقابل، تتصرف تربة الصحراء بأنها لا عضوية كلية. وفي جميع الحالات، حتى عندما تكون نسبة المادة العضوية صغيرة، فإنها تؤدي دوراً هاماً جداً في كثير من سيرورات التربة الفيزيائية والكيميائية.

أما المصادر الرئيسية للمادة العضوية فهي النسج النباتية، أي جذور النباتات الحية والميتة وأوراقها وأغصانها التي تساقط على الأرض. وتوجد جميع تلك المكونات في مراحل مختلفة من التفكك، ابتداء من المادة الحية حتى التواhang التامة التفكك الناجمة عن المتعضيات المكرمية والسيرورات الكيميائية التي تعطيها بنية ومظهراً مختلفين كلية عن بنية ومظهر المادة الأصلية. وتعتبر الكتلة الحيوية لمتعضيات التربة المكرمية، أي الجراثيم والفطريات ووحدات الخلية والأكتينوميسيات، مساهمة هاماً في الجزء العضوي من التربة، وتمثل المتعضيات المكرمية عادة ما بين 0.05 و0.5% من الكتلة الجافة لـ 15 سنتيمتراً العليا من التربة الطبيعية. وتتمثل حيوانات تربة صغيرة أخرى، أهمها ديدان الأرض، نحو ربع ذلك الجزء من الكتلة الحيوية. ومع أن ديدان الأرض ليست إلا جزءاً ثانوياً من الكتلة الحيوية، فإنها مهمة بسبب مقدرتها على تحسين تهوية التربة وحركة الماء فيها، وعلى تغيير أمكانية المادة العضوية عند سطح التربة.

يبين الشكل 1.17 ملخصاً لتحليل شائع لمكونات بقايا نباتات حية. تتخذ الكربوهدرات في معظم النسج النباتية صيغتي السلّولز ونصف السلّولز إلى حد بعيد، وصيغة النساء إلى حد أقل. وجميع تلك الصيغ هي بولимерات (مختلفة الصيغ) للغلوكوز.



الشكل 1.17: تركيب مادة النبات الحي. يبيّن الشكل مكونات النبات الحي والمادة الجافة والجزء العضوي.

والتفكيك هو سيرورة كيميائية وحيوية مكروية معقدة. بأخذ جميع أصناف المركبات الكيميائية الموجودة في بقايا النباتات في الحسبان، يحصل التفكيك بمعدلات مختلفة تبعاً، على الأغلب، لملاءمة كل مركب ليكون مصدر غذاء للمتعضيات المكروية.

يمكن تقريب معدل زوال المواد العضوية بمعدل تفاعل الدرجة الأولى التالي:

$$\frac{dC}{dt} = -kC \quad (7.17)$$

تعتمد قيمة ثابت المعدل k (واحدته days^{-1}) على طبيعة وحالة تجزئة المادة العضوية وعلى الظروف البيئية، وخاصة درجة الحرارة والرطوبة. وفيما يلي قيم شائعة لـ k في مناخات معتدلة (المراجع 4).

$k \text{ (d}^{-1}\text{)}$		
0.2	تفكك سريع	سكريات، نشويات بروتينات بسيطة
0.08		بروتينات معقدة
0.01	تفكك بطيء	نصف سلولز غلوكوز خشبين، شحوم

وتحتوي المتعضيات غيرية التغذية على مركبات كربونية في كتلتها الحيوية. وينتُج عن تفككها وإعادة تركيبها مركبات عضوية جديدة قابلة، أو غير قابلة، للانحلال الماء. وتتمدد العناصر اللاعضوية الموجودة في بقايا النباتات على شكل أجناس من قبيل NH_4^+ و NO_3^- و $\text{H}_2\text{PO}_4^{2-}$ و Ca^{2+} و K^+ ، وأو تُشَل حركتها في بني المتعضي المكروي. ويتحول في نفس الوقت بعض الكربون العضوي الأصلي بالتنفس إلى ثاني أكسيد الكربون. وبعوض انبعاث ثاني أكسيد الكربون من النباتات المتفككة إلى حد ما عن تناقص غاز الاحتباس الحراري هذا الناجم عن التركيب الضوئي. ثمة اهتمام بالغ، وفي بعض الأحيان جدل، بخصوص المغزى النسبي لهاتين السيرورتين المتعاكستين في البيئات الحيوية المختلفة.

وقد جرى تمثيل سيرورات التفكك بواسطة المتعضيات المكروية بالسلسلة التالية التي تخص حالة تزوّد فيها التربة بمادة عضوية جديدة غير متفككة. ومن أمثلة ذلك تربة غابة تساقط عليها أوراق الأشجار في فصل الخريف، وحقل يُزرع فيه "سماد أخضر" (green manure) ثم يُحرث لخلط التربة بالسماد.



أما ناتج هذه السيرورات المعقدة فهو مادة دُبالية استقصينا كيمياءها سابقاً. وهي مادة مستقرة نسبياً، لكنها تتفكّأ مع مرور السنين لتعطي ناتجاً نهائياً هو ثاني أكسيد الكربون. وفي المناطق المدارية التي تُجثّ فيها الغابات لاستعمال الأرضي في الزراعة، يمكن لنقصان المادة العضوية أن يكون سريعاً جداً في بضع السنوات الأولى، أي إن نحو 20-60% من الكمية الأصلية يمكن أن يضيع كل سنة. وبعد الوصول إلى قيمة طبيعية، يصبح الضياع بمعدلات أقل كثيراً.

وكنا قد أشرنا في المقطع 3.12 إلى أن نسبة الكربون في المادة الدُّبالية غالباً ما تساوي نحو 60%. وتحتوي مادة النبات الحية عادة على 5-0.5% من النتروجين، وذلك تبعاً لمصادرها، وهذا ما يجعل نسبة الكربون إلى النتروجين تساوي نحو 120-12. يتضمن الجدول 5.17 أمثلة لنسبة النتروجين المئوية ولنسبة الكربون إلى النتروجين في بقعة مواد.

الجدول 5.17 النسب المئوية للنتروجين ونسبة الكربون إلى النتروجين في بعض المواد^(*)

C:N	N%	
16-8	5.0-2.5	نُسُج نباتات وأعشاب برسيم أو أوراق لوباء
15-12	4-3	براعم أعشاب (جديدة)
80-20	2.0-0.5	براعم أعشاب (ناضجة، صفراء)
		حيوانات ومتضيقات مكروية
10-5	12-6	حشرات، ثدييات
16-11	4-3	فطريات (تنمو على الأوراق)
14-5	12-4	جراثيم

(*) البيانات مقتبسة من:

B. Peacock, "Balancing the Nitrogen Budget," University of California Cooperative Extension, Tulare County,
<http://cetulare.ucdavis.edu/pubgrape/ng296.htm>.

(ثمة قيم أخرى لنسب الكربون إلى النتروجين في الجدول 3.19). تستعمل متضيقات التربة المكرمية الكربون العضوي بوصفه مادة للتنفس، فتطلق ثاني أكسيد الكربون وتدخل الكربون المتبقى والنتروجين إلى أجسامها على شكل بروتينات ومواد بنيانية. ونتيجة لذلك تتناقص نسبة الكربون إلى النتروجين مع تقدم التفكك، وتصل في النهاية إلى قيمة مستقرة بين 10 و13.

المثال 1.17 محتوى المواد الدبالية من النتروجين

ما هي العلاقة بين محتوى التربة من النتروجين والدبال (المادة العضوية)؟

باستعمال نسب الكربون إلى النتروجين الشائعة في الدبال مع نسبة مادة عضوية إلى كربون تساوي 1.7 (أي 60/100)، تساوي نسبة المادة العضوية OM إلى النتروجين :N

$$OM:N = 12 \times 100 / 60 = 20$$

(أو 5/100). هذا يعني أن ثمة نحو 5% من النتروجين في المادة الدبالية.

إن القيمة 5% شائعة في الدبال الجيد، ومن أمثلته الدبال الذي درس في وادي سان جواكين بكاليفورنيا والذي يحتوي على نحو 5.5-5.0% من النتروجين (انظر حاشية الجدول 5.17 من أجل المرجع).

إزالة ثاني أكسيد الكربون الناجم عن نمو الغابات

(Carbon dioxide sequestering in forests)

إن قضايا تفكك المادة العضوية وتكون التربة على صلة وثيقة بالموضوع الهام الخاص بإزالة ثاني أكسيد الكربون من الجو في أثناء نمو الغابات. فمن بين الـ 7.9 جيغا طن من الكربون الذي ينبعث إلى الجو كل سنة من سيرورات الأنشطة البشرية، يبقى نحو 3.3 جيغا طن في الجو، ويزال الجزء المتبقى الذي يساوي 4.6 جيغا طن ويذهب إلى

المحيطات ومنظومات اليابسة. ويُعتقد أن سيرورة الإزالة الرئيسية على اليابسة تحصل حين نمو الغابات. وفي بعض البلدان، تبذل جهود حثيثة لتقليل تزايد غاز الاحتباس الحراري هذا في الجو، وذلك بتشجيع التحرير إضافة إلى تحسين الممارسات الحراجية والزراعية.

صحيح أن هذا يستحق الثناء، إلا أن المدى الذي يُسمّه به في إزالة ثاني أكسيد الكربون يعتمد على معرفة موازنة هذا الغاز الكلية التي تتضمن ما يُستهلك منه في التركيب الضوئي، وما ينبعث بسبب التنفس والتفسك والاحتراق، وذلك بغية تحديد المفعول النهائي للإزالة. لقد أجريت تقديرات موثوقة لمقادير ثاني أكسيد الكربون التي تستهلكها بيئات الأحياء المختلفة (الملحق A-2)، وتبيّن تلك التقديرات أن أعلى معدلات تراكم الغاز تحصل حينما تكون ثمة وفرة في المغذيات والماء. على سبيل المثال، يمكن لغابة مدارية مساحتها مئة ألف هكتار أن تراكم 0.83 ميغا طن من الكربون كل عام في أشجارها، في حين أن معدل الاستهلاك في غابة شمالية يقل عن نصف تلك القيمة.

وأحد المجاهيل الكثيرة في هذه المسألة هو معدل تفكك الكتلة الحيوية التي تراكمت في أرض الغابة. يمكن لكتلة الحيوية الموجودة في تربة الغابة أن تمثل نحو 20% من الكتلة الحيوية الكلية الموجودة في تلك الغابة. وباستثناء الأوراق المتساقطة حديثاً وغيرها من النفايات، تتكون المادة العضوية بمعظمها من مادة ذبابية مستقرة نسبياً وتتفتت ببطء شديد. ومع ذلك، في الحالات التي تُجذب فيها غابة أو تحرق، تكون التربة المكسوفة الغنية بالمواد العضوية معرضة إلى معدلات تفكك أعلى كثيراً. ونتيجة لذلك تتحول منطقة كانت سابقاً بالوعة تتصبّح ثانية أكسيد الكربون إلى مصدر له. لذا فإن القاعدة العامة هي إعادة تحرير الغابة فور قطع أشجارها.

سيرورة تكوين التربة (Soil formation as a complex process)

صحيح أننا تحررنا سيرورات نشوء مكونات التربة العضوية واللاعضوية في فئات منفصلة، إلا أن المهم هو إدراك أن ثمة تأثيرات متبادلة فيما بين تلك المكونات، وأن مفاعيل السيرورات والخواص المختلفة ليست جمعيّة أو تضافرية بالضرورة. على سبيل المثال، تستطيع معادن الحديد (III) وأكسيد الألمنيوم (III) في التربة القيام بالامتزاز النوعي، ومن ثمّ شلّ حركة بعض المعادن الموجودة في محلول التربة. ومع ذلك ثمة

حالات تكون فيها مادة التربة الدُّبالية مرتبطة بقوة ببعض الأكسيد. إلا أن تغشية المواد الدُّبالية للسطح الأكسيدية تمنع تفاعلات الامتراز النوعي، وتصبح نتيجة لذلك حركية أيونات المعدن أكبر من تلك التي في حالة تربة تحتوي على معدنيات غير مغطاة. لذا فإن المعرفة التفصيلية لمقادير الأكسيد المعدنية وتوزُّعها في التربة ليست كافية للتتبُّؤ بدرجة احتفاظ التربة بالمعدن. سوف نتحرَّى حالات أخرى تؤدي فيها التأثيرات المتبدلة إلى مفاعيل شاذة من هذا النوع.

تؤدي المجموعة المعقدة من السيرورات الفيزيائية والكيميائية (الحيوية واللاحوية) المتعددة، الفاعلة في الصخور الأصلية والمادة العضوية، إلى تكوين مادة مسحوقَة دقيقة هي التربة. وتتصف التربة بطيف واسع من الخواص التي تعكس أصل وطبيعة المواد الأصلية التي تتكون منها، والبيئة الجيولوجية التي أدت العوامل الجوية فيها إلى تكوينها ونقلها من مكان إلى آخر.

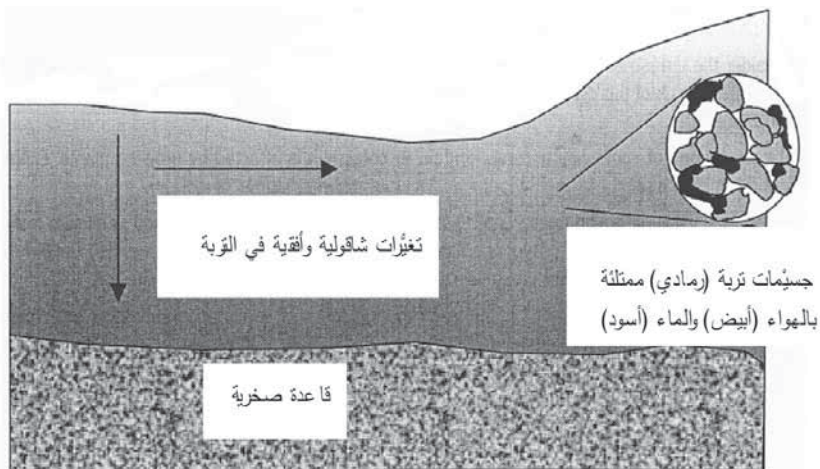
إن اختلافات التربة واضحة في الاتجاهين الشاقولي والأفقي، والتغيرات مستمرة فيها مع الزمن أيضاً. ومع ذلك، توجد سمات مشتركة بين جميع أنواع التربة منها:

- التربة هي مادة مسامية غير متجانسة مسحوقَة دقيقة تتتألف من معدنيات و/أو مادة عضوية.
- تمتَّع فراغات مسامات التربة بالهواء و/أو الماء، تبعاً لظروف الرطوبة.

يُري الشكل 2.17 السمات الرئيسية المشتركة بين معظم أنواع التربة.

إن التربة مزيج من ثلاثة أطوار، ويطلب الوصف الكامل لدورها في التفاعلات والدورات البيئية استقصاء التأثيرات المتبدلة فيما بين تلك الأطوار الثلاثة.

النقطة الرئيسية 2.17 تكونت التربة على مدى أحقاب جيولوجية بواسطة مجموعة من السيرورات الفيزيائية والكيميائية والحيوية. تعمل تلك السيرورات على تفتيت الصخور الصلبة لإنتاج مكونات معدنية، وعلى تفكيك المواد الحيوانية والبنائية لإنتاج الجزء العضوي من التربة. ونتائج مفاعيل تلك العوامل الجوية هو مادة مسحوقَة دقيقة تحتوي على هواء و/أو ماء في مساماتها. وتتصف مكونات أي تربة وطبيعتها بالتغيُّر المستمر، ويمكن أن يتأثراً كثيراً بنوافذ الأنشطة البشرية.



الشكل 2.17: التربة التي تمثل الطبقة السطحية من معظم بيئات اليابسة، وهي مزيج من أطوار ثلاثة، وتتألف من جسيمات دقيقة عضوية ولاعضوية ومسامات ممتنعة بالماء و/أو الهواء. إن التربة شديدة عدم التجانس في كل من الاتجاهين الشاقولي والأفقي.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Birkeland, Peter W. *Pedology, Weathering and Geomorphological Research*. New York: Oxford University Press, 1974.
2. Brady, Nyle C. and Ray R. Weil. *The Nature and Properties of Soils*. 12th ed. Upper Saddle River, NJ: Prentice Hall, 1999.
3. McBride, Murray B. *Environmental Chemistry of Soils*. New York: Oxford University Press, 1994.
4. Paul, E.A. and F. E. Clark. *Soil Microbiology and Biochemistry*. San Diego: Academic Press, 1989.

(Problems)

مسائل

1. تأمل في أجزاء اليابسة من دورة النتروجين العالمية (الشكل 9.15). ما هي الأنشطة البشرية التي جعلت جانب من هذه الدورة تضطرب، وما هي الطرق التي يجب اللجوء إليها للتعويض عن ذلك وإبقاء الدورة متوازنة؟

2. تتأثر مفاعيل العوامل الجوية في بعض المعديات الصلصالية التي تحتوي على البوتاسيوم بالنباتات الحية. علَّ ذلك.
3. تتضب التربة السطحية في المناطق المدارية الرطبة من السليكا غالباً، وتغتني بأكسيد الحديد والألمونيوم. وفي المقابل، يمكن للطبقة السطحية المعدينية لترفة غابة في منطقة معتدلة أن تخلي من معديات حديد وألمنيوم هامة، وأن تحتوي على تركيزٍ عالٍ من السليكا. اقترح تفسيراً لذلك.
4. باستعمال ثوابت المعدل الواردة في النص بخصوص تفكك مكونات مادة التربة العضوية، قارن المدة اللازمة لحصول تفكك حتى بقاء 10% من ثلاثة أوراق (معظمها من السُّلُوز ونصف السُّلُوز) ذات غُصينات صغيرة (معظمها من الخشبين).
5. ما هي سيرورات التغذية الراجعة (feedback) الممكنة، ذات الصلة بموازنة كربون الغابة، التي تترجم عن زيادة نسب مزج ثاني أكسيد الكربون في الجو؟
6. يساوي تركيز النحاس في الطبقة العضوية السطحية من ترفة غابة ppm 37، وفي الطبقة المعدينية التي تحتها ppm 17. وتساوي الكثافة الكلية للطبقة الأولى 0.36 g mL^{-1} ، والطبقة الثانية 1.22 g mL^{-1} . أما سبب التباين الشديد في كثافة الطبقة الأولى فهو لأنها تحتوي على كثير من المادة العضوية المتفككة جزئياً، وعلى قليل من المادة المعدينية التي هي أثقل. أي طبقة منها تحتوي على تركيز أعلى للنحاس في واحدة الحجم؟
7. يمكن تقدير تركيز الكادميوم في - 15 سنتيمتراً العليا من ترفة حقل (تسمى غالباً طبقة الحراثة) بأخذ عينة تمثل تلك التربة، وتحليلها بمطيافية الامتصاص الذري بواسطة التقطيم الكهرومغناطيسي. وقد وُجد أن تركيزه في عينة يساوي ppm 0.78. افترض أنه قد أضيفت على العينة حمأة مياه صرف صحي مجففة من الماء (صلب) تحتوي على ppm 22 من الكادميوم بمعدل (كتلة للمساحة) يساوي 3 طن للهكتار. وافترض أيضاً أن الحمأة جيدة المزج ضمن طبقة الحراثة، واحسب التركيز الوسطي الجديد للكادميوم ضمن هذا الجزء من التربة. يساوي كثافة التربة 1.1 g mL^{-1} .

الفصل الثامن عشر

خواص التربة

(Soil Properties)

المواضيع المشمولة

- الخواص الفيزيائية للترابة
- الخواص الكيميائية للترابة
- استقصاء هيئة التربة: سبودوسول (spodosol)، ألفيسول (alfisol)، فرتيسول (vertisol)
- الخواص البيئية للترابة

يدرك الجميع أهمية التربة لبقاء البشر والكائنات الحية الأخرى على الأرض. فالترابة هي الوسط الأساسي الذي تتمو فيه النباتات والغابات، والذي يُسهم في جمال الكورة الأرضية الخضراء. وهي أيضاً المخزن تُستخلص منه المعادن، والمكب الذي تلقى فيه الفضلات الصلبة. يضاف إلى ذلك أنها تعمل وسطاً ومرشحاً لتجمُع الماء وانتقاله. وهي تُعتبر من خلال دعمها لنمو النباتات محدداً رئيسياً لتركيب الجو، ومن ثم لمناخ الأرض الشديد الأهمية للحياة بالصورة التي نعرفها. لهذه الأسباب والكثير غيرها، من المهم جداً الحفاظ على سلامة هذا المورد الجوهرى. سوف نستقصى في هذا الفصل خواص التربة من الناحية البيئية.

وعلى غرار ما فعلناه بشأن أصل التربة وتكونتها، من المفيد هنا تحرّي خواصها من الناحيتين الفيزيائية والكيميائية. وسوف نرى أن ثمة علاقة وثيقة وتقاطعاً بين هذين الجانبين.

النقطة الرئيسية 1.18 إلى جانب كون التربة وسطاً لإنتاج الغذاء والألياف والوقود، تُعتبر التربة أيضاً عاملاً بيئياً هاماً. وثمة تأثيرات متبادلة بين التربة والكيماويات التي تتكون فيها أو التي تُضاف إليها، وذلك بطرائق تعتمد على كل من خواصها الفيزيائية والكيميائية.

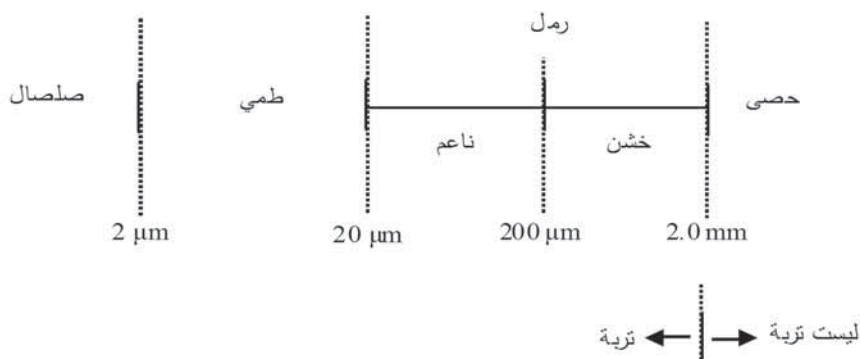
(Physical properties)

1.18 خواص التربة الفيزيائية

(Particle size)

مقاس الجسيم

تتألق جميع أنواع التربة من كثير من الجسيمات ذات التراكيب الكيميائية والمقاسات المختلفة. وباستعمال طرائق الفصل الفيزيائية المعتمدة، يمكن تجزئة عينة من التربة إلى مجموعات تبعاً لمقاسات جسيماتها. يُعتبر مقاس الجسيم خاصية فيزيائية رئيسية، وثمة عدة طرائق تصنيف تستعمل لتخصيص اسم لكل مجموعة. ويرى الشكل 1.18 إحدى تلك الطرائق التي تعتمدها الجمعية الدولية لعلم التربة (International Society for Soil Science (ISSS))



الشكل 1.18: تصنيف التربة، تبعاً لمقاس الجسيم، وفقاً لما اعتمدته الجمعية العالمية لعلم التربة.

وفقاً لهذا التصنيف، تُعرَّف التربة اعتباطياً بأنها مادة مقاسات جسيماتها تقل عن 2 ملِيمتر. وفي الواقع، يبدأ كثير من إجراءات تحليل التربة بخطوة غربلة (2.0 mm) لفصل التربة من الحصى التي هي أكبر. وضمن المادة المعرفة بأنها تربة، ثمة ثلاثة فئات رئيسية هي التالية وفقاً لترتيب مقاسات جسيماتها التنازلي: الرمل والطمي والصلصال. تذكر تصنيفنا السابق للغرويات بأنها جسيمات تقل مقاساتها عن 10 ميكرونات. لذا تقع جسيمات التربة التي من فئة الصلصال والطمي الصغير المقاس ضمن فئة الغرويات. وتذكر أيضاً أن لهذه الجسيمات الغروانية سطوهاً ذات قابلية كبيرة للتفاعل الكيميائي.

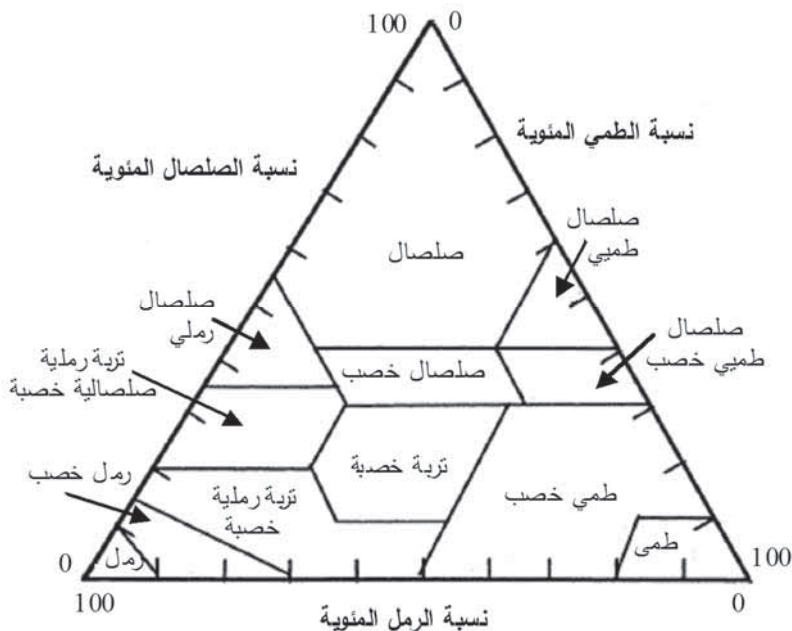
يتصف الرمل بأنه خفيف وسهل الاستعمال والتهوية، إضافة إلى تسريبه الجيد للماء (والاحتفاظ الضعيف به). ومن الناحية الكيميائية، أهم مكونات الرمل هي المعدينات الرئيسية المعهودة، ومنها الكوارتس والفلسبارات، وهذه معدينات خاملة عادة وفقيرة بالمعذنيات. وتتألف التربة التي من صنف الصلصال من جسيمات تقع مقاساتها في طرف المقاسات الصغرى من المجال. وتتصف التربة الغنية بالصلصال بأنها ثقيلة وصعبة الاستعمال والتهوية وسيئة التسريب للماء. تذكر مرة أخرى المعدينات الصلصالية موضوع المقطع 6.14، ولاحظ بعناية الفرق بين المعدينات الصلصالية ذات الخواص الكيميائية الفريدة، والجسيمات ذات المقاس الصلصالي. يمكن للمادة الصلصالية المقاس أن تتألف من تركيب ما من المعدينات الصلصالية نفسها ومادة عضوية ومعدينات رئيسية وأكسايد حديد وألمونيوم مائية¹. وهذه المواد الناعمة جمياً تتصف بمساحات سطحية كبيرة، وتشارك في تفاعلات مبادلة الأيونات و/أو الامتراز. لذا تستطيع الجسيمات الصلصالية المقاس أن تتبادل التأثيرات مع المعذنيات والاحتفاظ بها. وبهذه الطريقة تكون وسطاً منتجاً لنمو النبات.

(Texture)

بنية التربة (قوامها)

"بنية التربة" مصطلح جامع يُعرَّف التربة الحقيقة بنسب مكوناتها ذات المقاسات الجسيمية المختلفة. وتقوم تسميات البناء على مخطط متلقي من فييل ذاك المبين في الشكل 2.18.

¹ لاحظ أنه وفقاً لمصطلحات التربة يمكن للصلصال أن يدل على فئة مقاسات أو فئة معدينات. وللتمييز بين هذين الاستعمالين، من المفضل أن تستعمل العبارتين "مادة صلصالية المقاس" و"معدنات صلصالية".



الشكل 2.18: مثلث بناء التربة.

لاستعمال هذا المخطط،خذ حالة تحتوي فيها التربة على 35% صلصال و30% طمي و35% رمل. نبدأ من النقطة 35 على محور الصلصال ونرسم خطًا موازيًّا لمحور الرمل. وعلى غرار ذلك نرسم خطًا من النقطة 30 على محور الطمي، ونرسم خطًا موازيًّا لمحور الصلصال. تقع نقطة تقاطع الخطين في منطقة تسمى الصلصال الخصب، ولذا تسمى التربة بهذا الاسم.

تقع التربة المرغوب فيها للزراعة غالباً في المنطقة الوسطى من المثلث. تتصرف هذه التربة بالخواص الفيزيائية المفيدة للتربة الخفيفة وتتوزع إلى كونها سهلة الاستعمال، لكنها تتصرف أيضاً بمقدرة معتدلة على الاحتفاظ بالرطوبة، وبقابلية التفاعل الكيميائي بسبب وجود المواد الصلصالية المقاس. لاحظ أن المنطقة المسماة بالصلصال كبيرة ويمكن أن تتضمن تربة تحتوي على أقل من 50% من الصلصال. هذا لأن المادة المسحوقة بنوعة تمتلك مفعولاً مهميناً على سلوك كثير من أنواع التربة.

وتعتمد كثافة التربة على المكونات العضوية والمعدنية التي تتألف منها. وتقل كثافة الجسيمات (particle density) الإفرادية كثيراً عن 1 g mL^{-1} للمادة العضوية، وتزيد على 5 g mL^{-1} لبعض الأكاسيد المعدنية، أو حتى أكبر من 7 g mL^{-1} للمعدنيات التي هي أقل شيئاً، ومن أمثلتها كبريتيدات المعادن. وتقع كثافات كثيرة من معدنيات التربة الواسعة الانتشار، ومنها الكوارتنز والفلسبارز والمعدنيات الصلصالية ضمن المجال التقريري $2.5\text{-}2.8\text{ g mL}^{-1}$ ، ويمكن اعتبار هذه القيمة تقديرًا جيدًا لكثافة جسيمات معظم أنواع التربة المعدنية.

والكثافة الإجمالية (bulk density) هي الكثافة التي توجد بها التربة في الحقل. تأخذ الكثافة الإجمالية في الحسبان الفراغات المسامية فيما بين الجسيمات، ولذا تكون أصغر من كثافة الجسيم. وفي حالة التربة المعدنية المتوضعة على عمق نحو 1 متر من السطح، تساوي الكثافة الإجمالية غالباً نحو $1.2\text{-}1.8\text{ g mL}^{-1}$ للمواد التي تحتوي على نسبة جيدة من الرمل. أما التربة ذات نسبة الصلصال العالية، فتقع كثافتها ضمن مجال أضيق قليلاً ويساوي $1.0\text{-}1.6\text{ g mL}^{-1}$. وعندما تكون كثافة الجسيم والكثافة الإجمالية معلومتين، يمكن حساب حيز المسامات الذي في التربة بسهولة.

المثال 1.18 حيز المسامات في التربة

تساوي كثافة الجسيم في تربة طمي خصبة 2.65 g mL^{-1} ، وتساوي كثافة التربة الإجمالية 1.5 g mL^{-1} . احسب النسبة المئوية لحيز المسامات pore space في التربة.

$$\begin{aligned}\text{pore space (\%)} &= 100 - \frac{\text{bulk density}}{\text{particle density}} \times 100 \\ &= 100 - \frac{1.5}{2.65} \times 100 = 43\%\end{aligned}$$

تقع قيم حيز المسامات في التربة الرملية في المجال من 35 حتى 50 %، وفي التربة الناعمة في المجال من 40 حتى 60 %، وتزيد قيمته في التربة التي تحتوي على مادة عضوية على 60 %. وتتنوع التربة العميقة إلى أن تكون أكثر ارتصاصاً من التربة

السطحية، مع نسبة أقل للمادة العضوية، ولذا فإن الحيز المسامي فيها لا يزيد غالباً على 25% من الحجم الكلي في الحقل.

(Structure)

البنية

الخاصية الفيزيائية الثالثة للترابة هي البنية. يستعمل المصطلح "بنية" لوصف الطريقة التي تتكتل بها الجسيمات المنفصلة معاً لتكوين كينونات أكبر. ونظرًا إلى مقدرة المادة العضوية على اللصق، فإنها تؤدي دوراً مفتاحياً في تكوين بني التربة والحفاظ بها. وتتصف الكينونات الكيميائية الأخرى، وطبيعة أصل المادة العضوية بأنها عوامل محددة لبنية التربة أيضاً. والبنية هي خاصية حقلية تت先把 حينأخذ عينة من التربة إلى المخبر لتحليلها. يتضمن الجدول 1.18 تعريف مختصرة ذاتية الشرح للبني الشائعة.

الجدول 1.18 لاحة جزئية بأنواع بني التربة

عديمة البنية	لا توجد تكتلات واضحة أو ترتيب منتظمة محددة حول خطوط الضعف الطبيعية
حببية	تتجمع جسيمات المنفصلة معاً لتكوين تكتلات كالافتافيت
لينية	تنتمي جسيمات التربة حول نقطة وتحاط بسطوح مستوية أو مكورة، وتأخذ أشكالاً لينات أو كرات حبيبية
صحنية	تنتمي جسيمات التربة حول طبق أفقى وتحاط بسطوح أفقية مستوية
موشورية	تنتمي جسيمات التربة حول محور شاقولي وتحاط بسطوح شاقولية مستوية نسبياً

(Permeability)

النفاذية

النفاذية (permeability)، أو الناقلة المائية (hydraulic conductivity)، هي معيار لقابلية التربة لنقل الماء. على سبيل المثال، حينما تكون الأمطار غزيرة، تنتقل التربة النفودة الماء إلى الأسفل بسرعة. ويتحدد معدل الحركة الأفقية للمياه الجوفية في التربة العميقه بالنفاذية أيضًا. يتصف الكثير من أنواع التربة بنفاذية نحو الأسفل في

المجال $1\text{-}5 \text{cm h}^{-1}$. وتُعد المعدلات التي تقل عن 0.5cm h^{-1} منخفضة جداً، والتي تزيد على 15cm h^{-1} عالية.

وفيما يخص التربة القليلة أو العديمة البنية، تكون النفاذية تابعة لبنيانها إلى حد بعيد. فرمال الصحراء الخشنة في شبه جزيرة العرب تتصرف بنفاذية كبيرة جداً، في حين أن بعض أنواع التربة الطميّة الدقيقة الحبيبات في العراق تتصرف بنفاذيات منخفضة جداً.

والبنية هي أيضاً محدد رئيسي يؤثر في النفاذية، خاصة في حالة الصلصال. والتربة ذات البنية الجيدة التكوين أعلى نفاذية من تلك العديمة البنية. يمكن لحجم الحيز المتركون عند الحدود البنوية أن يكون صغيراً مقارنة بالحيز المسامي الكلي للتربة، ومع ذلك يمكن أن يكون المسار الرئيسي لانتقال الماء. أما الحيز المسامي الكبير بين الجسيمات الدقيقة الحبيبات ضمن البني فيؤدي دوراً ثانوياً في حركة الماء. ويتحرك الماء أيضاً عبر الصدوع التي تتجم عن الجفاف والزلزال وجذور النبات.

وتترنّع النفاذية نحو الانخفاض مع ارتفاع العمق في التربة، إلا أن تغيراتها غالباً ما تكون غير منتظمة وغير مستمرة. والأحواض الصلبة هي مناطق ذات طبقات غير نفوذة في هيئة التربة. وفي التربة الزراعية، غالباً ما يشاهد الحوض الصلب تحت العمق الذي يصل إليه المحراث، وهو ناتج عن مفعول مرور الآليات أو الحيوانات المتكرر فوق نفس المكان. وقد لوحظ أن التربة ذات الكثافة الإجمالية العادلة التي تقع في المجال $1.2\text{-}1.5 \text{g mL}^{-1}$ يمكن أن تترنّع حتى كثافات تزيد على 2g mL^{-1} بتلك الطريقة. لذا تستعمل الحراثة العميقه من وقت إلى آخر، أو تقدّمات الحراثة الأصغرية، لدرء مشكلة توقف تغلغل الماء في التربة.

إنه لمن المهم في دراسة كيمياء التربة أن ندرك أن ثمة طرائق كثيرة يمكن بها لخواص التربة الفيزيائية أن تؤثر في سلوكها البيئي (والكيميائي أيضاً). ولعل النفاذية هي أهم عامل في هذا السياق. فالتربة ذات النفاذية المنخفضة يمكن أن تغرق بالماء مؤدية إلى إمكان نشوء بيئة مرجعية. وبالتشابه، تؤثر النفاذية في نقل الكيماويات عبر التربة. إن أي وصف كامل لحركة الكيماويات في التربة يتطلب معرفة بكل من توزُّع الكيماويات بين التربة والماء (وفقاً لما ورد في الفصل الرابع عشر)، وخصائص حركة الماء في التربة. وتتحدد الخواص الأخيرة بصفات التربة الفيزيائية المختلفة.

النقطة الرئيسية 2.18 يؤثّر كلّ من بنية التربة وبنيتها في حركة الماء عبرها، وهما يحدّدان أيضاً مقدار السطح الصلب المتاح للتفاعل مع الكيماويات التي تتحرك عبر المسامات.

(Chemical properties)

2.18 خواص التربة الكيميائية

يمكّنا الآن الانتقال إلى تحريّ بعض الخواص الكيميائية للتربة ذات الأهمية لدراستنا الشاملة للكيمياء البيئية.

(Total elements)

العناصر الكلية

نقطة البداية المنطقية في هذا السياق هي معاينة التحليل الشامل للعناصر في التربة. يتضمّن الجدول 2.18 مجالات قيم نسب العناصر الرئيسية وبعض العناصر الثانوية الموجودة في الجزء المعدني من التربة. إن التركيب الكيميائي للتربة يتحدّد بطبيعة المواد الأصلية التي تكونت منها وبالسيرورات التي خضعت لها مع مرور الوقت.

الجدول 2.18 مجالات قيم العناصر الرئيسية والثانوية في المكون المعدني

(*) للترفة

mg kg ⁻¹	العنصر	العناصر الثانوية (**)		العنصر	العناصر الرئيسية
		%	العنصر		
250–10	Zn	45–30		Si	
15–5	Cu	7.4–2.4		Al	
30–20	Ni	4.3–1.2		Fe	
400 ~	Mn	0.7–0.3		Ti	
20–1	Co	3.9–0.01		Ca	
50–10	Cr	1.6–0.01		Mg	
50–1	Pb	2.5–0.2		K	
20–1	As	1.5– ^{**} ضئيلة جداً		Na	

(**) تتأثّر الكميّات الوسطيّة لجميّع العناصر في القشرة بالتراكيز الموجودة في الصخور القريبة من السطح، وهي معطاة في الملحق بـ 1.

(**) يحتوي الجدول 2.18 على لائحة أكثر اكتمالاً للعناصر الثانوية في كل التربة.

في كثير من الأحيان، لا تكون بيانات التركيب الكيميائي مفيدة لأنها لا تُري إن كان العنصر مكوناً للشبكة المعدنية أو مقترناً بظاهرة الامترار السطحي. في الحالة الأولى، وخاصة فيما يخص معدنيات السليكا، تكون هذه العناصر صعبة الانحلال في الماء إلا على مدى أحقاب جيولوجية، ولذا لا تؤدي دوراً هاماً في نمو النباتات أو فيما يخص معظم السيرورات البيئية. أما العناصر التي تحتل موقع مبادلة أيونات على جسيمات التربة، أو التي خضعت لامترار ضعيف، فهي متوفرة للفاعلات الكيميائية والبيئية على نحو أكبر. وفي الواقع، الكلمان "متوفّر" و"قابل للاستخلاص" واسعنا الاستعمال لدى علماء الأرض، وثمة تعريف عملياتي وإجراءات تحليلية لتحديد العناصر الموجودة بصيغة متوفّرة للفاعل. وسوف نتحرّى ذلك لاحقاً.

تمثّل المادة العضوية مكوناً صغيراً نسبياً (من حيث الكتلة) لمعظم أنواع التربة، لكنها تؤدي دوراً رئيسياً يتجاوز نسبتها المحدودة. وتندرج المادة العضوية على نحو وثيق مع التربة المعدنية، وتتحدّ معها كيميائياً في بعض الحالات. ومع أن ثمة استثناءات، فقد لوحظ ميل عام نحو تناقص نسبة المادة العضوية مع ازدياد العمق عادة. يتضمن الجدول 3.18 قيماً تخص نسبة المادة العضوية في أنواع مختلفة من التربة القريبة من السطح. وتعطي الطرائق التحليلية عادة نسب مقادير الكربون العضوي في التربة، لكن بناء على فرضية تلقى قبولاً واسعاً وتنص على أن الكربون يمثل نحو 60% من المادة العضوية، يُستعمل عامل يساوي 1.7 لتحويل نسب الكربون العضوي إلى مادة عضوية.

الجدول 3.18 مجالات نسب المادة العضوية في معظم أنواع التربة

نوع التربة	نسبة المادة العضوية (%)
تربة زراعية في مناطق معتدلة	5-1
تربة زراعية في مناطق مدارية	2-0.1
تربة غابة (الطبقة السطحية)	< 10
تربة خثية	< 20

وتُصنَّف مادة التربة العضوية عموماً في صنفين هما المادة الدُّبالية والمادة غير الدُّبالية. عندما درسنا بعض خصائص المادة الدُّبالية في الفصل الثاني عشر، أشرنا إلى

أن هذه المادة تأتي إما من مصادر مائية أو من مصادر على اليابسة، وأن ثمة بعض الفوارق العامة بين النوعين. وتأتي مادة اليابسة الدبالية من بقايا النباتات في المقام الأول، أي الأوراق والأغصان المتساقطة من الأشجار في الغابات، والأعشاب الميتة والأعلاف بعد موسم جاف، وبقايا المحاصيل بعد جنحها التي ربما تطمر بالحراثة في طبقة التربة السطحية. وتكون المادة المتفككة جزئياً والمعد تركيبها مستقرة نسبياً، وهي تُسهم في تكوين بنية جيدة للتربة وفي مقدرتها على مبادلة الأيونات الموجبة.

وتتألف مادة التربة العضوية غير الدبالية من كثير من المركبات منها السكريات المتعددة المعقّدة، والسللوز ونصف السللوز والبكتين (pectin). وهي تتضمن أيضاً جزيئات كربوهيدرات أصغر تتحرر أثناء تفكك تلك البوليمرات العضوية. ونظراً إلى أن السكريات الأحادية سهلة الانحلال وتمثل مصدراً غذائياً مفضلاً للكائنات النباتية والحيوانية المкроوية، فإن تركيزها في التربة ليس عالياً. أما السكريات المتعددة ذات الكتلة المولية الكبيرة، فهي مستقرة. وعلى غرار جزيئات المادة الدبالية الكبيرة، تعمل تلك السكريات لواصق لجسيمات التربة المنفصلة ضامنة لها معاً. والبروتينات والحموض الأمينية هي أيضاً مصدر غذائي ممتاز لمعضيات التربة المкроوية، وهي تتوفّر بمقادير ضئيلة في التربة يمكن قياسها في أي وقت. أما الشحوم فهي ثانوية، لكنها مقاومة للتفكك نسبياً وتعيش طويلاً في التربة.

أما ما هو أكثر مقاومة للتفكك بكثير فهي الخشبينات (lignins)، وهي بوليمرات فينولية مسؤولة عن صلابة أجزاء النبات، وهي مكوّن رئيسي من مكونات الخشب. والتانينات (tannins) هي فينولات متعددة موجودة في النباتات وتقاوم في بعض الحالات التفكك بشدة. لذا فإن الخشبينات والتانينات، وعلى غرار المادة الدبالية، يمكن أن تمتلك جزءاً ملحوظاً من مادة التربة العضوية، وخاصة في الغابات.

ومع مرور الزمن، يندمج بعض المادة غير الدبالية في المادة الدبالية، وبذلك يكون وجود المادة غير الدبالية مؤقتاً.

(Available elements)

العناصر المتوفرة

وفقاً لما أشرنا إليه، العنصر المتوفر هو مقداره الموجود في التربة والذي يمكن أن يُشارك في تفاعلاتها الكيميائية والحيوية. والعبارتان "عنصر متوفّر" و"عنصر قابل للاستخلاص" تحملان نفس المدلول إلى حد ما من حيث المشاركة في التفاعلات. يجري

قياس العناصر القابلة للاستخلاص بغير عينة من التربة في محلول مائي يحتوي على كيماويات تُختار لتحل محل جزء العنصر الذي يفترض أنه متوفّر بسهولة لاستهلاكه من قبل النباتات. وتبعاً لطبيعة التربة والظروف البيئية، اقتُرخَ كثير من المستخلصات (extractants) والطرائق اللازمة للاستخلاص. ويقوم معظم تلك الطرائق على مبدأ العمل الجماعي التضافري بغية إبعاد الأيونات الموجبة من موقع المبادلة (على غرار ما يحصل حين استعمال خلات الأمونيوم بتركيز يساوي 1 mol L^{-1} للاستخلاص)، ويتضمن بعضها الآخر عوامل مخلبة تقطع العنصر المشلول وتساعد على انحلاله في الماء (على غرار الاستخلاص بمحلول خماسي خلات ثلثي أمين ثاني الإثنين diethylenetriaminepentaacetate DTPA يؤدي أيضاً إلى حل جزء أكبر من المعادن الانتقالية في الماء (الجدول 4.18).

الجدول 4.18 النسبة المئوية للمعدن الكلي المستخلص من التربة باستعمال المستخلصين الواردين في الجدول (*)

النسبة المئوية المستخلصة من التربة					المستخلص
Cr	Pb	Cu	Ni	Co	
0.37	0.51	1.1	0.86	0.3	NH_4Oac (pH 7)
0.11	8.7	5.0	2.7	1.3	DTPA

S. E. McLeod and G. W. van Loon, “A Study of Elemental Contamination in (*) Orchard Park Kingston, Ontario,” *Ontario Geography*, vol. 17 (1981), pp. 91-104.

المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة (Cation exchange capacity)

بيّنا في الفصل الرابع عشر أن مكونات الرواسب والتربة تتصرف بالمقدرة على الامتزاز الكهرباسك لـأيونات موجبة على سطوحها. وتُعدُّ المعديات الصلصالية والمادة العضوية ذات أهمية خاصة من هذه الناحية. إن المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة CEC هي تعبير كمي عن المقدرة على التأثير المتبادل بين الأيونات الموجبة في التربة والمواد الأخرى، وهي واحدة من أكثر خواص التربة التي يجري قياسها شيوعاً. بيّن

المثال 2.18 حساباً للمقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة. وتنُسَعَل في المثال واحدة² من الطرائق الكثيرة الشائعة لتحديد المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة، ويتضمن استخلاصاً بكلور الأمونيوم المائي عند تركيز يساوي 1 mol L^{-1} وقيمة pH تساوي 4.5.

المثال 2.18 مقدرة التربة على مبادلة الأيونات الموجبة

افرض أن محلولاً لكlor الأمونيوم حجمه 100 mL استعمل لإزاحة أيونات المبادلة الموجبة من عينة من التربة كتلتها تساوي 1.0 غرام. بعد الترشيح، حددت تراكيز الكالسيوم والمعنيزيوم والبوتاسيوم والصوديوم المنحلة بمتريافية الامتصاص الذري atomic absorption spectroscopy، وحددت أيونات الهdroجين بالمعايرة. وكانت تراكيز الأيونات الموجبة الرئيسية التي وجدت في محلول الاستخلاص كما يلي:

Ca	$30.3 \mu\text{g mL}^{-1}$
Mg	$3.2 \mu\text{g mL}^{-1}$
K	$2.2 \mu\text{g mL}^{-1}$
Na	لم يُكشف
H_3O^+	2.60 mg mL^{-1}

لتحديد المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة، من الضروري حساب الشحنة الموجبة الكلية المقترنة بهذه الأيونات. في معظم الحالات، لا توجد أيونات موجبة أخرى بمقادير ملحوظة، وقد كانت جميع أيونات محلول الموجبة موجودة أصلًا في موقع مبادلة، ولذا يجب أن تكون شحنتها الموجبة متساوية لعدد المواقع السالبة في 1 غرام من التربة.

فيما يخص الكالسيوم، تتحدد الشحنة الموجبة المقترنة بموقع المبادلة وفقاً لما يلي. يساوي "تركيز" الشحنة الموجبة الناجم عن هذا الأيون الموجب الثنائي التكافؤ ما يلي:

$$2 \times 30.3 \mu\text{g Ca mL}^{-1} / 40.1 \text{ g mol}^{-1} \text{ Ca} = 1.15 \mu\text{mol mL}^{-1}$$

H. Nomick, "Ammonium Chloride-imidazole Extraction Procedure for Determining Titratable Acidity, Exchangeable Base Cations and Cation Exchange Capacity in Soils," *Soil Science*, vol. 118 (1974), p. 254.

ويُضرب هذا التركيز بـ 100 mL لتحديد الشحنة الموجبة الكلية الناجمة عن الكالسيوم القابل للمبادلة الذي استخلص من 1 غرام من التربة. ويُعبر عن النتيجة النهائية، عُرفاً، بالستنتمول ($\text{cmol}=10^{-2} \text{ mol}$) من الشحنة الموجبة للكيلو غرام من التربة $:(\text{cmol} (+) \text{ kg}^{-1})$

$$1.51 \mu\text{mol} (+) \text{ mL}^{-1} \times 100 \text{ mL} \times \frac{1000 \text{ g}}{\text{kg soil}} \times \frac{10^{-4} \text{ cmol}}{\mu\text{mol}}$$

$$= 1.51 \text{ cmol} (+) \text{ kg}^{-1} \text{ soil}$$

لاحظ أن القيمة العددية لهذه الوحدة القياسية $\text{cmol} (+) \text{ kg}^{-1}$ تساوي نفس القيمة العددية للوحدة الشائعة الاستعمال $(100 \text{ g})^{-1} \text{ meq}$.

ويمكن إجراء حساب مشابه للعناصر الأخرى التي استخلصت من موقع المبادلة، والقيم الناتجة هي: $0.6 \text{ cmol} (+) \text{ kg}^{-1} \text{ soil}$ للمغنيزيوم، و $2.6 \text{ cmol} (+) \text{ kg}^{-1} \text{ soil}$ للبوتاسيوم.

وتحسب الشحنة الخاصة بـ H_3O^+ في 1 غرام من التربة بضرب تركيز أيونات الهدرونيوم (المقدار بـ mol L^{-1}) بحجم محلول الذي يساوي L . وتحوّل النتيجة إلى $\text{cmol} (+) \text{ kg}^{-1}$ وفق ما يلي:

$$\frac{2.6 \times 10^{-3} \text{ mol L}^{-1}}{1.00 \text{ g soil}} \times 0.100 \text{ L} \times \frac{1000 \text{ g}}{\text{kg}} \times \frac{10^2 \text{ cmol}}{\text{mol}}$$

$$= 26.0 \text{ cmol} (+) \text{ kg}^{-1} \text{ soil}$$

وتتساوي المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة CEC مجموع القيم الخاصة بالأيونات المختلفة:

$$\text{CEC} = (15.1 + 2.6 + 0.6 + 26.0) \text{ cmol} (+) \text{ kg}^{-1}$$

$$= 44.3 \text{ cmol} (+) \text{ kg}^{-1}$$

يعتمد جنس الأيونات الموجبة الفعلية التي تحتل موقع المبادلة على طبيعة جسيمات التربة وعلى الظروف البيئية الأخرى. لكن عنصري الأرض القلوبيين ومعدني

القلي المستعملة في المثال هي أهم أربعة أيونات معدنية موجبة تقربياً تشارك في المبادلة، والترتيب الكمي لأهميتها هو $\text{Na} < \text{K} < \text{Mg} < \text{Ca}$.

لا تُسمم الأيونات الموجبة الأخرى في قيمة CEC إسهاماً ملحوظاً إلا في حالات خاصة. أما إسهامات أيون الهدرونيوم فهي متغيرة. ففي الظروف الحمضية، أكانت طبيعية أم من صنع البشر، يمكن للأيونات الهدرونيوم أن تحتل نسبة كبيرة من موقع مبادلة الأيونات الموجبة. أما في حالة التربة المعتدلة أو القلوية، فيكون إسهامه مهماً. لكن حينما احتلت أيونات الهدرونيوم جزءاً كبيراً من موقع المبادلة، اختفت المقدرة على توفير الغذاء. يضاف إلى ذلك أن هذه التربة تتصرف بمقداره منخفضة على تعديل الحموضة الإضافية. ثمة معيار لنسبة المعادن (مقارنة بأيونات الهدرونيوم) الموجودة في موقع المبادلة هو التشبع القاعدي base saturation BS الذي يُعرَّف بـ:

$$BS = \frac{\#\text{Ca} + \#\text{Mg} + \#\text{K} + \#\text{Na}}{\#_{\text{H}_3\text{O}^+}} \times 100\%$$

$\#$ هو عدد المواقع التي تحتلها أيونات X ، و $\#_{\text{H}_3\text{O}^+}$ هو العدد الكلي لمواقع المبادلة. تُعتبر قيمة التشبع القاعدي الكبيرة سمة مرغوباً فيها عادة. أما التربة التي تتصرف بقيمة صغيرة لـ CEC وأو قيمة صغيرة للتشبع القاعدي، فهي معرضة جداً للتحميس سواء بالإضافات الطبيعية أو الناجمة عن الأنشطة البشرية.

المثال 3.18 التشبع القاعدي لموقع مبادلة الأيونات الموجبة

باستعمال بيانات المثال 2.18، يساوي التشبع القاعدي بقسمة مجموع تراكيز Ca^{2+} و Mg^{2+} و K^+ في موقع المبادلة في التربة (القيمة الخاصة بـ H_3O^+ ليست مشمولة) على CEC وضرب الناتج بـ 100%:

$$\begin{aligned} bs &= \frac{15.1 + 2.6 + 0.6}{44.3} \times 100\% \\ &= 41\% \end{aligned}$$

لقد رُصد طيف واسع من قيم المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة لأنواع التربة المختلفة. تتصف التربة الرملية الفقيرة بالمادة العضوية بقيم صغيرة لـ CEC تقل غالباً عن $5\text{ cmol}(+)\text{ kg}^{-1}$ ، في حين أن قيمة CEC في التربة الغنية بصلصالات معينة وأو مادة عضوية يمكن أن تزيد على $100\text{ cmol}(+)\text{ kg}^{-1}$. إن العاملين المحددين لقيمة CEC هما طبيعة ونسبة المعدينات الصلصالية ونسبة درجة تفكك المادة العضوية في التربة. وهذا جلي في الجدول 6.14 الذي يُري فيما لـ CEC تخص المكونات الإفرادية للتربة والرواسب. ويتضمن الجدول 5.18 بعض القيم الشائعة لمقدرة التربة الكاملة على مبادلة الأيونات الموجبة.

الجدول 5.18 قيم CEC مقدرة بـ $\text{cmol}(+)\text{ kg}^{-1}$ لأنواع مختلفة من تربة سطحية

CEC($\text{cmol}(+)\text{ kg}^{-1}$)	نوع التربة السطحية ومكانها
10	تربة رملية خصبة من كيتنيل (كندا)
155	خث من سانت كوبينتين (كيوبك، كندا)
50	صلصال خصب من دارلينغتون (مانیتوبا، كندا)
18	رمل من بحيرة بيكر (كندا)
2	رمل من سِفَراس (نيوجرسى، الولايات المتحدة)
36	صلصال خصب من ليتا (لوزون، الفلبين)
9.8	طمي خصب من نابها (البنجاب، الهند)
52	صلصال الجزيرة (السودان)

أخيراً، من الضروري الانتباه إلى أن ثمة منشورات كثيرة عن طرائق تحديد قيمة CEC وعن مزاياها. ويجب عدم الركون إلى أي دراسة تفسّر وتقارن قيم CEC من دون الاطلاع على بعض تلك المنشورات.

أنواع من التربة ذات شحنة متغيرة (Soils of variable charge)

أنواع من التربة ذات شحنة متغيرة

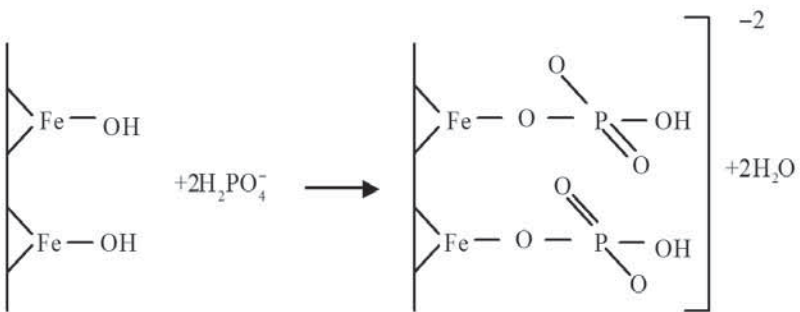
ينطوي ما قدمناه في المقطع السابق على أن قيمة CEC (أو الشحنة السطحية) ثابتةلتربة معينة. وهذا صحيح في بعض الحالات، خاصة حالة تربة المناطق المعتدلة التي تغلب عليها معدينات صلصالية من قبيل المونتموريت. فمعظم شحنات تلك

الصلصالات ثابتة، أي إن الشحنة مستقلة عن البيئة التي يوجد فيها الصلصال. أما تربة المناطق المدارية، فغالباً ما تحتوي على معدنيات أخرى في مجال المقاسات الصلصالية، وخاصة أكاسيد الحديد والألمونيوم المائية التي تميّز بشحنة سطحية متغيرة تعتمد على قيمة عامل الحموضة pH. وقد ناقشنا في الفصل الرابع عشر أساس ظاهرة الشحنة المتغيرة تلك.

تعتمد المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة، في التربة المتغيرة الشحنة، على قيمة عامل حموضة البيئة المحيطة. فعندما تكون قيمة pH الوسط المحيط أقل من pH_0 الخاصة بمكون التربة، تكون المادة غنية بالبروتونات، وهذا يجعل شحنتها السطحية الصافية موجبة. بذلك ينشأ في التربة مقدار معين من المقدرة على مبادلة الأيونات السالبة. وعندما تكون قيمة pH أكبر من pH_0 ، تصبح الشحنة السطحية الصافية للمادة سالبة وتُسهم في مقدرة التربة على مبادلة الأيونات الموجبة. وثمة مضامين هامة كثيرة لهذا المفعول. فهو يعني أن العوامل الطبيعية وتلك التي من صنع البشر (على سبيل المثال، المطر الحمضي أو نترات أيون الألمنيوم، وكلاهما يزيد من حموضة بيئة التربة) تستطيع تغيير خواص المبادلة في التربة المتغيرة الشحنة في الحقل. وهو يعني أيضاً أن قياسات المقدرة على المبادلة يجب أن تجرى ضمن ظروف pH مشابهة لتلك المتأصلة في بيئة التربة. فمثلاً، إذا جرى تحديد الـ CEC لتربة متغيرة الشحنة ذات عامل حموضة حقل يساوي 5.6، باستعمال خلات أمونيوم مائية ذات عامل حموضة يساوي 7.0 مُستخلصاً، نتاج قيمة زائدة للشحنة السطحية السالبة، وهذا ينطوي على إفراط في تقدير قيمة CEC.

ليس عامل الحموضة العامل البيئي الوحيد الذي يؤثّر في خواص شحنة التربة المتغيرة الشحنة. فوجود أجناس أخرى تُمترّز نوعياً (ذات روابط تكافائية) بمعدنيات التربة يمكن أن يغيّر الشحنة السطحية كثيراً. وأحد أهم أمثلة ذلك هو الفوسفات الذي تحفظ به التربة الغنية بالحديد والألمنيوم بقوة. إذا أُبعد الفوسفات جزيئات الماء من الأكاسيد المائية، عمل على زيادة شحنة المادة المعدنية السالبة (الشكل 3.18)، وهذا ما يؤدي إلى نشوء مقدرة على مبادلة الشحنات الموجبة فيها، وإلى زيادة قيمة pH_0 . لذا يمكن لإضافة الفوسفات أن تكون عملاً زراعياً مفيداً في زيادة المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة في التربة المدارية التي تترجم عن العوامل الجوية الشديدة. إلا أنها قد لا تحقق المفعول المتوقع

منها المتمثل بتوفير المغذيات الفوسفورية المتأحة للنبات، لأن هذا الأيون الفوسفوري السالب مرتبط تكافئياً وبنماضك مع التربة وليس من السهل على جذور النبات استخلاصه.



الشكل 3.18: امتصاص نوعي للفوسفات على سطح أكسيد حديد مائي. تزداد الشحنة السالبة CEC بهذا التفاعل.

يجب أن يكون واضحاً من المقطعين السابقين أن خواص شحنة التربة هي السمات الشديدة الأهمية التي تؤثر في سلوكها بوصفها عوامل بيئية. والأجناس الموجبة الموجودة في بيئة التربة/الماء عرضة إلى الاحتفاظ بها من قبل الشحنات السالبة الموجودة على سطوح كثير من مكونات التربة، في حين أن الأجناس السالبة أكثر ميلاً إلى الحركة، ولذا ترَسخ. لكن ما هو أهم، هو أن الشحنة ليست إلا واحدة من الخواص التي تؤثر في الاحتفاظ بالأجناس الموجبة. فوفقاً لما بيناه هنا، يمكن للأجناس من قبل الفوسفات تكون روابط تكافئية مع مكونات معينة للتربة، وهذه التفاعلات مستقلة عن الشحنة السطحية إلى حد بعيد.

(Soil pH)

عامل حموضة التربة

يعتمد عامل حموضة التربة على طبيعة وتاريخ التربة. وتتصف التربة الغنية بمعديات الكربونات عادة بأنها قلوية إلى حد ما. أما التربة التي تحتوي على كميات كبيرة من المادة الدبالية فهي حمضية غالباً، لكن ليس دائماً. تنشأ الحموضة من تفكك المادة العضوية الذي تقوم به المتعضيات المكرمية، وما يتبعه من تكوين لحموض عضوية

استقلابية، ومن ثاني أكسيد الكربون الذي يتحرر في أثناء تنفسها. وتكون التربة التي تحتوي على حديد وألمنيوم مُمترَّن حمضية أيضاً نتيجة لحملها أيونات الحديد (III) والألمنيوم (III) الموجبة. ويسهم التسرب المدید لأيونات المعادن الموجبة الرئيسية القابلة للتبادل، وحلول أيونات الهدرونيوم محلها، في زيادة الحموضة أيضاً. وفي كثير من الأحيان شمة ترابط إيجابي وثيق، إلى حد ما، بين التشبع القاعدي وpH التربة.

يتأثر عامل حموضة التربة بتغيرات حالة الإرجاع والأكسدة. إذا غمرت تربة تحتوي على أكسيد حديد مائي بالماء، أرجع أكسيد الحديد (III) وفقاً لنصف التفاعل التالي:



ويترافق استهلاك أيونات الهدرونيوم في الإرجاع بزيادة في قيمة pH. لذا يمكن للتربة المغمورة بالماء أن تُبدي قيمـاً لـ pH أعلى مما تفعله نظيراتها الموجودة في أرض مرتقبة. وفيما يلي الأوصاف التي تُطلق على الحالة الحمضية-القاعدية للتربة:

عامل حموضة أصغر من 4	شديدة الحموضة
	متوسطة الحموضة
	قليلة الحموضة
	معتدلة
	قليلة القلوية
	متوسطة القلوية
	شديدة القلوية
أكبر من 10	

النقطة الرئيسية 3.18 تتحدد الطبيعة الكيميائية للتربة بنسب المواد المعدنية والعضوية التي تتالف منها. وتنصف الخواص السطحية للتربة بأهمية خاصة لأنها تؤدي دوراً رئيسياً في تحديد أنواع التأثيرات المتبادلة مع الماء الذي يتخالها، من حيث الاحتفاظ بالأجناس الأخرى أو إطلاقها.

3.18 هيئات التربة (سيماؤها)

لم تأخذ خواص التربة الفيزيائية والكيميائية المعطاة في المقاطع السابقة في الحسبان حقيقة أن التربة في الحقل ليست كتلة جائمة ذات تركيب ثابت. إن ما يميز التربة الحقيقة هي التغيرات المكانية الكبيرة في خواصها، أفقياً وشاقولياً. فحينما تُمسح منطقة واسعة من الأرض، نجد تغيرات واضحة في سطحها منها اختلافات في الشكل ولون التربة وأنماط الاستعمال. وتوجد أيضاً اختلافات هامة، وإن كانت أقل وضوحاً، في خواص التربة على نطاق المساحات الصغيرة، إضافة إلى تغيرات هامة في الخواص الكيميائية والفيزيائية مع تغيير العمق.

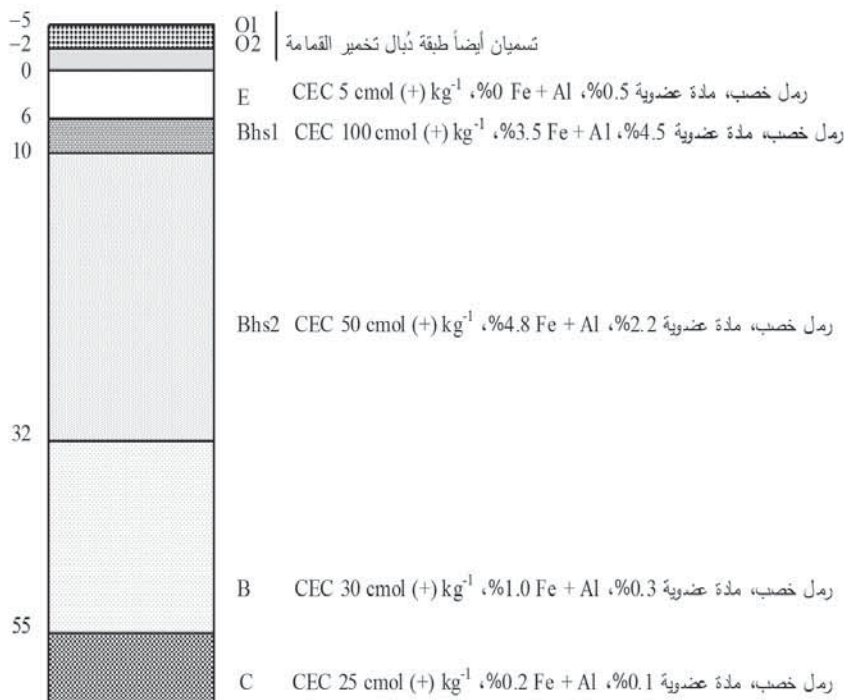
وعندما تُحفر حفرة كبيرة في الأرض بعمق 1 متر أو أكثر، تظهر عادة سلسلة طبقات أفقية ذات ألوان وبنية مختلفة. تُسمى جملة طبقات التربة هذه هيئه التربة (soil profile). وثمة العديد من طرائق التصنيف التي تقوم على وصف هيئات التربة والتي يمكن أن تتضمن افتراضات عن سيرورات تكوينها. وإحدى طرائق التصنيف الواسعة القبول هي الطريقة المسماة بمنظومة مسح التربة الشاملة (Comprehensive Soil Survey system) التي طورتها مجموعة مسح التربة لدى وزارة الزراعة الأمريكية. وخلافاً لمعظم منظومات التصنيف، تقوم هذه المنظومة كلياً على خواص التربة المرصودة في الحقل. ولا يوجد فيها سوى القليل من الافتراضات عن السيرورات التي أدت إلى تلك الخواص. وقد اعتمدت تلك المنظومة على نطاق واسع، إلا أن اعتمادها لا يستبعد استعمال مصطلحات عامة بسيطة موجودة في طرائق تصنيف أخرى. ليس بمقدورنا الإسهاب أكثر من ذلك في هذا الموضوع الهام والواسع هنا.

إلا أنه من المفيد الإشارة إلى بعض المصطلحات المعتمدة على نطاق واسع (لكن غير شامل) في وصف سمات معينة لهيئات التربة. ولتحقيق ذلك سوف نعرض ثلاثة أمثلة شائعة لحالات بيئية شديدة الاختلاف. وسوف نصف السمات الهمة ونقدم مصطلحات أساسية ونشير إلى الخواص البيئية لتلك الهيئات.

سبودوسول الهضبة الكندية

(Canadian Shield Spodosol)

يدور المثال الأول حول سبودوسول الهضبة الكندية. تميز التربة السبودوسولية المناطق الرطبة المعتدلة التي تغطيها الغابات عادة. وقد تكونت فوق مادة حمضية نسبياً وتميز عادة بأنها ذات بنية خشن. ويُرجى الشكل 4.18 هيئه لترابة في منطقة غابة بوريل في مونتمنوري، بكيوبيك بوسط كندا.³



الشكل 4.18: هيئه تربة مونتمنوري. أعمق الطبقات بالسنتيمتر معطاة في يسار الشكل، والعمق 0 يمثل سطح أرض الغابة.

C. F. Bentley, ed., *Photographs and Descriptions of Some Canadian Soils*³ (Edmonton: University of Alberta, 1979).

تقع الطبقات العضوية فوق التربة المعديّة⁴، ومن أمثلتها الطبقتان O1 وO2 المبيّنتان في الشكل. تحتوي الطبقة الأولى على قمامات غير متحللة من أوراق أشجار الغابة وأغصانها المتساقطة، في حين أن الطبقة الثانية تتألف من نفس المادة لكن بصيغة ذبالية جزئية أو كاملة جعلت السمات الشكلية للمادة الأصلية غير قابلة للتمييز.

تحرر سيرورات تفكك المادة العضوية حموضاً عضوية وتولد ثاني أكسيد الكربون مُسهمة بذلك في زيادة حموضة التربة. وتكون قيمة pH في هذه الحالة في الفئة الشديدة الحموضة، وهذا ناجم عن سيرورات طبيعية كلياً. وتصبح الأمطار، حتى المعتدلة الحموضة منها، حامضة في أثناء تغلغلها عبر مادة التربة الخشنة. وبانتقال ماء المطر نحو الأسفل إلى طبقة التربة المعديّة العليا، أي إلى الطبقة A، يُسرّب معه بسهولة مكوّنات قابلة للانحلال فيه. وتزداد قابلية الحديد والألمنيوم للانحلال ازيداداً كبيراً بسبب حموضة ماء المسامات، في حين أن قابلية السليكون للانحلال لا تتأثر بـ pH المنطقية. لذا ينضب الحديد والألمنيوم والعناصر الأخرى القابلة للانحلال من طبقة التربة المعديّة العليا، ويبقى فيها معظم السليكا. وهذا المفعول واضح في الحقل ويتجلى في الطبقة المعديّة العليا ذات اللون الرمادي المتباين مع الألوان العديدة للتربة العضوية الموجودة فوق التربة المعديّة. وينجم اللون البني المُحرّم الغامق، للتربة المعديّة التي هي أعمق، إلى حد بعيد عن أكاسيد الحديد وفقاً لما سوف نبيّنه لاحقاً. وتسمى الطبقات، حيث السيرورة الوحيدة هي الرشح، الطبقات الركمية (eluvial)، وتتمثل في الشكل الطبقة E. لاحظ أن قيمة pH في الطبقة E من هذا السبودوسول ما زالت منخفضة مع أنها أعلى إلى حد ما من تلك التي في الطبقتين العضويتين اللتين فوقها.

وتقع تحت الطبقة E طبقة رسوبية (depositional layer) تسمى بالطبقة B. يتربّس في هذه الطبقة جزء من المركبات التي يحملها محلول الوارد من الأعلى لأسباب مختلفة، منها ارتفاع قيم pH وانخفاض أنشطة المتعضيات المكرورة والامتزاز. ويترّسب

⁴ إن تسميات الطبقات موضوع معقد وخلافي ولا يمكننا الاهتمام به هنا. وفيما يخص التسميات القليلة المستعملة في هذا الكتاب لأنواع التربة، سوف نعتمد منظومة تسمية التربة الأمريكية: (Soil Survey Staff, *Keys to Soil Taxonomy*, AID, USDA, SCS, SMS Technical Monograph; no. 19, 5th ed. (Blacksburg, VA: Pocahontas Press, 1992)).

الحديد والألمنيوم في السبودوسول على شكل أكسيد مائية في الطبقة B إلى جانب مادة عضوية. وتعطي هذه المركبات مجتمعة هذا الجزء من الهيئة لوناً بنّياً أو بنّياً محمراً عامقاً مميّزاً متبيناً مع لون الطبقة العلوية الفاتح. وفيما يخص التربة المنكورة هنا، تسمى الطبقة بـ Bhs، وتدل h هنا على المادة الدّبالية، وs على تراكم أكسيد ونصف⁵ الحديد والألمنيوم في هذه المنطقة. وتستمر الطبقة B تحت الطبقة Bhs، لكن تأثير سيرورات الترسيب فيها أقل كثيراً.

والطبقة C هي طبقة ليست متغيرة نسبياً، وهي تغطي القاعدة الصخرية وتنتهي متدرجة عندها.

وبالمعنى العام، توجد تربة السبودوسول عادة في المناطق المعتدلة المحرّجة وتتميز بطبقة عضوية تغطي تربة معدنية نسب من سطحها الحديد والألمنيوم والمادة العضوية، وترسبت هذه المكونات في الطبقات السفلية. وتقع قيمة pH هذه التربة في المجال الحامض والحامض جداً، وتزداد قليلاً مع زيادة العمق.

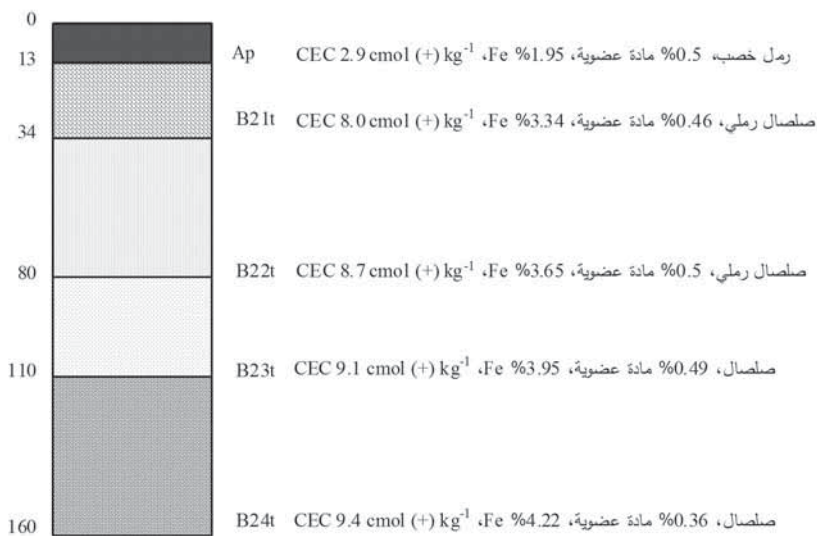
(A tropical Alfisol)

تربة الفيسول المدارية

أتى مثال هيئة التربة الثاني من جنوب الهند⁶، وهو يمثّل الفتة العامة للتربة المسماة ألفيسول (alfisols). توجد هذه التربة في تياماغوندالو بالقرب من بانغالور في ولاية كارناتاكا، وهي تمثل كثيراً من أنواع التربة الحمراء في هضبة جنوب ديكا. وقد تكونت أنواع التربة هذه فوق صخور نايس (gneiss) تعرضت إلى مفاعيل العوامل الجوية، وهي عميقه وصلصالية وقليلة إلى متوسطة الحموضة. وبُزرع فيها بكثافة نبات الدُّخن (millet) والبقوليات والأرز. أما هيتها فهي مبينة في الشكل 5.18.

⁵ sesquioxide. تعني البادئة sesqui مرّة ونصف، وتشير هنا إلى وجود 1.5 من الأكسجين في كل من أكسيدي الحديد (III) والألمنيوم (III).

R.S. Murthy [et al.], eds., *Benchmark Soils of India: Morphology, Characteristics, and Classification for Resource Management* (Nagpur: National Bureau of Soil Survey and Land Use Planning, ICAR, 1982).



الشكل 5.18: هيئة تربة تياماغوندالو. عمق الطبقات مبين في يسار الشكل مقداراً بالسنتيمتر.

تصف الطبقة السطحية هنا بأنها رمل خصب ذو قيمة pH تساوي نحو 6.8 ومحتوى من مادة عضوية يقل عن 1%. وفي بيئة جنوب الهند المدارية، ليست الأجناس الركامية حديداً أو ألمنيوماً (وهما غير قابلين للانحلال من حيث الجوهر عند قيم pH المعتدلة) على غرار السبودوسول، بل سليكون شديد الانحلال ضمن مجال pH المعتدل. ونتيجة لذلك، وعلى مدى مدة طويلة، تنتُج عن الركاميات تربة فقيرة بالسليكا حتى عمق كبير وتحتوى على نسب عالية نسبياً من أكسيد الحديد والألمنيوم، إضافة إلى صلصال الكاولينيات المعدنى. وتُعد نسبة المادة العضوية الصغيرة مميزة للتربة في المناطق المدارية الجافة لأن بقايا المحاصيل الزراعية السنوية القليلة تتآكسد بسهولة في الظروف الجافة الحارة. وتسمى الطبقة السطحية بـ Ap حيث تشير p إلى تربة طبقة محروثة حصلت فيها تغييرات بأشطة بشرية، خاصة الحراثة.

وتوجد تحت الطبقة Ap سلسلة من طبقات تراكمية تسمى B21t و B22t و B23t و B24t. وتُقسّم الطبقات B إلى الطبقات B1 و B2 و B3، وتشير B1 إلى الانتقال من مادة A إلى مادة B كلياً، وتشير B2 إلى طبقة B حقيقة، وتشير B3 إلى تربة انتقالية إلى تلك التي في الطبقة C. وفي الهيئة الحالية، تقع جميع تربة هذه الطبقة

في الصنف B2. ويشير الرقمان الاثنان في هذه المنظومة إلى الفوارق الشكلية ضمن الطبقة B التي شوهدت في الحقل أو بالفحوص المخبرية. ويشير الحرف t إلى أن المادة المنقوله التي تراكمت هي صلصال سليكا معدني، وهو الكاولينيات في هذه الحالة.

لذا تحتوي تربة تياماغوندالو على طبقة حراثة مكونة من مادة خشنة تقع تحتها سلسلة من طبقات تراكم فيها معدنيات صلصالية. أما الهيئة برمتها فهي غنية بأكسيد الحديد والألمانيوم والكاولينيات.

(A subtropical Vertisol)

تربة الفرتيسول شبه المداري

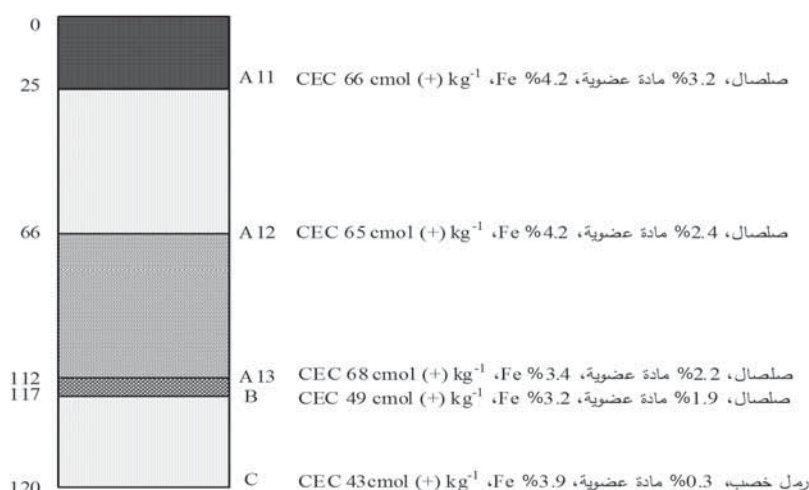
المثال الثالث للتربة هو الفرتيسول الموجود في هضبة ترانتسفال في جنوب أفريقيا. وهذه منطقة شبه مدارية تميّز بصيف حار وشتاء جاف معتدل. ويبلغ هطل الأمطار الكلية فيها نحو 600-800 ميليمتر في السنة. أما تضاريسها فهي عموماً مستوية أو على شكل سلسلة من التلال المتموجة، وتتألف مزروعاتها في المقام الرئيسي من الأعشاب وعدة أنواع من الأشجار (منها الزعرور) والشجيرات. وتحمور الزراعة فيها حول الذرة وعباد الشمس والأعلاف في الأرض البعلية، والقمح والتبغ في الأرض المروية.

تكونت هذه التربة على صخور نارية من قبيل النورايت (norite). ويرى الشكل 6.18 تربة⁷ هارتبيزبورت في جنوب أفريقيا.

تربة الطبقات A11 و A12 و A13 هي تربة صلصالية سوداء ثقيلة تميّز فيما بينها فوارق بنوية دقيقة، إضافة إلى المحتوى الجذري الذي يتناقص من A11 حتى A13. ونظراً إلى أن المعدن الصلصالي المهيمن هو الموننتوريلينيت، تتصرف التربة بقدرة كبيرة على مبادلة الأيونات الموجبة. أما محتوى التربة من المادة العضوية فهو قليل، وهذا ما يجعل إسهامها قليلاً في المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة (لاحظ أن اللون الأسود لهذه التربة ولكثير غيرها في المناطق المدارية وشبه المدارية ناجم عن طبيعة المادة الأصلية، لا عن وجود المادة العضوية). وتؤدي نسبة الموننتوريلينيت الكبيرة إلى حدوث درجة عالية من الانفاس والانكماس مع بلل التربة وجفافها. وتتوفر الشقوق

R. Dudal, *Dark Clay Soils of Tropical and Subtropical Regions* (Rome: Food and Agriculture Organization of the United Nations, 1955). ⁷

التي تتكون عند الجفاف مساراً تسلكه المواد السطحية إلى الأجزاء العميقة من الهيئة، مؤدية إلى حصول حراثة طبيعية. ومع أنه يمكن لترابة الفرتيسول أن تكون غنية كيميائياً، فإنها صعبة الاستعمال بسبب طبيعة الصلصال الذي يجعلها لزجة حين بلّها، وصلبة جداً في موسم الجفاف. وفي تربة هارتبىزبورت، يوجد بعض كربونات الكالسيوم الحرة على امتداد الهيئة، ويتجلّى ذلك في عامل حموضة التربة الذي يقع في مجال القلوية الخفيفة. ولا يتغيّر نوع الصلصال مع زيادة العمق، أما نسبته فتتناقص مؤدية إلى انخفاض قيم المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة في الطبقتين B و C. ومع ذلك تبقى تلك القيم في المجالين المعتمد والعلوي (وهذا شيء مفاجئ).



الشكل 6.18: هيئة تربة هارتبىزبورت. عمق الطبقات مبيّن في يسار الشكل مقدّراً بالسنتيمتر.

توضّح الأمثلة الثلاثة السابقة كيفية استعمال الخواص الفيزيائية والكيميائية لطبقات هيئة التربة بغية تصنيف أنواعها المختلفة. لقد أُجري مسح للتربة في معظم البلدان بغية توفير خرائط بتفاصيل متّوّعة. وثمة خريطة عامة للتربة في العالم في المرجع Nyle C. Brady and Ray R. Weil, *The Nature and Properties of Soils*, 12th ed. (Upper Saddle River, NJ: Prentice Hall, 1999) الجدول 6.18 لائحة بتصنيفات التربة المعتمدة من قبل وزارة الزراعة الأمريكية، مع ملاحظات على السمات الرئيسية المميّزة لكل صنف.

الجدول 6.18 أصناف التربة وفقاً لمنظومة تسميات التربة لدى وزارة الزراعة الأمريكية^(*)

صنف التربة	الخواص الرئيسية
Alfisol	تربة ذات طبقة سطحية لونها بين الرمادي والبني، وتحتوي على كمية متوسطة إلى كبيرة من الأيونات الموجبة القابلة للمبادلة، وطبقات تحت السطح ذات ركام صلصالي. وهي رطبة عادة، لكنها تجف في المواسم الحارة .
Aridisol	تربة معدنية في مناطق جافة. يمكن أن تحتوي على طبقة تراكم فيها كربونات الكالسيوم والجبس وأملاح أخرى.
Entisol	تربة حديثة من دون تكوين طبقات.
Histosol	تربة عضوية متعددة. نسبة المادة العضوية فيها أكبر من 30% حتى عمق يزيد على 40 سنتيمتراً.
Inceptisol	تربة ناشئة من تغيير المادة الأصلية. لا توجد أدلة على التراكم فيها، وهي رطبة عادة.
Mollisol	تربة سوداء تقريباً ذات طبقات سطحية غنية بالبلاي وبالأيونات الموجبة الثانية التكافؤ القابلة للمبادلة.
Oxisol	تربة ناجمة عن مفاعيل شديدة للعوامل الجوية ذات طبقة ركامية غنية بأكسيد الحديد والألمنيوم المائنة.
Spodosol	تربة معدنية ذات طبقة ركامية تقع فوقها طبقة رواسب تراكمت فيها مواد عضوية لا متنبورة وأكسيد حديد وألمنيوم مائنة.
Ultisol	تربة رطبة عادة ذات طبقة من صلصال متراكم وتشبع قاعدي منخفض. تتكون في مناطق ذات مناخ حار رطب، تحت الغابات عادة.
Vertisol	تربة ذات محتوى كبير من الصلصال المنتفخة وشقوق عريضة عميقه في المواسم الجافة.

Soil Survey Staff, *Keys to Soil Taxonomy*, AID, USDA, SCS, SMS, Technical Monograph; no. 19, 5th ed. (Blacksburg, VA: Pocahontas Press, 1992). ^(*)

النقطة الرئيسية 4.18 تتغير خواص التربة الفيزيائية والكيميائية المختلفة مع تغير العمق، وذلك تبعاً للتركيب الجيولوجي المحلي والتاريخ البيئي. وتتصف تلك السمات المختلفة بما يسمى هيئه التربة.

4.18 قضايا بيئية ذات صلة بالترابة

(Environmental issues associated with soils)

كثير من المشكلات البيئية ذات الصلة بالترابة هي مشكلات فيزيائية إلى حد بعيد. فتأكل التربة، نتيجة زراعة محاصيل من قبل الذرة كل صيف طوال كثير من السنين، هو ظاهرة واسعة الانتشار. وقد قدرت الكمية الوسطية لمقاييس التربة السطحية في حزام الذرة عبر الوسط الغربي للولايات المتحدة بنحو 25 طن للهكتار كل سنة. ويحصل تأكل شديد بدرجات متفاوتة في كثير من الأماكن الأخرى في شتى أنحاء العالم.

ويُعد الماء الكثير جداً، والماء القليل جداً، مشكلة أيضاً من حيث الحفاظ على إنتاجية التربة للغذاء. فشخص واحد من سبعة أشخاص يعيش في منطقة جافة أو شبه جافة، والتصحر ينتشر في أجزاء من شمال أفريقيا والشرط الأوسط وشبه القارة الهندية. ومن ناحية أخرى، يعتبر التشبع بالماء نتيجة لري الجائر قضية رئيسية بالقرب من بعض أنهار العالم الكبرى والبحار الداخلية، ومن أمثلتها النيل ودجلة والفرات وأنهار الهند وبحري قزوين وآرال.

المشكلات البيئية ذات الصلة بالبيئة

- تسرب الأغذية من التربة
- الحموضة
- الملوحة والقلوية
- التلوث بالمعادن

ومع أن المشكلات التأكل وعدم توازن وفرة الماء تقوم على أساس فيزيائية على ما يبدو، فإن ثمة جوانب كيميائية لتلك المشكلات أيضاً. يضاف إلى ذلك أن ثمة قضايا تربة أخرى تقترب بكميات التربة بجلاء تام. وسوف نناقش في المقاطع التالية تلك القضايا، ونبين بعض الصلات بين التربة وأقسام بيئ الأرض الأخرى.

ضياع المغذيات من التربة بالتسرب

(Nutrient loss from soil by leaching)

لقد دفع الاستعمال الكثيف للأراضي إلى تزويدها بم مواد عضوية لتعظيم إنتاجيتها من المحاصيل والحراج. لذا يجب الاهتمام بأن كل مادة كيميائية تُضاف إلى التربة تؤدي الغاية منها، وأنها لا تتسرّب إلى المياه الجوفية أو تُشفط بعيداً عن التربة. سوف تتحرّى في الفصل العشرين ببعض التفصيل مصير المبيدات الحشرية الحيوية حين رشها على المحاصيل أو التربة. أما هنا فسوف نستعرض سلوك المغذيات اللاعضوية المستعملة في الزراعة، ومنها كبريتات الأمونيوم وفوسفات الكالسيوم.

تؤدي سيالة الماء (أكانت مطرًا أو ماء ري) وبنية التربة وطبيعة الغطاء النباتي دوراً رئيسياً في تحديد مدى تسرب الغذاء من التربة. إلا أن حركة الأجناس الكيميائية نحو الأسفل يمكن أن تُمنع بواسطة الكيمياء الأرضية وذلك بربطها بسطح جسيمات التربة، وحيوياً من خلال تناول النبات لها. لذا تصبح نسبة التسرب أقل، إذا كانت التربة ناعمة وذات سطوح متقللة، وحيثما نمت النباتات بكثافة.

وتمثل التأثيرات الفيزيائية والكيميائية المتداخلة بين المغذيات والتربة محددات رئيسية لتسرب تلك المغذيات. فأجناس المغذيات الكبيرة ذات الأيونات الموجبة، تتضمن أيونات الأمونيوم والبوتاسيوم والمغنيزيوم، التي تُضاف إلى التربة بصيغة أملاح الأمونيوم وكلور البوتاسيوم وكربونات الكالسيوم (حجر الجير) وكربونات مغنيزيوم الكالسيوم (الدولوميت). وتترعرع أيونات الأمونيوم والمعادن الموجبة إلى الاقتران بمعدن المبادلة السالب المكون من معنديات صلصالية ومادة عضوية. لذا تتحقق التربة ذات المقدرة الكبيرة على مبادلة الأيونات الموجبة بالأيونات الموجبة وتُمنع ارتشاحها. وفي نفس الوقت، تكون الأجناس المحتفظ بها في التربة في حالة توازن مع نظيراتها المنحللة، وبذلك توجد نسبة صغيرة منها على الأقل في الماء الموجود في التربة. لكن حينما يكون ثمة تناقص مع تراكيز عالية من أيونات موجبة أخرى (ومنها أيون الهدرونيوم) في محلول التربة، يتحرر مزيد من الأيونات الموجبة من الأطوار الصلبة التي تتسرّب بعدها.

يمثل الأمونيوم حالة خاصة لأنه يتحول بالأكسدة إلى نترات بسهولة عند قيم pE العالية. ونظرًا إلى كون النترات أيوناً سالباً، فإنها لا ترتبط بقوة بالجسيمات الصلبة في معظم أنواع التربة. لذا تكون متاحة للنبات كي يتناولها. وإذا لم تتناولها النباتات أو المتعضيات المكروية، بقيت منحلة.

وبغية تعظيم إنتاج أنواع مختلفة من الحبوب والمحاصيل العالية الإنتاجية، تُستعمل الأسمدة الآزوتية (النتروجينية) على نطاق واسع. وقد لوحظ أن النباتات، على الأرجح، لا يتناول نسبة كبيرة من النترات المضافة أو الناتجة من أسمدة لاعضوية، وأنها تتسرّب بسهولة من منطقة الجذور إلى المياه الجوفية أحياناً. وثمة تغييرات كبيرة في مقادير النترات التي ترشرح من التربة، وذلك تبعاً لطبيعة التربة ومقدار الماء ونوع المحصول وأساليب الحراثة ومعدلات وأوقات تزويد التربة بالأسمدة وأنواع تلك الأسمدة. وتعتبر النترات التي تأتي من مصادر زراعية وتصل إلى المياه السطحية أو الجوفية قضية بيئية على درجة كبيرة من الخطورة. فهي التجمعات المائية السطحية يمكنها الإسهام في فرط التغذية، برغم أن الفوسفور هو غالباً المغذي الرئيسي، وفقاً لما رأيناه سابقاً. والنترات سامة أيضاً، خاصة للأطفال الصغار، وقد وضع معايير لماء الشرب في التشريعات المختلفة (المقطع 1.16).

التلوث بالنترات من الزراعة في بريطانيا

(Nitrate pollution from agriculture in the United Kingdom)

اعتُبر تلوث الماء بالنترات مشكلة خطيرة ناجمة عن الزراعة في شتى أنحاء العالم. ونظراً إلى كون النترات مغذياً رئيسيّاً يُنتج بتكليف اقتصادي وبيئة كبيرة، فإن انتقالها من بيئة اليابسة إلى البيئة المائية يعني ضياعاً لها وانخفاضاً في توفرها للغرض الرئيسي منها المتمثل في تحسين نمو المحاصيل. إن الصيغتين الشائعتين للنتروجين في الماء وعلى اليابسة هما الأمونيوم والنترات اللتين يمكن للنبات أن يتناولهما. والأمونيوم هو غالباً صيغة النتروجين الاعضوية الابتدائية التي تذهب إلى منظومات الماء والتربة، لأنها يتكون بمعدنة النتروجين العضوي في البقايا النباتية والحيوانية، ولأنه يضاف إلى التربة بصيغة ملح أمونيوم أو أمونيا سائلة أو بولة. وفي المناطق المعتدلة، ثمة حالات تُشر فيها الأسمدة الحيوانية في الحقول في فصل الشتاء البارد. وحينئذ تكون التفاعلات الكيميائية وأنشطة المتعضيات المكروية بطيئة، ولذا لا تستهلك مركبات الأمونيوم أو تحوّل إلى صيغ أخرى بأي طريقة. وحين ذوبان الثلوج في الربيع، يمكن لكميات كبيرة من الأمونيوم أن تسيل وتتغلغل في التربة. وفي بلدان مثل هولندا ودول أوروبا وشمال أمريكا، حيث توضع قطعان الحيوانات بأعداد كبيرة ضمن حيز محدود، يمثل التخلص من روتها في الأرض مشكلة كبيرة، وخاصة في فصل الشتاء.

وفي موسم النمو الدافئ، وفي كل البيئات باستثناء تلك ذات قيمة pE المنخفضة، تحصل الترتبة بسرعة، وتكون النترات في تلك الأوقات أكثر أجناس النتروجين وفرة. وحيثما كان ثمة من النترات أكثر مما هو ضروري للمحاصيل النامية، يمكن للفائز أن يسحل بعيداً عن التربة أو يتسرّب عبرها. لذا من المفيد أن نتحرّى السمات التي تؤدي إلى وجود كميات كبيرة من النترات في الأنهر والمياه السطحية الأخرى. وتُعتبر حالة بريطانيا مثالاً جيداً لذلك. تُري الخريطة المبيّنة في الشكل 7.18، الخاصة بالمستويات الوسطى للمياه السطحية في إنكلترا، تدرجاً ملحوظاً لتركيز النترات الذي يتراوح متوجهاً من الشمال الغربي إلى الجنوب الشرقي. وتوجد أعلى القيم، التي تقع في المجال $5-9 \text{ mg NL}^{-1}$ عادة، في مناطق ضمن إنجلترا الشرقية وحولها. أما القيم المنخفضة فتوجد في الأنهر الموجودة في مناطق مرتفعة، حيث يؤدي فيها الجريان السريع والأمطار الغزيرة إلى مفعول مخفّف للتركيز، وحيث تكون الأنشطة الزراعية محدودة. من ناحية أخرى، توجد المستويات العالية في الأراضي المنخفضة الجافة الكثيرة. الحراثة.



الشكل 7.18: تدرج تركيز النترات في أنهار إنكلترا وسكتلندا. تزداد التركيز في الاتجاه الجنوبي الشرقي من مستويات تقل عادة عن 1 mg L^{-1} في المرتفعات الشمالية الغربية حتى مستويات تزيد على 5 mg L^{-1} في السهول الجنوبية الشرقية المزدحمة بالزراعة. الشكل مقبس من:

A. S. Goudie and D. Brunsden, *The Environment of the British Isles: An Atlas* (Oxford: Clarendon Press, 1994).

ويزيد الأمونيوم من إمكان اختناق الأسماك، ويتفاعل ضمن مصادر المياه العوممية مع الكلور مكوناً مركبات الكلورامين، ومقلاً كفاءة الكلور في التطهير. أما أعلى مستوى مقبول للأمونيوم فيساوي 0.5 mg L^{-1} . من ناحية أخرى، يمكن للنترات، وهي جنس النتروجين الرئيسي في البيئة المائية الغنية بالأكسجين، أن تكون سامة للبشر.

وفي حين أنها تُطرح سريعاً بواسطة كلتي البالغ، فإنها تترافق في الرضع الذين تقل أعمارهم عن ست سنوات، وتُرجع إلى نترات فتحد مع الهيموغلوبين في الدم لتكوين متهموغلوبين (methaemoglobin)، وهو نوع من البروتين غير قادر على حمل الأكسجين. والنتيجة هي ما يُسمى ازرقاق الجسم، وهو نقص في الأكسجين مميت أحياناً. لذا يعتبر حد النترات الأعلى المسموح به في الماء 50 mg L^{-1} .

ضياع المغذيّات بتآكل التربة (Nutrient loss by soil erosion)

يختلف السلوك البيئي للفوسفور، وهو مغذيّ النبات الثاني من حيث الأهمية، عن سلوك النتروجين. لقد رأينا في الفصل الرابع عشر أن الفوسفور، الذي يوجد في الماء على شكل طائفة من أجناس الأورتوفوسفات، يرتبط بقوة ونوعياً بمعدينات معينة في التربة منها أكسيد الحديد والألمنيوم والصلصالات 1:1. ويمكن للتثبيت أن يكون قوياً إلى حد يجعل الفوسفور المنحل في المياه الجارية على سطح التربة أو المتغلقة فيها مهلاً تقريباً. لكن عندما يحصل التآكل يكون ضياع هذا المغذيّ كبيراً.

وفي كثير من الحالات الأخرى، يمكن للتآكل أن يكون سبباً رئيسياً لضياع المغذيّات والكيماويات الأخرى من التربة. فالأجناس المُمتصّزة من قبل جسيمات التربة تذهب مع الماء الجاري كي تتحرّر فيما بعد بصيغ قابلة للانحلال عندما تصل إلى نهر أو بحيرة. يتضمن الجدول 7.18 تركيز الكالسيوم والفوسفور المرتبطين بالجسيمات، مقاسةً في الماء الجاري فوق تربة غابات متآكلة مكونة من ألفيسولات في غرب نيجيريا. يمكن لمقدار المغذيّات المحمولة على مواد معلقة في الماء الجاري أن يفوق كثيراً المغذيّ المنحل، وهو يعتمد كثيراً على ميل الأرض.

**الجدول 7.18 تراكيز مغذيات في الماء وجزيئات التربة ضمن ماء جار فوق
تربة الفيسول محراجة في غرب نيجيريا^(*)**

		الميل
		التركيز ($\mu\text{g L}^{-1}$)
معدن مرتبط بجزيئ		معدن قابل للانحلال
فوسفور	كالسيوم	
3.9	475	0.1
5.5	725	0.1
8.2	790	0.4
14.7	1135	0.6
		كالسيوم
		1
		5
		10
		15

R. Lal, *Soil Erosion Problems on an Alfisol in Western Nigeria and their Control*,^(*)
IITA Monograph; no. 1 (Ibadan, Nigeria: International Institute of Tropical Agriculture, 1976).

التفاعلات مع الحمض والقواعد (Reactions with acids and bases)

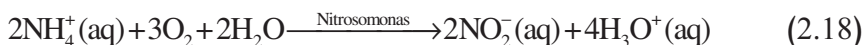
وفقاً لما أشرنا إليه سابقاً، يُعتبر التركيب المعدني العامل الرئيسي المحدد لعامل الحموضة pH المتأصل في التربة. وعندما تكون كربونات المعادن موجودة، تقع قيمة عامل حموضة التربة عادة في المجال 7.5-8. من ناحية أخرى، تتصف التربة التي تحتوي على كميات كبيرة من أيونات الألمنيوم (III) والحديد (III) القابلة للمبادلة، أو الغنية بالمادة العضوية، بأنها حمضية إلى حدّ ما عموماً. وتنتأثر قيمة عامل حموضة التربة أيضاً بالمواد الحمضية التي ترد إليها من مصادر متعددة تقترب بتفاعلات تولد الحموض طبيعياً. ويحتوي أحد مصادر الحموض على متضيّبات مكروية تُطلق في أثناء تنفسها ثاني أكسيد الكربون. لذا فإن تنفس المتضيّبات المكروية يُعني جو التربة بثاني أكسيد الكربون الذي يؤدي إلى تخفيض قيمة pH في محلولها. وينجم انخفاض آخر في قيمة عامل حموضة التربة عن تكوين حموض عضوية بواسطة المتضيّبات الحيوية التي تفكّك كتلة التربة الحيوية. لكن هذه العوامل تنتأثر بالمناخ والظروف، والنتيجة النهائية هي وجود مجال لقيم pH الطبيعية الممكنة في أنواع التربة المختلفة.

وَثُمَّةً أَيْضًا مَصَادِرٌ مُتَوْعِةٌ لِلْحَمْوَضَةِ تَجْمَعُ عَنِ الْأَنْشِطَةِ البَشَرِيَّةِ، إِلَّا أَنْ اثْتَيْنِيَّنَا يَبْرِزُانِ بِصَفَتِهِمَا ذُوِّيَّا أَهْمَىَّةَ خَاصَّةَ مِنَ النَّاحِيَّةِ الكَمِيَّةِ. تَوَفُّرُ الْمُتَسَاقِطَاتِ الجَوِيَّةِ الْحَمْضِيَّةِ فِي أَمَاكِنِ مُخْتَلِفةٍ مِنَ الْعَالَمِ كَمِيَّاتٌ كَبِيرَةٌ مِنَ الْأَيُونَاتِ الْهَدْرُونِيَّومِ لِلتَّرْبَةِ. وَقِيمَةُ pH الْوَسْطِيَّةِ لِلْمُتَسَاقِطَاتِ السَّنَوِيَّةِ الْمُسَاوِيَّةِ لـ 4.2 لَيْسَ اسْتَثنَائِيَّةً فِي بَعْضِ أَجْزَاءِ أُورُوبَا الشَّمَالِيَّةِ وَشَرْقِ أَمْرِيْكَا الشَّمَالِيَّةِ (الشَّكْلُ 2.5). خُذْ مَنْطَقَةَ مَسَاحَتِهَا 1 هَكْتَار، وَكِميَّةُ الْأَمْطَارِ الَّتِي تَهَطلُ فِيهَا سَنَوِيًّا تَسَاوِي 1000 mm (أَيْ 1 مِتر)، وَالقيمة الوسطى لـ pH الْأَمْطَارِ تَسَاوِي 4.2. حِينَئِذٍ يُعْطِي عَدْدُ مَوَلَاتِ الْحَمْضِ الْكَلِّيِّ الْمُتَسَاقِطَةِ عَلَى 1 هَكْتَارِ مِنَ التَّرْبَةِ بـ:

$$M_{\text{H}_3\text{O}^+} = 1 \text{ m} \times 10000 \text{ m}^2 \times 1000 \text{ L m}^{-3} \times 10^{-4.2} \text{ mol L}^{-1} = 630 \text{ mol}$$

أَمَّا المَصْدَرُ الثَّانِي الشَّائِعُ جَدًّا لِزِيَادَةِ حَمْوَضَةِ التَّرْبَةِ فَهُوَ السَّمَادُ الَّذِي يَحْتَوِي عَلَى النَّتْرُوجِينِ بِصِيغَةِ مُرْجَعَةِ تَخْصُّصِ النَّتْرَةِ. عَلَى سَبِيلِ المَثَالِ، خُذْ حَالَةً يُضَافُ فِيهَا 200 كِيلُو غَرامٍ مِنَ النَّتْرُوجِينِ إِلَى الْهَكْتَارِ بِصِيغَةِ كَبِربَاتِ أَمُونِيُّومِ صَلْبَةٍ. وَهَذَا يَكْافِي إِضَافَةً 200000 g/14 g mol⁻¹، أَيْ 14000 mol مِنَ النَّتْرُوجِينِ بِصِيغَةِ أَيُونَاتِ أَمُونِيُّومِ.

تَفَاعُلُ النَّتْرَةِ الْأُولَى هُوَ:



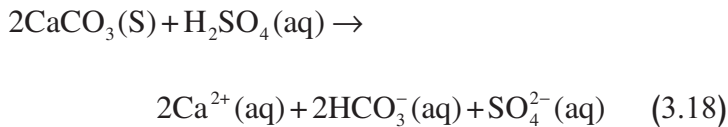
وَنَظَرًا إِلَى كَوْنِ أَمْثَالِ التَّفَاعُلِ صَحِيقَةً فِي هَذِهِ الْمَعَادِلَةِ، وَبَعْدِ اكْتِمَالِ التَّفَاعُلِ، يَكُونُ قَدْ تَوَلََّ 28000 مَولٌ مِنَ الْأَيُونَاتِ الْهَدْرُونِيَّومِ مَحْلِيًّا فِي التَّرْبَةِ فَوْقَ الْمَسَاحَةِ 1 هَكْتَارٍ. وَلَا تَؤْدِي أَكْسِدَةُ النَّتْرِيتِ اللاحِقَةِ، الَّتِي تَعْطِي نَتْرَاتٍ، إِلَى تَكْوِينِ أَيِّ حَمْضٍ أَوْ أَسَاسٍ آخَرٍ. وَالْإِنْتِيَّةُ الْوَاضِحَةُ الَّتِي غَالِبًا مَا تُغَفَّلُ هِيَ أَنَّ اسْتِعْمَالَ أَسْمَدَةِ النَّتْرُوجِينِ يَمْكُنُ أَنْ تُسْهِمَ عَلَى نَحْوِ أَكْبَرٍ فِي حَمْوَضَةِ التَّرْبَةِ مَا تَقْعِلُهُ الْأَمْطَارُ الْحَامِضَةُ.

ثُمَّةً كَثِيرًا مِنَ التَّفَاعُلَاتِ الْمُمْكِنَةِ لِتَعْدِيلِ الْحَمْوَضَةِ الَّتِي تُضَافُ إِلَى التَّرْبَةِ أَوْ تَتَكَوَّنُ فِيهَا. وَالْعَوْاْمِلُ الَّتِي تَحدِّدُ التَّفَاعُلَ الَّذِي يَجِبُ اخْتِيَارَهُ تَضَمِّنُ طَبَيْعَةَ التَّرْبَةِ مَوْضِيَّ الْاِهْتِمَامِ، وَوُجُودَ الْمَزْرُوعَاتِ وَالْأَيُونَاتِ السَّالِبَةِ الْمُقْتَرَنَةِ بِالْحَمْوَضَةِ الْمُضَافَةِ. وَيَمْكُنُ تَقْسِيمُ أَنْوَاعِ التَّفَاعُلَاتِ الَّتِي تَعَدِّلُ الْحَمْوَضَةَ إِلَى فَئَتَيْنِ، هُما الْفَئَةُ الْكِيمِيَّيَّةُ الْأَرْضِيَّةُ (geochemical) وَالْفَئَةُ الْحَيْوِيَّةُ.

تفاعلات الكيمياء الأرضية التي تعدل الحموضة

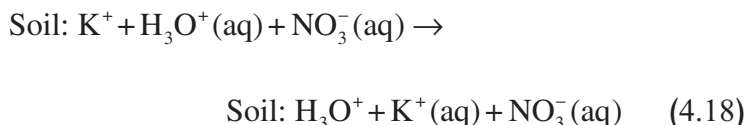
(Geochemical reactions that neutralize acidity)

تعدل حموضة التربة التي تحتوي على كربونات معدنية بانحلال جنس الكربونات الصلب. وفي حالة الكلسيت (حجر الجير) التفاعل هو:



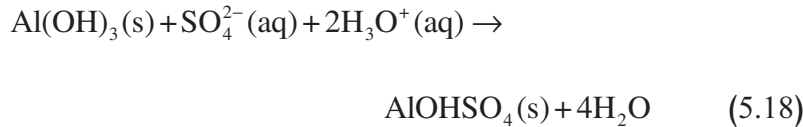
وحيث حصول هذا التفاعل، يُغنى محلول التربة بأيونات الكالسيوم وكرbonات الهيدروجين، ويخلو من أيونات الهيدرونيوم. وتتأثر قيمة pH التربة، التي تكون في البداية معتدلة أو قلوية إلى حد ما، عادة بهذه التفاعلات، إلا إذا كانت الكربونات المعدنية المتوفرة قليلة جداً.

وفي حالة التربة التي تحتوي على قليل من أجناس الكربونات، أو على لاشيء منها، يحصل تعديل الحموضة بتفاعلات مبادلة أيونات موجبة من النوع التالي:



تعمل هذه التفاعلات على تعديل حموضة المحلول، إلا أنها تجعل التشتُّبع القاعدي الخاص بمعقد المبادلة يتلاقي. ويعتمد المدى الذي يذهب إليه تفاعل المبادلة هذا على المقدرة الأصلية على المبادلة وعلى التشتُّبع القاعدي للتربة. ونظرًا إلى أن كل تربة تتصرف بشيء من المقدرة على المبادلة، فقد اقترح أن المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة مع التشتُّبع القاعدي يمثلان معياراً معقولاً للمقدرة على تعديل حموضة التربة يكافئ معيار قلوية التجمُّع المائي الطبيعي. صحيح أن CEC هامة في كثير من الحالات، إلا أن ثمة عوامل فيزيائية وكيميائية أخرى أيضاً يجب أخذها في الحسبان حين الاستقصاء التفصيلي لمقاومة التربة للحموضة.

وتحصل تفاعلات تعديل الحموضة المذكورة هنا بسرعة تكفي لجعل قيمة pH محلول حمضي ترتفع كثيراً في أثناء المدة التي يستغرقها الماء للعبور إلى أسفل عمود التربة. وتشمل أنواع أخرى من التفاعلات، منها بعض تفاعلات العوامل الجوية

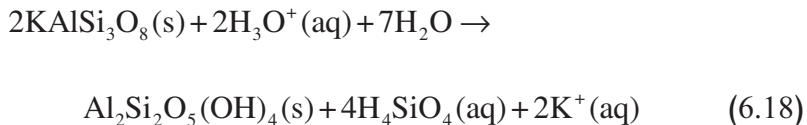


وهذا تفاعل نوعي بين الكبريتات (لا النترات) وهdroكسيد الحديد أو الألمنيوم الصلب يلغى جنس الهدرونيوم في نفس الوقت الذي يستهلك فيه الكبريتات. والنتيجة النهائية انعدام حموضة التربة وانعدام التركيز الأيوني من خلال إزالة كل الأجناس الموجبة والسلبية الشحنة. إلا أن هذه المعادلة البسيطة لا تصف إلا وسيلة واحدة فقط للتتأثيرات المتبادلة. فثمة سيرورة إزالة أخرى بواسطة الامتزاز النوعي للكبريتات على سطح الأكسيد المائي اللامتبلور. وتبقى أيونات الهدرونيوم حينئذ بوصفها أيونات مضادة. ويمكن لأي من السيرورتين أن تكون طريقة هامة لإزالة كل من الكبريتات والحموضة في نفس الوقت من الأوكسيسول وغيره من أنواع التربة الحمراء المدارية، ومن طبقات السبودوسول المترسبة حيث تراكم أكسيد الحديد والألمنيوم. وفي كثير من الحالات، تتصف أنواع التربة تلك بقيم pH منخفضة متصلة فيها، وتتوفر تلك التفاعلات طريقة لتعديل بعض حموضة الإضافية في التربة الحمضية.

ليس AlOHSO_4 صعب الانحلال في الماء، وتشمل حالات يكون فيها محلول التربة مخفقاً بقدر يكفي لعودة الكبريتات والألمنيوم إلى الطور المائي. وتبعاً لقيمة عامل حموضة محلول ولعوامل أخرى، تظهر أيونات الألمنيوم في محلول بالصيغ Al^{3+} أو AlOH^{2+} أو $\text{Al}_2^{+}(\text{OH})\text{Al}^{3+}$ ، أو معقدة مع ربيطة ما أخرى من قبيل F^- . وحين حصول الانحلال الثانية، يمكن أن يكون لتراكيز الألمنيوم المرتفعة مفعول سيئ في نمو النباتات. وإذا وصل الماء المحتوي على أجناس الألمنيوم منحلة إلى بحيرة أو نهر، فإن ذلك المعدن يمكن أن يكون ساماً لأجناس مائية عديدة.

وتحصل أنواع تفاعلات تعديل الحموضة المذكورة هنا بسرعة تكفي لجعل قيمة pH محلول حمضي ترتفع كثيراً في أثناء المدة التي يستغرقها الماء للعبور إلى أسفل عمود التربة. وتشمل أنواع أخرى من التفاعلات، منها بعض تفاعلات العوامل الجوية

المذكورة في الفصل السابع عشر، والتي تستهلك أيونات الهيدروجين ببطء شديد. والتفاعل مع فلسبار الأورتوكلاز مثال جيد لذلك:

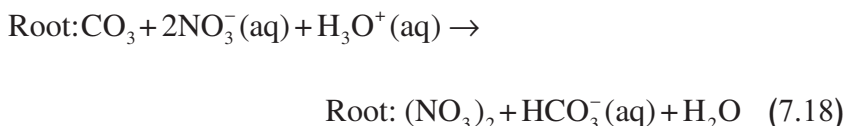


ومع أن هذا التفاعل يحصل فعلاً، إلا أنه شديد البطء إلى حد يجعل منه عديم الأهمية في أثناء الهرطل الواحد من المطر.

السيرورات الحيوية التي تعدل الحموضة

(Biological processes that neutralize acidity)

إضافة إلى خضوع مصادر حموضة التربة إلى مفاعيل الكيمياء الأرضية من خلال السيرورات التي تحرّيناها آنفاً، فإنها تخضع في نفس الوقت أيضاً إلى مفاعيل حيوية. وأكثر الجوانب أهمية هو أن الحموضة الناجمة عن حمض النتروجين تتأثر بكون النتروجين مغذيّاً لجميع النباتات بصيغة النترات. لذا، وحيثما تنمو نباتات، تمتّص الجذور النترات بتفاعلات تبدأ بسيرورة مبادلة أيونات سالبة عند سطح الجذر. ووفقاً لما هو مبيّن في التفاعل التالي، الأيونات السالبة المتبادلة هي الكربونات:



يبين هذا التفاعل أنه أثناء استهلاك النترات تتعالّم أيونات الهيدروجين بواسطة أساس الكربونات الضعيف، وبذلك يُحمى عامل حموضة التربة. ونتيجة لذلك، تستهلك الكمية الكبيرة من الحموضة المتولدة من نتراتة أسمدة الأمونيوم حين تطبيقها في وقت نمو النبات. من الواضح أنه عندما تُضاف حموضة إلى حقل في حالة راحة أو إلى غابة مجتثة، أو تتوالد فيها، تكون مفاعيل السيرورات الحيوية محدودة.

ثمة عدة تفاعلات حيوية ولاحيوية ممكنة تخص تعديل الحموضة التي تنشأ ضمن التربة. وفي جميع الحالات، يتغيّر كلٌّ من التربة ومحلول التربة في السيرورة. وقد يكون

المفعول تحسيناً مؤقتاً لنمو النبات بتوفير معدنات له من قبيل النترات أو تلك المشتقة من التربة ومنها الكالسيوم والمنجنيزيوم. وفي حالات أخرى، تتحل عناصر يمكن أن تكون سامة، من قبيل الألمنيوم، وتؤثر تأثيراً سيئاً في نمو النبات.

وبالنظر إلى الجانب الآخر من القضية، نرى أن التربة التي لا تستطيع على الأرجح تعديل الحموضة الواردة إليها هي تلك التي تخلي من معدنات الكربونات الحرة، وتتصف بمقدرة منخفضة على مبادلة الأيونات الموجبة، وتحتوي على نسب منخفضة من أكسيد الحديد والألمنيوم، ولا تنمو فيها نباتات.

المثال 4.18 إزالة الحموضة الواردة في نوعين من التربة

انظر في الحالتين التاليتين، وعلق على آلية تعديل الحموضة فيما.

تساقط أمطار، عامل حموضتها الوسطي يساوي 4، على حقلين. وجرى تحصيل بيانات ماء مسامات التربة عندما لم تكن ثمة نباتات مزروعة فيما:

- تربة الحقل الأول ذات لون أسود وتحتوي على 0.7% من مادة عضوية، وتتصف بقيمة لـ CEC تساوي $71\text{cmol}(\text{+})\text{kg}^{-1}$. ويساوي عامل حموضة ماء مسامات التربة نحو 7.3. والأيونات الموجبة الموجودة في ماء المسامات وفقاً لترابطها المتلاصقة هي: Ca^{2+} و Mg^{2+} و K^+ ، ويساوي التركيز الكلي للأيونات الموجبة $1.2 \times 10^{-4} \text{ mol L}^{-1}$.

- ولون تربة الحقل الثاني أحمر، وهي تحتوي على 1.1% من مادة عضوية، وتتصف بقيمة لـ CEC تساوي $6.3\text{cmol}(\text{+})\text{kg}^{-1}$. ويساوي عامل حموضة ماء مسامات التربة نحو 6.5. وحالة الأيونات الموجبة الموجودة تماثل تلك التي في الحقل الأول مع وجود نسبة صغيرة من Al^{3+} ، ويساوي التركيز الكلي للشحنة الموجبة $3.9 \times 10^{-5} \text{ mol L}^{-1}$.

في الحالة الأولى، يجب أن تكون قيمة CEC الكبيرة ناجمة عن معدن صلصالى من قبيل المونتموريلىت، لأن تركيز المادة العضوية منخفض. وتعديل حموضتها يحصل بكفاءة، وهو ناجم عن مبادلة أيونات الهرونيوم بأيونات معدن على موقع المبادلة. وتحل

أيونات المعدن محل أيونات الهدرونيوم في المحلول، ولا تتناقص الشحنة الموجبة الكلية. أما الزيادة الطفيفة فيها فتعود إلى انحلال أملاح موجودة في التربة.

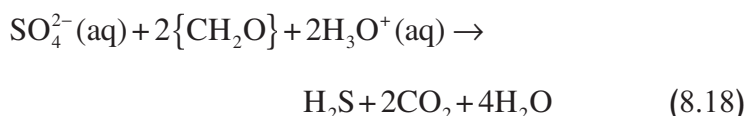
وفي الحالة الثانية، يوحي لون التربة الأحمر بوجود أكسيد حديد (والمنيوم) مائية. وتشير قيمة CEC المنخفضة إلى معدن صلصالي من قبل الكاولينايت. ويعود تعديل الحموضة جزئياً إلى مبادلة الأيونات الموجبة كما في الحالة الأولى، إلا أن تركيز الشحنة الموجبة الكلية المتبقية في ماء المسامات يساوي نحو ثلث تركيزها في المطر فقط. وهذا يدل على احتفاظ الأكسيد المعدنية بجزء من حمض الكبريت وفقاً لما يُلخصه التفاعل 5.18.

(Acid sulfate soils)

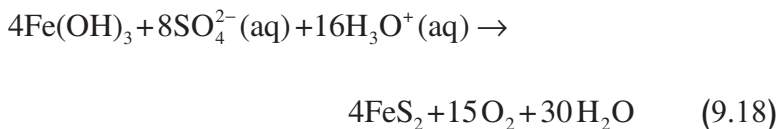
تربة الكبريتات الحمضية

تُميّز تربة الكبريتات الحمضية (acid sulfate) سهول السواحل البحرية في المناطق الغنية بالمادة العضوية. وهي تقرن بالماء المالح، خاصة في المناطق المغطاة بمستعمرات أشجار المنغروف (mangrove). وقد تكون في فيتنام ما يزيد على مليوني هكتار من هذه التربة فوق روابط بحرية سابقة غنية بالبايرايت.

وفي المناطق المغمورة بالماء، تراكم مخلفات عضوية من أشجار المنغروف، وتكون قاذورات عضوية غامقة اللون مع بيئة شديدة الإرجاع. وتتوفر مياه البحر مصدرًا مستمراً للكبريتات التي تعمل، ضمن الظروف اللاهوائية، قابلات للإلكترونات لأكسدة المادة العضوية وفقاً لما بيّناه في المقطع 4.15. ويؤدي دور الوسيط في التفاعل الجراثيم المزيلة للكبريت، وتبعاً لقيمة pH ، ينتج من التفاعل كبريتيد الهدروجين الذي تُشم رائحته غالباً في تلك المناطق الساحلية:



وتسهل قيم pE المنخفضة ازدياد قابلية انحلال أجناس الحديد (III) في الماء، وذلك بإرجاع المعدن إلى الحديد (II) الذي يتفاعل بعدئذ مع الكبريت المُرجَع من البايرايت (FeS_2). والتفاعل التالي هو تمثيل شامل ممكن لمجموعة التفاعلات المعقّدة تلك:



ويستمر هذا التفاعل مع مرور الزمن ويُراكم كميات وفيرة من البايرايت الذي يمثل مخزناً للكبريت المُرْجَع.

تقع قيمة pH التربة المشبعة بالماء عادة في المجال الحامض قليلاً، إلا انخفاضاً كبيراً يحصل فيها إذا تركت التربة لتجف. فبالتفاعل المعاكس للتفاعل 9.18، تتحرر كميات كبيرة من حمض الكبريت، ويمكن لقيمة pH التربة "المُستصلحة" أن تنخفض لتساوي نحو 1.5 أو 2. وتعطي مركبات الحديد (III) المترسبة التربة العضوية ذات الحبيبات الناعمة اللون الأصفر، وتسمى تلك التربة غالباً "صلصال القطة". وتؤدي قيمة pH المنخفضة إلى تراكيز عالية للألمنيوم القابل للانحلال، و يجعل هذان العاملان وحدهما تلك التربة غير ملائمة البتة للزراعة. وقد رُصدت فيها سمية المنغنيز ونقص الفوسفور أيضاً.

لهذه الأسباب يجب عدم تفريغ التربة الساحلية، التي يمكن أن تصبح حمضية، من الماء. في دلتا نهر مكونغ، تركت بعض المناطق مغمورة باستمرار واستعملت لزراعة الأرز. وفيما يخص التربة المجففة سابقاً يمكن معالجتها بالجير إذا لم تكن الحموضة شديدة. وعندما يكون عامل الحموضة أصغر من 3.5، يتطلب الاستصلاح كميات كبيرة غير اقتصادية من الجير، لذا غالباً ما يُستغنى عن تلك التربة.

(Salt-affected soils)

التربة الملوثة بالأملالح

رأينا في الفصل الخامس أن المتساقطات من الجو تحتوي دائماً على تراكيز صغيرة من كثير من العناصر. وحينما تتغلغل مياه المطر بحرية عبر تربة جيدة التسريب، يبقى بعض هذه الأجناس الأيونية المنحلة عند أعماق مختلفة بسبب التأثيرات المتبادلة مع جسيمات التربة. وفي نفس الوقت، يمكن للعوامل الجوية والتسريب أن تؤدي إلى انحلال عناصر من التربة في الماء. لذا يتحدد تركيب ماء مسامات التربة بمجموعة من تفاعلات الإزالة والانحلال. وعلى العموم، يحتوي الماء المتسرب عادة على تراكيز

صغير جداً فقط من الأجناس المتأينة، ولا يوجد تراكم ملحوظ للأملاح في أي جزء من هيئة التربة.

بالمقارنة، وحيثما تكون المتساقطات محدودة ومعدلات البحر عالية، قد لا تكون حركة الماء نحو الأسفل كافية لغسل كل الأملاح التي تراكم بالقرب من سطح التربة. لذا فإن التربة الملوثة بالأملاح تكون شائعة في المناطق الجافة وشبه الجافة ومنها تونس والعراق والباكستان وأستراليا. وتشاً الملوحة والمشاكل المتعلقة بها عندما يتجاوز البحر من التربة ومن تنفس النباتات، على مدى مدة طويلة من الزمن، مقدار تغلغل مياه الأمطار والري عبر التربة إلى الأسفل. وحينما يحتوي الماء الوارد نفسه على تراكيز عالية نسبياً من الأملاح، يتعرّز تراكم الأملاح في التربة. وعادة يكون فقد الماء بالحركة إلى الأعلى بعيداً عن السطح أكبر من فقده بالحركة نحو الأسفل عندما يكون مستوى المياه الجوفية عند عمق يقل عن 1.5 متر من السطح.

وتصنف التربة الملوثة بالأملاح تبعاً لعامل حموستتها، ولنقاقية الكهربائية (saturation electrical conductivity EC) الخاصة بعينة منها مشبعة بالأملاح extract، ولمقدرتها على مبادلة الأيونات الموجبة CEC، ولنسبة المؤوية للصوديوم الموجود فيها والقابل للمبادلة exchangeable sodium percentage ESP)، ولنسبة امتصاصها للصوديوم sodium absorption ratio SAR. إن النسبتين الأخيرتين تحتاجان إلى بعض الإيضاح.

النسبة المؤوية للصوديوم القابل للمبادلة هي نسبة أيونات الصوديوم القابلة للمبادلة $(Na^+)_E$ إلى الأيونات الكلية القابلة للمبادلة CEC، معيناً عنها بنسبة مؤوية:

$$ESP = \frac{[(Na^+)_E]}{CEC} \times 100 \quad (10.18)$$

أما المتوسط الآخر، أي نسبة امتصاص الصوديوم، فيُستعمل للتعبير عن نسبة الصوديوم في محلول التربة ويُعرف بما يلي:

$$SAR = \frac{C_{Na^+}}{(C_{Ca^{2+}} + C_{Mg^{2+}})^{1/2}} \quad (11.18)$$

تحدد تركيز C_{Na^+} و $C_{\text{Ca}^{2+}}$ و $C_{\text{Mg}^{2+}}$ (المقدّرة بـ mmol L^{-1}) بقياسها في عينة التربة المائية. واحدة SAR هي $(\text{mmol L}^{-1})^{1/2}$.

وتعبر الناقلة الكهربائية عن التركيز الأيوني الكلي في محلول التربة وتتحدد باستعمال العينة المشبعة بالأملاح:

- تصف التربة "العادية" بقيم $EC = 4 \text{dS m}^{-1}$ وبقيمة $ESP = 8\%$ أقل من 15% .
- قيم EC للتربة المالحة أكبر من 4dS m^{-1} ، وقيم ESP أقل من 15% . ونظراً إلى أن الأملاح المنحلة في التربة المالحة محايضة غالباً، لأنها مكونة من أيونات موجبة من قبيل Ca^{2+} و Mg^{2+} وأيونات سالبة من قبيل Cl^- و SO_4^{2-} ، تكون قيمة pH التربة عموماً أقل من 8.5 .
- قيم EC في التربة الغنية بالصوديوم تقل عن 4dS m^{-1} ، أما قيم ESP فهي أكبر من 15% . وتركيز الأملاح المعتدلة فيها صغير، ووجود الأملاح التي من قبيل كربونات الصوديوم فيها هام. ونظراً إلى أن أيونات الكربونات تتخلّم في الماء مكونة أيونات الهيدروكسيل، تكون قيمة pH في هذه التربة عالية عادة في المجال $8.5-10$.
- والتربة الغنية بالصوديوم والملوّثة بالأملاح هي فئة رابعة من أنواع التربة الملوثة بالأملاح. وتصف هذه التربة بقيمة عالية EC (أكبر من 4dS m^{-1}) وبقيمة عالية ESP (أكبر من 15%). ويحافظ الوجود المهيمن للأملاح المعتدلة عادة على قيمة pH أقل من 8.5 .

وتؤدي التركيز العالية للأملاح المتراكمة، وخاصة في التربة الغنية بالصوديوم أو التربة القلوية الغنية بالصوديوم، إلى عدة عواقب بيئية هامة. تحتوي التربة ذات الحبيبات الناعمة على كثير من الصلصال، وتتفرق كل المعدنيات الصلصالية وتحوّل إلى معلقات غروية، أي إن الجسيمات تنفصل عن بعضها البعض. ويحصل هذا لأن أيون الصوديوم Na^+ الكبير (ذًا نصف القطر الممّيّ) لا يُعدّ شحنة الجسيمات الصغيرة السالبة بكفاءة. ولذا تتوزع وتنتشر عندما تنبال وتكون بنى كثيفة عندما تجف. والنتيجة هي أن

⁸ الوحدات الشائعة للناقلة الكهربائية هي mmho cm^{-1} (ohm المقلوب، أي أوم) وهي تكافئ الوحدة الدولية ديسى سيمنز للметр dS m^{-1} .

الترابة تفقد أي بنية كانت لها سابقاً، وتصبح شديدة الإعاقة لحركة الماء. وفيما يخص نمو النباتات، يتطلب تركيز الملح العالي بذل طاقة على شكل استجابة فيزيولوجية من قبل النبات، بغية الحفاظ على تدرج كمون ثابت في الماء بين الجذر ومحول الترابة. ونتيجة لذلك، يتوقف نمو النبات. يُضاف إلى ذلك أن التركيز العالي لأيونات معينة من قبل الصوديوم في محو الترابة يمكن أن تؤدي إلى عدم توازن أيونات المغذيّات، وقد لوحظ، على سبيل المثال، نقص شديد غالباً في كالسيوم التربة الغنية بالصوديوم. وفي بعض الحالات، يمكن أن تصل بعض العناصر، والبورون مثل شائع، إلى مستويات سامة في التربة الملوثة بالأملاح. وعندما تكون التربة قلوية، تُسهم أيونات الهيدروكسيل في السمية إلى جانب عوامل أخرى.

تبعاً للحالة والخواص النوعية للتربة الملوثة بالأملاح موضوع الاهتمام، ثمة عدد من التقانات التي يمكن استعمالها لاستصلاح تلك التربة:

- ربما كان غسل الأملاح من التربة أبسط الإجراءات العلاجية. وهذا يتطلب استعمال ماء قليل الملوحة وضمان تصريف ملائم لماء الغسيل. حين الغسيل، تُزال الأملاح العتلة المنحلّة من منطقة الجذور وتعود الناقليّة الكهربائيّة إلى قيمها العاديّة. ونظراً إلى حركة الماء الضعيفة في التربة، لا يمكن استعمال الغسيل البسيط عندما تكون قيمة ESP التربة الأوليّة كبيرة.
- فيما يخص التربة المالحة الغنية بالصوديوم، يمكن استعمال غسيل مشابه، إلا أن الماء المستعمل للغسيل يجب أن يحتوي على تركيز عال من أيونات الكالسيوم و/أو المغنيزيوم بغية زيادة نفوذية الماء. ونتيجة لذلك، تحل محل أيونات الصوديوم القابلة للمبادلة أيونات معادن الأرض القلوية الثنائيّة التكافؤ. وبعدها يمكن إجراء غسيل باستعمال ماء ذي تركيز أيونية منخفضة من دون تفريق الصلصالات بغية إعادة الناقليّة الكهربائيّة إلى مجالها العادي.
- ونظراً إلى أن التربة الغنية بالصوديوم تحتوي على تركيز عال لأيونات الصوديوم، وإلى أنها قلوية نتيجة لوجود أيونات الكربونات، من الضروري إزالة كلا هذين الجنسين. وإنحدر طرائق فعل ذلك هي إضافة كبريتات الكالسيوم (الجبس) إلى التربة مع الحفاظ على رطوبة دائمة. تتفاعل كبريتات الكالسيوم مع كربونات الصوديوم لتكوين كربونات

الكالسيوم غير قابلة للانحلال وكبريتات الصوديوم (معنفة) قابلة للانحلال. وفي نفس الوقت، يحل الكالسيوم محل نسبة كبيرة من الصوديوم الموجود في موقع المبادلة. وباستعمال ماء منخفض الناقلية الكهربائية، يمكن إجراء مزيد من الغسيل لإزالة كبريتات الصوديوم من التربة.

- ويُستعمل في طريقة أخرى للمعالجة عنصر الكبريت الذي يُنشر على سطح التربة حيث يتآكسد بالمتضييات المكرمية لتكوين حمض الكبريت. ويعمل الحمض على تحويل كربونات الصوديوم إلى كبريتات الصوديوم التي تُغسل بعدها من التربة.

يجب الانتباه إلى أن التربة، وخاصة تلك الغنية بالصوديوم، يمكن أن تتأثر بتراكيز الملح المفرطة على نحو يحول دون استصلاحها. فهذه التربة تعيق حركة الماء وإعاقة تجعل غسلها مستحيلة تقريباً. لقد بذلت جهود حثيثة لتفصيف إعاقة حركة الماء من خلال تخفيض كثافة التربة بالحراثة الكثيفة، وهذا ما يمكن الماء الذي يحمل أيونات الكالسيوم من التغلغل في المسامات الكبيرة لتحقيق درجة محددة من الغسيل.

المعادن الضئيلة الأخرى في التربة (Trace metals in soils)

حين استقصائنا للتربة الملوثة بالأملاح، انصب اهتمامنا على تراكم الأيونات المعدنية بصيغة أملاح منحلة بالقرب من سطح التربة. وأكثر أيونات المعادن وجوداً في التربة كانت أيونات الصوديوم والبوتاسيوم والكالسيوم والمغنيزيوم. وفي ظروف بيئية مختلفة، يمكن لأيونات معدنية أخرى أن تترافق في التربة، إلا أن مقاديرها تكون عادة أصغر كثيراً من مقادير طائفة معادن الأرض القلوية ومعادن القالي. وبعض هذه المعادن يمكن أن تكون من معادن النوع B ذات الخواص السامة، ويمثل وجودها في التربة وتناولها من قبل النبات أو تسربها إلى المياه الجوفية قضية بيئية هامة.

ويمكن لتراكيز المعادن المفرطة أن تكون ناتجة عن رواسب فلات طبيعية، إلا أنها غالباً ما تكون نتيجة لأنشطة بشرية. في الفصل التالي، سوف نتحرّى بعض الحالات التي ترمي فيها فضلات تحتوي على معادن على الأرض. أما هنا فسوف نراجع المبادئ العامة التي تحدّد مصير الأيونات المعدنية في التربة. وفيما يخص التربة، نحن نتعامل دائمًا مع العلاقات بين التربة والماء، ولذا فإن جميع المبادئ التي نوقشت في المقطع 1.13 تطبق على الحالة الراهنة أيضاً.

وفيما يخص الماء، أكدنا أن جميع العينات، حتى تلك التي تُعتبر "نقية"، تحتوي على مقادير ضئيلة من "الشوائب". وليس من المفاجئ أن تظهر هذه الحالة على نحو أشد في التربة، فقد لوحظ أن ثمة تركيزاً ضئيلاً لمعادن أقل شيوعاً ولعناصر أخرى أيضاً. والمستويات المرصودة موجودة في كامل سطح الأرض، وهي تعتمد على كثير من العوامل. ويتضمن الجدول 8.18 بعض مجالات التراكيز الشائعة مع قيمها الوسطى (باستعمال $\mu\text{g g}^{-1}$ أو ppm في جميع الحالات) التي قام بقياسها عدد من الباحثين في أنواع من التربة لم تُعتبر "ملوّثة" بأي طريقة. لا يوجد تعريف للتلويث عليه إجماع يمكن تطبيقه على التربة، إلا أنه غالباً ما توصف التربة الملوثة بأنها تلك التي تحتوي على تراكيز معدنية تزيد بـ 3 مرات على القيمة الوسطى الموصى بها (أو بعامل آخر ما).

الجدول 8.18 تراكيز المعادن الثانوية، ومن ضمنها بعض أشباه المعادن في تربة غير ملوثة، مقدّرة بـ $\mu\text{g g}^{-1}$

العنصر	$\mu\text{g g}^{-1}$	التركيز	الوطني العالمي (**)	الوطني العالمي (*)	الوطني في كندا (*) (المجال) الولايات المتحدة (*)
زنك	6	(40-0.1)	0.5	0.06	1 >
كادميوم	0.5	(7-0.01)	200	100	53 (100-10) 43
كروم	200	(3000-5)	8	8	10 (50-5) 21
كوبالت	8	(15-10)	20	20	20 (50-5) 22
نحاس	20	(40-15)	10	10	20 (50-5) 20
رصاص	10	(25-15)	850	850	560 (1200-100) 520
منغنيز	850	(4000-100)	0.01	0.01	0.071 (0.1-0.005) 0.059
زنبق	0.01	(1000-10)	40	40	20 (50-5) 20
نيكل	40	(50-20)	0.5	0.5	0.45 (2-0.03) 0.26
سلينيوم	0.5	(2-0.1)	350	300	300 (500-30) 210
سترونتيوم	350	(1000-50)	50	50	54 (200-10) 74

J. A. McKeague and M. S. Wolynetz, "Background Levels of Minor Elements in Some Canadian Soils," *Geoderma*, vol. 24 (1980), pp. 299 -307.

W. H. Allaway, "Agronomic Controls over the Environmental Cycling of Trace Elements," *Advances in Agronomy*, vol. 29 (1968), pp. 235-274.

من أين تأتي العناصر الضئيلة الأخرى؟ إلى حد ما، تُشتق من المعادن الأصلية التي تعرضت لمفاعيل العوامل الجوية وكوئنت التربة المعdenية. هذا لا يعني أنها تعبر بالضرورة عن تركيب القاعدة الصخرية التي حولها، لأن كثيراً من التربة ينتقل من أماكن أخرى بواسطة الريح أو الماء أو الجليد. وتحتوي المكونات العضوية للتربة على مقادير ضئيلة من كثير من المعادن التي يمكن أن تكون قد أتت أيضاً من مصادر محلية أو بعيدة. وتتضمن إلى مصادر معادن التربة "الأصلية" الهامة هذه مصادر أخرى، أحدها هو المعلقات الجوية المتساقطة. وتُترى لاحقاً⁹ نقصيلية لأصل المعادن في الجو أن المصادر الهامة تتضمن جسيمات تربة محمولة على الرياح (غبار) وغبار البراكين ومواد عضوية طيارة أو جسيمية واردة من مناطق الغابات ومن ماء البحر. أما المصادر الحيوية فهي هامة على وجه الخصوص لكثير من المعادن (التي تزيد على 30% من الانبعاثات السنوية إلى الجو)، ومنها معظم تلك المدرجة في الجدول 8.18. وتحتوي الانبعاثات الصناعية على معظم ما ينبعث من الرصاص والكادميوم والزنك.

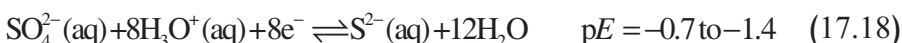
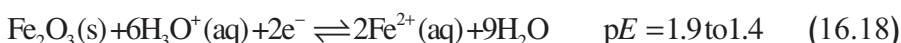
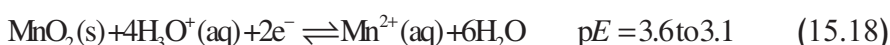
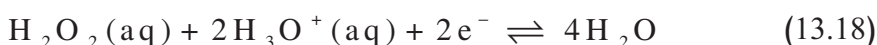
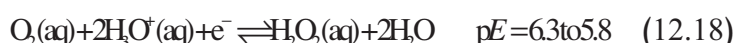
وتوجد المعادن في التربة بصيغ متعددة. وفي بعض الحالات، تكون مكونات بنوية لمعادن التربة أو مكونات ثانوية متضمنة في مادة التربة العضوية. ويمكن للمعدن أيضاً أن يتواضع بسيرورات امتصاص نوعية على سطوح معادن موجودة مختلفة الأنواع. ويُعتبر الإمساك الكهراسكن بالأيونات سبباً لوجود نسبة إضافية من المعادن الضئيلة الأخرى على موقع المبادلة المعdenية أو العضوية. أخيراً، يوجد تركيز (صغير جداً عادة) لأجناس المعادن في ماء مسامات أي تربة.

وتتركز القضايا البيئية الناجمة عن المعادن الضئيلة الأخرى، الموجودة في التربة، غالباً في قابليتها للحركة، وهذه تعتمد على الصيغة التي يوجد فيها المعادن وعلى الحالة البيئية. وأهم العوامل البيئية هي المقدار والطبيعة الكيميائية وحركة الماء عبر التربة. وقد يكون المعادن الموجود في المادة اللاعضوية الأصلية غير متوفّر بسهولة للتناول أو التسرب. وتكون تلك المعادن، خاصة في حالة أجناس السليكات، مقاومة للعوامل الجوية ويمكن أن تبقى في الحالة الصلبة، ولذا لا تكون قابلة للحركة كما لو كانت منحلة في محلول. ويبقى الألمنيوم الموجود في معادن سليكات الألمنيوم التي من قبيل الفلسبار

Jerome O. Nriagu, "A Global Assessment of Natural Sources of Atmospheric ⁹ Trace Metals," *Nature*, vol. 338 (March 1988), pp. 47-49.

حاملاً من حيث الجوهر على مدى سنوات أو عقود. ولا تصبح مفاعيل العوامل الجوية التي أشرنا إليها سابقاً ملحوظة إلا بعد مدد أطول من تلك المدد بكثير.

وثمة ترابطات أخرى تتضمن الطور المعدني، وعلى وجه الخصوص المعادن المرتبطة كيميائياً ونويعياً مع سطوح المعدينيات المختلفة. ووفقاً لما كررنا ذكره، تعتبر أكسيد الحديد والألمونيوم المائية متصرفات نشطة. ويمكن لانتقال المعادن في تلك الترابطات أن يحصل نتيجة لظروف حمضية أو لغيرها في حالة إرجاع وأكسدة التربة. وتُعدُّ ظروف الإرجاع هامة جداً في هذا السياق. حين إغراق تربة كانت سابقاً في بيئة مؤكسدة ضمن ظروف جيدة التهوية، تقييد حركة الأكسجين ويُسْتَهَلِكُ الأكسجين الموجود سابقاً في تفاعلات هوائية تقوم بها متضييات مكروية. وعندما ينضب الأكسجين، يمكن لأجنس آخر أن تعمل قابلات الإلكترونات إلى جانب أجنس لا هوائية مطواة في التربة. وقد رأينا سابقاً أن الكبريتات والنترات هما جنسان من هذا النوع. ويمكن لأطوار معدينية صلبة أن تحقق نفس الغرض: أكسيد المنغنيز (IV) وأكسيد الحديد (III) بالصيغة المميّة مما قابلان هامان صلبان للإلكترونات. وقد بيّنت دراسات ضمن ظروف محددة أن سلسلة من تفاعلات الإرجاع تحصل حين إغراق التربة¹⁰ بالماء. وفيما يلي ترتيب تلك التفاعلات ومجالات قيم pE المقترنة بها:



وهذه التفاعلات عكوسية ب رغم أن الأكسدة تحصل عند مجال pE يزيد بـ 0.8 وحدة تقريباً عن ذلك الذي للإرجاع المعاكس. إن نتيجة التفاعلين 15.18 و 16.18

W. H. Patrick, Jr., and A. Jugsujinda, "Sequential Reduction and Oxidation of Inorganic Nitrogen, Manganese and Iron in Flooded Soil," *Soil Science Society of America Journal*, vol. 56 (1992), pp. 1071-1073.

هي أن معديات أكسيد الحديد والمنغنيز المميّهة في التربة عرضة للإرجاع، وهي سيرورة تحرك المعادن بصيغة الجنس $+2$.

ويُعتبر المنغنيز، والحديد على وجه الخصوص، مكوّني تربة هامين كمياً، والعناصر الضئيلة الأثر عرضة لظاهرة تحريك وشلٌ مشابهة. وبعض تلك الظواهر هي مفعيل من المرتبة الثانية ذات صلة بسلوك العناصر الرئيسية. والزرنيخ¹¹ مثل جيد $H_2AsO_4^-$ عليها. فعندما تكون قيم pE عالية، يوجد الزرنيخ بصيغتي الجنسين $H_2AsO_4^-$ و $HAsO_4^{2-}$ (انظر الفصل العاشر، المسألة 8)، وهذا جنسان يُمتازان بقوّة بواسطة أكسيد الحديد المائيّة في التربة. وضمن ظروف الإرجاع، يؤدي جعل الحديد قابلاً للانحلال، بواسطة التفاعل 16.18، إلى تحرير الحديد مع زرنيخ كان قد امتُصر على سطح أكسيد الحديد. ويحوّل الإرجاع أيضاً الزرنيخ (V) إلى زرنيخ (III) بصيغة الحمض الضعيف H_3AsO_3 ضمن معظم الظروف البيئية. ومن العوامل الأخرى التي تؤثّر في قابلية المعادن للانحلال ترسُب كبريتيدات المعادن. وعندما تكون قيم pE منخفضة بقدر كافٍ لإرجاع الكبريتات إلى كبريتيد (التفاعل 17.18)، يكون $-S^{2-}$ مركبات صعبة الانحلال في الماء جداً مع عدة معادن منها النحاس والنikel والزنك، وهذا ما يجعل قابليتها الضعيفة للانحلال في ماء مسامات التربة أشد ضعفاً. وإذا تأكسدت التربة الحاضنة ثانية، تحرّرت المعادن الضئيلة الأثر وعادت ثانية إلى المحلول الموجودة فيه.

ويمكن للمادة العضوية أن تعمل على تمكين أيونات المعادن من الحركة، أو شلها. وتتحدد قابلية انحلال المعادن، التي تمثل مكوّنات بنوية للمادة العضوية أو التي تكون معدّات قوية معها، بقابلية تلك المادة العضوية للانحلال. وغالباً ما يكون التفكّك لتكوين نواتج أصغر وأكثر قابلية للانحلال عاملاً هاماً في زيادة قابلية انحلال تلك المعادن. في مناطق الغابات المعتدلة، تغطي الطبقة المعدنية بطبة من القمامات العضوية التي تتجدد سنوياً. وتختضع القمامات للتفكّك لتعطى نواتج تتضمّن جزيئات صغيرة من قبيل الحموض العضوية ومادة ذبالية مستقرة غير قابلة للانحلال. وتعمل الحموض العضوية

P. H. Masscheleyn, R. D. Delaune, and W. H. Patrick, Jr., "Arsenic and Selenium ¹¹ Chemistry as Affected by Sediment Redox Potential and pH," *Journal of Environmental Quality*, vol. 20 (1991), pp. 522-527.

ربطات لكثير من المعادن محسنة حركتها في الماء المتغلغل نحو الأسفل عبر التربة. وهذا يفسر جزئياً تكوين طبقة ركامية في تربة السبودوسول.

وتتصف بعض مادة الحمض الخطي ذات الكتلة المولية المنخفضة بأنها قابلة للانحلال في الماء، وهذا ما يعطي ماء مسامات التربة لوناً أصفر أو بنياً فاتحاً مميزاً. ومن اللافت أن قابلية انحلال مادة التربة الدُّبالية تصبح أعلى عندما يكون ماء المسامات معتدلاً أو قليل القلوية، لا حمضيأً. وتصبح المعادن المعقّدة مع هذه المادة القابلة للانحلال طبعاً قابلة للانحلال عندما تكون قيمة pH عالية. ومن هذه الناحية، يمكن لقابلية المعادن للانحلال ألا تخضع لما هو معتمد من حيث كونها أعلى في الظروف الحمضية.

والمفعول المعاكس ممكن أيضاً. فثمة حالات تكون فيها المادة العضوية، أي الجزء الدُّبالي ذو الكتلة المولية العالية والأصعب انحلالاً، مخزناً يُقلل حركية المعادن. وأمثلة مقدرة المادة الدُّبالية على منع المعادن من التغلغل في التربة متعدة جداً. فالرصاص الذي ينبعث من احتراق البنزين الرصاصي في محركات السيارات يتوضع على التربة على جانب الطرق، وقد لوحظ أن هذا المعden يتراكم على سطح التربة مترافقاً مع مادة عضوية. ولم تلاحظ على مدى سنوات كثيرة سوى حركة محدودة له نحو الأسفل عبر التربة.

ولا تمثل المعادن المفترضة بمعقد المبادلة، أكان معدينياً أم عضويأً، سوى نسبة صغيرة من مقدار المعادن الكلي في معظم الحالات. ومع ذلك فإن هذه النسبة متاحة بيسير للنبات كي يتناولها، وهذه إيجابية عندما يكون المعden مغذياً مكررياً ضرورياً، وسلبية إذا أدى إلى مفعول سمّي. والمعادن القابلة للمبادلة هي تلك الحرة الانتقال، والتي يمكن لأيونات أخرى، موجودة بتركيز كبير في محلول التربة، أن تحل محلها، ومنها أيونات الهدرونيوم. وهذا هو الجزء من معادن التربة الذي يُصبح أكثر انحلالاً بوجود مضادات حمضية، وفقاً لما أشرنا إليه في مقطع سابق.

من الواضح إذن أن كثيراً من العوامل تحكم مقدرة المعden على الانتقال مع الماء عبر التربة إلى الأسفل. وإلى جانب القضايا الكيميائية، تؤدي سيالة الماء الفعلية أيضاً دوراً رئيسياً. لذا يتعرّز تسرب المعادن حينما كانت شهـة أمطار غزيرة وكان بنـيان التربة خشناً ويسمح للماء بالانسياب عبره إلى الأسفل بسهولة. وهذا ما يفسـر تكون التربة

المدارية الشديدة التسرب التي من قبيل الأوكسيسول، وهو أيضاً ما يؤدي إلى تسرب المعادن الملوثة في كثير من الظروف البيئية الأخرى.

النقط الرئيسية 5.18 تُعتبر القضايا التي من قبيل تسرب المغذيات من التربة، وتحميضها، وأنواع ملوحتها المختلفة، وتلوثها بالمعادن قضايا بيئية هامة. وجميعها على صلة بخواص التربة الفيزيائية والكيميائية وبالضغط البيئية الخارجية.

(Additional Reading)

مراجع للاستزادة

1. Ellis, S. and A. Mellor. *Soils and Environment*. London; New York: Routledge, 1995. (Routledge Physical Environment Series)
2. Greenland, D. J. and M. H. B. Hayes (eds.). *The Chemistry of Soil Constituents*. Chichester, Eng.; New York: Wiley, 1978.
3. McBride, Murray B. *Environmental Chemistry of Soils*. New York: Oxford University Press, 1994.
4. Loomis, R. S. and D. J. Connor, *Crop Ecology: Productivity and Management in Agricultural Systems*. Cambridge [UK]; New York: Cambridge University Press, 1992.

(Problems)

مسائل

1. تتصف نفودية تربة القطن السوداء (الغنية بالمونتموريلينيت) في منطقة هضبة دكاً في وسط الهند بأنها عالية جداً (تصل حتى 20 cm h^{-1}) في بداية هبوب الرياح الموسمية، لكن سرعان ما تصبح أقل كثيراً (أقل من 1 cm h^{-1}) مع استمرار الأمطار. علّ ذلك.

2. ناقش أنواع مشاكل تلوث الماء الممكّن حصولها حين وضع فضلات عفنة في تربة رملية وأخرى صلصالية.

3. لماذا تتصف التربة الغنية بالصلصال بخواص فيزيائية وكميائية مرغوب في استعمالها بطائق لمواقيع مكبّات النفايات.

4. تخص البيانات التالية تربة غابة:

كثافة الجسم g mL^{-1}	طبقة التربة (العمق) g mL^{-1}	الكتافة الإجمالية g mL^{-1}
1.78	0.19	(−5 to 0 cm) O
2.61	1.08	(0 to 8 cm) E
2.65	1.52	(42 to 66 cm) B

علق على أسباب اختلافات القيم وعلى مجازيها من حيث المسامية والنفعية في كل طبقة.

5. تُتشرّ الأملاح عادة على الطرق الرئيسية في إنشاء الشتاء لدرء تكون الجليد. وكلور الصوديوم هو أكثرها استعمالاً، إلا أنه أوصي باستعمال خلات مغنيز الكالسيوم (تقريباً $(\text{Ca}_{0.3}\text{Mg}_{0.7})(\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2)_2$) بدلاً منه لأنها تفكك حيوياً وأقل سمية للأحياء المائية وذات مفعول تأكُل أقل. ومع ذلك ثمة قلق من أنها يمكن تزيد حرکية المعادن الضئيلة الأثر في تربة جوانب الطرق. ما هي المعادن التي يمكن أن تثير القلق، وكيف يمكن لهذين الملحين أن يؤثرا في حركتها في التربة؟

6. فيما يخص وسط مبادلة الأيونات، تعني الانتقائية الميل الترموديناميكي إلى الاحتفاظ بجنس معين. وترتيب اننقائية أيونات معادن القالى الموجبة من قبل معظم الصلصالات هو:



فسر ذلك اعتماداً على كيمياء محلول المائي لهذه الأيونات.

7. وُصفت مقدرة تربة شرق الولايات المتحدة على مبادلة الأيونات الموجبة CEC، التي تقدّر بالوحدات $\text{cmol} (+) \text{kg}^{-1}$ ، بأنها تابعة للمادة العضوية OM (المعبر عنها بنسبة مؤدية) وفقاً للمعادلة التالية:

$$\text{CEC} = 4.83 + 3.87 \text{ OM}$$

مع $r = 0.73$ و $N = 57$ هو معامل الترابط و N هو عدد نقاط البيانات). ما مدى توافق هذه العلاقة مع العموميات التي قدّمت في هذا الفصل؟

8. ثمة خلاف على قطع جميع أشجار الغابة الناضجة. فإلى جانب قضايا من قبيل تأثيره في تنوع الأجناس الحيوي والتآكل، يمكن لقطع الأشجار الشامل أن يُغيّر السيرورات الكيميائية في التربة، وحتى في البيئة العالمية. بين كيف يمكن لقطع الأشجار الشامل أن يؤدي إلى تزايد النترة وإزالة النترة، وكيف يمكن لذلك أن يؤثّر في خواص التربة الحمضية القاعدية، وفي تركيز الأوزون في السترatosفير.
9. فيما يلي الخواص الكيميائية لنوعين من تربة فنزويلا السطحية. تتبّأ بحساسيتها النسبية للإضافات الحمضية من المطر أو الأسمدة وعلّ تتبّوك.

التشريع القاعدية	CEC		النسبة المئوية في التربة							التربة من	
	%	cmol (+) kg ⁻¹	Al	Na	K	Mg	Ca	صلصال	N	OC	pH
ماشيكوس	44	3.7	0.1	0.01	0	1.4	0.3	7.2	0.08	0.75	6.0
باريناس	96	8.4	1	0.1	0.5	0.9	6.6	32.6	0.17	1.91	5.6

10. أثبتت في إحدى الدراسات أن التربة التي تزرع بعد الحراثة العادية تطلق كربوناً في الجو مقارن 39 kg ha^{-1} ، في حين أن الحراثة الأصغرية (minimum tillage) يجعل نفس المنطقة تأخذ 11 kg ha^{-1} من الكربون. علّ الفرق.

11. تُستعمل طرائق الزراعة القديمة في كامل حوض نهر زائير¹². علّ على مغذي الممارسات التالية من حيث كيمياء التربة والخواص المشابهة:

- (أ) تُنظف الأرض ذات أسمك المزروعات (بالنار) قبل زرع الذرة السكرية (manioc) والمانيك (sorghum).
- (ب) تزرع عدة محاصيل معاً أو على التبالي في نفس المنطقة، وهذا ما يجعل الأرض مغطاة بالمزروعات مدة طويلة.

Marvin P. Miracle, *Agriculture in the Congo Basin; Tradition and Change in African Rural Economies* (Madison: University of Wisconsin Press, 1967). ¹²

(ت) توضع الفضلات المنزلية والأعشاب الجافة والغصة ضمن التربة قبل وبعد الزرع. ويُحرق السماد أحياناً في أفران فوق الأرض ليُستعمل فيما بعد في زراعة محاصيل جذرية من قبيل البطاطا.

(ث) وفي بعض المناطق، تُدعى مجتمعات بدوية (ويُدفع لها مال أحياناً) لإقامة مرابط (زرائب) للحيوانات، وبعد ذلك تُستعمل الأرض للزراعة.

12. لقد انتشرت زراعة الحبوب الهجينية العالمية الإنتاجية وأسهمت في زيادة إنتاج الحبوب العالمي. وكان المطلب الإضافي لتحقيق ذلك استعمال كميات كبيرة من الأسمدة لتعزيز مستويات النمو العالمية. على سبيل المثال، يمكن على الحصول على إنتاجية للنرة تبلغ 20 t ha^{-1} ضمن الظروف الزراعية الجيدة. وقد يتطلب هذا إضافة 500 kg ha^{-1} من النتروجين بصيغة بولة. احسب كمية الجير (CaCO_3) مقدّرة بـ kg ha^{-1} التي يجب إضافتها إلى التربة لمجرد موازنة الحموضة المتولدة من هذا السماد، بافتراض النترنة التامة للبولة.

13. يُستعمل الكبريت العنصري أحياناً لتعديل قلوية التربة الغنية بالصوديوم. اكتب معادلة لأكسدة الكبريت وتحويله إلى صيغته المستقرة في الهواء، واحسب مقدار الكبريت اللازم لتعديل الكيلو غرام الواحد من كربونات الصوديوم في التربة.

الفصل التاسع عشر

كيمياء الفضلات الصلبة

(The Chemistry of Solid Wastes)

المواضيع المشمولة

طرائق التخلص من الفضلات الصلبة

- أنواع الفضلات الصلبة الجسيمة
- الفضلات الصلبة الناجمة عن المناجم وإنتاج المعادن
- الفضلات العضوية
- فضلات المدن المختلطة

تتكون الفضلات الصلبة في أي مجتمع بشري على شكل نواتج ثانوية لأنشطة الحياة العادلة والأساسية. ويمكن لهذه الفضلات أن تكون بسيطة كبقايا الطعام ورماد النار وبراز البشر والحيوانات. أما في المجتمعات الحديثة الكثيفة التصنيع، فتتجاوز الفضلات المواد الأساسية كماً وتتوسعًا إلى حد بعيد. فمقادير الفضلات التي تولدها الزراعة الكثيفة والصناعة الحديثة مذهلة، مقارنة بالفضلات التي يولدها البشر العاديون في مدينة غنية ذات طابع استهلاكي. يتضمن الجدول 1.19 مقارنة بين الفضلات الصلبة الجسيمة التي تنتج من الأنشطة البشرية المختلفة.

الجدول 1.19 مواد الفضلات الصلبة المقترنة بالأنشطة البشرية المختلفة

النشاط البشري	مواد الفضلات الصلبة
إنتاج الغذاء	بقايا نباتية، روث حيواني
استهلاك الغذاء	بقايا طعام، مواد تعليب (ورق، بلاستيك، المنيوم، فولاذ، زجاج)، حمأة الصرف
الصحي	إنشاءات
نقل	مواد بناء، أتربة وأنقاض، رماد ناجم عن توليد الحرارة
منتجات استهلاكية	خردة معدنية، مطاط، فضلات إنشاء الطرقات والسكك الحديدية
معادن، سيراميك، بوليمرات، ورق، وألياف أخرى	

تميّز العبارة فضلات جسيمة (bulk wastes) تلك الفضلات الكبيرة الحجم من الفضلات الكيميائية الأخرى، التي من قبيل الفضلات الصيدلانية وفضلات المشافي والأصبغة والمضافات الكيميائية التي يجري التخلُّص منها وفقاً لإجراءات رقابة صارمة.

ونستعمل الكلمة فضلات هنا بشيء من التردد. فكل مادة تقريباً، تُهمل وتسمى فضلات، يمكن أن تكون مورداً أيضاً. فطوال التاريخ البشري، وجدت المجتمعات طرائق تستغل بها الفضلات، منها استعمال البقايا العضوية أسمدة، وروث الحيوانات وقوداً، والمواد الخاملة لطمر الحفر. وفي الحقبة الحالية أيضاً، تبذل جهود لاكتشاف استعمال جديدة لمواد استنفدت أغراضها الرئيسية. ونجحت عن ذلك مفاهيم إعادة الاستعمال والتدوير (recycling). وتبذل جهود أيضاً لنقل نواتج الفضلات الثانوية بحيث تتخلص كمية المواد المتبقية التي يجب التخلُّص منها. وهذا واحد من مجالات الاهتمام بالإنتاج وفقاً لمبادئ الكيمياء الخضراء التي سوف نناقشها باختصار في الفصل الحادي والعشرين.

وسواء، أحصل تقليص أو إعادة استعمال أو تدوير الفضلات أو لم يحصل، فإن ثمة مواد صلبة، تجمّح حتماً عن كثير من الأنشطة، يجب التخلُّص منها.

التخلص من الفضلات الصلبة الجسيمة (Disposal of bulk solid wastes)

على غرار التخلص من الفضلات السائلة (المائية) المنزليه والصناعية والزراعية، وذلك بإرسالها إلى تجمعات مائية غالباً، يجري التخلص أيضاً من كثير من الفضلات الصلبة في مكبات (مزابل) على اليابسة. وتشتمل الفضلات الصلبة على طيف واسع من الأنواع، من روث الحيوانات، مروراً بقمامه المدن وبقايا فولاذ الآلات، حتى مخلفات المناجم. وتحصل تأثيرات كيميائية وفيزيائية متبدلة بين مواد الفضلات والمكونات البيئية، لكن المدة الزمنية التي تحصل ضمنها تلك التفاعلات يمكن أن تكون قصيرة أو طويلة تبعاً لنوع المادة ولدرجة تعرُّضها للعامل البيئية. أما المكونات البيئية الهامان اللذان يؤديان دوراً مركزاً في كثير من التفاعلات فهما الأكسجين والماء. وتختضع الفضلات الصلبة إلى أنواع مختلفة من مفاعيل العامل الجوية، أي نفس المفاعيل المسؤولة عن تكوين التربة. ويمكن لنوافذ العامل الجوية أن تتضمن غازات وسوائل تغدو جزءاً من الجو والبيئة المائية. وفي معظم الحالات، تتبقى مخلفات ونواتج تفاعلات مع طور الفضلات الصلب نفسها، أو تنتقل إلى التربة التي ترمى عليها الفضلات.

وتُنشر أنواع معينة من الفضلات الصلبة عدماً على مساحة واسعة من الأرض بغية تعظيم درجة مزجها في التربة والتأثير المتبدال معها. ومن أمثلة ذلك المواد الصلبة المحروقة وروث الحيوانات المحوَّلة إلى أسمدة. ويُجرى المزج بحيث تستفيد التربة من المفاعيل الجيدة للمواد الصلبة المضافة إليها.

وبالمقارنة، تجعل درجة التأثيرات المتبدلة بين بعض الفضلات والتربة أقل ما يمكن. فعلى سبيل المثال، غالباً ما تُرْصُّ فضلات المدن معاً وتُغَلَّف باستعمال أغلفة تركيبية لعزل القمامه عن الجو والأرض والمياه الجوفية. وبجعل حركة الهواء والماء من الخارج إلى داخل المزبلة أصغرية، تصبح معدلات التفاعل أصغرية أيضاً، وتختلف التفاعلات التي تحصل ضمن المادة المدفونة فيها عن السيرورات المائية المؤكسدة المعتادة. وقد أعلن أشخاص يقومون بنوع من التقييـب في المزابل القديمة أنهم كشفوا صحفاً دُفنت قبل 80 عاماً وما زالت قابلة للقراءة على نحو ممتاز (المراجع 4 من مراجع الاسترادة).

ونظراً إلى كثرة أنواع المواد الصلبة التي تُرمى في المكبات، من المفضل تحرّي موضوع الفضلات الصلبة في إطار المبادئ العامة. وسوف نستعمل بعض أكثر الأمثلة شيوعاً لتوضيح تلك المبادئ.

النقطة الرئيسية 1.19 ترمي الفضلات الصلبة الجسيمة بمختلف أنواعها في مزابل على الأرض أو ضمنها بغية التخلص منها. وفي بعض الحالات، تبذل جهود لعزلها عن التربة، وفي حالات أخرى تُضمن فيها عمداً.

1.19 الفضلات الصلبة الناجمة عن المناجم وإنتاج المعادن

(Solid wastes from mining and metal production)

تعتبر مخلفات المناجم من حيث الحجم والكتلة الفضلات الرئيسية الناجمة عن كثير من عمليات التقليب. وتغطي هذه الفضلات مئات ألوف الهكتارات من الأرض في شتى أنحاء العالم (الشكل 1.19). ومخلفات المناجم هي الصخور التي تتبقى من عملية استخلاص الفلزات المستخرجة من المناجم. فتركيز كثير من المعادن الأصلية في الفلزات المعدنية لا يساوي إلا مقداراً ضئيلاً، أي نحو بضعة أجزاء من مليون في حالة الذهب على سبيل المثال، وكثير من الصخور المقترنة به يجب أن يُرمى بعيداً. والطريقة الشائعة لاستخلاص هي التعويم flotation، وهي عملية تتطلب طحن كامل كتلة الفلز المستخرجة طحناً يعطي جسيمات صغيرة تُفصل بالقالة بمساعدة خافضات توتر سطحي (عوامل تبليل) surfactants في طين مائي. وتُرسل المادة المركزَة، أي المخلفات الفلزية التي تتتألف من الجزء الرئيسي من الصخور المستخرجة، بعدئذ إلى مزيد من المعالجة، حيث تُضخ عبر أنابيب إلى بركة كبيرة. وثمة طريقة أخرى غير طريقة التعويم، تُستعمل فيها إجراءات فيزيائية وكميائية أخرى لتنظيف الفلزات، وذلك تبعاً لطبيعة الفلز المعدني والصيغة التي يوجد بها. وتسمى مادة الفضلات بتسميات مختلفة منها المخلفات أو التوالف أو القاذورات.



الشكل 1.19: سوف يصل عمق مكب مخلفات مناجم كويبرادا هوندا في البيرو إلى 130 متراً، وسوف يمتد على مسافة تساوي 3.9 كيلو متر. وتساوي سعته 530 ألف متر مكعب من مخلفات منجمي نحاس كوايون وتوكوبالا.

ويحصل تصريف مياه المخلفات ذات الحبيبات الخشنة نسبياً بسرعة، وتتبقي بعده رواسب تماماً منخفضاً في الأرض أو تراكم على شكل تل صنعي. أما الرواسب ذات الحبيبات الدقيقة وتلك الأليفة للماء فيمكن ألا تجف بسهولة، ولذا تبقى مبلولة جزئياً، أو تحت الماء كلها أحياناً. ويترك بعض أنواع المخلفات عمداً مغمورةً بالماء في حفر المخلفات.

تنص خواص المخلفات الكيميائية والفيزيائية بالتغير الشديد تبعاً لطبيعة فلز المعدن والصخارة التي يوجد فيها. وتعتمد المشاكل المترتبة بالتخلص من تلك المخلفات على خواص معينة. وفيما يلي سوف نناقش تلك المشكلات باختصار في إطار ثلاث حالات شائعة.

المخلفات غير الضارة

(Benign tailings deposits)

في بعض الحالات، تكون المخلفات المعدينية التي تمثل الكتلة الأساسية للمخلفات خاملة نسبياً. وتعد مناجم الألماس في جنوب أفريقيا مثالاً لها. يوجد الألماس هناك على شكل تجمعات ضمن "أنابيب" مخروطية، وهي أسفين من الكمبرلايت (kimberlite) محسورة في الصخرة المصيفية. وينتصف الكمبرلايت بتركيبة المتغير، لكنه يتكون عادة من معدينيات نارية مقاومة فانقة المافية (ultramafic) (أي الغنية بالمنغنيز Mg والحديد Fe)، منها الأوليفين ($K(Mg,Fe)_3AlSi_3O_{10}(OH)_2$) والبيوتايت (Mg,Fe_2SiO_4) والبليوبيتايت ($FeTiO_3$). وتحتوي الغرانيت (مثلاً $Fe_3Al_2(SiO_4)_3$) والإلمنايت (ilmenite). وتحتوي الأسفين النارية على قشور فيها أحافير مشتقة من رواسب متوضعة سابقاً. وثمة كثير من هذه الأنابيب الغنية بالألماس في مختلف أنحاء جنوب أفريقيا، إلا أن المواقع الرئيسية متمركزة بالقرب من كمبرلي وبريتوريا.

وتتألف مخلفات هذه المناجم من شظايا صخرية دقيقة يعكس تركيبها المعيني تركيب صخر الكمبرلايت المصيف. وتلك المعدينيات هي من النوع الذي يخضع إلى تفاعلات كيميائية محدودة جداً وبطيئة جداً فقط، بعد التعرض إلى الهواء والماء. ونظراً إلى أنها خاملة نسبياً، يكون تسرب المعدن منها أصغرياً. ونتيجة لذلك لا تسبب تلوثاً كيميائياً للتجمعات المائية القريبة منها إلا نادراً.

ومع ذلك، لا تخلو من المشاكل. إذا بقيت تلك المخلفات بدون معالجة على شكل ركام كثيف من المواد الخاملة، فإنها سوف تكون كريهة المنظر، وسوف تمثل إثارة الريح لغبارها مشكلة نظافة إضافة إلى مخاطر صحية محتملة. لذا بذلت جهود حثيثة للتبسيط الركام. وأفضل طريقة للتبسيط عادة هي تغطيتها بنوع مناسب من المزروعات. ولتحقيق ذلك، يجب استقصاء خواصها الفيزيائية والكيميائية بغية جعلها قابلة للزراعة فيها.

تنتصف معظم المخلفات بتوزُّع متجانس نسبياً لمقاسات الجسيمات التي تقع قيمتها الوسطى في منطقة الرمل أو منطقة الطمي ذي المقاسات الكبيرة (الشكل 1.18). ونظراً إلى أن نسبة المادة العضوية فيها قريبة من الصفر، لا توجد فيها عوامل لربط الجسيمات، ولذا لا يوجد في الركام من بنية "التربة" إلا القليل. ونتيجة لذلك تكون نفوذيتها عالية، فيتسرب الماء منها بسرعة مع إمكان ضئيل جداً لاحتفاظها به. وعندما تكون المخلفات

غامقة اللون، يكون عكسها للضوء ضعيفاً، وهذا يجعلها تمتص أشعة الشمس بكفاءة، ويجعل درجة حرارتها السطحية عالية جداً أثناء النهار. وهذه العوامل مجتمعة مسؤولة عن هذا الوسط الجاف الحار غير الملائم لزراعة النباتات.

وثمة مشكلة أخرى تخص الزراعة فوق ركام المخلفات غير الصاربة. فالمخلفات، التي من قبيل تلك التي تنتج من مناجم الماس كميرليت، لا تحتوي على مصادر طبيعية لمغذيات النباتات الرئيسية، أي النتروجين والفوسفور والبوتاسيوم والكالسيوم. يضاف إلى ذلك أن مكونات المخلفات المعدينية خاملة، وهذا يعني أن تحرير مغذيات ثانوية وضئيلة المقدار بصيغ متاحة للتناول ليس كافياً لدعم نمو معظم النباتات.

يتَّمثَّل أحد حلول تلك المشاكل الفيزيائية والكيميائية مجتمعة في إدخال مادة عضوية في الطبقة السطحية من ركام المخلفات. وإلى جانب الاستصلاح العضوي، تُضاف أسمدة كيميائية في وقت الزراعة وبعده. فتعمل المادة العضوية على تحسين المقدرة على الاحتفاظ بالمغذيات والماء، ويمكن أن تكون مصدراً لبعض المغذيات الأخرى، في حين أن الأسمدة تُنْتَمِم الإمداد بالغذاء. من دون المادة العضوية، تكون المقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة للمادة غير التفاعلية الخشنة الحبيبات منخفضة إلى حد أنه إذا لم يتناول النبات الأيونات فوراً تسرَّبت عبر الركام. إن المواد المعقَّدة للمادة العضوية توفر موقع مبادلة أيونات موجبة تحفظ بالأجناس المعدنية الموجبة الشحنة. يضاف إلى ذلك أن جزءاً من المكونات العضوية المعقَّدة ينحل ويعزِّز معدل مفاعيل العوامل الجوية الكيميائية. وعندما تتحقق دورة النمو، تحافظ سيرورات سقوط أوراق النبات وتقُكُّها جزئياً على الأقل على محتوى "التربة" من المادة العضوية. وتنتَدَّ بعدئذ سيرورة تكوين التربة بمعدل متسارع. ويمكن للمواد العضوية المختلفة، ومنها فضلات المدن وحمأة الصرف الصحي المحوَّلة إلى سماد، على سبيل المثال، أن تكون مواد استصلاح ملائمة. وهذا مثال يبيّن كيف أن ضم مادتي فضلات معًا يمكن أن يعطي منتجًا مفيداً.

ترسبات خام الكبريتيد (Tailings from sulfide ore deposits)

تمثِّل المخلفات المحتوية على بضعة أجزاء من مئة من الكبريت أو معدنيات الكبريتيد مشكلات أخرى في وجه استصلاح الأرضي. فمعدنيات الكبريتيد، وخاصة البايرايت FeS_2 ، موجودة في صخور العديد من الفلزات المعدينية الهامة، ومنها النحاس

والنيكل والرصاص والزنك، وأحياناً الذهب. والكبريتيد موجود أيضاً في ركام الفحم الحجري، وثمة تراكيز كبيرة منه في البقايا الناجمة عن استخراج الفحم. يتضمن الجدول 2.19 تركيب المخلفات المحتوية على الكبريتيد والناجمة عن استخراج الذهب من مناجم جنوب أفريقيا، الموجودة في بقايا منجم الفحم الحجري في بنسلفانيا.

الجدول 2.19 خواص مخلفات منجمين يحتويان على معدنيات كبريتيدية ومعدنيات مقترنة بها^(*)

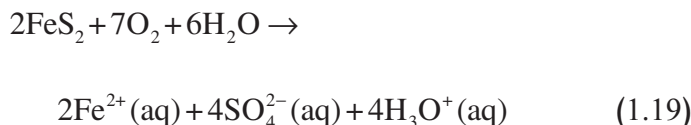
تركيب المخلفات	مخلفات الذهب، بنسلفانيا	بقايا منجم الفحم الحجري، بنسلفانيا	وتووترساند، جنوب أفريقيا
رمل وحصى (%)	67	50	
pH	3.3	3.1-2.5	
العناصر الموجودة ($\mu\text{g g}^{-1}$)			
Mg	127	110	
Ca	102	1400	
K	199	15	
P	3	13	
النتروجين الكلي (%)	0.003	0.02	
الكبريت الكلي (%)	عدة أجزاء من مئة	3.5-1.5	

^(*) من المرجع 1 المدرج في نهاية الفصل.

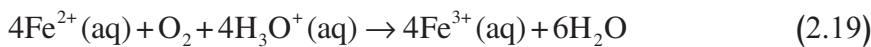
توجد في مخلفات مناجم الذهب والفحم الحجري مشكلات مشابهة لمشكلات البقايا التي عُرِفت آنفًا بأنها غير ضارة. فمقارنة بالترابة الجيدة، تتصف تلك المخلفات بأنها خشنة الحبيبات وفقيرة بالنتروجين والفوسفور والبوتاسيوم والمغذيات الأخرى. وهذه الخواص وحدها تجعل منها تحديًا من حيث إنشاء غطاء نباتي فوقها. يضاف إلى ذلك أن ثمة مشكلة كبيرة تترجم عن وجود الكبريت ضمن المخلفات، وهي التوليد الداخلي لحمض الكبريت الذي يجعل قيمة عامل حموستها منخفضة جدًا.

تبدأ التفاعلات التي تولد حموسة، والتي ينطوي معظمها على مكون حيوي مكروي، بالبایرایت أو بمعدنيات كبريتية أخرى، وهي من النمط الذي نقاش في الفصل الخامس عشر. ومن التفاعلات التي جرى تحديدها بوضوح ما يلي:

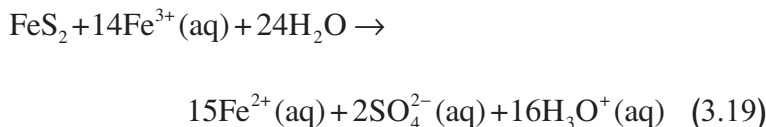
يُؤكسد الكبريت الموجود في البايرايت أو لاً بأكسجين الهواء:



وتسبّب جراثيم *Thiobacillus ferrooxidans* فروأوكسیدانس (Thiobacillus ferrooxidans) المؤكسدة للحديد والتي تحمل الحمض، أكسدة الحديد (II) الذي تحرر في الخطوة الأولى:



ويعمل الحديد (III) المتكوّن عاملًّا أكسدة ويتفاعل من البايرايت الصلب من دون الحاجة إلى أكسجين جزئي:



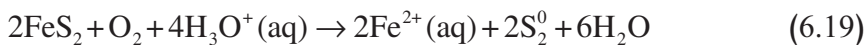
فيما يخص التفاعلين 2.19 و 3.19، الخطوة المحدّدة للمعدل هي أكسدة الحديد لتكوين الحديد (III). ويعطى مجموع التفاعلين التفاعل 4.19، وهو نفس التفاعل 1.19. لذا، فإنّ أخذ التفاعلات الثلاثة معاً يعطي سلسلة أكسدة البايرايت الذاتية التسارع:



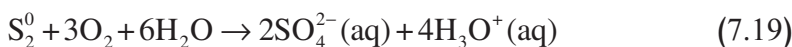
ونظراً إلى أنّ الحديد (III) المائي يعطي بروتونات بسهولة، وإذا لم يكن عامل الموضة منخضًاً جدًاً (على غرار ما يمكن أن يحصل ضمن ركام المخلفات نفسه وفقاً لما ذكر آنفًا)، تُعطى أكسدة الحديد (II) ناتجاً صلباً غالباً ما تكون صيغته Fe(OH)_3 . تُشاهد مخلفات من هذه المادة الصلبة ذات اللون الأحمر البرتقالي غالباً على شكل غطاء على الرواسب حيث تكون الرشاحة قد تسربت إلى الأسفل من المخلفات الشديدة الموضة:



وقد اقتُرحت آليات أخرى لأكسدة البايرايت¹، تبدأ إحداها بانحلال الحديد وأكسدة الكبريتيد لتكوين كبريت معتدل:



وتتبع ذلك أكسدة الحديد (II) (التفاعل 2.19 أو 5.19) والكبريت العنصري، وتنتوسط في التفاعل الأخير جراثيم *Thiobacillus thiooxidans* (Thiobacillus thiooxidans)



إن كلاً من هذه التفاعلات (عدا التفاعلين 2.19 و 6.19) هو تفاعل مولد للحمض. ويمكن كتابة تفاعلات مشابهة لتلك التفاعلات لمعدنيات كبريتيد أخرى من قبيل البيرهوتايت (FeS) والشالكوبيرايت (chalcopyrite) (CuFeS_2) (*pyrrhotite*) (*shallow pyrrhotite*) التي توجد دائماً إلى جانب البايرايت. وخلال عدة سنوات، تتأكسد جميع معدنيات الكبريتيد مولدة مقادير هائلة من الحموضة وأيونات الكبريتات. وتكون مقادير الحموضة المتكوّنة كبيرة إلى حد أن عامل حموضة الرشاحة الصادرة من المخلفات الكبريتيدية يمكن يأخذ قيمة 1 أو حتى أقل. يسمى ماء المسامات الغني بال الكبريتات والرشاحة مياه صرف المنجم الحمضية. ونظراً إلى أن هذا محلول شديد الحموضة، فإنه يجعل المعادن الأخرى قابلة للانحلال، ولذا تكون تراكيز المعادن التي من قبيل النحاس والزنك والرصاص عالية جداً أيضاً. وتزيد هذه العوامل جميعاً من قساوة البيئة تجاه النباتات والحيوانات والنمو الطبيعي للمتعضيات المكرورة في ركام المخلفات نفسه وفي التربة والمياه المجاورة التي تصل الرشاحة إليها.

لذا يجب أن تأخذ خطط استصلاح المخلفات المحتوية على الكبريتيد في الحسبان المتطلب الجوهرى المنطوى على تخفيض حموضة البيئة. والمعالجة بالحبر هي إحدى طرائق الاستصلاح الممكنة، إلا أنه يجب تكرار هذه المعالجة لأن توليد الحمض سيرورة

J. A. Kittrick, D. S. Fanning, and L. R. Hossner, eds., *Acid Sulfate Weathering*,¹ SSA Special publication; no. 10 (Madison Wisconsin: Soil Science Society of America, 1982).

مستمرة. وتغطيس المخلفات في بركة ممكّن أيضًا لأن هذا يُبقي المعديات الكبريتيدية مستقرة بصيغة مُرجَعة. وبرغم تلك الصعوبات، فقد جرى استصلاح المخلفات الكبريتيدية وزرعت أعشاب وأشجار ذاتية التغذية في بعض مواقعها.

من الجدير باللحظة أوجه التشابه بين المخلفات الكبريتيدية وتربة الكبريتات الحمضية المذكورة في الفصل الثامن عشر، فهما تمثلان ببيئتين محليتين متميزتين تتجمان عن ظروف تامة الاختلاف.

الطين الأحمر

يُعتبر الطين الأحمر، من بعض النواحي، المشكلة المعاكسة لتلك المفترضة بالمخلفات الكبريتيدية. فالطين الأحمر هو نوع خاص من الفضلات التي تترجم عن إنتاج الألومينا (Al_2O_3) من البوكسايت (bauxite)، وهي خطوة أولية في إنتاج الألمنيوم. في سيرورة باير (Bayer)، يجعل الألمنيوم (في $\text{Al}(\text{OH})_4^-$ أو AlO_2^-) قابلاً للانحلال، وذلك بمعالجة البوكسايت الخام المسحوق الناعم بهدروكسيد الصوديوم المائي المركز عند درجة حرارة عالية وضغط متحكم فيهما. وتنسّع الألومينا لاحقًا بعد تعديل محلول الشدید القلوية. وتحتوي البقايا الصلبة على معديات صلصالية وكوارتس وأكسيد حديد وتيتانيوم غير قابلة للانحلال في الماء. وتكون مادة الفضلات هذه، المسماة بالطين الأحمر، كيميائياً من نحو 15% من الحديد و15% من الألمنيوم و8% من التيتانيوم و5% من السليكون، إضافة إلى مقادير مختلفة من الصوديوم والكلاسيوم غالباً على شكل أكسيد ممیّه. ويساوي مقدار الطين الأحمر الناتج نحو 0.5-2 طن للطن من الألمنيوم المنتج، ويساوي مقدار الطين الأحمر الكلي المنتج في شتى أنحاء العالم سنويًا نحو 40 مليون طن.

يُضخ الطين الأحمر من معمل البوكسايت على شكل حمأة لزجة تحتوي على 20-40% من مادة صلبة ذات مجال واسع من مقاسات الجسيمات، إلا أن جزءاً كبيراً من تلك المقاسات يقع في المجال ما بين الطمي والصلصال، لذا يحصل التربّس التام لها ببطء شديد. وتتضمن نسبة الصوديوم الكبيرة فيها عدم تكتل الصلصال وبقائه موزعاً تماماً

بصيغة كتيمة. يضاف إلى ذلك أن الجسيمات الصلبة المعلقة استرطابية وتتصف بقابلية جيدة للاحتفاظ بماء الطين. وتؤدي هذه العوامل إلى واحدة من مشكلات الطين الأحمر من حيث أنه لا يجف بسرعة حين الخُلُص منه برميه على الأرض. وإحدى طرائق المتبرعة لتسريع التجفيف هي نشر طبقة رقيقة من الطين فوق مساحة كبيرة وتركها كي تجف، ثم تكرر العملية. وفي أثناء حضول الجفاف، تتكون قشرة من مادة فاسية على السطح فتمنع البخر من الركام الذي تحتها. لذا، ولتحقيق تجفيف أكثر اكتمالاً، تكسر القشرة دورياً للكشف عن المادة المبلولة التي تحتها. ويمكن تعزيز ترسب الجسيمات الصلبة أيضاً بإضافة مُقشرات هي عادة بوليمرات عضوية تحتوي على مجموعات وظيفة أيونية سالبة من قبيل الكربوكسيلات.

ومشكلة الأطيان الأخرى هي أنها شديدة القلوية. وخلافاً لمخلفات المناجم السائلة الحمضية، فإن رشاحة فضلات الألومينا لا تجعل معظم المعادن قابلة للإحلال. لكن الألومينا نفسها هي استثناء بسبب طبيعتها الحمضية-القاعدية. فوفقاً لما رأينا، تحل الألومينا في محلول قاعدي من قبيل أيونات الهيدروكسيل السالبة Al(OH)^-_4 (الشكل 3.16). لذا يمكن لتركيز العنصر في الماء الموجود في الطين الأحمر عالياً جداً، وهذا يُفهم، مع طبيعة محلول القلوية، في سمية الرشاحة، وتلك مشكلة لا يمكن حلها إذا انتقلت الرشاحة إلى المياه السطحية أو الجوفية.

وتجعل الخواص الكيميائية والفيزيائية للطين الأحمر مجتمعة من التخلص منه في برِّاك مخلفات مشكلة، ولذا يُجرى استقصاء لطرائق أخرى للتخلص منه أو لاستعماله. أما التغطية النباتية فهي ممكنة فقط إذا غطَّي الركام بطبقة سميكة من التربة أو من رواسب تعزيل الأنهر وما شابهها. وقد لاقى استعمال حمأة الصرف الصحي في علاج المشكلة بعض النجاح أيضاً. ويمكن استعمال بعض الطين الأحمر لصناعة لبنة البناء والمنتجات السيراميكية. وقد أثبت أيضاً أن الطين الأحمر يعمل بكفاءة إلى حد ما عامل إزالة للفوسفور في معالجة مياه الفضلات. إلا أنه ليس من بين تلك التطبيقات ما يمكن أن يحل مشكلة ملايينطنان الطين الأحمر التي تنتج كل عام، ولذا فإن البحث جارٍ عن طرائق أفضل للمعالجة.

النقطة الرئيسية 2.19 تبعاً لطبيعة المواد، تؤدي مخلفات المناجم وفضلات معالجة المعدينات إلى عدد من المشكلات الفيزيائية والكيميائية. ويجري تثبيت كثير من ركام المخلفات بالمعالجة بالمغذيّات ووسائل الاستصلاح الأخرى التي تمكّن من الزراعة فوق الركام. ويُعدُّ تكوّن الحمض مشكلة مترتبة بالمخلفات التي تحتوي على معدينات الكبريتيد، في حين أن ثمة مشكلات قلوية مترتبة بمعالجة فلات الألمنيوم.

(Organic wastes)

2.19 الفضلات العضوية

التخلصُ المباشرُ من فضلاتِ الحيوانات

(Direct disposal of animal wastes on land)

من الممارسات الزراعية الشائعة في شتى أنحاء العالم استعمال روث الحيوانات لاستصلاح التربة. يُعتبر الروث مصدراً جيداً للمادة العضوية، وهو يحتوي على مغذيّات أيضاً، أهمها النتروجين والفوسفور والبوتاسيوم. ويخالف تركيب الروث تبعاً لجنس الحيوان في المقام الأول، وعلى نوع طعامه والظروف الأخرى أيضاً. وفيما يخص أجناس المواشي الشائعة، أي البقر والماعز والغنم والخيول والخنزير والدواجن، يبلغ مقدار البراز والبول الوسطي الذي تطرحه يومياً نحو 60 كيلو غراماً لكل 1000 كيلو غرام من الحيوانات. وتبعاً للجنس ونوع الطعام، مرة أخرى، تساوي النسبة المئوية لمكونات تلك الفضلات ما يلي تقريباً: 10% مادة صلبة، و 0.6% نتروجين، و 0.1% فوسفور، و 0.3% بوتاسيوم. وتشابه تراكيز المكونات لمعظم أنواع المواشي، باستثناء الدواجن التي تزيد قيم مغذيّاتها إلى حد على تلك التي للثدييات. إن المادة العضوية والمغذيّات هي التي تجعل الروث جيداً لاستصلاح التربة. واستعمالها لهذا الغرض ينسجم أيضاً مع ضرورة إعادة بعض المكونات إلى التربة التي أزيلت منها بالرعي وحصد النباتات.

لكن استعمال روث الحيوانات سباداً يثير قضايا بيئية جمالية، وثمة ما يُقلق من احتوائه على متضيّعات مكرورة مُمرضة، إضافة إلى قضايا بيئية أخرى ذات صلة بمصير مكونات الروث الكيميائية. فقبل تناول النبات للعناصر المغذيّة، يجب أن تتفكّك المادة العضوية وتحرر المكونات اللاعضوية التي تصبح متاحة للتناول. ولتحفيز التفكّك،

يُفضل أن تكون البيئة غنية بالأكسجين. لكن حتى في الحالات المثالية، يمكن لبعض المغذيات أن يبقى بصيغة غير ممعدنة إلى ما بعد موسم النمو، ويمكن للتحرير المتأخر لها أن يحصل في أوقات لا توجد فيها نباتات تتناولها، ولا توجد عنده وسائل أخرى يمكن شل حركتها بها. وتبعاً لنوع العنصر، ولنافذية التربة للماء، ولخواصها الكيميائية وغير ذلك من الظروف البيئية الأخرى، يمكن لتلك المغذيات أن تتسرب عبر التربة إلى المياه السطحية أو الجوفية.

انظر في حالة المغذيات الرئيسية. يبقى البوتاسيوم بصيغة K^+ في موقع مبادلة الأيونات الموجبة في مواد التربة التي تتصف بقيم CEC ملائمة. ويبقى الفوسفور بصيغة مختلفة باقتراحه بأكسيد الحديد والألمنيوم المائية أو بصيغة أجناس كالسيوم غير قابلة للانحلال في الماء. إلا أن كثيراً من المشاكل يحصل مع النتروجين. ففي التربة الغنية بالأكسجين، يخضع الأمونيوم المتحرّر بالممعدنة إلى التترنة معطياً النترات بوصفها جنساً مستقراً ترموديناميكياً. ووفقاً لما رأينا سابقاً، يتصرف معظم أنواع التربة بمقدرة ضعيفة على مبادلة الأيونات السالبة، ولذا بمقدرة ضعيفة جداً على التأثير المتبادل مع أجناس النترات السالبة الشحنة. والامتراز النوعي للنترات ليس كبيراً أيضاً. لذا تتصف النترات بالحركية، والنتروجين الزائد المتحرّر من الروث غالباً ما ينتهي إلى التجمعات المائية. وثمة حالة خاصة تؤدي إلى تسرب شديد للنترات تحصل حين وضع الروث ضمن كُدس غير محمية في العراء في أثناء الشتاء قبل نشرها في بداية موسم الزرع. لا تحفظ التربة بالنترات المتسربة من الكُدس، ولا يوجد نبات يتحكم فيها حيوياً. لذا يمكن أن تنزل إلى ما تحت مستوى المياه الجوفية. وقد رُصدت مستويات سامة من النترات في المياه الجوفية في حالات من هذا القبيل. ويمكن لمشكلات مشابهة أن تنشأ بعد نشر الروث فوق التربة. ووفقاً لما ورد في الفصل السابق، يعتبر تلوث المياه السطحية بالنترات في بريطانيا مثالاً لعواقب الاستعمال الخاطئ للنتروجين.

ومع أن تسرب الفوسفور والبوتاسيوم أقل شيوعاً، إلا أنه يمكن لهذين العنصرين أن يُصبحا متحركين بالتأكل ونقل جسيمات الروث الجافة. وقد أشرنا من قبل إلى أن الملوثات التي تأتي من مصادر غير نقطية، وخاصة الملوثات الفوسفورية، تمثل المساهم الرئيسي في فرط التغذية في بعض تجمعات المياه السطحية.

يمكن للإدارة السليمة للفضلات الحيوانية أن تُخلص التلوث الكيميائي للماء الذي ينجم عنها. وتتضمن الإدارة الصحيحة الأخذ في الحسبان لعوامل من قبيل نوع التربة وميل الأرض والتسريب والعلاقة بدورات وأحواض الماء الطبيعية. ويجب تحديد مقدار الروث الذي يُنشر فوق منطقة معينة بحيث يساوي نحو 30 طناً للهكتار كل سنة. يُضاف إلى ذلك أن حالة الروث، من حيث كونه مبلولاً أو جافاً حين نشره فوق التربة، هامة أيضاً. يكفي نشر 30 طن من الروث فوق هكتار واحد من التربة تزويده بفضلات جديدة على نحو مستمر من بقريتين أو أربع أو خمس خنافير. يُضاف إلى ذلك أنه بغية ضمان امتصاص أعظمي من قبل النبات للسماد، يجب زراعة النبات فور نشر الروث. وحيثما زُرعت مزروعات تتطلب الكثير من الغذاء، من قبيل الذرة، تتضاعل فرص التسرب أو فقد بالماء الجاري. وتُعد "خطط إدارة المغذيات" المفصلة مكوناً هاماً من مكونات التخطيط للزراعة الحديثة العالية الكثافة. إنه لمن الشائع أن تكون شمةآلاف الخنافير، أو عشراتآلاف الدواجن، محشورة في حيز مغلق صغير في مزرعة. ويمكن للفضلات التي تتولّد في مثل هذه الحالات أن تكون مكافئة لفضلات مدينة صغيرة، والتخلص منها من دون تخطيط مناسب يمكن أن ينطوي على عواقب كارثية.

وثمة مشكلات ملوحة في فضلات الحيوانات أيضاً. يمكن لنسبة الأملاح الكلية (كلور القلي وعناصر الأرض القلوية) أن تكون كبيرة وأن تصل إلى ما بين 1 و10% من الكتلة الجافة. لذا يمكن لتراكيزها في الرشاشة أن تكون عالية، وفي بعض الحالات مفرطة، وأن تتطوي على مفاعيل ضارة لنمو النبات أو لجودة المياه الجوفية. أما ترتيب التراكيز النسبية للأيونات الرئيسية الموجبة فهو: كالسيوم > بوتاسيوم > مغنيزيوم > صوديوم. وهذا الترتيب مشابه للترتيب الذي يلاحظ غالباً في الأيونات الموجبة الموجودة في موقع المبادلة، ولذا لا يُخل بالتوازن الأيوني الطبيعي. أخيراً، التركيز الكلي للملح هو الذي يولد مخاطر الملوحة. ووفقاً لما هو متوقع، تكون هذه المشكلات أشد وطأة في المناطق الجافة من العالم.

(Composting)

التحويل إلى سmad عضوي

فيما يخص التخلص من الفضلات الصلبة العضوية الجسيمة، فإن تحويلها إلى سماد يوفر عدداً من المزايا المغربية. والتحويل إلى سماد هو سيرورة تخضع فيها المواد العضوية الصلبة إلى عملية تفكك لإنتاج مادة شبه دُبالية مستقرة نسبياً. وتتصف تلك

السيرونة بأنها حيوية مكروية وتقوم بها مجموعة من المتعضيات المكروية الهوائية، منها الجراثيم والأكتينوميسيات والفطريات. وتجرى عملية التحويل إلى سmad عادة على المستوى الصناعي ضمن ظروف متحكم فيها بعناية. وبأيلاء مراقبة الجودة الاهتمام الملائم، يمكن للمنتج أن يكون ملائماً لاستصلاح التربة من حيث كونه مصدرًا للمادة العضوية ولكميات صغيرة من المغذيات الأساسية. والمتطلب الرئيسي من ذلك المنتج وجود نسبة كربون إلى نتروجين (C:N) ملائمة في المادة التي يجري تحويلها إلى سmad. ومن الضروري أيضاً ألا يحتوي المنتج النهائي على مكونات ضارة من قبيل المعادن العالية التركيز التي يمكن أن تكون سامة، والكيماويات العضوية والعوامل المُمُرضة.

ومع أن سيرونة التحويل إلى سmad عضوي يمكن أن تكون بسيطة، فإن التحكم الدقيق بظروفها ضروري لضمان تركيب سريع وفعال لمنتج مستقر. والعوامل التي يجب مراعاتها هي:

- طبيعة المادة العضوية المستعملة لإنتاج السmad.
- الحاجة إلى التحكم في الظروف البيئية لسيرونة، ومنها درجة الحرارة والتهوية الجيدة وتوفير الماء.
- المدة اللازمة لإنتاج سmad عضوي ناضج مستقر.

تنصّف تفاعلات التحويل إلى سmad عضوي بأنها هوائية من حيث الجوهر، وذلك على غرار سيرونة الحمأة المفعَّلة المستعملة في معالجة مياه الفضلات. تتم في هذه التفاعلات متعضيات مكروية هوائية تُنتج ثاني أكسيد الكربون وكثلة حيوية. وتحوّل في هذه السيرونة أيضاً مكونات أخرى من المادة العضوية إلى أجناس أكثر استقراراً مشابهة للمواد الدُّبالية. وتنطلب المتعضيات المكروية الماء والأكسجين، ولذا يجب إبقاء السmad رطباً، وفي نفس الوقت، جيد التهوية، ويُجرى ذلك برشه بالماء حين الضرورة، مع درء ارتصاصه وهزه ميكانيكياً كي يدخل الهواء فيه. ونتيجة لكون تفاعلات التفكك ناشرة للحرارة، سوف ترتفع درجة حرارة السmad. يجب السماح بوصول درجة الحرارة حتى 50-60 درجة مئوية كي يحصل التفكك بمعدل سريع نسبياً. ومع أن التهوية ضرورية، إلا أنه يجب تجنب التهوية المفرطة بالهز كي لا تضيع الحرارة المتولدة داخلياً. ويجب أن تصل درجة الحرارة النهائية إلى 60 درجة مئوية، وأن تبقى كذلك عدة ساعات أو أياماً

لضمان القضاء التام على المتعضيات والإذيجيات المُمُرِّضة، إضافة إلى زيادة معدل التفكُّك.

إن وجود نسبة كربون إلى نتروجين ملائمة في المادة الخام ضروري للتحكم في معدل ومدى تفاعلات التحويل إلى سmad عضوي. والنسبة الكبيرة تعني أن النتروجين غير كاف للنمو المثالي للمتعضيات المكروية. في تلك الحالة، يكون التفكُّك غير كامل والسماد غير ناضج، وتكون ثمة نواتج تفكُّك ثانوية من قبيل حمض الخل والحمض البروبيوني (البروباني) (propionic) وحمض الزبدة المتعدد، وجميعها سامة للنبات. يضاف إلى ذلك أنه حين إضافة سmad غير ناضج إلى التربة، يحصل مزيد من التفكُّك. فتستهلك المتعضيات المكروية غيرية التغذية التي تقوم بالتفكيك نتروجين التربة، وتحرم النبات منه. من ناحية أخرى، إذا كانت نسبة الكربون إلى النتروجين منخفضة جداً، تحرر النتروجين الفائق بتفاعلات نترنة ليعطي أمونيا يمكن أن تكون سامة. يضاف إلى ذلك أن الأمونيا تأخذ الأكسجين في أثناء النترنة، ويؤدي هذا، مع نسبة الكربون العضوي الكبيرة المتأصلة، إلى بيئة مُرجعة (pE منخفضة) وحمضية (pH منخفضة).

تساوي القيمة المثلث لنسبة الكربون إلى النتروجين نحو 30، وأفضل طريقة للتحكم فيها هي الانقاء الصحيح للمكونات ذات النسبة العالية من المواد الكلية (إشارة到 الشرح) والخشب، القش، الورق) وذلك ذات النسبة المنخفضة (بقايا الطعام، الروث). ويمكن أيضاً، إذا اقتضى الأمر، إضافة تربة أو سmad آزوتـي غير عضوي لخفض نسبة الكربون إلى النتروجين. يتضمن الجدول 3.19 نسبة الكربون إلى النتروجين في مواد مختلفة تستعمل في الأسمدة.

ويتضمن الجدول 4.19 4.19 مجالات نسب العناصر الموجودة في الأسمدة وقيمها الوسطى. تمثل المادة العضوية معظم كثرة السmad، وكثير منها يكون بصيغة مواد شبه دُبالية غنية بالنتروجين. وتُعطي المجموعات الوظيفية، وخاصة الحموض الكربوكسيلية، السmad إمكانات كبيرة من موقع المبادلة. وتحتل تلك الموقع الأيونات الموجبة المعروفة، مع عناصر ثانوية أيضاً. وتكون نسبة المعادن الضئيلة الأثر فيها غالباً أكبر كثيراً على أساس كثلي منها في معظم أنواع التربة (قارن الجدول 4.19 بالجدول 8.18). ويُعتبر كثير من المعادن الضئيلة الأثر مغذيات ثانوية، ووجودها يمكن أن يزيد من جودة السmad.

لكن وجودها ووجود معادن أخرى بمقادير زائدة يمكن أن يجعل السماد ساماً للنباتات والحيوانات التي تتناوله.

الجدول 3.19 نسب الكربون إلى النتروجين في مواد الفضلات العضوية^(*)

نسبة الكربون إلى النتروجين

المواد ذات نسبة النتروجين العالية	
1:19	قصاصات العشب
1:16	حمة الصرف الصحي (معالجة)
1:15	بقايا طعام
1:20	روث البقر
1:25	روث الخيل
المواد ذات نسبة الكربون العالية	
1:80 – 40	أوراق الأشجار والنبات
1:130 – 100	لحاء الأشجار
1:70	الورق
1: 700 – 300	الخشب ونشرة الخشب

Cornell Cooperative Extension, T. Richard,
[<http://compost.css.cornell.edu/Factssheets/FS2.html>](http://compost.css.cornell.edu/Factssheets/FS2.html)

(*)

الجدول 4.19 مكونات عينات مختارة من السماد على أساس الكتلة الجافة^(*)

S	Na	Mg	Ca	K	P	N	C	(%)
0.2	0.3	0.3	4.0	0.26	0.27	1.1	31	القيمة الوسطى
0.6–0.2	0.67–0.2	0.6–0.08	-1.2	0.97–0.07	0.6–0.15	1.8–0.51	40–27	المجال
5	4	5	7.5	6	6	6	4	عدد العينات
			5					
Cr	Cd	Pb	Hg	Zn	Mn	Ni	Cu	(mg kg ⁻¹)
220	7	600	4.5	930	500	110	230	القيمة الوسطى
270–2	100–0.04	900–9	5–4	1650–500	600–400	190–0.76	630–100	المجال
4	5	4	2	6	3	3	6	عدد العينات

X-T. He, S. J. Traina and T. J. Logan, "Chemical Properties of Municipal Solid Waste Composts," *Journal of Environmental Quality*, vol. 21 (1992), pp. 318–329. (*)

ويتصف السماد العضوي بمزايا عدّة من حيث تحسينه للتربيّة. وتطبق هذه المزايا على استعماله في استصلاح مخلفات المناجم أيضًا. وأهم تلك المزايا هي أن نسبة المادة العضويّة الكبيرة يمكن أن تحسّن الخواص الفيزيائية للتربيّة الغنيّة بالرمل أو الغنية بالصلصال. وفي نفس الوقت، تزيد المادة العضويّة مقدرة التربة على مبادلة الأيونات الموجبة. إلا أنه يجب الانتباه دائمًا إلى إمكان وجود السمية بسبب المعادن الضئيلة الأخرى، أو في حالات معينة بسبب الملوثات العضويّة.

(Sewage sludge)

حمة الصرف الصحي

رأينا في مناقشتنا لمعالجة مياه الفضلات أن السيرورة تنتهي بناججين هما الماء المعالج الذي يُرسل عادة إلى بحيرة أو نهر، وحمة الصرف الصحي. وكان يجري التخلُّص من الحمة بطرق مختلفة منها الرمي في البحر أو المزابل، أو الحرق، إلا أن الطريقة الشائعة والهامة للتخلُّص منها هي استعماله لتحسين التربة الزراعية أو تربة الغابات.

تكون حمة الصرف الصحي في البداية طينًا مكوًّناً من مواد صلبة بنسبة كتيلية كلية تساوي نحو 1%， إضافة إلى الماء. وهي عضوي التركيب من حيث المبدأ، لكنها تحتوي أيضًا على مكونات لا عضوية كان بعضها موجوداً أصلًا في مياه الصرف الصحي، ويأتي بعضها الآخر من مخثرات قائمة على المعادن تضاف في أثناء المعالجة. ويختلف تركيب الحمة اختلافاً كبيراً تبعًا للمصدر، ويتضمن الجدول 5.19 قيمًا شائعة لعناصر رئيسية وثانوية في عينات من الحمة. وتتصف مجموعة من العناصر المدرجة في الجدول بأنها مغذٰيات، وتحوي، مع المادة العضويّة، بأن حمة الصرف الصحي يمكن أن تُستعمل ساماً عضويًا محسّناً ممتازاً للتربيّة. ويوجد النتروجين فيها بصيغ حرة ومركبة، ويكون نحو ربعه حتى نصفه بصيغتي الأمونيا والنترات. ويوجد الباقي على شكل مكونات بنوية لجزيئات عضوية. أما نسبة المغذيات الكبيرة فيه فهي إلى حد ما أعلى من تلك التي في معظم أنواع السماد العضوي. وتزيد الحمة أيضًا من نسبة المادة العضويّة في التربة بنفس الطريقة التي يزيد بها السماد العضوي أو روث الحيوانات أو السماد الأخضر (green manure). ولذا تحسّن من بنية التربة ومن احتفاظها بالماء إلى جانب تزويدها بمقادير صغيرة، لكن هامة، من المغذيات الضرورية.

الجدول 5.19 القيم الوسطى لنسب العناصر الرئيسية والثانوية في حمأة صرف صحى من سبع ولايات أمريكية^(*)

النسبة (mg kg ⁻¹)	العنصر	النسبة المئوية	المادة
4000	Al	30.4	الكربون العضوي
850	Cu	2.5	النتروجين الكلى
190	Ni	0.13	NH ₄ -N
200	Mn	0.019	NO ₃ -N
1800	Zn	1.8	الفوسفور الكلى
650	Pb	1.1	الكربيرت الكلى
910	Cr	0.24	البوتاسيوم
20	Cd	0.12	الصوديوم
6	Hg	3.8	الكالسيوم
8000	Fe	0.46	المغنيزيوم

(*) من المرجع 2 المدرج في نهاية الفصل.

إلا أن كثيراً من الحمأة الناتجة من مياه الصرف الصحي في المدن تحتوي على تراكيز عالية نسبياً من العناصر غير المغذية. وتكون تراكيز هذه العناصر أيضاً، في كثير من الحالات، أعلى من تراكيزها في السماد العضوي. وقد يكون بعضها ساماً للنباتات وللحيوانات التي تتناول تلك النباتات. ويمكن لسوائل الفضلات الصناعية أن تكون مصدراً لتراكيز عالية من المعادن السامة، مع أن التطورات التقنية والتشريعية في كثير من بلدان العالم قضت على هذه المشكلة. ويمكن للمنازل أن تكون مصدراً رئيسياً لها أيضاً. فالرصاص والنحاس والزنك تتسرّب جمیعاً من التمديدات الصحية المنزلية، خاصة إذا كان الماء طریقاً. وكثير من السلع الاستهلاكية، ومنها المنظفات القائمة على الفوسفات، تضيف مقداراً صغيراً من المعادن إلى مياه الصرف الصحي.

والحمأة الهوائية هي الحمأة التي تأتي مباشرة من منظومة تهوية، من قبيل مهويٍّ محطة الحمأة المفعّلة. يؤدي الهضم الهوائي المدید للحمأة إلى أكسدة ذاتية للكتلة الحيوية التي جرى تركيبها. أما الحمأة غير الهوائية فتتّج بعد خضوع حمأة المهوّي إلى تفاعل إضافي بدون وجود هواء، بغرض إنتاج الميثان. وقد نوقشت هذه السيرورات في الفصل السادس عشر.

تُستعمل الحمأة إما طيناً يحتوي على 1% مواد صلبة، أو جافاً جزئياً بنسبة ماء منخفضة جداً. وحين استعمالها في أرض زراعية، يجب مراعاة ما يلي:

- الابتعاد عن أماكن السكن والآبار
- الابتعاد عن تجمعات المياه السطحية بقدر كاف، معأخذ ميل الأرض ونفوذية التربة في الحسبان
- تجنب تطبيقها على التربة الضحلة حيث تكون القاعدة الصخرية قريبة من السطح
- ترك مدة بين نشر الحمأة على التربة وزراعة خضار معينة، لأن بعض المتعضيات المكروية المُمرضة يمكن أن تكون قد نجت من عملية المعالجة.

وتتطلب الاحتياطات المتعلقة بالمعادن، التي يُحتمل أن تكون سامة، عدم استعمال الحمأة مع التربة العضوية، والتربة ذات عامل الحموضة المنخفض، والتربة التي تحتوي على تراكيز عالية من المعادن. إن جميع التطبيقات الموصى بها لاستعمال الحمأة تأخذ في الحسبان نسب المعادن فيها. وتحدد مجموعة من التوصيات أنه يجب أن يكون ثمة نتروجين كاف في الحمأة مقارنة بمقدار المعden الذي يمكن أن يكون ساماً. ويعبر عن ذلك بالقيمة الصغرى لنسبة التركيز:

النتروجين بصيغة الأمونيا ونترات ÷ المعدن

التي يجب أن تتحقق كي تكون الحمأة مقبولة.

المثال 1.19 خواص الحمأة المقبولة

تحتوي حمأة على 0.28% نتروجين (أمونيا ونترات)، و 3.3 mg kg^{-1} سلينيوم. أما نسبة النتروجين إلى السلينيوم الصغرى المقبولة فقد حدّدت بـ 500. هل الحمأة مقبولة وفق هذا المعيار؟

$$0.28\% = 2.8 \text{ g kg}^{-1} = 2800 \text{ mg kg}^{-1}$$

إذن، تساوي نسبة النتروجين إلى المعدن في هذه الحمأة:

$$2800 \text{ mg} \div 3.3 \text{ mg} = 850$$

ولما كان $859 > 500$ ، كانت الحمأة مقبولة وفقاً للمعيار المحدد للسلبيوم.

ويُحدّد معيار آخر عوامل سمية نسبية لأكثر العناصر الضئيلة الأثر وفرة في الحمأة. وفي بريطانيا، توزن السمية بمكافئات لسمية الزنك، حيث يعطى للنحاس وزن يساوي 2، وللنikel وزن يساوي 8. وفي 75% من الحالات تقريباً، وجد أن هذه العناصر الثلاثة هي أعلى العناصر احتمالاً من حيث الإسهام في السمية، ولذا يجب ألا تتجاوز المقادير التي تضاف منها إلى التربة 560 kg ha^{-1} (مقاسة بالمكافئ من الزنك) على مدى 30 عاماً.

المثال 2.19 معدلات استعمال الحمأة المقبولة

تحتوي حمأة على 920 mg kg^{-1} من الزنك، و 540 mg kg^{-1} من النحاس، و 60 mg kg^{-1} من النبيكل. حدّ مقدار الحمأة الذي يمكن وضعه في التربة.

$$\begin{aligned} 1 \times 920 + 2 \times 540 + 8 \times 60 &= 2480 \text{ mg kg}^{-1} \\ &= 2480 \text{ mg kg}^{-1} \end{aligned}$$

لاحظ أن الواحدة mg kg^{-1} تكافئ g t^{-1} . إذن، تحتوي الحمأة على:

$$2480 \text{ mg kg}^{-1} = 2480 \text{ g (Zn eq)} \text{ t}^{-1}$$

أما الحد الموصى به للزنك أو مكافئاته فيساوي:

$$560 \text{ kg (Zn eq)} \text{ ha}^{-1} = 560000 \text{ g (Zn eq)} \text{ ha}^{-1}$$

لذا يكون الحد الأعظمي الموصى به لاستعمال الحمأة:

$$\frac{5.60 \times 10^5 \text{ g (Zn eq)} \text{ ha}^{-1}}{2480 \text{ g (Zn eq)} \text{ t}^{-1}} = 225 \text{ t ha}^{-1}$$

تبعاً لهذا المعيار، تساوي الكمية العظمى من الحمأة التي يمكن تطبيقها على هكتار واحد من الأرض على مدى 30 عاماً 225 طناً.

ووفقاً لما هو متوقع، فإن صيغة معظم المعادن المضافة إلى الحمأة هي صيغة عضوية أصلاً، مع أن بعضها يمكن أن يكون مقترباً بأطوار معدنية ناجمة عن مواد تربة وصلت إلى مياه الفضلات. توجد المعادن الضئيلة الأثر في التربة مقتربة بطيء واسع من الأجناس، منها مواد عضوية، ومعدنيات كربونات، وأكسيد حديد وألمنيوم، وتوجد أيضاً متضمنةً في شبكة سليكات. وتتحرر معادن الحمأة المقتربة بماء عضوية عندما تتفكك المادة العضوية في الحقل، ويتحدد معظمها بعدئذ مع بعض الأطوار الصلبة الأخرى الموجودة في التربة. لذا يكون المعدن صعب الانتقال ويبقى عادة في الطبقات العليا من التربة حيث يمكن للنباتات أن تتناوله، أو يتراكم فيها مع مرور الوقت.

ولا توجد مشكلات ملوحة عادة في استعمال حمأة الصرف الصحي. فمعظم الملح المنحل يذهب مع السائل المائي الناتج من المعالجة، ولا تحتوي الحمأة على تراكيز كبيرة لأملاح منحلة فيها.

ومن المفاهيم اللافتة استعمال مادتيّ فضلات معاً بطريقة مفيدة بيئياً، وفقاً لما بيته في مثل استعمال حمأة صرف صحي لتحسين مخلفات المناجم. فقد أكدنا أن مخلفات المناجم غالباً ما تكون ضعيفة الاحتفاظ بالماء والمغذيات وموقع المبادلة التي تحمل المغذيات. أما الحمأة، فهي غنية بالمادة العضوية، وتحتوي على الأقل على كميات صغيرة من كثير من المغذيات. لذا فإن تطبيقها على مخلفات المناجم (ثمة حاجة عادة أيضاً إلى مغذيات رئيسية إضافية من قبيل النتروجين والفوسفور) يوفر كثيراً مما تحتاج إليه تلك المخلفات. وقد أوصي بهذا النهج لمعالجة بقايا فاز النحاس²، واستعملت شجيرات وأعشاب محلية في إجراءات تغطية المخلفات بالنباتات، وتحسن النمو النباتي كثيراً في البقايا حينما أضيفت الحمأة. إلا أن هذه الفكرة الخلاقة لا تخلو من المشاكل. فتناول النبات لبعض العناصر الهمة الضئيلة الأثر، الموجودة في مخلفات المناجم وفي الحمأة، أدى إلى ظهور تلك العناصر بكميات كبيرة في أوراق الشجيرات. وهذا يعني أنه لا يمكن استعمال تلك المخلفات، في هذه الحالة وحالات كثيرة أخرى، لزراعة محاصيل للاستهلاك البشري والحيولي.

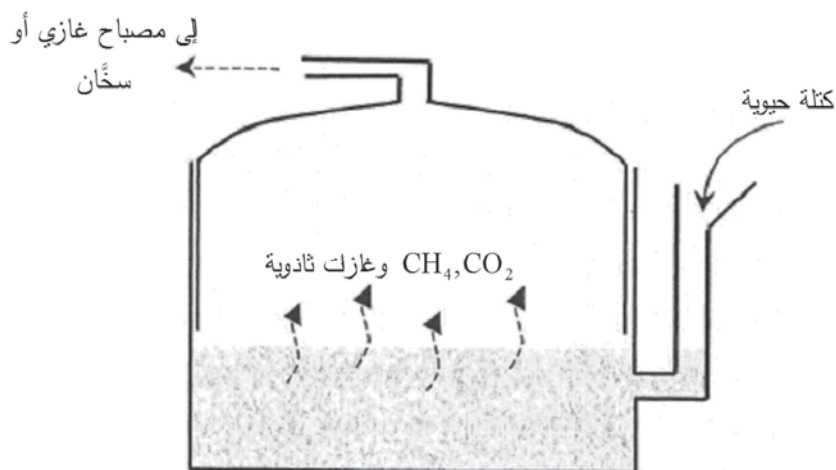
B. R. Sabey, R. L. Pendleton, and B. L. Webb, "Effect of Municipal Sewage Sludge Application on Growth of Two Reclamation Shrub Species in Copper Mine Spoils," *Journal of Environmental Quality*, vol. 19 (1990), pp. 580-586.

(Small-scale biogas synthesis)

تركيب محدود النطاق لغاز حيوي

على غرار الهضم اللاهوائي لحمأة الصرف الصحي، يمكن تركيب الغاز الحيوي في المنزل بسيوررة بسيطة نسبياً وتُستعمل صناعياً. تُستغل في تركيب الغاز الحيوي فضلات عضوية، خاصة روث الحيوانات، لتوليد منتجين هما غاز قابل للاحتراق وحمأة عضوية مترسبة.

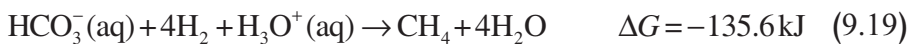
أما الغاز فهو مزيج من الميثان وثاني أكسيد الكربون، وهو وقود نظيف الاحتراق وسهل الاستعمال في كثير من التطبيقات، خصوصاً الطبخ والتدفئة. ويمكن لمادة الحمأة المتبقية أن تتصف بخواص الروث الأصلية الجيدة، وهذا ما يجعلها ملائمة لتحسين التربة. يُري الشكل 2.19 تصميمًا بسيطاً لمولد غاز حيوي واسع الانتشار في المناطق الريفية في جميع أنحاء العالم.



الشكل 2.19: مولد غاز حيوي بسيط.

يعتبر توليد الغاز الحيوي سيروررة لاهوائية معقدة يمكن تجزئتها تخليقاً إلى ثلاثة خطوات جماعها يتضمن وساطة جرثومية. الخطوة الأولى هي جعل الكتلة العضوية الصلبة، المكونة في المقام الأول من سكريات متعددة وبروتينات وشحوم، قابلة للانحلال في الماء وحلّتها، حيث تتفكّك لتعطي سكريات وحموضاً أمينية وغليسرويل وحموضاً

دهنية. وعندما تحل، تعمل الجزيئات الصغيرة ركائز لتفاعلات تُعطي حمض الخل وأجناس كربونات وهروجين، ويتحول المركبان الأخيران جزئياً إلى طور غازي وفقاً لقانون هنري. وتكون أيضاً مقادير صغيرة من مواد أخرى، من قبيل أجناس الكبريتيد والأمونيا، وتبقى مركبات مقاومة حيوياً نسبياً³ (biorefractory)، منها حموض عطرية ودهنية، بدون تفاعل في هذه المرحلة. وأخيراً، يحصل تركيب حيوي للميثان بواسطة تفاعلات يشارك فيها الهدروجين والأمونيا لتحقيق مزيد من إرجاع أجناس الحالات والكربونات وفق ما يلي:



وتكون النتيجة النهائية مزيجاً غازياً يحتوي على الميثان وثاني أكسيد الكربون وبصفتها المكونين الرئيسيين، إضافة إلى مقادير صغيرة من الهدروجين والأمونيا وكبريتيد الهدروجين. وتقع نسبتاً مزج الميثان وثاني أكسيد الكربون عادة في المجال 60-70% للميثان و30-40% لثاني أكسيد الكربون. ويعتمد مقدار الحرارة الذي يولده هذا الغاز على نسبة مكونيه. فإذا كان معظم المادة الداخلة إلى مولد الغاز الحيوي سلولزياً، تنتج نسبة عالية من ثاني أكسيد الكربون، في حين أن الشحوم والبروتينات تزيد نسبة الميثان.

يجب التحكم في ظروف التفاعل بدقة بغية استمثال إنتاج الغاز ليكون ذا محتوى حراري كبير. ويجب أن يكون عامل حموضة مزيج التفاعل ضمن المجال 6.5-8.5. أما القلوية المسماوح بها فهي متغيرة، إلا أنها يمكن أن تصل إلى 14000 ppm من كربونات الكالسيوم. ويجب أن تكون درجة الحرارة ضمن المجال 20-60 درجة مئوية، لأن درجة الحرارة المثلث للجراثيم الألifie للحرارة المعتدلة تساوي نحو 35 درجة مئوية، وتلك التي للجراثيم الألifie للحرارة العالية تساوي نحو 55 درجة مئوية. وفي الشتاء، أو في حالة الرغبة في جعل التفاعل يحصل عند درجات حرارة أعلى، قد تكون ثمة حاجة إلى بعض الغاز الحيوي المتولد لتوفير حرارة إضافية للتفاعل، وهذا ما يقلص مردود الإنتاج. وثمة

³ أي مقاومة للتفكيك الحيوي.

حاجة إلى النتروجين أيضاً لدعم أنشطة المتعضيات المكروية، ولذا تعتبر نسبة الكربون إلى النتروجين في المادة المدخلة إلى المفاعل على درجة من الأهمية. ووفقاً لما ذكر سابقاً في هذا الفصل، فإن القيمة المثلثة للنسبة اللازمة لتحويل المادة العضوية إلى سماد تساوي نحو 30 أو أقل قليلاً. يتضمن الجدول 3.19 المواد التي تقارب نسبتها القيمة المثلثة. فاللخشب، حتى لو كان مقطعاً قطعاً ضئيلاً، ليس ملائماً لأنّه يحتوي على نسبة خشبين (كربون) عالية ومساحة سطح فعالة صغيرة نسبياً، ونسبة الكربون إلى النتروجين فيه تقع ضمن المجال 50 حتى 400، تبعاً لنوع الخشب. وتساوي تلك النسبة في البول 0.8. لذا فإن المزيج القريب من المثالي يحتوي على فضلات حيوانات مخففة بالقش، على غرار ما يحتويه مزيج الفرشة التي ينام عليها البقر.

إن إنتاج الغاز الحيوي مغري بيئياً لأن الوقود الناتج نظيف الاحتراق. فانبعاثات الكبريت منه قليلة، ومشكلة انبعاثات الجسيمات المعلقة معروفة تقريباً. وتحتوي الحمأة المتبقية على معظم النتروجين والفوسفور والبوتاسيوم والمغذيات الأخرى الموجودة في الكتلة الحيوية الداخلة إلى المفاعل. وهي غنية بالمادة الحيوية التي تصل نسبتها إلى 30% من قيمتها الأصلية، والتي تتكون من مواد مقاومة حيوياً ذات صلة بالخشبين، إضافة إلى مكونات خلوية جرثومية. وحين إضافة هذه الحمأة النظيفة الرائحة إلى التربة، تزودها بالمغذيات إضافة إلى كونها مصدراً لمادة عضوية تحسن خواص المبادلة الفيزيائية والكيميائية في التربة.

تمثل هذه السيرورة حلّاً وسطاً بين استعمال الفضلات وقوداً فقط أو محسناً للتربة فقط. وبناء على الأرقام المتداولة، يمكن تلخيص مفعول هذا الحل الوسط وفقاً للمبين في المثال 3.19.

المثال 3.19 المزايا البيئية لطرق التخلص من الكتلة الحيوية الزراعية

- باستعمال القيم الوسطى لتركيب الكتلة الحيوية، يوفر الطن الواحد منها (وزن مادة جافة) المحولة إلى سماد حين إضافتها إلى التربة مباشرة المقادير التقريرية التالية من المغذيات: 6 نتروجين، و 1.5 kg فوسفور، و 3 بوتاسيوم.

-
- وباستعمال بيانات الجدول 6.8، يُنتجطن الواحد من الكتلة الحيوية نحو $1.5 \times 10^{10} \text{ J}$ من الطاقة حين حرقه.
 - وحين تحويل الكتلة الحيوية إلى غاز حيوي وحمة، وتبعاً للظروف، يعطيطن الواحد منها 200–700 متر مكعب من الغاز الحيوي. وإذا كانت نسبة الميثان إلى ثاني أكسيد الكربون الناتجين في الغاز تساوي 65:35، فإن محتوى الغاز الحراري يساوي ثلثي محتوى الميثان الصافي (الجدول 6.8)، أي $2.4 \times 10^7 \text{ J m}^{-3} = 2.4 \times 10^7 \text{ J} / 3 \times 3.7 \times 10^7 = 1.7 \times 10^9 \text{ J}$. ويساوي محتوى الغاز الكلي من الطاقة حينئذ ما بين 4.8×10^9 و $1.7 \times 10^{10} \text{ J}$ ، مع كون القيمة الصغيرة هي المرجحة في كثير من الحالات. وتتبقي من التفاعل حمة تحتوي على 300 kg من الكتلة الحيوية الأصلية الصلبة لاستعمالها في تحسين التربة.
-

النقطة الرئيسية 3.19 تتطوّي البقايا العضوية النباتية والحيوانية على قيمة من حيث كونها محسّناً للتربة ومصدراً للطاقة. وثمة خيارات مرغوب فيها ببيئياً للتخلص منها، أحدهما هو تحويلها إلى سماد عضوي يُطبق على التربة، أو تحويلها إلى وقود غازي. وفي الحال الأخيرة، يمكن تطبيق الحمة المتبقية من التفاعل على التربة.

(Mixed urban wastes)

3.19 فضلات المدن المختلطة

تتكوّن قمامـة المدن من خليط معقد من كثير من المواد، وتخـلف طبيعة الخليط كثيراً تبعاً للظروف. ففي البلدان ذات الدخـل العـالـي، تحتـوي مـكـبات القـمامـة الشـائـعة عـلـى طـيف واسـع من الفـضـلات العـضـوـية وـالـورـق وـالـزـجاج وـالـمـعـادـن وـالـبـلاـسـتيـك. ويـتـضـمـن الجـدـول 6.19 مجـالـات تـرـاكـيب جـرـى تـحـديـدـها في خـمـس درـاسـات لـفـايـات من مـدن في الـولاـيـات الـمـتـحـدة.

الجدول 6.19 تركيب نفايات صلبة جرى تحديدها في عدة دراسات في الولايات المتحدة^(*)

المجال (%)	القيمة الوسطى (%)	
22.8-8.0	8.8	فضلات طعام
		فضلات فناء الدار (عشب، نباتات
28.2-11.0	19.8	طفلية، أوراق أشجار .. إلخ.)
16.2-7.8	8.9	فضلات أخرى
50.8-28.8	39.0	المادة العضوية الكلية
7.3-3.1	5.2	مطبوعات
10.8-6.2	7.0	كرتون
32.7-5.6	21.8	خلط من الورق
48.7-14.9	35.0	الورق الكلي
7.5-3.2	5.1	معدن حديبية
1.6-0.3	1.2	الألمنيوم
0.7-0.2	0.2	معدن أخرى
9.0-4.9	6.0	المعادن الكلية
9.4-7.0	7.3	بلاستيك
8.3-2.4	5.0	زجاج
12.2-1.9	5.3	مواد لاعضوية أخرى
		مجموع البلاستيك والزجاج والمواد
27.3-16.1	18.0	الاعضوية الأخرى

Philip O'Leary and Patrick Walsh, "Introduction to Solid Waste Landfills,"^(*) (Course Material for C240-A180 Solid Waste Landfills, a correspondence course from the Solid and Hazardous Waste Education Center, University of Wisconsin, Madison).

تطوي كل المواد الواردة في الجدول على قيمة من حيث محتواها من المغذيات والطاقة، ومن حيث كونها مصدرًا لاستعادة المعادن وغيرها من الفضلات. ولهذا السبب، جزئياً، عمدت المجتمعات الغربية في السنوات الأخيرة إلى البحث عن طرائق لاستغلال مواد النفايات. فالورق والكرتون والزجاج والفولاذ والآلمنيوم وأنواع البلاستيك المختلفة

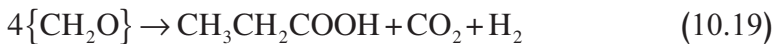
تُزال من القمامـة قبل رميـها في المـازـابـل، ثم تـعالـج بـطـارـائق مـخـالـفة وـتـدـوـر لـتـأـخـذ صـيـغاـ جـديـدة. وـفـي الدـولـ الـمـنـخـفـضـة الدـخـلـ، التـدوـير لـيـس ظـاهـرـة جـديـدة، فـقـدـ كانـت ثـمـة أـسـوـاقـ لـكـثـيرـ منـ المـوـادـ الـمـسـتـعـمـلـةـ عـبـرـ التـارـيـخـ، وـاتـبـعـتـ طـارـائقـ مـخـالـفةـ لـجـمـعـهـاـ وـإـعـادـةـ اـسـتـعـمـالـهـاـ وـتـدوـيرـهـاـ.

(Landfilling)

رمي القمامـةـ فيـ المـازـابـلـ

يـعـتـبـرـ رـمـيـ قـمـامـةـ المـدنـ فـيـ مـكـبـ مـصـحـيـ أحـدـ طـارـائقـ التـخلـصـ مـنـهـاـ. وـيمـكـنـ لـرمـيـ القـمـامـةـ فـيـ مـكـبـاتـ أـنـ يـلـيـ إـزـالـةـ الـمـكـوـنـاتـ الـتـيـ سـوـفـ تـحـوـلـ إـلـىـ سـمـادـ عـضـوـيـ أوـ سـوـفـ تـدـوـرـ، وـيمـكـنـ اـسـتـعـمـالـ مـكـبـاتـ لـتـخـلـصـ مـنـ الرـمـادـ بـعـدـ عـمـلـيـةـ حـرـقـ لـقـمـامـةـ. وـفـيـ كـثـيرـ مـنـ الـحـالـاتـ، يـحـصـلـ التـخـلـصـ مـنـ الـفـضـلـاتـ بـعـمـلـيـةـ وـحـيـدةـ الـخـطـوـةـ، هـيـ إـلـقاـوـهـاـ كـلـهـاـ مـبـاشـرـةـ فـيـ مـكـبـ. لـذـاـ، وـحـمـاـيـةـ لـلـصـحةـ الـعـامـةـ وـلـأـسـبـابـ جـمـالـيـةـ، يـجـبـ أـلـاـ يـكـونـ مـوـقـعـ الـمـكـبـ بـالـقـرـبـ مـنـ الـتـجـمـعـاتـ السـكـانـيـةـ. مـنـ نـاحـيـةـ أـخـرىـ، يـجـبـ الـأـخـذـ فـيـ الـحـسـبـانـ لـلـجـوـانـ الـاـقـتـصـاديـةـ الـمـتـعـلـقـةـ بـنـقـلـ الـقـمـامـةـ إـلـىـ مـكـبـاتـ، وـلـذـاـ يـجـبـ أـلـاـ تـكـوـنـ بـعـيـدةـ جـداـ. وـلـتـعـظـيمـ مـقـدـارـ الـقـمـامـةـ الـذـيـ يـمـكـنـ رـمـيـهـ فـيـ أـيـ مـكـبـ، تـرـصـ النـفـاـيـاتـ عـادـةـ، بـآـلـاتـ ثـقـيلـةـ غالـباـ، لـجـعـلـهـاـ كـتـلـةـ كـثـيـفةـ أـصـغـرـ حـجـماـ. فـمـاـ يـحـصـلـ فـيـ هـذـاـ الـخـلـيـطـ مـنـ الـمـوـادـ الـصـلـبةـ الـعـالـيـةـ الـتـرـكـيـزـ؟ـ

تحـتـويـ المـازـابـلـ عـادـةـ عـلـىـ مـقـادـيرـ هـائـلـةـ مـنـ الـمـوـادـ الـعـضـوـيـةـ الـقـابلـةـ لـالتـفـكـكـ، منهاـ فـضـلـاتـ الطـعـامـ وـالـخـشـبـ وـالـورـقـ وـغـيـرـهـاـ مـنـ الـأـلـيـافـ، إـضـافـةـ إـلـىـ كـثـيرـ مـنـ الـمـوـادـ الـخـامـلـةـ. وـيمـكـنـ لـبعـضـ الـمـوـادـ الـعـضـوـيـةـ أـنـ يـتـبـقـيـ الـفـضـلـاتـ الـتـيـ تـرـمـىـ فـيـ المـزـبـلـةـ بـعـدـ سـيـرـورـةـ الـفـصـلـ أـوـ التـحـوـيـلـ إـلـىـ سـمـادـ. وـتـقـومـ بـتـفـكـيـكـ الـمـادـ الـعـضـوـيـةـ مـتـعـضـيـاتـ مـكـروـيـةـ. وـبـوـجـودـ الـأـكـسـجـينـ الـذـيـ يـعـملـ قـابـلـاـ لـلـإـلـكـتروـنـاتـ، تـحـصـلـ تـقـاعـلـاتـ الـأـكـسـدـةـ الـمـعـتـادـةـ، بـحـضـورـ عـوـاـمـ وـسـيـطـةـ مـخـلـفـةـ، لـتـعـطـيـ فـيـ النـهـاـيـةـ ثـانـيـ أـكـسـيدـ الـكـربـونـ وـالـمـاءـ وـغـيـرـهـماـ مـنـ الـنـوـاتـجـ الـثـانـوـيـةـ. وـيـتـحـوـلـ النـتـرـوـجـينـ إـلـىـ نـتـرـاتـ. لـكـنـ فـيـ مـكـبـاتـ الشـائـعـةـ، يـمـنـعـ اـرـتصـاصـ الـقـمـامـةـ نـفـاذـ الـهـوـاءـ إـلـىـ كـامـلـ كـنـتـهـاـ، وـتـصـبـحـ الـبـيـئـةـ دـاـخـلـهـاـ سـرـيـعاـ لـاـهـوـائـيـةـ. وـتـؤـدـيـ الـخـطـوـةـ الـأـلـىـ مـنـ التـفـكـكـ الـلـاهـوـائـيـ إـلـىـ تـكـوـنـ حـمـوـضـ عـضـوـيـةـ صـغـيرـةـ الـكـتـلـةـ الـمـوـلـيـةـ، إـلـىـ جـانـبـ أـجـنـاسـ الـكـرـبـونـاتـ وـغـازـ الـهـدـرـوجـينـ. وـمـنـ الـتـقـاعـلـاتـ الـمـمـكـنةـ الـتـيـ تـبـدـأـ بـجـزـيـءـ كـرـبـوـهـدـرـاتـ عـامـ الـتـقـاعـلـ الـتـالـيـ:

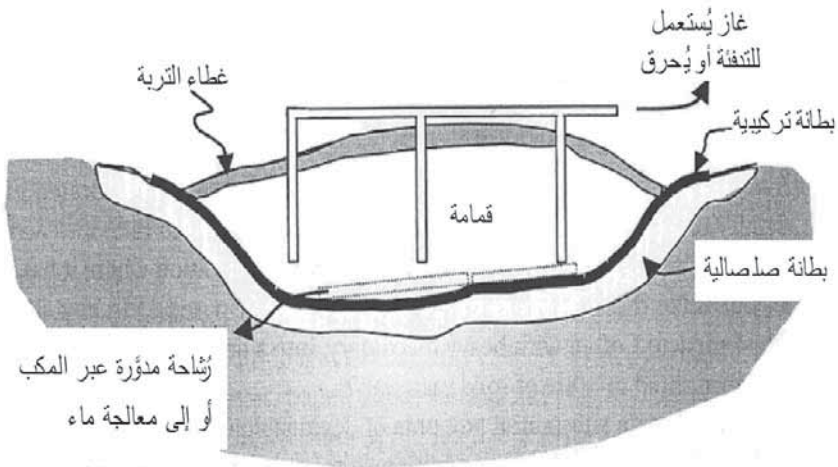


في هذه المرحلة، تنخفض قيمة pH في الرشاحة الموجودة في المكب إلى نحو 4.5، وهذه قيمة منخفضة إلى حد يكفي لجعل بعض المعادن قابلة للانحلال في الماء. والكلسيوم والمغنيزيوم هما أكثر أيونات المعادن شيوعاً في الرشاحة في هذه المرحلة. وعند قيمة عامل الحموضة المنخفضة تلك، لا تعمل الجراثيم المنتجة للميثان بكفاءة، ويحصل قليل من التخمر. لكن في النهاية، تهيمن الجراثيم المنتجة للميثان، ويُصبح التخمير سيرورة التفكك الرئيسية التي تؤدي إلى تكوين الميثان وثاني أكسيد الكربون بنسبة مولية (وحجمية) تساوي 1:1:



تشابه هذه السيرورات سيرورة إنتاج الغاز الحيوي المنزلية، وتكون نسبة الميثان الناتج أعلى هنا أيضاً حين تفكك البروتينات والدهون. إن المكب "المتوسط" يولد هذه الغازات بنسبة مولية متساوية تقريباً.

بافتراض أن التفاعل 11.19 هو تفاعل التفكك الوسطي، سوف ينتج 370 متراً مكعباً من الميثان من طن واحد من الفضلات. ونظرًا إلى أن الفضلات المختلطة الشائعة تحتوي على نحو 75% من المادة العضوية القابلة للتفكك، وإلى أن التفكك لا يكون كاملاً البتة، فإن كميات الميثان التي تتولد فعلاً قريبة من ربع تلك القيمة (أي نحو 100 متر مكعب). ومع ذلك يُعد هذا مصدراً ثميناً للطاقة يمكن أن يستعمل لتدفئة المنازل المجاورة، أو لتوفير الطاقة لمصنع، أو غير ذلك من الأغراض الأخرى. والميثان هو غاز احتباس حراري قوي أيضاً، وهذا سبب آخر لمنع انبعاثه في الجو ولجمعه واستعماله وقوداً. لذا تتضمن منظومات جمع الميثان الهندسية في المكب (الشكل 3.19) إحكام إغلاقه لمنع تسرب الغاز عبر التربة المحاطة، وتركيب أنابيب لنقله إلى حيث يمكن خزنها أو استعماله. ويطلب إحكام الإغلاق بطانة بوليمرية صناعية ومنظومة تغطية.

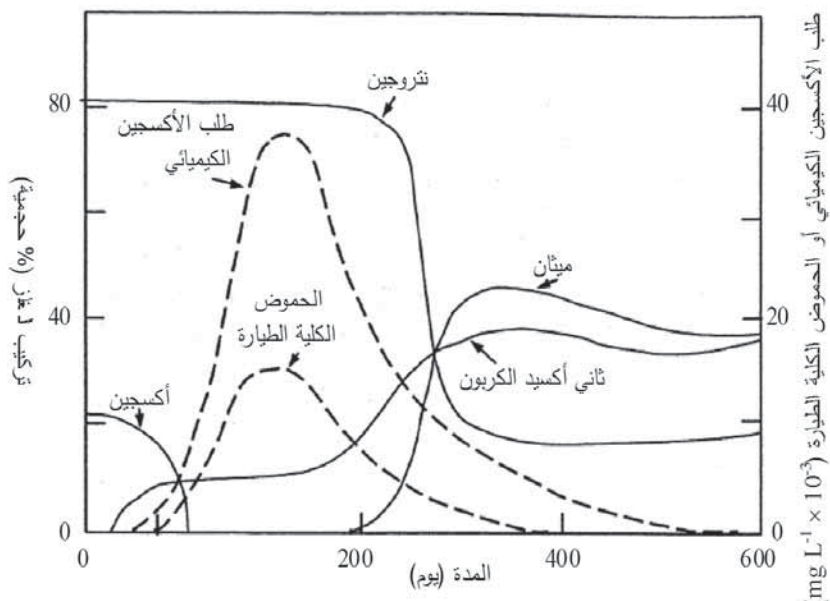


الشكل 3.19: مِكَب جيد التصميم لفضلات مدينة.

لا يحصل التفكُّك بنظافة ليعطي نواتج غازية فقط. بل إن رشاحة سائلة تتكون أيضاً ويتغير تركيبها مع تغير مراحل التفكُّك المذكورة آنفًا. يتضمن الشكل 4.19 أكثر مما يُعبّر عنه التفاعلان 10.19 و 11.19 البسيطان، ويبين سلسلة من تلك التغيرات إلى جانب التغيرات التي تحصل في تركيب الغاز وإنتجاه على مدى سنتين. وبعد اكتمال طور التفكُّك الهوائي، تُنتج السيرورات اللاهوائية الأولية رشاحة ذات محتوى كبير من المادة العضوية يُعبر عنها منحني طلب الأكسجين الكيميائي في الشكل. وينجم طلب الأكسجين الكيميائي في المقام الأول عن تكون حموض عضوية بالتفكير اللاهوائي. ويمكن للمحلول ذي عامل الحموضة المنخفض القيمة عند هذه النقطة أن يحل بعض المعادن، ومنها المعادن السامة، ويمكن أن يحتوي أيضاً على تنوّع واسع من الأجناس العضوية المقاومة. إذا من الضروري احتواء الرشاحة، وتقوم بذلك بطانة تركيبية مع بطانة صلصالية تحتها (الشكل 3.19). وتوجّه منظومة لتجمیع السوائل الرشاحة إلى أخفض نقطة ضمن الموقع حيث يمكن ضخها إلى السطح لتدويرها عبر المِكَب أو إرسالها لمزيد من المعالجة. وفي بعض الحالات، تُجرى المعالجة في محطة لمعالجة مياه الفضلات حيث تُضاف رشاحة المِكَب إلى تيار ماء الدخل.

سؤال فرمي

قدر مساحة الأرض اللازمة لاحتواء كل القمامات الصلبة المتولدة في مدينة (أو في مدينة المجاورة) في غضون الخمسين سنة القادمة. افترض أن رمي القمامات في المكب هو الخيار الوحيد للتخلص منها.



الشكل 4.19: تغيرات تركيب الغازات (الخطوط المستمرة) والرشاحة (الخطوط المتقطعة) على مدى سنتين في المكب. يُحدّد طلب الأكسجين الكيميائي باستعمال حمض الخل، ويصل الحجم الكلي للغاز الناتج في المكب إلى قيمته العظمى بعد نحو 380 يوماً. رسم الشكل اعتماداً على شكل في:

P. G. Pohland, J. T. Derien, and S. B. Ghosh, "Leachate and Gas Quality Changes during Landfill Stabilization of Municipal Refuse," paper presented at: *Proceedings of the 3rd International Symposium on Anaerobic Digestion*, edited by R. L. Wentworth (Cambridge, MA: Dynatech, 1983), pp. 85-201.

الحرق

(Incineration)

يُعتبر حرق incineration النفايات بديلاً لرميها في المكبات ذات المزايا مغربية. ومن تلك المزايا أنه يوفر وسيلة فعالة لاستعادة معظم الفضلات، وهو وسيلة للتخلص من الفضلات يمكن إنشاؤها في منطقة مجاورة مباشرة للتجمُّع السكاني. من ناحية أخرى، يُفلِّح الحرق حجم الفضلات إلى حدٍ يجعل مساحة الأرض الازمة للتخلص من النواج النهائية صغيرة جداً. يُضاف إلى ذلك أنه يلغى المشكلات المترتبة بتوليد الميثان والرشاحة للذين يتولَّدان في المكبات. لكن برغم مزاياه الكبيرة، فإنه ينطوي على مشكلات بيئية كبيرة أيضاً.

من المفيد أولاً تحريري عوائق الحرق البيئية بمعاينة مسألة توليد الطاقة. ذكرنا أن مكباً عادياً يمكن أن يولَّد نحو 100 متر مكعب (4500 مول) من الميثان من طن واحد من القمامه. وحين حرق الميثان الناتج يحصل التفاعل التالي:



لذا فإن طناً واحداً من القمامه يمكن أن يعطي $4.0 \times 10^9 \text{ J}$ من الطاقة بافتراض وجود منظومة فعالة لجمع الغاز.

وفيما يخص حرق طن القمامه مباشرة بدلاً من ذلك، فإن نحو 85% منها يكون قابلاً للاحتراق (المقدار القابل للاحتراق أكبر إلى حد ما من ذلك الذي ينفك في المكب بسبب احتوائه على البلاستيك الذي يستغرق نفككه مدة طويلة). باستعمال صيغة الكربوهدرات العامة هنا أيضاً، تُعطى معادلة تفاعل الاحتراق بـ:



في هذه الحالة، يحتويطن الواحد من القمامه على $(30/1) \times 10^6$ مولاً من $\{\text{CH}_2\text{O}\}$ ولذا يولَّد طاقة حرارية مقدارها:

$$(1 \times 10^6 \times 0.85 \times 440000)/30 = 1.2 \times 10^{10} \text{ J}$$

أي إن ثمة ربحاً قدره ثلاثة أضعاف في استعادة الطاقة حين اللجوء إلى الحرق المباشر مقارنة بحالة استخلاص الميثان من المكب واستعماله وقوداً.

إلا أن ثمة عوائق بيئية يجب النظر فيها. ففي أثناء الحرق، يتحول معظم المادة العضوية إلى ثاني أكسيد الكربون والماء. وتبعاً لطبيعة القمامنة وظروف الاحتراق، تتولّ غازات أخرى أيضاً منها ثاني أكسيد الكبريت ومركبات أكسيد التتروجين ومواد هدروكربونية عطرية متعددة الحلقات ومواد عضوية مُكلورة، ويمثل بعض هذه المواد مصادر للقلق البيئي خصوصاً. وسوف نقول شيئاً فيما بعد عن بعض المواد العضوية المُكلورة الخطرة.

صحيح أن الحرق يُقلّص كثافة قمامنة المدن المختلطة كثيراً، إلا أنه لا يلغيها كلّياً، فهو يُخلف أيضاً بقايا صلبة على شكل رماد. وينبعث بعض هذا الرماد (أقل من 1% عادة) على شكل رماد طائر عبر مدخنة المحرقه. ويمكن لمحرقه تعالج 20 طناً من القمامنة في الساعة أن تحرر نحو 2-10 كيلو غرام في الساعة من الرماد الطائر. ويتبقي في قعر المحرقه جزء كبير من المخلفات الصلبة (أكثر من 99%) على شكل رماد بعد اكتمال الاحتراق. ومن الممكن تقنياً جمع جزء كبير من الرماد الطائر، وذلك باستعمال النقالة المذكورة في الفصل السادس. ويجب التخلص من هذا الرماد والرماد المتبقى في قعر المحرقه اللذين لكل منهما مشكلاته الخاصة به.

فيما يخص المعادن، فإن جزءاً على الأقل من المعادن المتطايرة، ومنها الكادميوم والرصاص والزنبق، يتبخّر وينبعث من مدخنة المحرقه، في حين أن العناصر المقاومة للحرارة تبقى ضمن رماد المحرقه. إلا أن مصير المعادن ليس بسيط الوصف. فتطاير المعادن يعتمد على صيغته وعلى طبيعة المواد الأخرى الموجودة ضمن القمامنة، وعلى ظروف عمل المحرقه.

خذ الرصاص مثلاً، فهو عنصر موجود في مواد القمامنة التي من قبيل الدهانات والبطاريه التالفة وغيرها. يجب عدم حرق هذه المواد أبداً، لكن إذا لم يُبذل جهد كاف لاستبعادها، فإن من المؤكد تقريباً أن يبقى بعضها ضمن القمامنة التي سوف تحرق. يبدأ الرصاص Pb^0 بالتطاير على نحو ملحوظ عند $1000^{\circ}C$ ، وتحقق درجة الحرارة هذه عادة في حجرة الحرّاق الإضافي في المحرقه. ولذا فإن بعض الرصاص على الأقل يتحرّر بصيغته العنصرية في الطور البخاري. وإذا كان الفرن يعمل ضمن ظروف تفكك حراري محدودة الأكسجين (ظروف إرجاعية)، تحول الكبريت إلى كبريتيد (S^{2-}) يتفاعل مع الرصاص لتكوين كبريتيد الرصاص (II). ويُصبح هذا المركب شديد التطاير عند

1000°C. وضمن ظروف الأكسدة، أي بوجود مزيج احتراق غني بالهواء، يتحول بعض الرصاص إلى أكسيد الرصاص (II). وهذا الأكسيد أكثر تطايرًا من كلٌّ من معدن الرصاص أو كبريتيد الرصاص (II). ويحصل انبعاث كبير للرصاص أيضًا بوجود مركبات تحتوي على الكلور في القمامنة، أهمها هو الكلور المتعدد الفينيل polyvinyl chloride PVC الكثير الاستعمال. يتصرف التفاعل الذي يعطي كلور الرصاص (II) بأنه سريع، ويتصف هذا المركب بأنه شديد التطابير إلى حد أن اختفاء الرصاص يحصل بسرعة ويكون وكاملاً. ويمكن للمعادن الأخرى أن تدخل في تفاعلات مميزة لها، إلا أن وجود الكلور يعزز تبخّر المعادن في معظم الحالات.

وبعد مغادرة وحدة الحرّاق والانتقال إلى المراكم، تبرد الغازات ويحصل مزيد من التحوّلات في المعادن المتاخرة. وإحدى الإمكانيات التي تحصل هي أن أجناس المعدن سوف تكون نوى متجانسة تتكتل معاً وتتمو لتصبح معلقات جوية مستقرة. والإمكان الآخر هو أن المعدن بصيغته الحرّة أو المركبة سوف يتكافّاف على سطوح جسيمات رماد أخرى مقاومة للحرارة. ويمكن لدخول المعدن ضمن المعلقات أن يحصل بطريقة ثالثة يتتفاعل فيها المعدن عند سطوح الجسيمات الأخرى عوضًا عن التكافّاف عليها.

ومن الممكن الاستفادة من هذه الآلية الأخيرة في تصميم وسيلة لإزالة المعادن بكفاءة من غازات المراكم. فقد اختبر أوبيري Uberoi وشادمان⁴ Shadman مقدرة مُمتصّرات صلبة متنوعة على التقاط الرصاص المنبعث ضمن غاز في محاكٍ لمدخنة في مفاعل مخبري. أُقيمت فرشة المُمتصّر عند درجة حرارة مرتفعة لضمانبقاء الرصاص في طور البخار حين مروره عبر هذه المادة. وُوُجد أن الألومينا والكاولينيات، من بين مواد أخرى، يتصفان بكفاءة جيدة في إمساكهما بالرصاص بتفاعل من النوع التالي:



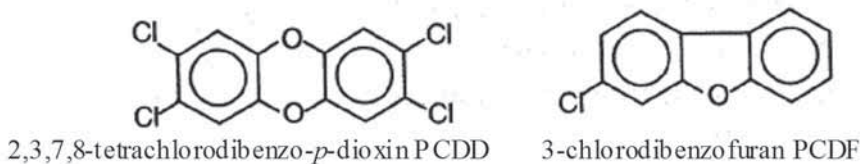
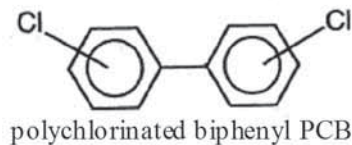
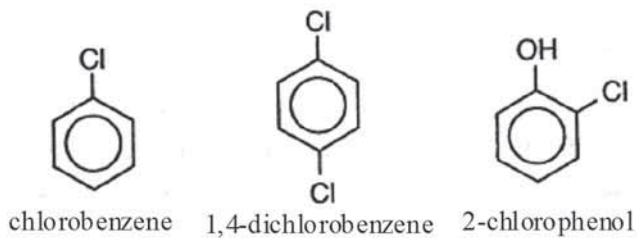
لا يمكن استخلاص الرصاص، المرسّب بهذه الطريقة على تلك المُمتصّرات، بواسطة الماء، وذلك خلافاً للمعدن الذي يتكافّاف لتكون المعلقات بدلاً من أن يتفاعل.

M. Uberoi and F. Shadman, "Sorbents for the Removal of Lead Compounds from Hot Flue Gases," *American Institute of Chemical Engineers Journal*, vol. 36, no. 2 (February 1990), pp. 307-309.

يُعتبر جمع الرماد الطائر من محارق المدن أو أمكنة الاحتراق الأخرى مسألة على درجة عالية من الأهمية. فمقاسات معظم الرماد الطائر تقع ضمن المجال PM₁₀ (مجال الجسيمات التي تقل أقطارها عن 10 ميكرونات)، ويمكن أن يحتوي ذلك الرماد على معادن بتراكيز مختلفة. وتكون المعادن التي هي أشد تطايرًا، ومنها الكادميوم والنحاس والرصاص والزنك، مركزًة جداً. فقد وجد الرصاص والزنك بمستويات بين 1 و10% في الجسيمات المعلقة. ونظرًا إلى تكافُف هذه المعادن على سطوح المعلقات، كانت متاحة للتفاعلات الفيزيولوجية بسهولة، ولجعلها قابلة للانحلال في الماء. ولهذا السبب صُنِّف الرماد الطائر على أنه مادة خطيرة في بعض التشريعات ومنع رسمياً التخلص منه في المكبّات.

لقد أكَّدنا خطورة وجود المعادن في الانبعاثات الغازية والرماد الطائر. والملوّثات العضوية هامة جدًا أيضًا. وأكثر المركبات المتّيّرة للقلق هي المواد العضوية المُكلوّرة (chlorophenols CP) وفينولات الكلور (chlorobenzens CB) وفينولات الكلور (chlorophenols PCB) وثنائيات الفينيل المتعددة الكلور (polychlorinated biphenyls PCB) والفورانات (furans PCDF) والدايوكسينات (dioxins PCDD). يُري الشكل 5.19 أمثلة لبعض المركبات المُكلوّرة، ويمثّل كلٌ من هذه المركبات فئة تتميّز بدرجات ومواضع تعويض الكلوري مختلفة. وقد جرى إيضاح ذلك باستعمال البنية العامة لثنائيات الفينيل المتعددة الكلور (PCBs). وإجمالاً، ثمة 209 مُجانساً congener ممكناً لثنائي الفينيل المتعددة الكلور، وتبعًا لمصادره، تهيمن مُجانسات معينة. وتتصف مركبات الـ PCB بالسمية إلى حد ما، ويمكن أن تكون مسرطنة قليلاً. وكلما كانت كلورات الـ PCB أعلى ازدادت سميتها. لقد كانت ثنائيات الفينيل المتعددة الكلور كيماويات صناعية هامة في تطبيقات عده، خاصة العوازل السائلة في التجهيزات الكهربائية الثقيلة. لكن بسبب سميتها، جرى الحد من إنتاجها. ومع ذلك بقي الكثير مما أُنتج سابقاً في قيد الاستعمال. يمكن تفكك الـ PCBs بطرق متّوّعة، لكن عندما تصل إلى المركبات والمحارق الشائعة، يمكن أن تحصل انبعاثات منها بصيغة رشاحة أو غاز.

يتضمّن الجدول 7.19 لائحة ببعض خواص مركبات الـ PCBs التي تحتوي على ذرة واحدة، أو أربع أو ثمانى ذرات كلور في بناتها. ثمة معلومات جيدة في الجدول من جهة أنه يُري أن ضغط البخار وقابلية الانحلال في الماء وقابلية التفاعل تتناقص جميعاً تناقصاً هائلاً مع ارتفاع نسبة الكلور.



الشكل 5.19: بعض المركبات العضوية المكلورة التي وُجدت في الرماد الطائر. لقد أعطيت صيغة عامة لـ PCBs، واعتبرت الصيغة 2,3,7,8-tetrachlorodibenzoparadioxin مركباً مرجعاً للدابوكسينات عموماً.

الجدول 7.19 خواص PCBs ذات المحتوى المختلف من الكلور (*)

$t_{1/2}$	$S \text{ (aq)} \text{ (g L}^{-1})$	$P_v \text{ (P}_a)$	Cl (%)	عدد ذرات الكلور
ترية	ماء	هواء		
سننان	8 أشهر	أسبوع	5.5–1.2	2.5–0.9
6 سنوات	6 سنوات	شهران	0.043–0.01	0.002
6 سنوات	6 سنوات	6 سنوات	0.000001	0.00002

(*) P_v ضغط البخار عند 25 درجة مئوية، $S \text{ (aq)}$ قابلية الانحلال في الماء، $t_{1/2}$ عمر النصف التقريري في البيئات المختلفة.

ويرى الشكل 5.19 أيضاً مثالين لـ PCDDs وPCDFs. ثمة كثير من المجازات لهذه المركبات، وبصفتها مجموعة، تسمى عادة دايوكسينات وفورانات. وهي ليست منتجات صناعية بمعنى الكلمة، بل تتكون وتتحرر بكميات صغيرة في أثناء احتراق المواد العضوية المحتوية على الكلور التي من قبيل لدائن الكلور المتعدد الفينيل PVC. والـ PCBs هي نفسها مواد أولية، والدايوكسين المركب منها أكثر سمية من الـ الأصلي.

وخلال المعادن التي لا تتحرر إلا إذا كانت موجودة أصلاً في القمامنة، فإن كثيراً من المركبات العضوية يمكن أن تتكون في المحرقة من مواد عضوية أخرى. ومن الواضح أن الكلور ضروري لتكوين المواد العضوية المكlorة. وهو متوفّر بصيغ عضوية متنوعة وفي بعض البوليمرات أيضاً، ومنها سلع كلور متعدد الفينيل.

وتقل التراكيز الكتالية للمركبات العضوية في الرماد كثيراً عن تراكيز المعادن. وفيما يخص المواد المكlorة يمكن للتركيز الأعظمي في الرماد الطائر أن يصل إلى $1\text{ }\mu\text{g g}^{-1}$ لكل جنس على حدة. ونظراً إلى خاصية التطوير المتأصلة فيها، تكون مقاديرها في رماد قاع المحرقة قليلة جداً. فهذه المركبات تتحرر بداية في الطور البخاري أو تُمترَّ على جسيمات الدخان والغبار. وإذا لم تُزل حينما تكون في المراكم، انتقلت إلى الجو حيث يمكن أن تتكافف أو تتحد مع مكونات أخرى معلقة فيه. وفي النهاية، تهبط على شكل متساقطات جافة، أو تجرفها الأمطار لتتووضع على التربة أو الماء، أو على سطوح النباتات.

إن قابلية الدايوكسينات والمركبات المكlorة الأخرى للانحلال في الماء محدودة جداً. فمعامل توزُّع الأوكتانول والماء K_{OW} للـ TCDD الثنائي والثلاثي والسباعي والثماني يساوي نحو 10^6-10^7 ، وقيمة K_{OM} تساوي 1.4×10^4 . ولذا تزع هذه المركبات إلى التوزُّع في التربة، وعلى وجه الخصوص، عندما تحتوي على نسبة كبيرة من المواد العضوية. وتشير اختبارات التربت إلى قابلية انحلال مهملة، برغم أن كميات صغيرة جداً من مركبات أصغر وأكثر استقطاباً من قبيل فينول الكلور أو بنزن الكلور توجد محللة. فإذا وضع الرماد على سطح الأرض، تبقى المركبات المكlorة ضمن الـ 15-30 سنتيمتراً العليا عادة. وفي معظم الحالات، تحصل حركتها الشاقولية والجانبية ضمن ماء المسامات بواسطة مادة عضوية أو غروانات تربة موزعة، لا ضمن محلول حقيقي.

ووفقاً لما أشرنا إليه في الفصل السادس عشر، تعتبر المواد الهدروكربونية العطرية المتعددة النوى PAHs فئة أخرى من المركبات العضوية التي تتبع من سيرورات الاحتراق، ومنها حرق القمامنة الصلبة. توجد الـ PAHs في كل من الرماد الطائر ورماد القعر بتراكيز تقع عادة ضمن المجال $100-1000 \text{ ng g}^{-1}$. وعلى غرار المركبات المكلورة، تتصف بألفة شديدة مع المواد العضوية تعبر عنها قيم K_{ow} الخاصة بها والتي تقع في المجال 10^4-10^7 . هذا يعني أن مركبات الـ PAHs تمثل إلى الاتحاد مع طور التربة، ويزداد هذا الميل مع تزايد تراكيز مادة التربة العضوية. قليل جداً من الـ PAHs ينحل مباشرة في الماء، لكن عندما يحتوي الماء على مادة عضوية منحلة أو جسيمية، تكون ثمة منافسة على الاتحاد مع الـ PAHs بين طوري المادة العضوية المائي والصلب. وتتّجح الحركة المحدودة ضمن التربة من الاتحاد الأخير.

تنص مجموعة من مواصفات⁵ تشغيل حرّاقات قمامنة المدن على أن الانبعاثات العظمى من محرق قمامنة مدينة يجب ألا تتجاوز 11 mg Rm^{-3} للجسيمات الكلية، و $7 \mu\text{g Rm}^{-3}$ للكادميوم، و $76 \mu\text{g Rm}^{-3}$ للرصاص، و $56 \mu\text{g Rm}^{-3}$ للرّزقين، و 0.14 ng Rm^{-3} للـ TCDD. والواحدة Rm^{-3} هي المتر المكعب المرجعي الذي يعني أنه قد جرى استنظام الظروف عند 25°C و $P = 11\%$ أكسجين. وبغية ضمان الانصياع لمقاييس الانبعاثات، يجب تقييم تصميم وتشغيل الفرن بعناية. وفي الدراسة المشار إليها، كان من الضروري ضمانبقاء درجة حرارة الاحتراق أعلى من 1100°C دائمًا، وألا يسمح لها بالانخفاض إلى ما دون 1000°C أبداً، وأن تكون مدة مكوث الغازات في الفرن ساعة كاملة على الأقل، وأن تكون ثمة حركة عشوائية جيدة فيها، وأن تستمر ظروف الأكسدة قائمة من خلال الإبقاء على 6% من الأكسجين بعد الاحتراق.

يكون مقدار البقايا الصلبة في قعر الفرن أكبر كثيراً من الرماد الطائر في جميع الحالات تقريباً، وهو يعتمد على ما يحصل قبل إزالة النفايات. وعادة، يبقى في القعر نحو 10-20% من الكتلة الكلية بعد احتراق القمامنة المختلطة، وتتكون البقايا من "نخالة" تهبط عبر شبك الفرن، إضافة إلى رماد القعر. وبافتراض أن الاحتراق يحصل على تام،

⁵ National Incinerator Testing and Evaluation Program: The Environmental Characterization of Mass Burning Incineration Technology at Quebec City (Report EPS3/UP/5, Environment Canada 1988).

تحتوي المادة الشبيهة بالخبث على SiO_2 و Al_2O_3 و CaO و Na_2O و Fe_2O_3 و K_2O و MgO بوصفها المكونات الرئيسية. وتقترب مقادير صغيرة من عناصر أخرى بالمواد الصلبة غير القابلة للاحتراق، غالباً ما تندمج ضمن حاضنة من السليكا. وتقوم درجة الحرارة العالية في الفرن بتطهير معظم المعادن ذات درجة الغليان المنخفضة والمواد العضوية، مخلفة في رماد القعر مقادير منها بتراكيز أقل كثيراً مما هو موجود في الرماد الطائر (تمثل مركبات الـ PAH استثناء من حيث إن تركيزها في رماد القاع يُضاهي أو يزيد على ذلك الموجود في الرماد الطائر). وحتى حينما تكون الكيماويات غير المرغوب فيها موجودة بتركيز منخفض، فإن احتمال تسربها من البقايا يبقى قائماً. ولتحديد مقدار التسريب، جرى تطوير اختبار تسرب قياسية من قبيل إجرائية استخلاص العينات تسلسلياً (Sequential Batch Extraction Procedure)، وهي مقياس ASTM رقمه D4793-88. يُمزج رماد في هذا الاختبار بالماء بنسبة كتالية تساوي 20 جزءاً من الماء إلى جزء واحد من الرماد. ويُهز المزيج مدة 18 ساعة، ثم يُفصل الراسب، ويُحفظ بالطور المائي، وتكرر الإجرائية على الراسب خمس مرات. ثم تُحلل مجموعة الرشاحات بحثاً عن الملوثات المعdenية والعضوية. في معظم الحالات، وفيما يخص نفايات المدن الصلبة، استخلصت المركبات العضوية المكلورة موضوع الاهتمام بمستويات تقارب حد الكشف أو تقل عنه. واستخلصت كثير من المعادن أيضاً بتراكيز منخفضة جداً أيضاً. لذا يكون رماد القاع أكثر خمولًا وأقل ضرراً من الرماد الطائر، ويمكن استعماله مادة بناء (طبقة أساس للطرق أو السكك الحديدية على سبيل المثال) أو يُرمى في مكب. وتُستعاد المعادن الحديدية وغير الحديدية من رماد بعض المحارق، خاصة في أوروبا.

نقطة أخيرة تخص حرق القمامه، بوصفه طريقة للتخلص منها، تبرز من ضرورة احتواء تلك القمامه على مواد قابلة للاحتراق، وتلك المواد هي طبعاً نفس المواد الملائمة للتدوير أو التحويل إلى سعاد (فضلات طعام وورق ولدائن.. الخ). لذا يقف الحرق عائقاً أمام الطرائق الأخرى المرغوب فيها بيئياً، أي التدوير والتحويل إلى سعاد. يضاف إلى ذلك أنه نظراً إلى أن الحرق يتطلب مصدراً ثابتاً للوقود، أي للفضلات القابلة للاحتراق، فإنه يُشجع فعلاً إنتاجها باستمرار.

النقطة الرئيسية 4.19 تتكون قمامـة المدن من خليط معدـ من المواد التي يجب أن يؤخذـ في الحسبـان حين التخلـص منها أنها مصدر طـقة، إضافة إلى العوـاقب البيـئـة الناجـمة عن طـرائق معـالجـتها المختـلـفة. فـرمـيها في المـكـبات، وـتحـولـيها إلى سـمـاد، وـحرـقـها هي جـميـعاً طـرائق للتخلـص منها، وـتقـرنـ كل طـرـيقـة من تلك الـطـرـائق بـعـوـاقـب بيـئـية خـاصـة بها.

(Additional Reading)

مراجع للاستـزـادة

1. Bradshaw, A. D. and M. J. Chadwick. *The Restoration of Land: The Ecology and Reclamation of Derelict and Degraded Land*. Oxford [Eng.]; Boston, MA: Blackwell Scientific Publications, 1980. (Studies in Ecology; v. 6)
2. Elliott, L. F. and F. J. Stevenson (eds.). *Soils for Management of Organic Wastes and Waste Waters*. Madison, WI: Soils Science Society of America, 1977.
3. Salomons, W. and U. F. Fo rstner (eds.). *Chemistry and Biology of Solid Waste*. Berlin; New York: Springer-Verlag, 1988.
4. Rathje, William and Cullen Murphy. *Rubbish!: The Archaeology of Garbage*. New York: HarperCollins Publishers, 1992.

(Problems)

مسائل

1. تحتـوي مـخـلـفات منـاجـم تـرـلوـغانـ⁶ في بـرـيطـانـيا عـلـى روـاـسـب رـصـاص وـزنـك جـيـريـة ، $\text{CEC} = 2.8 \text{ cmol}(+) \text{kg}^{-1}$ ، $\text{pH} = 7.0$ ، تتـصـف بالـخـواـص التـالـية: $\text{EC} = 2.3 \text{ dS m}^{-1}$ ، إضـافـة إـلـى ما هو وـارـدـ في الجـدوـلـين التـالـيـين:

مقـاسـ الجـسيـمـ (مـيلـيـ مـترـ)	الـنـسـبـةـ المـئـوـيـةـ لـلـمـجمـوـعـ
أـكـبـرـ مـنـ 2	6.7
0.2ــ2.0	14.6

⁶ البيانات من المرجع 1 الوارد ضمن مراجع الاستـزـادة.

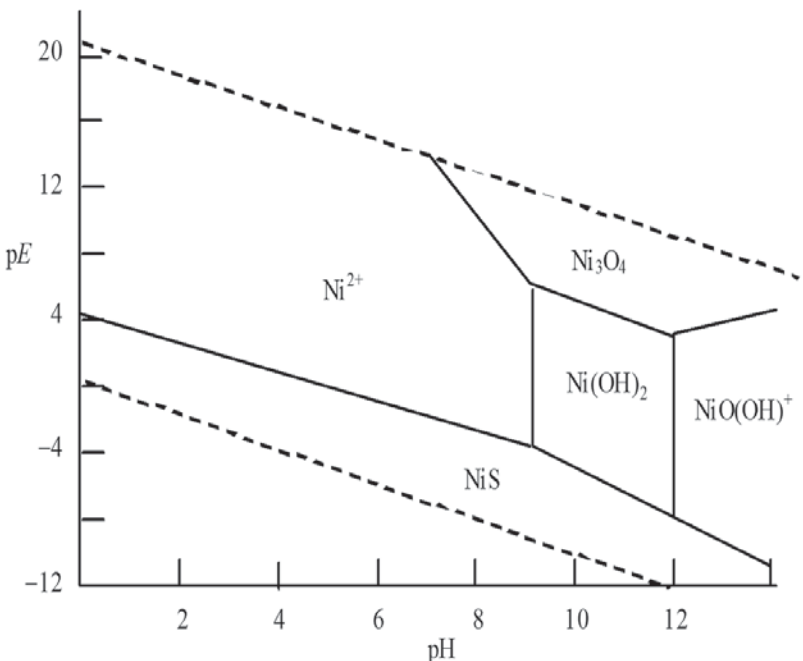
29.7	0.02–0.2
24.8	0.002–0.02
24.2	أصغر من 0.002

مكونات مخلفات المنجم							
$\mu\text{g g}^{-1}$	العنصر						
39800	Pb	205	Cu	138500	Ca	126	N
95000	Zn	267	Cd	1500	Mg	160	P
		87	Ni	185	F	1070	H

صِف طبيعة المشكلات الفيزيائية والكيميائية المترقبة من تعطية هذه المخلفات بالمزروعات وكيفية تجاوز تلك المشكلات.

2. يقترن الزرنيخ غالباً بمعديات الكبريتيد. ولذا يمكن أن تذهب كميات كبيرة من الزرنيخ مع مخلفات المناجم التي تحتوي على تلك المعديات. راجع المسألة 8 من الفصل العاشر وحدد أجناس الزرنيخ التي تكون موجودة في البداية في المخلفات، والأجناس التي يمكن أن تتكون مع مرور الوقت.

3. يُري الشكل 19.1 مخطط pE/pH للنيكل. وقد ضُمن المخطط حين وضعه تركيزاً لـ Ni^{2+} مقداره $10^{-4}\text{ mol L}^{-1}$ وتركيزاً كلياً لـ S يساوي $10^{-3}\text{ mol L}^{-1}$. تتبَّأ بالمصير البيئي لـ Ni المطروح عندما يُطرح الـ NiS في حوض لمخلفات مناجم جيدة التهوية، وعند وضعه في قاع بحيرة عميقة.



الشكل 19.م.1: مخطط pE / pH للنيكل.

4. عندما تتساب رشاحة حامضية من مخلفات كبريتيدية إلى نهر فوق سطح الأرض، غالباً ما يلاحظ وجود ترسبات لونها بين الأحمر والبني على الصخور أو الرواسب في مجرى النهر. ناقش الكيمياء التي يمكن أن تفسّر ذلك.
5. استعمل قيم ثوابت التفكك الحمضي لمعقدات الألمنيوم المائية بغية حساب قابلية انحلال الألمنيوم في رشاحة طين أحمر عامل حموضته يساوي 10.3.
6. بين مغزى الخواص التالية في تقييم جودة سماد عضوي: تركيز مجموعات الكربوكسيل، نسبة الكربون إلى النتروجين، التركيز الكلي للفوسفور، تركيز المعادن الضئيلة الأخرى.
7. انظر في حالتي المكّب التاليتين:
 - (أ) لا توجد منظومة جمع للغاز، ويُترك غاز المكّب يخرج إلى الجو.
 - (ب) تُجمع الغازات وتُحرق بمردود يساوي 83%

باستعمال بيانات الجدول 4.8، قارن دليل الاحتباس الحراري النسبي للغازات المتحررة في الحالتين.

8. تقوم إحدى طرائق تصنيف المعادن في رماد المحرقة على قابليتها للتسرُّب⁷:

قابلة لمبادلة الأيونات	سهلة التسرُّب
المعادن المفترنة بالأكسيد أو الكربونات	يمكن أن تتسرب في ظروف حمضية
المعادن المفترنة بالحديد والمنغنيز	يمكن أن تتسرب في ظروف إرجاع
المعادن المرتبطة بكبريتيد أو مادة عضوية	يمكن أن تتسرب في ظروف شديدة
	الأكسدة
غير قابلة للتسرُّب	المعادن التي توجد في شبكة السليكات البلورية

استعمل معرفتك عن اقتران المعادن بالمواد الصلبة وشرح منظومة التصنيف هذه.

James L. Fraser and K. R. Lum, “Availability of Elements of Environmental Importance in Incinerated Sludge Ash,” *Environmental Science and Technology*, vol. 17 (1983), pp. 52-54. ⁷

الفصل العشرون

المبيدات الحيوية العضوية

(Organic Biocides)

المواضيع المشمولة

طبيعة المبيدات الحيوية و خواصها البيئية

- ما هي المبيدات الحيوية؟
- الاستقرار الكيميائي
- الحركة في التربة والمنظومات المائية
- الترب

(What are biocides?)

1.20 ما هي المبيدات الحيوية؟

سوف نقدم في هذا الفصل موضوعاً كبيراً ومتخصصاً إلى حد ما، ترکز فيه كثير من البحث وكتبت عنهآلاف المقالات العلمية والكتب. إنه لمن الملائم هنا أيضاً أن نبدأ بتقديم بعض التعريفات ووصف الغرض من مناقشة هذا الموضوع. تستعمل المصطلح العام مبيد حيوي (biocide) تبعاً لمعناه الحرفي (bio تعني حيوي، وcide تعني قاتل أو مبيد). وثمة اسم آخر ذو معنى مشابه واسع هو المركب الغريب على الحياة (xenobiotic). وتتضمن فئات المبيدات الحيوية العامة مواد رُكبت خصيصاً لاستهداف

وقتل متعضيات معينة (الفئة 1 في الجدول 1.20). والمبيد الحشري (pesticide) هو اسم عام لهذا الصنف الجرئي من المبيدات الحيوية. ويمكن تحديد أنواع معينة من المبيدات الحشرية ضمن هذا الصنف الجرئي، هي مبيدات الحشرات (insecticide) ومبيدات الجراثيم (bactericide) ومبيدات الفطريات (fungicide) ومبيدات الأعشاب (herbicide)، على سبيل المثال. وعندما يكون المبيد الحشري مصمماً لإبادة كل أنواع المتعضيات الحية، يسمى مبخراً (fumigant) أو معقماً (sterilant).

بعض أنواع المبيدات الحيوية

- مبيد القراد acaricide، وهو قاتل للعنكبوت والصواف،
- مبيد الطحالب algicide،
- مبيد الفطريات،
- مبيد الأعشاب، وهو قاتل للنباتات،
- مبيد حشري، وهو قاتل للحشرات،
- مبيد حشرات، ويُستعمل هذا الاسم غالباً عوضاً عن المبيد الحيوي مع استثناء فئة مبيدات الأعشاب،
- مبيد الفطريات، وهو قاتل لطيف واسع من المتعضيات.

الجدول 1.20 أمثلة المبيدات الحيوية

الجرعة الفموية المميتة ^(١) LD_{50} (mg kg ⁻¹)	مثال	الصيغة العامة لمركب شائع	الصنف الكيميائي	الوظيفة
15-6	Parathion		فوسفور عضوي	مبيد حشري الفئة 1
7000-5000	Methoxychlor	مت遇نة	كلور عضوي	مبيد حشري

2200	Metribuzin		تريازين Triazine	مبيد أعشاب
0.93	Aldicarb		كاربامات carbamat	مبيد أعشاب
375	2,4-D		فينوكسي الكلور Fenoxycarb	مبيد أعشاب
150	Paraquat		بيريديليوم pyridylum	مبيد أعشاب
الفئة 2				
3300	Isooctane	$C_n H_{2n+2}, C_n H_{2n} \dots$	هdroكربون	بقايا نفطية
0.10–0.022	2,3,7,8-TCDD		دايوكسين Dioxin	نواتج ثانوية غير مرغوب فيها

(*) قيم الجرعة المميتة هي قيمة فموية (للفران)، وقد أخذت من مصادر مختلفة. ثمة شرح لمعنى الجرعة الفاتلة لنصف العشيرة LD_{50} لاحقاً في النص وفي المقطع 1.16.

ونضع أيضاً تحت العنوان "المبيدات الحيوية" أي مادة تُنتج أو تُطلق من دون عمد في الجو أو الماء أو التربة وتتصف بدرجات مقاومتها من السمية للكائنات الحية (الفئة 2 في الجدول 1.20). وتخالف تلك المواد من بقايا نفطية غير ضارة نسبياً تسرب من صهاريج التخزين، حتى الدايوكسينات الشديدة السمية التي تتكون مقادير صغيرة منها وتتبث في الجو في أثناء الاحتراق وصنع كيماويات فينول الكلور، وعندما تستعمل المبيّضات الكلورية في صناعة الورق.

بإمكانك أن ترى أننا نقترح هنا تعریفاً واسعاً جداً للمبيدات الحيوية. ومن الواضح أنه يتضمن مركبات سامة، وأخرى ليست ضارة فعلاً. إن النواتج النفطية وغيرها من

المواد غير الضارة نسبياً غير مريحة بطيئاً، وهي على المدى البعيد، على الأقل، سامة للنباتات والحيوانات والمعضيات المكروية المختلفة. يجب أن تتنكرَّ أن أحد معايير السمية هي الجرعة المميتة 50% (LD_{50})، أي الجرعة التي تؤدي إلى موت 50% من مجموعة كائنات حية اختبارية بعد تعرُّضها إلى المادة المعنية من خلال مسارات محددة مختلفة، من قبيل الفم أو الجلد (الفصل السادس عشر). وحينما يحصل التعرُّض للكيموبيات باستنشاق الهواء أو بواسطة أجناس مائية من خلال العيش في ماء ملوث، يُستعمل معيار آخر للسمية هو LC_{50} الذي يدل على تركيز المادة الكيميائية في الهواء أو الماء المحيط. وفي كلتا الحالتين، يُعتبر LD_{50} أو LC_{50} مميِّزين للمركبات الشديدة السمية. ويتضمن الجدول 2.20 منظومة مقترحة لتصنيف مستويات جرارات المبيدات المميتة المختلفة.

الجدول 2.20 مقترح لتصنيف سمية المبيدات الحيوية^(١)

التصنيف	فئة الـ EPA ^(٢)	طريقة التعرُّض ^(٣)	LC_{50} أو LD_{50} ^(٤)	شديدة جداً
شديدة جداً	I	فموية	50-0	
		جلدية	200-0	
		تنفسية	0.02-0	
شديدة	II	فموية	500-50	
		جلدية	2000-200	
		تنفسية	2-0.2	
متوسطة	III	فموية	5000-500	
		جلدية	20000-2000	
		تنفسية	20-2	
ضعيفة	IV	فموية	أكبر من 5000	
		جلدية	أكبر من 20000	
		تنفسية	أكبر من 20	

Shirley A. Briggs, *Basic Guide to Pesticides: Their Characteristics and Hazards* ^(١) (Washington DC: Taylor and Francis, 1992).

(٢) وكالة حماية البيئة الأمريكية (الأمريكية) EPA.

(٣) تطبق قيم LD_{50} على جرارات الفموية والتنفسية وهي تمثل جرعة كلية من المادة الكيميائية لواحدة وزن الجسم ($mg\ kg^{-1}$).

(٤) LC تعني تركيز مميت (lethal concentration)، وقيم LC_{50} تتطبق على التنفس وهي تمثل تركيز المبيد في الوسط المحيط ($mg\ L^{-1}$).

سؤال فرمي

اختر مبيد حشرات وقدر الكمية الكلية التي يمكنك تناولها كل عام. قارن ما تتناوله سنوياً بقيم LD₅₀. واختر مبيداً شائعاً الاستعمال في منطقتك، واستعمل التراكيز التي تمثل المستويات العظمى الموصى بعدم تجاوزها.

من أمثلة البيانات التي يمكن استعمالها في هذا الحساب، المستويات العليا للـ D_{2,4}-D التالية التي حدّتها وكالة حماية البيئة الأمريكية: 0.1 ppm في الماء، ومجالاً من 0.1 ppm حتى 0.5 ppm لمعظم المنتجات الغذائية.

تحتوي المنشورات الكثيرة عن هذه المواد على طرائق تركيبها وأنماط عملها وتطبيقاتها الزراعية والصناعية وخواص سميتها. لكن انسجاماً مع الأهداف التي وضعناها لأنفسنا في بداية هذا الكتاب، سوف نقتصر على مناقشة ما يحصل في أثناء وجود المبيدات في البيئة، أي في الهواء والماء والتربة، بعد تركيبها وقبل تناولها من قبل الكائنات الحية. وفي ضوء العدد الكبير جداً من المركبات والطيف الامتناهي لخواص التربة والمياه والجو، ثمة الكثير مما يمكن قوله حتى ضمن هذا المجال المحدد، ولذا سوف نقتصر على المبادئ العامة وفقاً لما هو موضح في بعض الأمثلة المتخصصة. ومع أن اهتمامنا سوف يتتركز في سلوك المبيدات الحيوية في قسم التربة من بيئه اليابسة، فإن كثيراً من المبادئ تنطبق بنفس القدر على سلوكها في الرواسب والماء.

السؤال العام الذي نرغب في الإجابة عنه هو "ماذا يحصل للمبيدات الحيوية حين إطلاقها في البيئة العامة؟" وأحد أوجه هذا السؤال الأخرى هو "ما هو مصير مبيد الأعشاب غليفوسات¹ (glyphosate) بعد رشه في الحقل لقتل أعشاب طفيلية واسعة

¹ الغليفوسات₂ HOOC-CH₂-CH₂-NH-CH₂-PO(OH)₂ مبيد أعشاب حديث غير انتقائي تمت صنعه أوراق وأغصان النبات ويقتل كثيراً من النباتات الحولية وثنائيات الحول والدائمة الخضرة العميقه الجذور. ويُعد بناء مناعة تجاه الغليفوسات في محصول من قبيل فول الصويا أو الكافولا، وذلك بتتعديلها جينياً، طريقة حديثة في الزراعة. فباستعمال هذه الطريقة، يمكن رش الحقل بهذا المبيد أثناء نمو المحصول، فيقتل كل النباتات الأخرى تاركاً المحصول نفسه سليماً. ومن الواضح أن ثمة مضمونين بيئية معقدة مفترضة بهذه الطريقة.

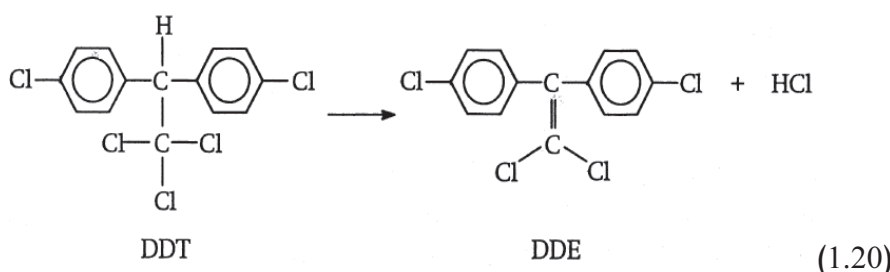
الطيف؟ فإلى جانب المفاعيل السامة للمبيد في المتعضي المستهدَف (بافتراض أن ثمة متعضياً مستهدَفاً في الحالة العامة)، يوجد جانباً يتعلّق بالإجابة عن أسئلة من هذا النوع. الأول هو استقرار المبيد الكيميائي الذي يتتناسب عكساً بكيفية ومعدل تفككه. والآخر هو حرکة المبيد، أي آلية ومعدل انتقاله عبر أقسام البيئة المختلفة. وهذا يجعله متداخلاً. فإذا كان التفكك سريعاً، فلت أهمية الحرکة. وإذا كان الانتقال سريعاً، فمن الآليات تفكك مختلفة أن تعمل في أثناء حركة المبيد إلى بيئه جديدة. إنه لمن الضروري الانتباه إلى أن تفكك المبيد كيميائياً إلى نواتج أخرى لا يعني دائماً اختفاء السمّية. فنواتج التفكك أيضاً يمكن أن تتصف بالإلادة الحيوية، المعزّزة أحياناً، ولذا يجب الاهتمام بخواصها الحرکية. بأخذ هذه الصلات المتبادلة في الحسبان، سوف نستقصي المسألتين، كلاً على حدة، على التالى.

النقطة الرئيسية 1.20 تتضمّن المبيدات الحيوية العضوية أنواعاً كثيرة من المركبات الصناعية الغريبة عن بيئه التربة والماء. وبعضها هي مواد تُطلق في البيئة من دون قصد، وبعضها الآخر، ومن أكثر أمثلتها شيئاً مبيّداً للحشرات، يُصنع ويُستعمل بسبب خواص السمّية فيه. وفي كلتا الحالتين نحن مهتمون باستمرارية وجودها وحركتها في البيئة.

2.20 استقرار المبيدات كيميائياً (Chemical stability)

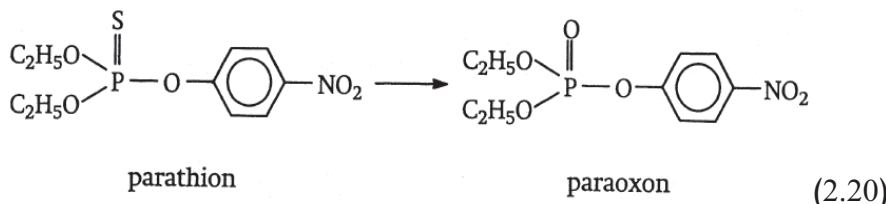
النواتج النهائية لتفكك جزيء عضوي هي أجناس بسيطة مستقرة من قبل ثاني أكسيد الكربون والماء. ونظراً إلى أن هذين الناتجين ليسا جنسين عضويين، توصف السيرورة بأنها سيرورة معدهنة. إلا أنه توجد في أثناء المعدهنة عادة وسيطات مختلفة الاستقرار. وفي كثير من الحالات، تتصف الوسيطات بسمّية أقل من تلك التي للمركب الأصلي. وأحد أمثلة ذلك هو تفكك الـ د.د.ت، أي إيثان ثلاثي كلور ثانوي فينيل ثانوي الكلور .dichlorodiphenyltrichloroethane (DDT)

يتفكّك هذا المركب ببطء شديد في الماء والتربة بتفاعلات إزالة الكلورة، وأحد النواتج التي وُجدت ضمن ظروف مرجعة هو الـ د.د.ي.، أي إيثان ثانوي كلور ثانوي فينيل ثانوي الكلور Dichlorodiphenyldichloroethene (DDE) (التفاعل 1.20).



وهذا الناتج أقل سمية من المركب الأصلي. وفي الواقع، تؤدي إزالة الكلور من جزيء عضوي مكلور إلى إزالة السمية دائمًا تقريبًا.

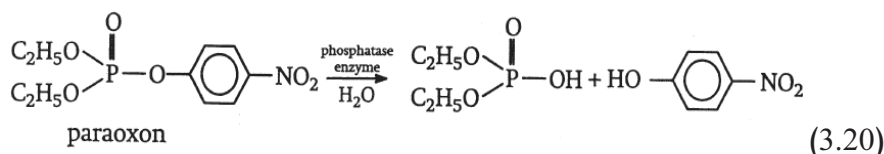
وتُبَدِّي أحياناً نواتج التفكك سمية معززة، على غرار حالة المركبات الفوسفور العضوية. فالمركبات التي من قبيل الباراثيون (parathion) تسمى ثيوت الفوسفور (phosphorothioate) بسبب وجود المجموعة P=S في صيغتها. وضمن الخلايا، تحول الإنزيمات الغنية بالأكسجين هذه المجموعة إلى مجموعة P=O (التفاعل 2.20).



ثم تتفاعل ذرة الفوسفور في الناتج الغني بالأكسجين مع إنزيم الأستيلكolinesterاز acetylcholinesterase AcE مكونة موقتاً مستقراً يكتب مقدرة الإنزيم على تحفيز حلمة الأستيلكولين في أثناء نقل نبضات الأعصاب. وهذا التداخل مع نقل الإشارات العصبية هو المسؤول عن كون الباراكسون ساماً، ومهدداً خطيراً أيضاً لصحة المتعضيات الأخرى، ومنها البشر. إن المهم إذن هو أن الجنس المحتوى على الأكسجين هو العامل الفعال في قتل الحشرات أو المتعضيات المستهدفة الأخرى. إلا أن هذه الصيغة الشديدة السمية لا تكون إلا داخل الخلية.

ويُخضع كل من الباراكسون والباراثيون إلى التفكك بتفاعلات حلمة يؤدي فيها الماء دور أليف النوى (nucleophile). وتتحفَّر هذه التفاعلات في المتعضيات بإنزيمات إزالة فوسفات phosphatase (التفاعل 3.20). إلا أن وجود كبريت ملحق بالفوسفور في الباراثيون بدلاً من الأكسجين في الباراكسون يقلص النزعة إلى التفاعل مع

أليف النوى (يمكن لأليف النوى، إضافة إلى الماء أن يكون أيضاً الجزء الأليف للنوى في AcE) ومن ثم يكون مثيل الكبريت (sulfur analogue) أقل سمية. لذا عندما تتكون صيغ هذه المركبات الفوسفورية العضوية المحتوية على الأكسجين، والتي هي أكثر سمية خارج المتعضي المستهدف، تصبح قضية بيئية مقلقة. ولهذا السبب، من المهم تحري مصادر وحركية نواتج التفاعل والمبيد الحيوي نفسه.



وفيما يخص آلاف المركبات العضوية التي يجب تحري كونها مبيدات حيوية، ثمة الكثير منمجموعات التفاعلات التي يمكن حدوثها. لذا من المفيد توثيق بعض أكثر السيرورات شيوعاً في إطار ميل المجموعات الوظيفية المختلفة إلى الخضوع إلى أنواع محددة من تفاعلات التحويل. وسوف نستقصي تلك السيرورات تحت عنوانين هما تفاعلات التفكك الضوئي وتفاعلات التفكك اللاضوئي. من تفاعلات التفكك اللاضوئي التفاعلات الشائعة التي من قبيل الحلمة والأكسدة والإرجاع التي تتضمن مكونات من التربة والماء.

(Photolytic reactions)

تفاعلات التفكك الضوئي

يكون تفكك المبيدات الحيوية كيميائياً وضوئياً ممكناً فقط عندما تتعرض المادة الكيميائية لضوء الشمس. وهذا يعني عملياً أن هذه التفاعلات تحصل في أثناء النهار، ومن الضروري أن تكون المادة الكيميائية في الطور الغازي، أو ضمن جسيمات معلقة في الجو أو عليها، أو على سطح الماء، أو على السطح المكشوف من نبات أو تربة. وحتى عندما تتحقق هذه الظروف، لا تخضع جميع المبيدات الحيوية للتفكك الكيميائي الضوئي. والمتطلبات الأخرى هي أن يكون الجزيء قادراً على امتصاص جزء ما من طيف الأشعة الشمسية لتكوين حالة متهدجة وأن تكون الإنتاجية الكمومية (quantum yield) للتفكك اللاحق كبيرة مقارنة بمسارات إبطال المفعول الأخرى (انظر الفصل الثاني).

يتضمن الجدول 3.20 بعض القيم الوسطى التقريبية للمحتوى الحراري للروابط في الجزيئات العضوية. وثمة أيضاً أطوال الموجات التقريبية والطاقات المقتربة بها

الناجمة عن الامتصاص الأعظمي للإشعاع من قبل المجموعات اللونية (chromophoric) الشائعة. تذكر أن طيف أشعة الشمس عند سطح الأرض يتلاشى عند أطوال الموجات التي تقل عن نحو 285 nm لأن الأوزون في الجو الأسفل القريب يمتص كلياً تقريباً الإشعاعات ذات أطوال الموجات التي هي أقصر وأعلى طاقة (الشكل 2.3).

الجدول 3.20 الجزء العلوي: قيمة المحتوى الحراري الوسطى لروابط الجزيئات العضوية^(*). **الجزء السفلي:** أطوال الموجات التقريبية والطاقة المفترضة بها في الأشعة التي تمتصها المجموعات اللونية. ويمتص بعض هذه المجموعات أيضاً ضوءاً عند أطوال موجات أخرى أكبر من 270 nm^(**).

الرابط في الجزيء المتعدد الذرات	المحتوى الحراري الوسطى للرابط (kJ mol ⁻¹)
كربون-كربون (فرد)	348
كربون-كربون (مضاعف)	613
كربون-كربون (عطرى)	518
كربون-هdroجين (ألكان)	412
كربون-هdroجين (ألكن)	440
كربون-هdroجين (عطرى)	431
كربون-فلور	484
كربون-كلور	338
كربون-بروم	276
كربون-آيودين	240
أكسجين-هdroجين	463
نتروجين-هdroجين	388
كربون-أكسجين (فرد)	360
كربون-أكسجين (مضاعف)	743
كربون-نتروجين (فرد)	305
نتروجين-نتروجين (مضاعف)	409

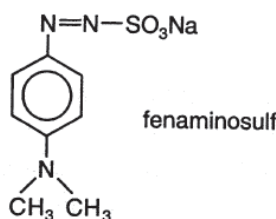
المجموعة اللونية	طول الموجة (nm)	الطاقة (kJ mol ⁻¹)
كربونيل	285	532
نترو	280	427
نتروسو	665 ، 300	399 ، 180
نترات	270	443
آزو	340	351
فينول	270	443
نفتاليين	312 ، 286	419 ، 384

(*) القيم من:

Peter Atkins, *Physical Chemistry*, 6th ed. (New York: W .H. Freeman and Company, 1997).

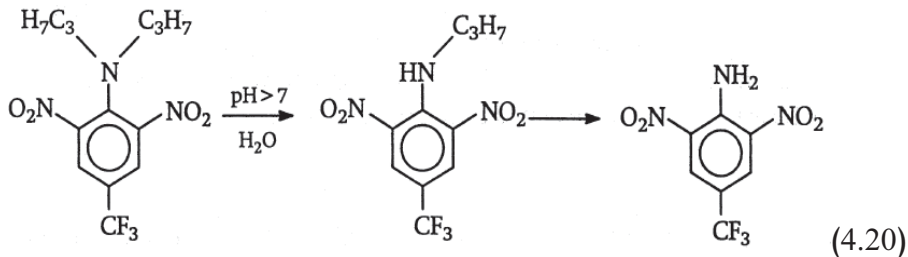
(**) تمتص الملوثات (chromophores) التالية الأشعة عند أطوار موجات أقصر من 270 nm (ما يكافي طاقة تساوي kJ mol^{-1} 443): ألكان، ألين، بنزن، كربوكسيل، كحول، إثير، إستر، أمينو، أميدو، نتريل.

بمعاينة مجموعة مجموعتي البيانات هاتين، يمكننا استبعاد إمكان وجود تفكك ضوئي كثيف للألكان، لأنه يمتص قليلاً جداً من الإشعاع. ويمكننا أيضاً التنبؤ بتفكك محدود للنفتاليين. ومع أن الجزيء يمتص الأشعة بقوة عند 286 nm و 312 nm، فإن الطاقة اللازمة لكسر رباط عطري من النوع C-C أو C-H أكبر من تلك التي تُمتص من أشعة الشمس. من ناحية أخرى، يمكننا التنبؤ بأن المبيد الفطري الخاص بالبذور والتربيه فِنامينوسulf (fenaminosulf) يمكن أن يكون عرضة للتفكك الضوئي بسبب مقدرة مجموعة الأزو على امتصاص الأشعة، وبسبب الروابط C-N الضعيفة نسبياً. وهذا التنبؤ مثبت عملياً.



وينطبق الوصف الوارد في الفقرة السابقة على الكيماء الضوئية المباشرة التي تهتم بحالة كون امتصاص الجزيء للإشعاع والطاقة الملتقطة كافيين لحصول تفكك أو نوع ما آخر من التفاعل الكيميائي. ومثال آخر للتفكك الضوئي المباشر هو التفكك

الكيميائي الضوئي للفلورالين الثلاثي (trifluralin)، في محلول مائي قلوي، الذي يؤدي إلى تكوين نواتج منزوعة الألكيل *N*-dealkylated (التفاعل 4.20).



يخضع معدل تفاعل التفكك الضوئي المباشر هذا وغيره من التفاعلات المشابهة إلى علاقة من الدرجة الأولى أو شبه الدرجة الأولى:

$$\text{rate} = f [\text{trifluralin}] \quad (5.20)$$

f هو ثابت المعدل الكيميائي الضوئي، وهو خاصية من خواص السائلة الشمسية وخصائص الجزيء نفسه أيضاً، وفق المبين في العلاقة 17.2.

وسمة نوع آخر من السبورورات الكيميائية الضوئية هي التفكك الضوئي غير المباشر. يجري في هذه الحالة تهييج جزيء محسّس (sensitizer molecule) (لا المبيد ضوئياً). فإذا عاش الجنس المهيّج طويلاً، كان قادراً على نقل طاقة أو إلكترون أو ذرة هdroجين أو بروتون إلى جزيء مستقبل (receptor) مختلف (المبيد). بهذه الطريقة، ومن دون امتصاص الإشعاع مباشرة، يمكن تفعيل الجزيء المستقبل كي يشارك في تفاعل كيميائي لاحق. ثمة أمثلة محددة للتفكك الضوئي المحسّس ومنها حالة الروتلون في ضوء الشمس. يستطيع الروتلون المتهيّج نقل فائض طاقته إلى الألدرين (aldrin)، وهو مادة طبيعية تستخلص من جذر الدرّيز (derris)، الذي يمكن أن يتّهیج بضوء الشمس. يستطيع الروتلون المتهيّج نقل فائض طاقته إلى الألدرين (aldrin) وغيره من المركّبات الكلورية العضوية مؤدياً إلى تفكّها. وبمعنى أشمل، يستطيع عدد من الأجناس الهامة بيئياً، ومنها بعض المواد المعدنية السطح والدُبالية، العمل محسّسات. يُعطى معدل تفاعل التفكك الضوئي غير المباشر بـ:

$$\text{rate} = f [\text{sensitizer}][\text{receptor}] \quad (6.20)$$

وعندما يكون المُحسّس موجوداً بتركيز أعلى كثيراً من تركيز المستقبل، يصبح التفاعل من الدرجة شبه الأولى:

$$\text{rate} = f_1[\text{receptor}] \quad (7.20)$$

حيث إن $f_1 = f[\text{sensitizer}]$

توسيع المقدرة على المشاركة في التفاعلات الكيميائية الضوئية غير المباشرة إمكان التفكك الضوئي للمبيدات الحيوية التي يمكن أن تكون بحد ذاتها مستقرة تجاه أشعة الشمس.

تفاعلات التفكك غير الضوئي **(Non-photolytic reactions)**

ويحصل التفكك في منظومة التربة والماء بسيرورات تفاعل حرارية عادية متنوعة أيضاً. وعندما تكون تلك التفاعلات كيميائية محضة توصف بأنها لاحيوية (abiotic). وعندما تكون المُنفاعلات الالزمة موجودة، يمكن لهذه التفاعلات أن تحصل في بيئه عقيمة. وثمة تفاعلات كيميائية أخرى تقوم فيها متعضيات مكروية محلية أو تخميرية موجودة في البيئة. ويمكن للمتعضيات المكروية أن تفكك المبيد الحيوي بوصفه ركيزة أولية تستمد منها طاقتها واحتياجاتها الغذائية. أو يمكن حصول استقلاب مشترك للمبيد الحيوي مع الركائز الرئيسية الالزمة للمتعضيات المحلية. توصف هاتان السيرورتان بأنهما حبيتان. لقد عرضنا أهمية السيرورات الحيوية في ظروف أخرى بالتفصيل في الفصل الخامس عشر. وحين حصول بعض التفاعلات الحيوية واللاحيوية، وتبعاً للظروف، تهيمن إحدى الآليتين على التفكك، لكن من الصعب أحياناً التمييز بينهما وتحديد الفاعلة منها في حالة معينة.

فيما يلي بعض أهم أنواع التفاعلات الكيميائية التي تدخل فيها المبيدات الحيوية مع مثال أو أكثر في كل حالة.

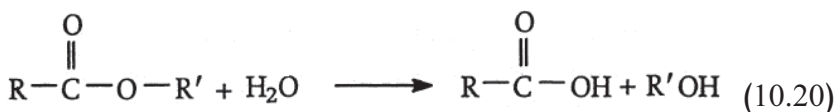
الحلمهة **(Hydrolysis)**

الحلمهة مصطلح عام للتعبير عن تفاعل أليف النوى يتبادل فيه الماء التأثير مع جزيء آخر حيث يحل ---OH محل جزء من الجزيء (المجموعة المغادرة). والمعادلة العامة للحلمهة هي:

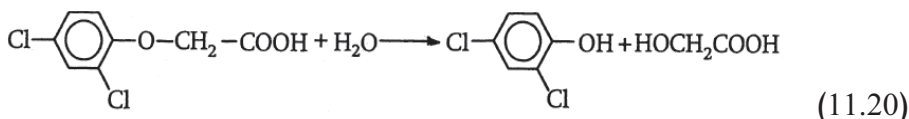


يحصل هذا النوع الشائع من التفاعل بآلية كيميائية أو حيوية مكرورة محضة. أما الحلمة اللاحيوية فغالباً ما تكون شديدة البطء إلا إذا جرى تسريعها بواسطة محفز. وفيما يلي سبعة أمثلة:

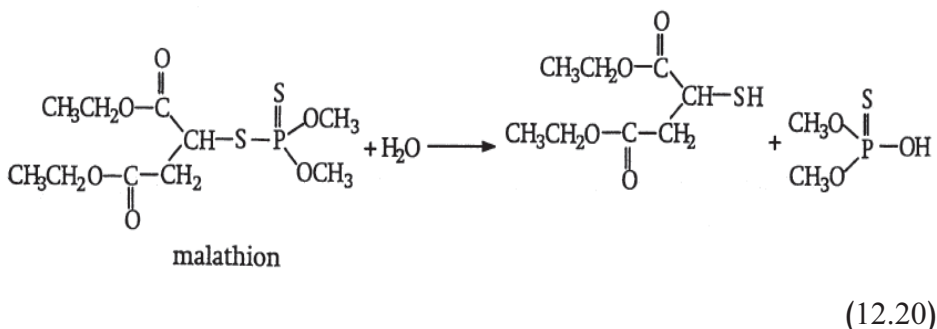
1. تخضع الإثرات (التفاعل 9.20) والإسترات (التفاعل 10.20) والثيوإسترات (التفاعل 10.20) في حالات حول $\text{C}=\text{O}$ محل S للحلمة وفقاً لما يلي:



يحصل تفاعل هام من هذا النوع مع حمض خل فينوكسي ثانوي الكلور 2,4-D، وهو أحد أكثر مبيدات الأعشاب استعمالاً. فهو يحتوي على الحمض الكربوكسيلي ومجموعات إثر وظيفية. وتحصل الحلمة وفقاً لما هو مبين هنا مع كسر لرابط الإثر $:\text{O}-\text{C}$

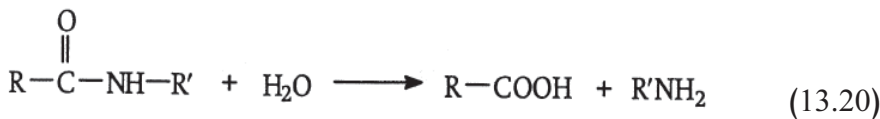


والباراثيون والملاطيون malathion (التفاعل 12.20) بما مبيداً حشرات فوسفوريان عضويان فعالان يخضعان أيضاً لتفاعلات حلمة من النوع التالي:

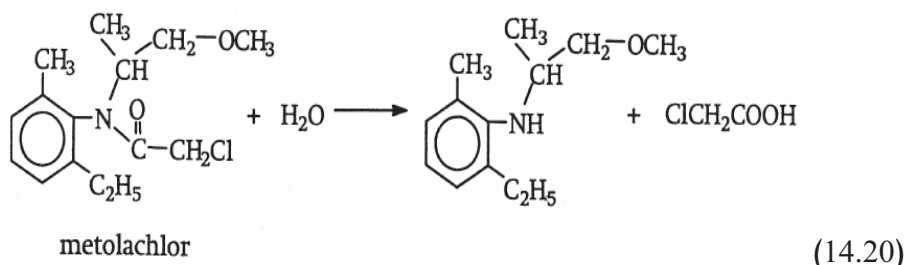


لاحظ أنه يمكن أن يحصل مزيد من الحلمة لمجموعات كربون الألكيل.

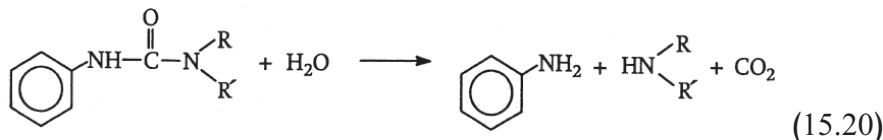
2. وتحلله الأميدات لتعطي حمضاً مع أمين. وتبعاً لعامل حموضة محلول، يمكن للنواتج أن تكون حمضاً وملحاً أمينياً (أمونيوم) حرين، أو ملحاً أمينياً كربوكسيلاتياً، أو مزيجاً متوازناً من جميع الأجناس الثلاثة:



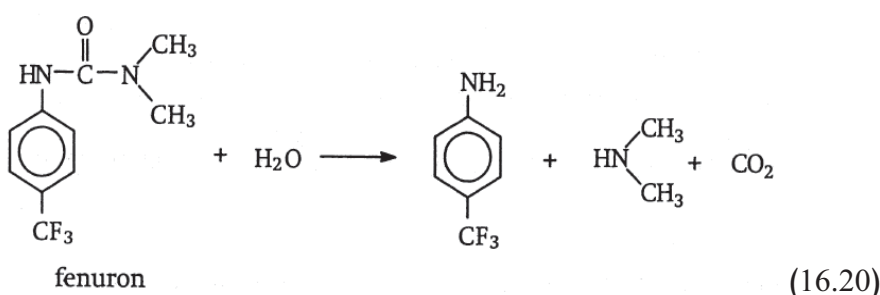
ويخضع الميتولاكلور (metolachlor)، وهو مبيد أعشاب انتقائي يستعمل قبل الإناث، لهذا النوع من الحلمهة اللاحوية:



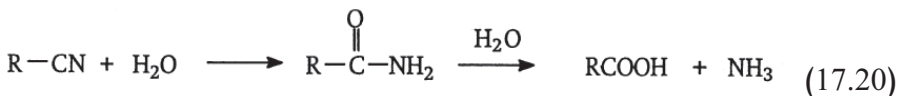
3. وتحلله مركبات بولة الفينيل (phenylurea) لتعطي أمينين: أنيلين وأمين اليفاتي:



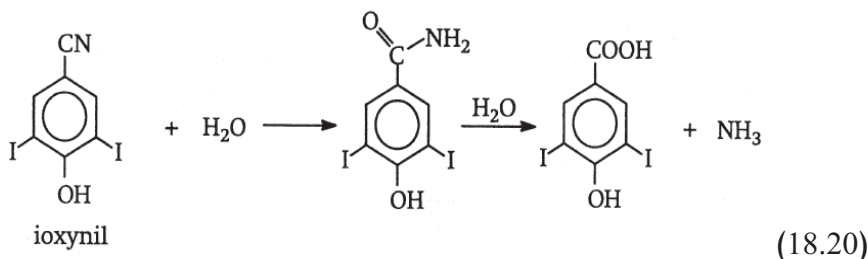
من أمثلة هذا التفاعل المبيد فنورون (fenuron)، وهو مبيد أعشاب يستعمل للقضاء على طيف واسع من الأعشاب الطفيلية، منها الأعشاب العميقة الجذور والنباتات الخشبية:



4. وتحلله النتريلات لتعطي، على التالي، أميد ثم حمض الكربوكسيل:



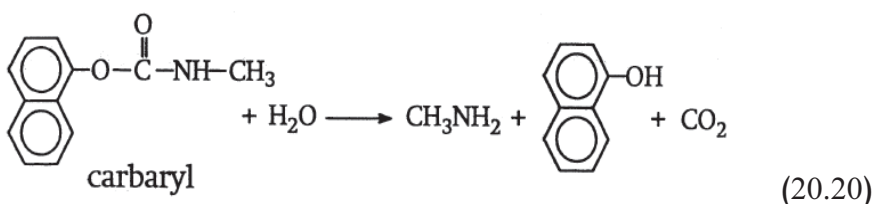
ويخضع مبيد الأعشاب الانتقائي أioxynil (ioxynil) (وشبيهه البروميني bromoxynil) إلى سيرورات حلمة من هذا القبيل:



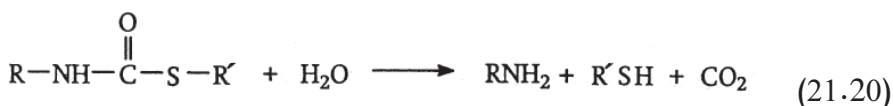
5. وتحلمه الكربومات لتعطي أمين وكحول وثاني أكسيد الكربون:



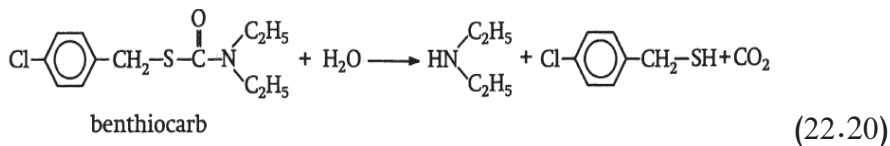
ويحصل تفاعل حلمة الكارباريل (carbaryl)، وهو مبيد لحشرات الحدائق واسع الاستعمال، وفق ما يلي ليعطي نافتول الكحول العطري-1-naphthol :



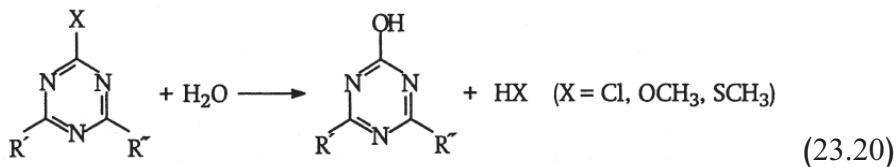
6. وعلى غرار ذلك تفاعل طائفة الثيوكربامات (thiocarbamate) لتعطي أمينات وثيولات وثاني أكسيد الكربون:



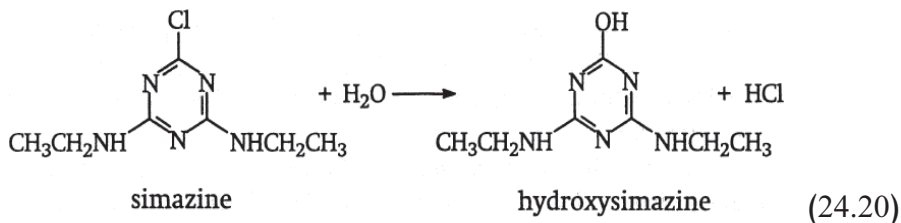
ويتضح هذا من حلمة البنثيوكarb (benthiocarb)، وهو مبيد أعشاب انتقامي يستعمل قبل الإنعاش، خاصة لمكافحة الأعشاب الحولية والطفيليات العريضة الأوراق في حقول الأرز:



7. وشة مثل شهير للحلمة التي يخضع لها مبيد الأعشاب تريازين (triazine):



وأحد أمثلة ذلك حلمة السيمازين (simazine):



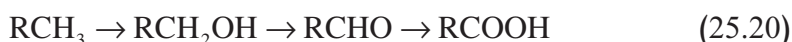
الأكسدة (Oxidation)

تعتبر تفاعلات الأكسدة على درجة عالية من الأهمية لتفكيك الأجناس العضوية كلية في البيئة. ب بواسطة الأكسدة تكون النواتج الممعدنة النهائية. ولكي تحصل الأكسدة، يجب أن تتوفر قابلات الإلكترونات ملائمة، وتعتمد طبيعة هذه المؤكسدات على الظروف البيئية. ففي التربة السطحية والماء حيث يكون عامل النشاط الإلكتروني pE عالياً (انظر الفصل العاشر)، تكون ثمة وفرة من الأكسجين، ويمكن أن توجد مؤكسدات أقوى ناتجة عن سيرورات كيميائية ضوئية. ومن تلك المؤكسدات جذر الهيدروكسيل، وفوق أكسيد الهيدروجين، والأوزون، والأكسجين الواحدي ($\text{O}_2[\text{D}]$). ومع أن تراكيز هذه الأجناس صغيرة عادة مقارنة بتراكيز الأكسجين الثنائي في الحالة الصفرية، فإنها يمكن أن تؤدي

دوراً أساسياً في تحقيق أكسدة جزيئات كانت ستبقى لو لا ذلك مقاومة. وضمن ظروف لاهوائية مختلفة، يمكن لمؤكسدات أخرى أقل فعالية، من قبيل النترات والكربونات أن تكون قابلات إلكترونات بغية أكسدة المبيدات الحيوية. وعندما تتضب جميع المؤكسدات، يصبح التفكك الإرجاعي فاعلاً. وتتوسط في معظم تفاعلات الأكسدة متضيقات مكرورة، وقد يكون من المفيد هنا أيضاً الرجوع إلى الفصل الخامس عشر لمزيد من الاطلاع على مناقشة الظروف البيئية التي تؤثر في هذه السيرورات.

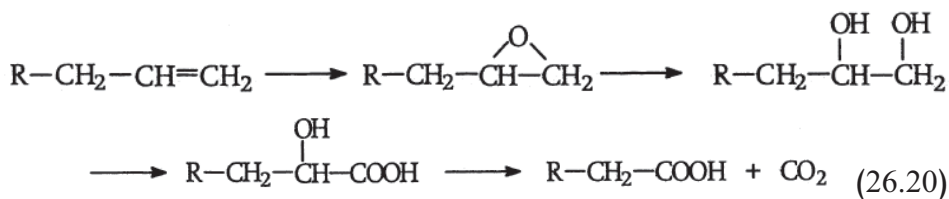
ثمة ستة أنواع من تفاعلات الأكسدة هي التالية:

1. تتأكسد البذائل الألكانية أو الهروكربونية الأليفاتية عند المجموعة الطرفية غالباً لتعطي الكحولات والأليهيدات، ثم الحموص الكربوكسيلي:



ثمة متضيقات مكرورة متعددة تستعمل آليات فريدة قادرة على تحقيق أجزاء من هذه السلسلة أو كلها. والأكسدة شبه الطرفية ممكنة أيضاً.

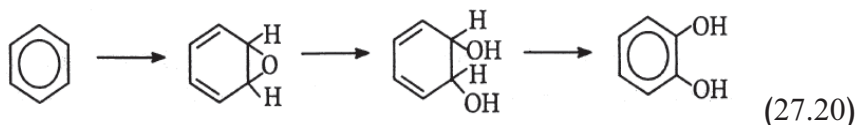
2. وتتأكسد الألkenات بعدد من السيرورات معطية الكيتونات والكحولات والحموص الكربوكسيلي. وحين حصول هجوم على الرابط المضاعف، تحصل سلسلة التفاعلات التالية من الألken إلى الإيبوكسيد إلى الديول-2،1 إلى حمض الهروكسي ألفا، وأخيراً حتى الحمض الكربوكسيلي الذي يفتقر إلى ذرة كربون واحدة مقارنة بالألken الأصلي.



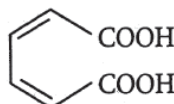
3. ومع أن المواد الهروكربونية ذات السلسلة المتفرعة أكثر استقراراً إلى حدٍ ما من الجزيئات المستقيمة السلسلة، فإنها تخضع إلى أنواع مشابهة من تفاعلات الأكسدة الحيوية. وتتصف المواد الهروكربونية الأليفاتية الدورية (alicyclic) بأنها شديدة المقاومة للتفكك بالأكسدة في معظم الحالات.

4. والمواد الهيدروكربونية العطرية شديدة المقاومة أيضاً لتفاعلات الأكسدة، وقد أشرنا إلى ذلك في مناقشاتنا السابقة للمواد الهيدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية في الجو. ومع ذلك تحصل الأكسدة بمعدل ومدى يتأثران كثيراً بطبيعة البالدائل الموجودة على الجزيء. وتتصف مجموعات الهالوجينات والسلفونات (sulfonate) والنيترونات (nitronate) (methoxy) بالاستقرار مقارنة بمجموعات الهدروكسي والميثوكسي (methoxy) والكربوكسيلات. وعدد مواقع البالدائل هامان أيضاً.

تضمن إحدى آليات أكسدة البنزن التكوين الأولى لإيكوسيد أو أكسيران oxiran يتتحول بعده إلى الديول (diol) مع إعادة تكوين عطري ملوث لحلقة البنزن:



ويمكن للمزيد من الأكسدة أن يؤدي إلى فصل الحلقات مع تكوين حمض ثانوي الكربوكسيل:

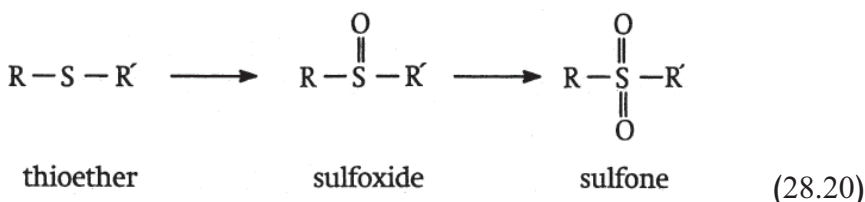


4 أ. أكسدة المواد الهيدروكربونية النفطية في البنزين وتسربات النفط. إحدى الحالات البيئية الهامة، التي يوجد فيها دور لتفكيك المركبات العطرية بالأكسدة، تخص المواد الهيدروكربونية النفطية. ومعدل تفكك هذه المركبات بالأكسدة يحظى حالياً باهتمام كبير بسبب التسرب من خزانات البنزين والنفط المقترنة باستخراج أو نقل النفط الخام وخزنه. لقد وُجد، في دراسة² لتفكيك مخلفات حفر آبار النفط، أن كثيراً من التعميمات التي تخص تفكك المواد الهيدروكربونية بالمتضييات المкроوية صحيحة. فقد اقتربت المخلفات المحتوية على نفط وأملاح كالسيوم ومقدار صغير من مستحلب بعامل حموضة يساوي 9.1، واحتوت على مادة عضوية بنسبة 12.4%， وعلى نسبة كربون إلى نتروجين تساوي 103. وطبقت تلك المخلفات على تربة زراعية صلصالية طمية

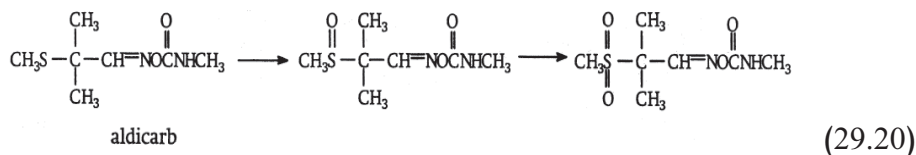
Claude-Henri Chaineau, Jean-Louis Morel and Jean Oudot, “Microbial Degradation of Fuel Oil Hydrocarbons from Drilling Cuttings,” *Environmental Science and Technology*, vol. 29, no. 6 (1995), pp. 1246-1254.

عامل حموضتها يساوي 5.1، وتحتوي على مادة عضوية بنسبة 2.62%， وعلى نسبة كربون إلى نتروجين تساوي 8.4. في حالة تعقيم التربة، لم يحصل تفكك، أو كان قليلاً، خلال مدة 9 الأشهر، أما في حالة التربة غير المعقمة، فقد تفكك نحو 75% من كتلة الهيدروكربون الأصلية خلال تلك المدة. وكانت ثمة فوارق كبيرة في معدلات تفكك أصناف الهيدروكربون. فقد تفككت جميع الألkanات المنخفضة الكتلة المولية تقريباً (التي تقل عن 27 ذرة كربون) في غضون 16 يوماً. وكان ثمة تفكك أبطأ للمركبات المترعة السلاسل والمركبات العطرية. أما المادة المتبقية التي لم تتفاعل، فقد كانت مزيجاً معقداً من المواد الهيدروكربونية ذات الكتلة المولية الكبيرة.

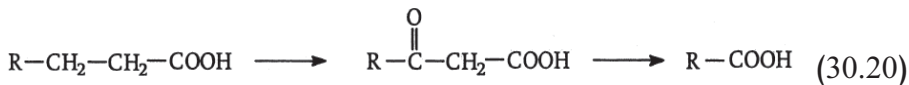
5. تخضع مجموعات وظيفية معينة من جزيئات المبيدات الحيوية أيضاً إلى عمليات أكسدة، مع أن تفاعلات الحلمهة الحيوية غالباً ما تبتدئ سلسلة التفكك. ويمكن لذرة الكبريت شوإثر (thioether sulfur) أن تتأكسد بخطوتين، في الأولى إلى السلفوكسيد (sulfoxide)، وفي الثانية إلى السلفون:



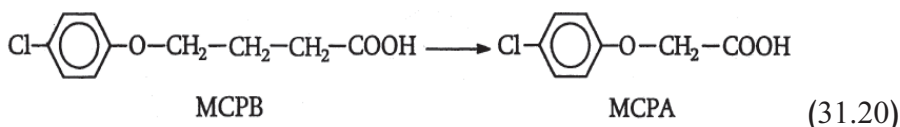
ويخضع لهذه الأكسدة أيضاً الألديكارب (alicarb)، وهو مبيد حشرات فعال واسع الطيف، ومبيد قراد (والعناكب)، ومبيد ديدان (وديدان خيطية) (التفاعل 29.20). وعلى غرار حالة الباراثيون، يتصرف المثيل المؤكسد بسمية أشد من سمية المركب الأصلي:



6. ثمة تفاعل أكسدة آخر هام جداً هو الأكسدة بيتا β -oxidation للسلسل الجانبية في الحموض الدهنية بواسطة كيتون. وتعطي تلك الأكسدة حمضاً تتقصه ذرتاً كربون في السلسلة:



يتحوّل حمض زبدة ثانٍ (ثنائي فينوكسي ميثيل رباعي الكلور) (4-chloro-2-methylphenoxy) butyric acid (MCPB)، وهو مبيد أعشاب يستعمل للحد من الأعشاب الطفيلية قبل إنشال الحبوب وأعشاب المراعي، بواسطة هذا التفاعل إلى حمض 4-chloro-2-methyl-phenoxyacetic acid (MCPA):

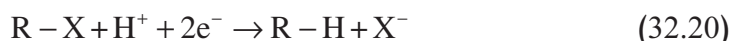


(Reduction)

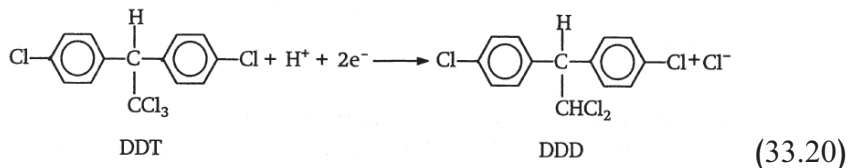
الرجوع (الاختزال)

تحصل تفاعلات الإرجاع ضمن ظروف بيئية ذات عامل نشاط إلكتروني pE منخفض القيمة، من قبيل تلك التي رصدنا حصولها في المياه الجوفية والتربة المغمورة الفقيرة بالأكسجين. وتحصل في تلك الحالات بعض سيرورات التفكك الحيوية الهامة والمحددة تماماً. وفيما يلي أربعة أمثلة عليها.

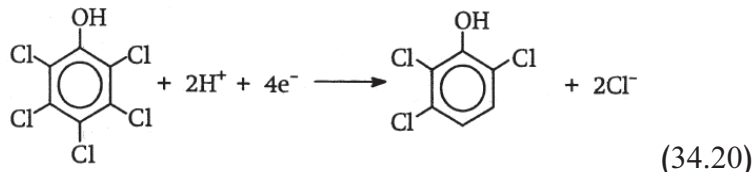
إِزَالَةُ الْهَلْجَنَةِ (dehalogenation) هِي سِيرُورَةٌ رَئِيسِيَّةٌ لِتَفْكِيكِ الْمَرْكَبَاتِ الْعَضُوِيَّةِ الْمُهَلْجَنَةِ الْمَقَاوِمَةِ. فِي حِينٍ أَنْ تَفْكِيكِ هَذِهِ الْمَرْكَبَاتِ بِالْأَكْسَدَةِ يَتَصَفُّ بِالْبَطْءِ، فَإِنْ تَفْكِيكِهَا بِالْإِرْجَاعِ غَالِبًاً مَا يَكُونُ سَرِيعًا. وَيُسْتَفَادُ هُنَّا مِنْ زِيَادَةِ الْمَعْدُلِ فِي بَعْضِ سِيرُورَاتِ مُعَالَجَةِ مِيَاهِ الْفَضَلَاتِ بِغَيْرِهِ تَعْزِيزِ تَفْكِيكِ الْمَرْكَبَاتِ الْمُهَلْجَنَةِ الْمُوْجَودَةِ فِي تَالِكِ الْمِيَاهِ. وَهِي أَيْضًا وَسِيلَةٌ مُمْكِنَةٌ لِإِزَالَةِ سَمِّيَّةِ الْمَرْكَبَاتِ الْمُهَلْجَنَةِ فِي مِكَابِرِ صَحِيِّ. وَيُمْكِنُ اسْتِعْمَالُ الْحَدِيدِ الصَّفْرِيِّ التَّكَافُؤِ مُرْجِعًا مُعْطِيًّا لِلْإِلْكْتَرُونَاتِ لِزِيَادَةِ مَعْدُلِ النَّفَاعَلِ. وَقَدْ جَرِيَ تَحْدِيدُ آليَّيْنِ عَامِتَيْنِ لِإِزَالَةِ الْهَلْجَنَةِ. يَأْخُذُ التَّفْكِيكُ بِالْهَدْرَاجَةِ :



ويُرجح إلى د.د.ت إلى د.د.ي بهذه الطريقة (قارن بالتفاعل 1.20):

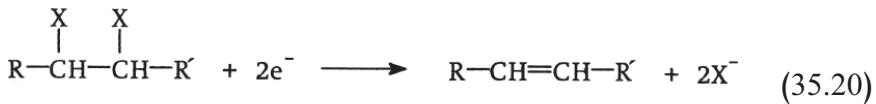


ويُرجع فينول خماسي الكلور (pentachlorophenol)، حافظ الخشب الشائع، على نحو مشابه إلى فينول ثلاثي الكلور (trichlorophenol):

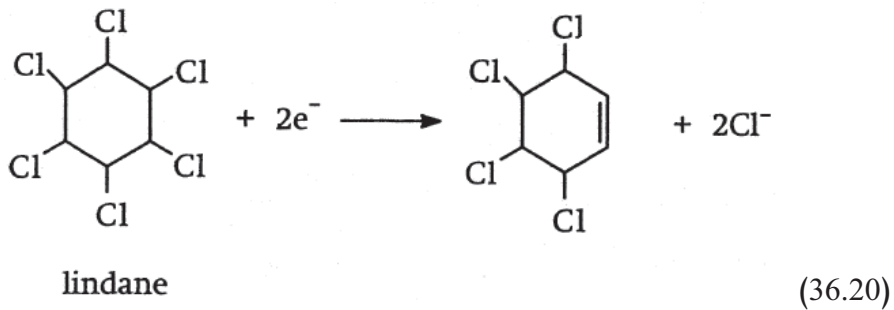


وإضافة إلى معدن الحديد، يعمل كثير من المواد الهراء كربونية في المكبات والروابط والترابة معطيات إلكترونات لتحقيق تفاعلات إرجاع مزيلة الكلور.

2. يُسمى نوع ثان من تفاعل إزالة الـهـلـجـنـةـ المـرـجـعـ إـزـالـةـ الـهـلـجـنـةـ الـمـلـحـيـةـ، لأن مجموعات الـهـلـجـنـينـ الـمـغـادـرـةـ تـتـرـتـبـ عـلـىـ نـحـوـ مـتـجـاـوـرـ (أـيـ 1,2ـ)ـ فـيـ الـمـرـكـبـ:



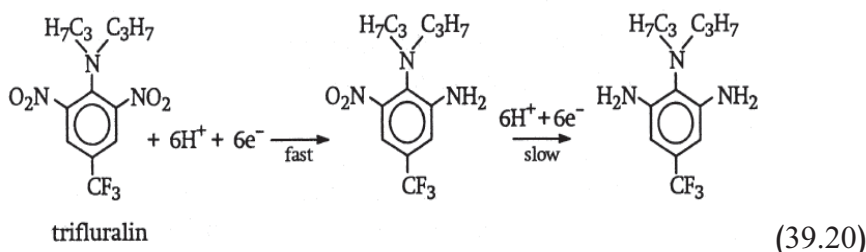
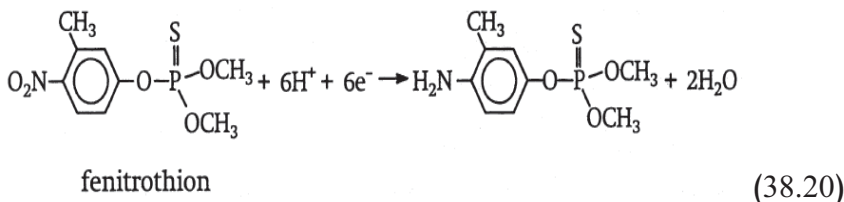
لقد رُصِّدت هذه الآلية مع الليدينان (lindane) في التربة المغمورة وفي الوحـل الفقير بالأكسجين:



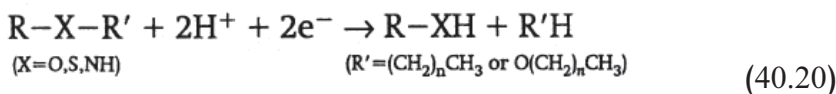
3. إرجاع مجموعات النترو هو سيرورة متعددة الخطوات، وإذا استمرت حتى الاكتمال، كان التفاعل الإجمالي هو التالي:



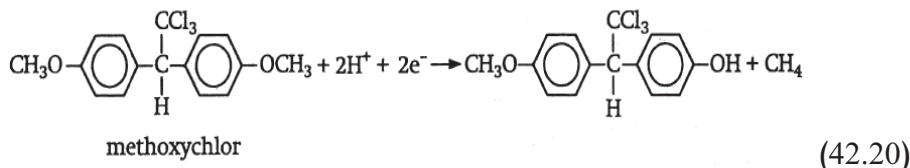
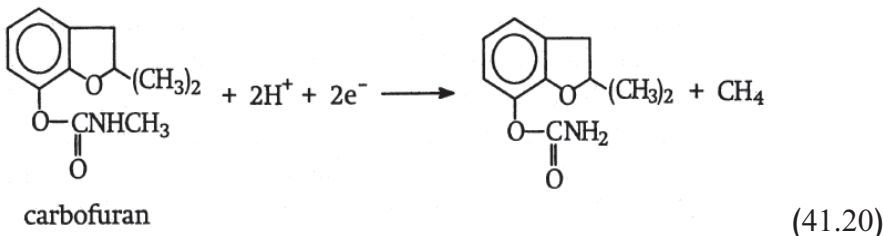
ويخضع مبيد الحشرات فينتروثيون (fenitrothion) ومبيد الأعشاب فلورالين الثلاثي (trifluralin) إلى تحويلات من هذا القبيل ضمن ظروف إرجاعية:



4. والنوع الرابع من تفاعلات الإرجاع يتضمن إزالة الألكلة (dealkylation) أو إزالة الألكوكسيلة (dealkoxylation):



يعمل هذا التفاعل في حالة الكربوفوران (carbofuran)، والمبيد الحشري كربامات، والميثوكسيكلور الشديد الصلة بالـ د.د.ت:



معدلات تفاعلات التفكك

(Rates of degradative reactions)

صحيح أن جميع التفاعلات المذكورة آنفًا تحصل وتؤدي إلى تفكك المبيدات الحيوية في البيئة، إلا أن المعدلات التي تحصل بها التحولات تؤدي دوراً هاماً في تحديد إن كان المركب الأصلي سوف يؤدي البشر والمعضيات الأخرى التي ليست هدفاً لها. ومن الواضح أن الطبيعة الكيميائية للمادة على درجة عالية من الأهمية (لأن الاستقرار الجزيئي يتاسب عكساً مع معدل التفكك)، لكن المعدلات تعتمد أيضاً على توفر المتفاعلات الأخرى وعلى الحالة البيئية العامة. فالتفكك الضوئي والسيرورات الحرارية الحيوية واللاحيوية يمكنها جمعياً أن تُسْهِم في تجزئة الجزيء. ويخالف المدى الذي تصل إليه تلك التفاعلات كثيراً من بيئات إلى أخرى، حتى فيما بين البيئات المicroية، ولذا ثمة حاجة إلى دراسات متخصصة بكل حالة على حدة. وفي هذا السياق، ثمة حاجة إلى عناية فائقة في نقل المعلومات من التجارب المخبرية إلى مكان التطبيق في الحقل. فيما يلي مناقشة لبعض الاعتبارات الهامة التي يجب أخذها في الحسبان.

طبيعة مبيد الحيوية

يمكن استخلاص استنتاجات عامة جداً من البيانات الحالية عن ديمومة فئات المبيدات الحيوية. يتضمن الجدول 4.20 ملخصاً لبعض المعلومات الخاصة بعدة أصناف هامة من المبيدات، وقد عرّفت الديمومة في الجدول بأنها عموماً المدة التقريبية اللازمة لنفاذ 75% من المبيد في الحقل ($t_{3/4}$).

(Temperature)

درجة الحرارة

فيما يخص جميع التفاعلات الحرارية اللاحيوية، تؤثر درجة الحرارة في معدل التفاعل وفقاً لعلاقة أرنبيوس. وتحصل حالة مشابهة في التفاعلات الحيوية حيث توجد لكل متعضٍ مكروي درجة حرارة مثلى خاصة به. وتتوقف معظم التفاعلات التي تقوم بها المتعضيات المicroية عندما تنخفض درجة الحرارة إلى ما دون الصفر المئوية. وترتفع درجات الحرارة في ظروف متطرفة، من قبيل تلك التي تحصل حين تعرّض التربة الغامقة إلى أشعة شمس شديدة، حيث تصل درجة حرارة التربة السطحية إلى ما يزيد على 50 درجة مئوية، وهي درجة تكفي لقتل بعض المتعضيات الأليفة لدرجة الحرارة المعتدلة.

الجدول 4.20 ديمومة المبيدات الحيوية في البيئة^(*)

صنف المبيد	الديمومة $t_{3/4}$ (شهر) ^(**)
مواد هيدروكربونية مكلورة بولية، تريازين	من 16 حتى أكثر من 24
حمض الصمع (البنزويك)، أميد فينوكسي، تولويدين، تنريل	من 3 حتى أكثر من 18
فوسفور عضوي	12-3
كرباتات، حمض الأيفاتي	6-1
	3-0.2
	3-0.5

C. A. Edwards, *Persistent Pesticides in the Environment*, 2nd ed. (Cleveland, Ohio: CRC Press, 1973). ^(*)

^(**) هي المدة اللازمة لتفكيك 75% من المبيد في الحقل.

(Moisture)

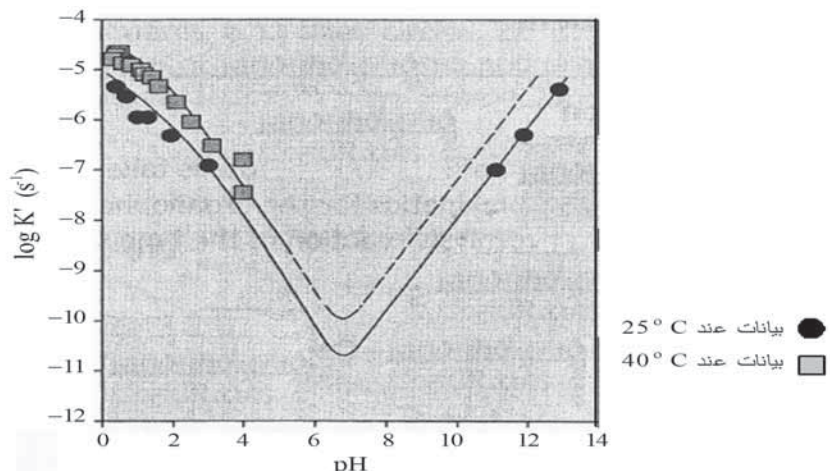
الرطوبة

الرطوبة ضرورية لكثير من التفاعلات اللاحيوية ولعموم التفاعلات الحيوية. فجميع المتعضيات المקרוية تقريباً يحتاج إلى وفرة في الرطوبة كي تنشط، وتزداد معدلات التفكك إلى أن تصل رطوبة التربة إلى مقدرتها العظمى على الإمساك بالماء في الحقل. وعند هذه المرحلة التي تسمى المقدرة الحقلية (field capacity)، تكون التربة رطبة، لكن معظم فراغاتها يبقى ممتلئاً بالهواء. وبوجود مزيد من الرطوبة، تصبح التربة مشبعة وتمتلئ المسامات كلياً بالماء. في هذه الظروف يُصبح انتقال الأكسجين من الجو إلى التربة محدوداً، وتتكون ظروف مُرجعة فقيرة بالأكسجين، وتتحول المتعضيات المקרוية إلى أجناس لاهوائية مطاوعة غذائياً. ويمكن حينئذ لآلية التفكك أن تتغير كثيراً.

خواص التربة مع الماء - pH (Soil/water properties-pH)

لا يمكن للحموض أو الأسّس أن تعزّز حلمة إلا باستبدال ألياف النوى، ولذا فإنّ ثمة اعتماداً قوياً على قيمة pH (الشكل 1.20). والمثال المبين هنا هو مثال خاص، إلا أنه مشترك بين كثير من المبيدات الحيوية. يتصف تفكك الأترازين بأنه سريع في المحاليل الحمضية والقاعدية، وبطيء جداً عند قيم pH المعتدلة التي توجد في معظم البيئات. وعند pH=6، يوافق ثابت معدل شبه الدرجة الأولى، الذي يساوي نحو s^{-10} ، عمر نصف يزيد على 200 سنة. أما خارج المخبر، فإن حلمة الأترازين

تحصل ضمن ظروف معتدلة على لما يبدو. ويعود هذا جزئياً إلى أن عامل حموضة التجمع المائي أو محلول التربة لا يدل على التوفير الفعلي للبروتونات أو أيونات الهدروكسيل للمبيد. يضاف إلى ذلك أن أجنساً أخرى عضوية أو لاعضوية يمكن أن تسرّع التفاعل، ولذا يجب أيضاً الأخذ في الحسبان للبيئة المكروية التي توفرها الأجنس المنحلة أو الأطوار الصلبة.



الشكل 1.20 منحني ثابت المعدل بدلاة pH للمبيد التريازيني أترازين. الشكل قائم على بعض البيانات التجريبية والمستقرأة الواردة في:

Steven J. Plust [et al.], "Kinetics and Mechanism of Hydrolysis of Chloro-1,3,5-triazines, Atrazine," *Journal of Organic Chemistry*, vol. 46, no. 18 (1981), pp. 3661–3665.

خواص التربة مع الماء - المادة العضوية (Soil/water properties-organic matter)

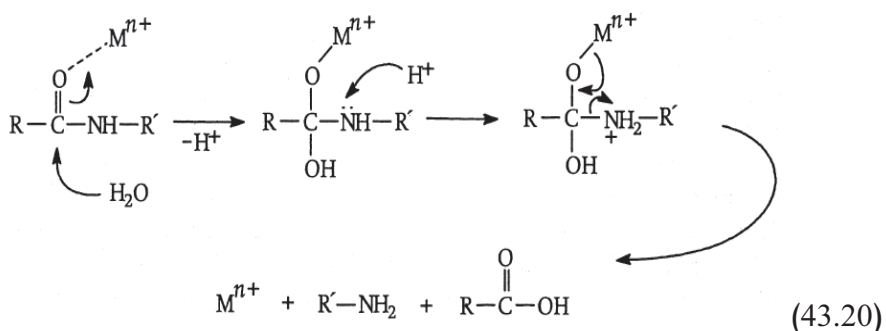
توفر المادة العضوية الطبيعية أيونات الهدروجين من خلال تفكك المجموعات الحمضية، ولذا تكون واحدة من المكونات البيئية التي تحدد الـ pH الإجمالية وتتوفر البروتونات محلياً. يمكن للمادة العضوية الطبيعية المنحلة أو الصلبة أن تتبادل التأثيرات بقوّة مع كثير من المركبات العضوية، وفقاً لما هو مبين في الفصل الثاني عشر. وحينئذ تُبدي الأجنس المعقدة تفاعليّة مختلفة، معزّزة أو مضخّلة. ولعل أكثر مفاعيل المادة العضوية الطبيعية في التفكك أهمية هو ما يخص السيرورات الحيوية. فالتربة الغنية بالمادة العضوية تحتوي عادة على كمية كبيرة من المتعضيات المكروية. والمتضاعفات

غيرية التغذية، تعرِيفاً، تحتاج إلى مركبات عضوية سابقة التركيب، ولذا، في أثناء استعمالها للمادة العضوية الطبيعية، تستطيع التشارك في استقلاب المركبات الغريبة. والأجنس المخمر (zemogenous) التي تستعمل مبتدأ حيوي معين تُسمى أيضاً في التفكير.

خواص التربة مع الماء - الأجنس اللاعضوية

(Soil/water properties-inorganic species)

من المعروف أن أيونات المعادن المنحلة تحفّز بعض تفاعلات التعويض الأليفة النوى. ويتكون معقد بواسطة ذرة معطية للإلكترونات، من قبيل ذرة الأكسجين، تُسحب الإلكترونات من الجزيء، وهذا ما يجعله أكثر عرضة للهجوم عليه من قبل أليف نوى مثل الماء. والتفاعل 43.20 الذي يمثل حلمة أميد مثال على ذلك:



لاحظ ثانية أن النواتج النهائية، في السلسلة المبيئة، يمكن أن تكتسب البروتونات بدرجات مختلفة تبعاً لقيمة pH الإجمالية أو المحلية.

ويمكن للمعادن ذات الترابط السطحي أن تحقق نفس التحسين. فمثلاً، لقد أثبت أن مركبات الفوسفور العضوية تتلجم بسرعة أكبر بوجود أكسيد حديد وألミニوم مائني، من قبيل تلك التي توجد في بعض أنواع التربة المدارية وفي الطبقات الرسوبية للبودزول والبرونيسول.

وإلى جانب كون معدنيات تربة معينة، منها أكسيد الحديد (III) المائي (صيغة ليمونيت أو غوتيت)، متوفرة لتكوين معقدات مع مبتدأت حيوية عضوية، فإنها تقوم بالأكسدة معززة أكسدة المادة العضوية التي في التربة. من ناحية أخرى، توفر معدنيات

من قبيل كبريتيد الحديد (البايرايت) موقع للإرجاع عند الملتقى بين المادة الصلبة والماء المحيط. ووفقاً لما أشرنا إليه آنفًا، تتصف المادة العضوية الطبيعية، وخاصة المادة غير المتفككة نسبياً ذات نسبة الأكسجين إلى الكربون الصغيرة، بأنها أيضًا عامل إرجاع من حيث الجوهر تستطيع الإسهام في تعزيز ظروف انعدام الأكسجين والبيئة المرجعة.

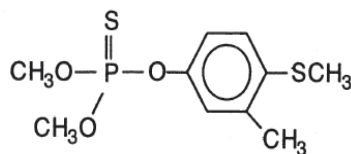
(Kinetic calculations)

حساب معدلات تفكك المبيدات الحيوية

من الشائع في حساب معدلات تفكك المبيدات الحيوية، وحساب موسطات التغييرات المترنة بتفاعل معين، افتراض أن السيرورة هي سيرورة من المرتبة الأولى. وهذه فرضية معقولة في كثير من الحالات لأن المبيد الحيوي يوجد عادة بتركيز صغير جداً مقارنة بالمتفاعلات الأخرى (الماء والمادة العضوية، على سبيل المثال) في بيئه التربة.

المثال 1.20 معدل التفكك

أخذنا مثلاً للتقدير الكمي لمعدل التفكك من دراسة لعدد من المبيدات، منها حالة استقصيت فيها تغيرات موسطات تفكك مبيد الحشرات الفوسفوري العضوي فنتيون³. أما سيرورة التفكك فهي تفاعل حلمة من النوع المبين في التفاعل 1.20.



fenthion

يبين الشكل 2.20 تغيير التفكك معيناً عنه بنسبة مئوية من الفنتيون المتبقى بدلة الزمن عند درجة حرارة (6 و 22°C) في المخبر. واستعمل في التجربة ماء نهر عامل حموضته يساوي 7.3، وجرى ترشيحه بواسطة مرشح 0.7 μm. وأجريت التجربة

S. B. Lartiges and P. P. Garrigues, "Degradation Kinetics of Organophosphorus and ³ Organonitrogen Pesticides in Different Waters under Various Environmental Conditions," *Environmental Science and Technology*, vol. 29, no. 5 (1995), pp. 1246-1254.

في العتمة كي لا يحصل تفكُّك ضوئي. وفيما يلي بعض الملاحظات على النتائج الواردة في الشكل:

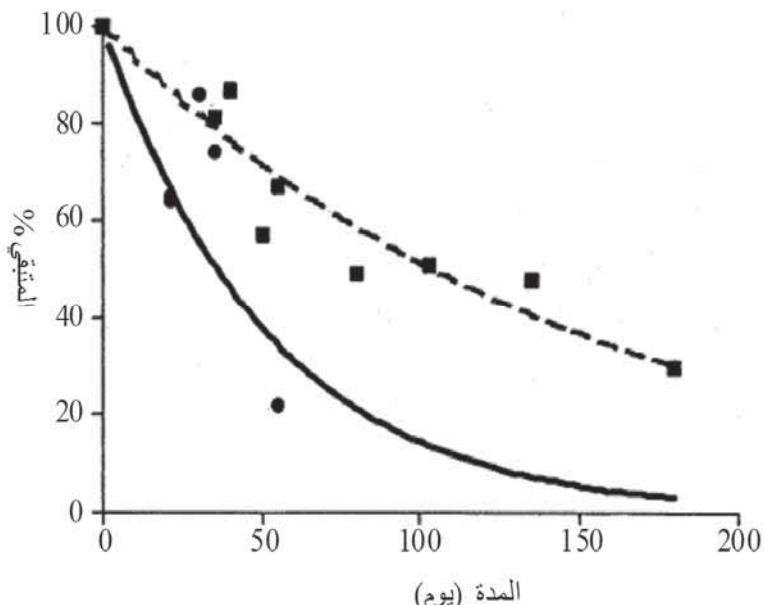
- يعتبر تبعُّث البيانات مميّزاً للنتائج التي حصلت من الماء والتربة بعد الاستخلاص والتحليل بالفصل الاستشرابي. وقد رُسم أفضل منحنٍ أسيّ موافق للنقطاط.
- وفقاً لما هو متوقّع، تزايِد معدل التفكُّك مع ازدياد درجة الحرارة. ونظراً إلى عدم تعقيم العينات، ليس من الممكِن تحديد إنْ كان التفكُّك حيوياً أو غير حيوي.
- حصلت بيانات إضافية عن عينات لم تُرشَّح، وذلك بغية تحديد إنْ كانت المواد الصلبة قد جعلت المبيِد مستقرّاً تجاه التفكُّك أم عزَّزَت تفكُّكه. ولم تكن النتائج حاسمة.

باستعمال نقاط البيانات الأصلية، وافتراض أن تغيير التفكُّك من المرتبة الأولى $(C_t = C_0 e^{-Kt})$ ، يمكن تقدير قيمة ثابت المعدل K من منحنٍ $\ln(C_t/C_0)$ بدلالة لزمن (الشكل 3.20). يُبيّن المنحنٍ علاقة خطية (مع بعثرة ملحوظة) يمثُّل فيها ميل أفضل مستقيم موافق للنقطات قيمة K - بوحدة مقلوب الزمن. في تفاعل المرتبة الأولى، يكون عمر النصف مستقلاً عن التركيز الأصلي للمتفاعِل ويُعطى بـ $t_{1/2} = (\ln 2)/k$.

إذن، في حالة الفنتيون الموجود في ماء النهر المرشح، يساوي ثابت المعدل 0.0066 days^{-1} ، ويُساوي عمر النصف 105 days عند 6°C ، و 0.0194 days^{-1} عند 22°C (قامت حساباتنا على البيانات المعطاة في المرجع). إن هذه النتائج تدعم الاستنتاجات القائلة بأن معدّلات التفكُّك تزداد مع ازدياد درجات الحرارة.

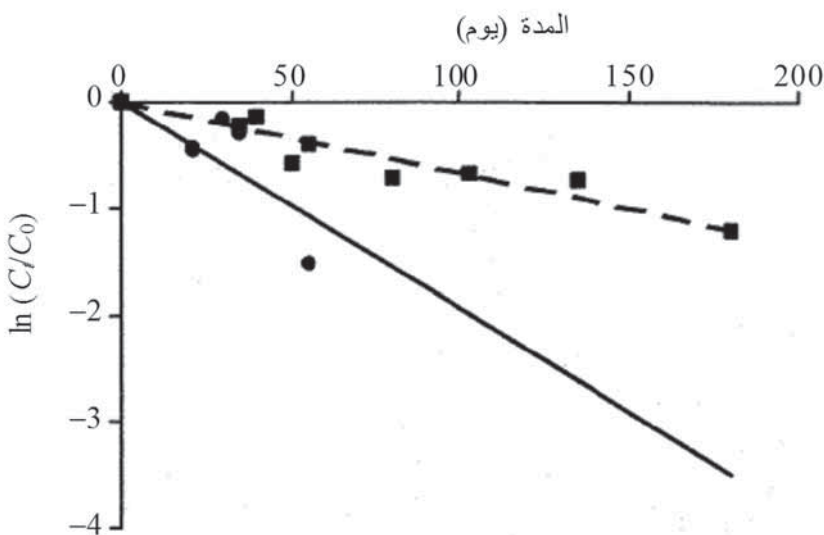
يمكن استعمال البيانات التي حصلت عند درجتي الحرارة المذكورتين في علاقة أرنيوس ($K = A e^{-E_a/RT}$) التي تربط ثابت المعدل بعامل التردد A وطاقة تفعيل السيرورة E_a لحساب قيمة هذه الطاقة. في هذا المثال، تساوي E_a في الماء المرشح 20 kJ mol^{-1} . وهذه القيمة أصغر من قيم مجال طاقات التفعيل المعتادة في حلمة الإستر التي تساوي عادة $40-80 \text{ kJ mol}^{-1}$. ومع ذلك، فإن تبعُّث البيانات التي استعملت في الحسابات ينطوي على أنه من غير الحكمة الافتراض بأن النتيجة المحسوبة تختلف كثيراً عن مجال القيم الأخيرة.

النقطة الرئيسية 2.20 تفكك المبيدات الحيوية بسيرورات حيوية وغير حيوية (ومنها التفكك الضوئي). ويعتمد استقرار تلك المبيدات على بنيتها الكيميائية وعلى توفر المتفاعلات والمعضيات المكرورة اللازمة لتفككها، وعلى عوامل بيئية أخرى متعددة. وتتفاوت نواتج التفكك بخواص سمية خاصة بها.



الشكل 2.20: تغيرات تفكك الفنتيون في تجربة مخبرية حلّ فيها المبيد في ماء نهر مرشح. تمثل المربعات بيانات عند 6°C ، وتمثل الدوائر بيانات عند 22°C . اقتبست البيانات من:

S. B. Lartiges and P. P. Garrigues, Degradation Kinetics of Organophosphorus and Organonitrogen Pesticides in Different Waters under Various Environmental Conditions," *Environmental Science and Technology*, vol. 29, no. 5 (1995), pp. 1246–1254.

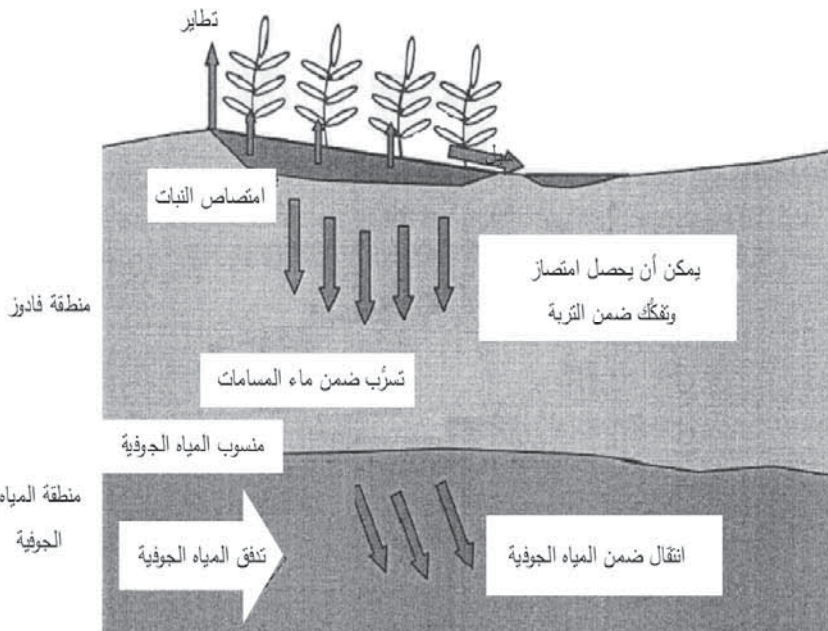


الشكل 3.20: منحنيان لـ تغيرات تفكك الفنتيون عند 6°C (المربعات) و 22°C (الدوائر). يساوي ميل المنحنى الأول -0.0066days^{-1} ، ($R^2 = 0.882$) ، ويساوي ميل الثاني -0.0194days^{-1} . ($R^2 = 0.632$)

(Mobility of biocides)

3.20 حركة مبيدات الحيوية

العامل الثاني المتعلق بسلوك المبيدات الحيوية البيئي هو مقدرتها على الانتقال عبر أقسام البيئة. تُرشُّ المبيدات عادة فوق الحقول المزروعة بنباتات في قيد النمو فعلاً. ويتماس المبيد حينئذ مع التربة، ويمكن للمطر أو مياه الري أن تحمله إلى عمق التربة، أو جانبياً إلى الأنهر والتجمعات المائية الأخرى. وبالمثل، سوف تبقى المبيدات الأخرى المتسربة أو المطمورة في مكانها أو تنتقل بواسطة الماء الموجود فوق التربة أو ضمنها. وثمة عدد من الآليات لانتقالها أو اضمحلالها عند سطح التربة أو ما دونه (الشكل 4.20).



الشكل 4.20: الآليات المسئولة عن حركة واضمحلال المبيدات الحيوية في التربة والبيئات المترتبة بها.

(Aqueous transport)

النقل المائي

تحريك المبيدات الحيوية عبر التربة ضمن كل من الطورين الغازي والسائل. وفي معظم الحالات، يعتبر النقل بالطور المائي أكثر السيرورات أهمية. ففي حالة الماء، تنزل الكيمياويات إلى الأسفل بالتسرب ضمن ماء المطر ومياه الري، وتتصعد إلى أعلى بالمفعول الشعري في التربة الجافة غير المروية، وتتحرك جانبياً على المنحدرات وضمن مكامن المياه الجوفية.

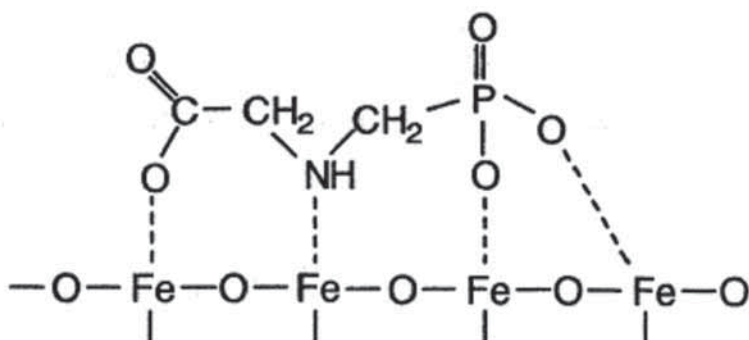
وتعتمد سهولة حركة المبيد الحيوي ضمن التربة، أو نزعته لباقائه ثابتاً فيها، على الخواص المشتركة للمادة الكيميائية المعنية والتربة. والخاصية التي غالباً ما تُحسب في هذه الحالة هي ثابت توزُّع الأوكتانول والماء K_{OW} الوارد في الفصل الرابع عشر. فوفقاً لما جرى تبيانه هناك، يمكن ربط هذا الموسيط تجريبياً بمعاملين آخرين، وثيقاً الصلة به، هما K_{OM} الذي يصف التوزُّع بين الماء والمادة العضوية، و K_{OC} الذي يصف

التوزُّع بين الماء والكربون العضوي⁴. ويرتبط الموسيطان الأخيران بمعامل التوزُّع الأساسي K_d ، الذي يمثل نسبة تركيز المركب في التربة إلى تركيزه في الماء المقترن بها، بالعلاقتين 45.20 و44.20:

$$K_{OM} = K_d f_{OM} \quad (44.20)$$

$$K_{OC} = K_d f_{OC} \quad (45.20)$$

f_{OC} و f_{OM} هما نسبتي المادة العضوية والكربون العضوي في التربة. تذكر أن الفرضية الهامة هنا هي أن نسبة المادة العضوية في التربة مسؤولة فقط عن امتصاص مركب المبيد والاحتفاظ به. وهذا ليس صحيحاً في الحالات التي تؤدي فيها تأثيرات متبادلة بين معدينيات التربة وأجناس معينة دوراً هاماً في الاحتفاظ به. فالروابط القوية المتكونة بين مجموعات الكربوكسيلات والأمين والفوسفونات (phosphonate) في مبيد الأعشاب غليفوسات (الشكل 5.20) وال الحديد في معدينيات الأكسيد المائي، توفر مثالاً لاحتفاظ بالمبيد بواسطة المكونات غير العضوية في التربة. وبرغم وجود استثناءات من هذا القبيل تخص الغليفوسات، تُستعمل العلاقتان المذكورتان آنفًا على نطاق واسع، وهما تقريب مقبول غالباً.



الشكل 5.20: روابط بين الغليفوسات وسطح معدي من أكسيد الحديد.

⁴ K_{OC} هو متوسط بديل لوصف توزيع الأجناس بين المادة العضوية والماء بافتراض أن الكربون العضوي يمثل 60% من المادة العضوية (المقطع 3.12). $OM = 1.7 \times OC$ و $K_{OC} = 1.7 \times K_{OM}$ تعني مادة عضوية و OC تعني كربون عضوي.

انظر في ثوابت التوزُّع الثلاثة التي ذُكرت. يستعمل K_d لتحديد توزُّع المبيد الحيوي بين التربة والماء في حالة معينة. ومن ناحية أخرى، K_{OW} هو خاصية جوهرية للمبيد نفسه.

والموسطان الوسيطان K_{OC} و K_{OM} مفيدان جداً. ففي حين أنهما من خواص المادة الكيميائية نفسها، يمكن تحويلهما بسهولة إلى قيمة R_f إذا كان نسبة المادة العضوية أو الكربون العضوي في التربة معروفة.

يتضمن الجدول 5.20 مجالات قيم K_{OC} وقيم K_d الموافقة لها (بافتراض 1% من الكربون العضوي) وقيم R_f . وقد حُسبت قيم K_{OC} باستعمال تركيز مقدَّر بـ $\mu\text{g g}^{-1}$ (في التربة) و $\mu\text{g mL}^{-1}$ (في الماء)، ولذا كانت واحداته mL g^{-1} . وقد استُغير التابع⁵ R_f من الفصل الاستشرابي، وهو يُعبِّر عن انتقال المركب بالنسبة إلى المذيب المائي. وعندما يكون $K_{OC} = 0$ و $R_f = 1$ لا يكون ثمة تأثيرات متبادلة مع التربة. لذا يتحرك المركب بحرية مع الماء. وعندما يكون K_{OC} كبيراً جداً، ويقترب R_f من الصفر، فإن ذلك يعني أن المركب مشلول الحركة كلياً.

الجدول 5.20 معاملات التوزُّع والخواص الحركية لفئات مختلفة من المركبات العضوية في التربة

الصنف (الشائع)	الحركية	R_f	$K_d (\text{mL g}^{-1})$	$K_{OC} (\text{mL g}^{-1})$
حموض أليفاتية	عالية جدا	0.7–1	0.5–0	50–0
كاربامات	عالية	0.4–0.7	1.5–0.5	150–50
حموض بنزوية	متوسطة	0.2–0.4	5–1.5	500–150
ترابزينات	منخفضة	0.05–0.2	20–5	2000–500
فوسفاتات عضوية	ضئيلة	0.02–0.05	50–20	5000–2000
كلورات عضوية	معدومة	0.02>	50<	5000<

⁵ R_f هو عامل الاحتفاظ (retention factor)، وهذا مصطلح يُعبِّر عن حركة مادة محلولة عبر طبقة رقيقة في تجربة فصل استشرابي. ويُعرَّف بنسبة المسافة التي تنتقلها المادة إلى المسافة التي تنتقلها في مدة معينة أثناء تجربة فصل استشرابي.

يوضح الاشتقاق والمثال التاليين كيفية التتبُّع بمعدل حركة المبيد الحيوي في طور التربة المائي:

$$R_f = \frac{\text{معدل حركة المبيد المنحل}}{\text{معدل حركة الطور المائي}} \quad (46.20)$$

بافتراض حالة التوازن، وبأخذ حجم معين من منظومة التربة والماء، يكون تعريف R_f مكافئاً لـ:

$$R_f = \frac{\text{مقدار المبيد المنحل في الطور المائي}}{\text{المقدار الكلي للمبيد المنحل}}$$

$$= \frac{\chi_m}{\chi_m + \chi_s} \quad (47.20)$$

χ_m هو مقدار المبيد المنحل في الطور المائي، و χ_s هو مقدار المبيد المُمتصَّر في التربة.

$$\frac{1}{R_f} = \frac{\chi_m + \chi_s}{\chi_m} = 1 + \frac{\chi_s}{\chi_m} \quad (48.20)$$

النسبة χ_s/χ_m هي نسبة مقدار المبيد المُمتصَّر في التربة إلى ذلك الذي في الطور المائي في حجم معين من عمود الماء في وقت معين. وترتبط هذه النسبة بقيمة K_d بواسطة كثافة جسيمات التربة (ρ) ومسامية التربة (f_p):

$$\frac{\chi_s}{\chi_m} = K_d \times \rho \times \left(\frac{1 - f_p}{f_p} \right) \quad (49.20)$$

$$R_f = \frac{1}{1 + K_d \times \rho \times \left(\frac{1 - f_p}{f_p} \right)} \quad (50.20)$$

وباستعمال تعريف R_f في العلاقة 46.20، معدل حركة المبيد المنحل = $R_f \times$ معدل حركة الطور المائي.

المثال 2.20 معدل حركة المبيد الحيوي في المياه الجوفية

تتحرك مياه جوفية بسرعة تساوي 2.3 cm h^{-1} في تربة مساميتها تساوي 0.27 وتألف من جسيمات كثافتها 2.6 g mL^{-1} . ويحتوي الماء على مبيد حيوي ذي معامل توزع $K_d = 10 \text{ mL g}^{-1}$.

$$R_f = 1/(1 + 10 \times 2.6 \times 0.73 / 0.27) = 0.014$$

إذن، يساوي معدل حركة المبيد:

$$0.014 \times 2.3 = 0.032 \text{ cm h}^{-1}$$

ما هي العوامل المؤثرة في خواص حركة المبيد؟

- المركب العضوي نفسه. تحدد السمات البنوية للجزيء ميله النسبي إلى البقاء مقترناً بجسيمات التربة أو الرسوبيات أو الانتقال مع الطور المائي. ويُستدلّ على مساهمة العوامل الجزيئية في بقاء المبيد في التربة من القيم الكبيرة لـ K_{OW} و K_{OC} و K_d ، ومن تلك العوامل احتواء المركب على مكونات هdroوكربونية كثيرة والهلجنة وكونه غير قابل للتأين واتصافه بقابلية تكوين روابط تكافعية مع معدنيات التربة. إن هذه العوامل تسهل جميع التأثيرات المتبادلة مع مادة التربة العضوية واللاعضوية، مانعة بذلك انتقال المركب مع الماء. من ناحية أخرى، تفترن ألفة الماء (قيم صغيرة لـ K_{OW} و K_{OC} و K_d)، ومن ثم الحركية، بالجزيئات التي تحتوي على مكونات هdroوكربونية وهالوجينية محدودة، وعلى مجموعات مستقطبة قابلة للتأين مميزة لبنيتها.
- التربة. أكدنا أن المادة العضوية هي المسؤولة إلى حد بعيد عن الاحتفاظ بالمبيد، وهذا هو سبب استعمال المعاملين K_{OM} و K_{OM} . يعود الاحتفاظ بالمبيد جزئياً إلى الطبيعة الأليفة للماء عند كثير من المواد العضوية، وإلى التأثير المتبادل مع البني الأليفة للماء في مركب المبيد العضوي. ويعود الاحتفاظ بالمبيد أيضاً، لكن إلى حد أقل، إلى التأثير المتبادل بين المركب والسطح المعدني. ونظراً إلى أن

التبخر

معظم أنواع التربة يمتلك مقدرة جيدة على مبادلة الأيونات الموجبة، يمكن للتأثيرات المتبادلة مع جزيئات المبيد الموجبة الشحنة أن تكون كبيرة جداً.

(Vaporization)

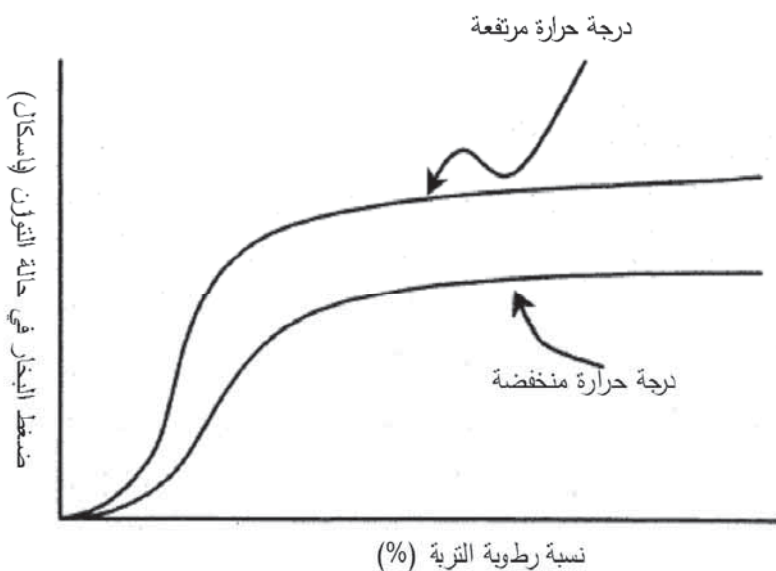
ثمة وجه آخر لحركة المبيدات الحيوية غير الانتقال عبر وسط مسامي ضمن طور مائي. فالانتقال ضمن الطور الغازي هو طريقة أخرى تتحرّك بها المبيدات الحيوية عمودياً وأفقياً. ويحصل الانتقال ضمن الطور الغازي في التربة أيضاً، إلا أنه ليس كبيراً كالانتقال عبر الماء. لكن ما هو أهم هو الانتقال في الجو فوق سطح التربة.

والخاصية الجزيئية الأساسية التي تحدّد قابلية مركب صاف للتبخر هو ضغط البخار الخاص به. وفيما يخص المركبات المعتدلة التكافئية الروابط، يعتمد هذا الضغط إلى حد بعيد على الكتلة المولية للمادة وعلى قطبيتها. فالكتلة المولية الصغيرة والبنية غير المستقطبة تسهل التطوير. وفيما يخص كثيراً من المبيدات الحيوية، يساوي ضغط البخار من 10^6 إلى 1 بascal عند 25°C (المقارنة، تذكر أن ضغط بخار الماء يساوي نحو 3000 بascal عند نفس درجة الحرارة). ومن الحالات الاستثنائية ذات ضغط البخار العالي مواد هيدروكربونية صغيرة الكتلة المولية من قبيل بعض المخلفات النفطية. لكن كون ضغط بخار كثير من المركبات موضوع الاهتمام صغيراً جداً لا يعني أن التلاشي الناجم عن البخار ضئيل بالضرورة. حتى في البيئة المفتوحة ذات حركة الهواء الضعيفة، يساوي الضغط الجوي الجزيئي للمركب الصفر تقريباً باستثناء الطبقة الرقيقة جداً التي تقع فوق سطح المبيد. لذا يمكن أن يكون ثمة ميل ترموديناميكي قوي نحو التطوير أو التسامي:

$$\text{مبيد حيوي (سائل أو صلب)} \leftarrow \text{مبيد حيوي (غازى)} \quad (51.20)$$

لكن مدى التبخر يخضع إلى المؤثرات الحركية على نحو أكبر كثيراً من خضوعه إلى المؤثرات الترموديناميكية. فمن العوامل البيئية التي تؤثر في معدل البخر توضع المبيد الحيوي (على سطح أو ضمن التربة) ودرجة الحرارة وتغيرات الهواء (الرياح) وطبيعة السطح الذي يتواضع عليه المبيد. ويمكن للتأثيرات الكيميائية المتبادلة بين المبيد الحيوي والتربة، المماثلة لتلك التي تمنع انتقال المبيد ضمن الماء، أن تخفض كثيراً ضغط بخار التوازن وتقلّص معدل الانتقال من الحالة الصلبة إلى الغازية.

إذا رسمنا خطًّا بيانيًّا لضغط البخار بدلالة نسبة الرطوبة في التربة، وبافتراض تركيز ثابت للمبيد فيها، وجدنا تزايدًا في ضغط البخار حتى الوصول إلى قيمة ثابتة (الشكل 6.20). وعندما تكون نسبة الماء صغيرة، تعمل القوى، التي تُبقي المبيد الحيوي المتكتَّف على جسيمات التربة، على تقليص مدى التبُّخُر، وعندما تزداد نسبة الرطوبة، تختل جزيئات الماء موقع الامتزاز، فيتحرَّر المبيد ويمكن أن يصبح أسهل تبُّخُرًا. وتحصل منطقة سطح المنحنى حين اكتمال التعطية الأحادية الطبقية لجميع المواقع النشطة، وعندئذ يتحرَّر المركَّب من تأثير التربة الحاضنة. وفيما يخص الأجناس المنحلة بقدر كافٍ، تشابه هذه الحالة حالة تبُّخُر المبيد من الماء نفسه، وهي حالة يُعبَّر عنها قانون هنري في حالة التوازن (الفصل الحادي عشر).



الشكل 6.20: الضغط الجزيئي في حالة التوازن لمركَّب عضوي في تربة ذات محتوى متغير من الماء. عند قيم الرطوبة المنخفضة، يعود الاحتفاظ بالمرکَّب إلى التأثير المتبادل مع التربة. أما القيم في منطقة سطح المنحنى فهي مميزة لضغط بخار المبيد المتطاير من محلول مائي مشبع.

وفي حالة التبُّخُر من سطح صلب كسطح التربة، يُعتبر ضغط بخار المادة الكيميائية الصافية أهم خواصها الجزيئية. إلا أن ما يحدث غالباً هو أن البخار يحصل من محلول مائي حين استعمال مبيدات أعشاب للحد من أعشاب الماء الطفيلية أو رشها على

أراضي زراعة الرز المغمورة بالماء. وهنا أيضاً يحكم قانون هنري ضغط بخار الأجناس المنحلة في حالة التوازن.

ويعد الامتصاز في حالة رش المبيدات الحيوية على النباتات إلى قوى الجذب الكيميائية على سطح النبات، وإلى الامتصاص في الطبقة المغلفة لنسيج النبات أيضاً. وقد افترض في الآونة الأخيرة⁶ أن أفضل وصف للبخر من سطوح النبات، ومن المادة العضوية التي في التربة أيضاً، يكون بالمعامل K_{OA} العديم الوحدات الخاص بالتوسيع بين الأوكتانول والهواء والممااثل تماماً لمعامل التوزع بين الأوكتانول والماء K_{OW} . وتعليق ذلك هو أن مادة النبات تتصرف بخاصية ألفة الماء والنفور منه التي يمثلها تمثيلاً جيداً الأوكتانول الأليف للماء والدهون. في هذه الدراسة، وقعت قيمة K_{OA} الخاصة ببنزولات الكلور وثنائيات الفينول المتعددة الكلورة والـ-د.د.ت. في المجال من 10^4 حتى 10^{12} . وتشير هذه القيم الكبيرة إلى ميل هذه المركبات الشديد نحو البقاء مقتنة بالنباتات النامية في بيئه اليابسة. وهذا منسجم مع التراكم الملحوظ لمواد الكلور العضوية في النباتات والتربة. وقد تزايدت قيمة $\log K_{OA}$ خطياً مع $1/T$ ضمن المجال من -10°C حتى $+20^{\circ}\text{C}$. إن التزايد الكبير في التطاير مع تزايد درجة الحرارة هام لتحديد حرکية تلك المواد وهي محمولة على الهواء في مناطق العالم المختلفة. لقد ذكرنا سابقاً "مفعول الجنب" الذي تحمل بموجبه كيماويات من قبلـ DDT، حين تحررها في المناطق المدارية أو المعتدلة وتتذرّرها إلى حد ما، على تيارات الهواء إلى أماكن أخرى، ثم تتكاثف في المناطق الباردة. حتى في حالة انعدام المصادر المحلية، رُصدت تراكيز كبيرة لمواد الكلور العضوية في المناطق القطبية.

النقطة الرئيسية 3.20 تتعلق حرکية المبيد في الهواء والماء بتوزعه فيما بين الأطوار المختلفة. وعلى غرار الاستقرار الكيميائي، يعتمد التوزع أيضاً على بنية المركب، وعلى الخواص الفيزيائية والكيميائية للتربة والهواء.

Tom Harner and Don Mackay, "Measurement of Octanol-air Partition Coefficients⁶ for Chlorobenzenes, PCBs and DDT," *Environmental Science and Technology*, vol. 29, no. 6 (1995), pp. 1599-1606.

4.20 قابلية التسرب

(Leachability)

يجمع التسرب جوانب من الاستقرار والحركية الكيميائيين. ويُعدُّ تسرب المبيد الحيوي تعبيرًا عن ميله إلى البقاء بدون تفكك والحركة ضمن طور مائي إلى مكان جديد. وهذه خاصية هامة لأن المركبات القابلة للتسرب يمكن أن تنتقل إلى أقسام أخرى من البيئة أكثر حساسية. وقد رُصدت حالات تلوث فيها ماء الشرب بمبيدات متسلبة في أماكن كثيرة. بأخذ الاستقرار والحركية الكيميائيين معاً في الحساب، كانت ثمة محاولات لتصنيف قابلية الكيمياويات العضوية للتسرب بطريقة بسيطة. ومن أمثلة ذلك درجة الانتشار في المياه الجوفية⁷ (Groundwater Ubiquity Score (GUS)) المعرفة بما يلي:

$$GUS = \log_{10}(t_{1/2}^{siol}) \times (4 - \log_{10}(K_{OC})) \quad (52.20)$$

$t_{1/2}^{siol}$ هو عمر النصف مقداراً بالأيام للتفكك في التربة، و K_{OC} هو معامل الامتصاص مقداراً بـ mL g^{-1} ، وفقاً للتعریف سابقاً. من الضروري أن يجري تحديد عمر النصف بالتجارب الحقلية لأن جميع معايير معدلات التفكك تتأثر كثيراً بظروف التجربة. بذلك تتضمن قيمة $t_{1/2}^{siol}$ التلاشي بالتفكك الحيوي واللاحيوي، والبخر أيضاً. يمثل $t_{1/2}^{siol}$ حد الاستقرار، وتعني قيمته الكبيرة أن المركب مستقر ضمن الظروف البيئية ولذا يكون عرضة للتسرب. و K_{OC} هو حد الحركية، وتعني قيمته الصغيرة تأثيراً صغيراً متبادلاً مع التربة، ولذا يُسهل التسرب. يتضمن الجدول 6.20 قيمات $t_{1/2}^{siol}$ و K_{OC} لعدد من الحالات، وما هو مقترن بقيمة GUS التي تقل عن 1.8 تميّز جنساً ليس عرضة للتسرب (إما بسبب تفككه بسرعة أو بسبب احتفاظ التربة به بقوة)، في حين أن قيمة أكبر من 2.8 تميّز مركباً قابلاً جداً للتسرب. ويتضمن الجدول 6.20 أيضاً مبيدات منقاة مع قيم K_{OC} و $t_{1/2}^{siol}$ المقترنة بها.

R. L. Gustafson, "Groundwater Ubiquity Score: A Simple Method for Assessing Pesticide Leachability," *Environmental Toxicology and Chemistry*, vol. 8, no. 4 (April 1989), pp. 339-357.

الجدول 6.20 الخواص المتعلقة بقابلية مبيدات حيوية منقاة للتسرُّب^(*)

^(**) GUS	K_{OC} (mg L ⁻¹)	$t_{1/2}^{sol}$ (days)	الصنف	المبيد الحيوي
5.98	26	206	حمض البيكولينيك	piclpram
3.68	107	74	triazine	أثرازين atrazine
3.54	55	37	carbamate	كرابامات carbofuran
3.29	99	44	amide	ميتو لاكلور metolachlor
3.25	138	56	triazine	سيمازين simazine
2.34	17	7	كاربامات	ألديكارب aldicarb
2.33	26	8	ثنائي ثيو كاربامات dithiovarbamat	أوكساميل oxamyl
1.76	423	19	كاربامات	كارباريل carbaryl
1.23	96000	9	كلور عضوي	تونكسافين toxaphene
0.66	8000	83	ثنائي النترو أنيلين dinitroanilin	فلورالين ثلاثي trifluralin
0.37	6100	54	فوسفات عضوية	كلور بيريفوس
-0.25	13000	109	كلور عضوي	chlorpyrifos
-0.25	12000	934	كلور عضوي	هبتاكلور heptachlor
-0.45	19000	37	كلور عضوي	إيلدرين شائ dieldrin
-6.09	210000	38000	كلور عضوي	كلوردان chlordane
				د.د.ت. DDT.

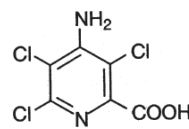
(*) لخصت البيانات من:

R. L. Gustafson, "Groundwater Ubiquity Score: A Simple Method for Assessing Pesticide Leachability," *Environmental Toxicology and Chemistry*, vol. 8, no. 4 (April 1989), pp. 339-357.

(**) درجة الانتشار في المياه الجوفية. تُعتبر المبيدات التي تقع قيم GUS الخاصة بها بين 3.25 و 5.98 (أي بيكلورام حتى سيمازين) سهلة التسرب، وتُعتبر تلك التي تقع قيمها بين 1.76 و -6.09 (أي كارباريل حتى د.د.ت.). ذات قابلية محدودة للتسرب.

الجدول 3.20 قيم درجة الانتشار في المياه الجوفية GUS وقابلية التسرب

تساوي قيمة GUS لمبيد الأعشاب بيكلورام (وهو مشتق من حمض البيكولينيك) ما يلي:



picloram

$$\begin{aligned} GUS &= \log(206) \times (4 - \log 26) \\ &= 2.31 \times (4 - 1.42) \\ &= 6.0 \end{aligned}$$

تشير قيمة GUS الكبيرة إلى أن البيكلورام عرضة للتسرب. وهذا ناجم عن خاصتين: فهو يتصرف بقليل من الألفة لمادة التربة العضوية (K_{OC} صغير)، إضافة إلى أنه مستقر كيميائياً في التربة (قيمة كبيرة لعمر النصف $t_{1/2}^{sol}$).

وفي المقابل، يمتلك الكلور العضوي هباتاكلور قيمة كبيرة لـ K_{OC} ، وبرغم استقراره الكيميائي، تشير قيمة GUS الخاصة به إلى ميل محدود نحو التسرب إلى المياه الجوفية:

$$\begin{aligned} GUS &= \log(109) \times (4 - \log 13000) \\ &= -0.23 \end{aligned}$$

وثمة مركب آخر مقاوم للتسرب نسبياً هو المبيد كارباريل:

$$\begin{aligned} GUS &= \log(19) \times (4 - \log 423) \\ &= 1.8 \end{aligned}$$

تجم مقاومة التسرب في هذه الحالة إلى حد بعيد عن تفكك المركب بسهولة. أما المركب غير المتفاكّ نفسم فهو معتمد الحركة.

كانت ثمة محاولات كثيرة أخرى لنماذج السلوك الفيزيائي والكيميائي والحيوي للمبيدات الحيوية في الحقل. وهذه مهمة تتطوّر على التحدّي بسبب الطيف الواسع من المركبات، وخاصة لأن كل حالة بيئية هي حالة معقدة وفريدة. ولعل أقل المتغيرات قابلية للتتبّؤ به هو النشاط المكروي الحيوي الذي يعتمد دوره على الظروف البيئية. وحين أخذ العمق في الحساب بوصفه متغيراً في تطوير نماذج لميومنة المبيد وحركته، تُضيف تغييرات التربة الفيزيائية والكيميائية والحيوية المكروية بُعداً جديداً إلى التعقيد. وثمة عنصر آخر، ضروري للنماذج المنقحة، يأخذ في الحسبان حقيقة أنه ليس ثمة من علاقة تُعرف منفردة الاحتفاظ بالمبيد. ففي بعض الحالات، رُصد احتفاظ سريع وعكوس تقريباً، وقد يكون ناجماً عن الامتراد السطحي. وفي نفس المنظومة، يمكن لسيرورات أبطأ وغير عكوسية أن تحصل، ويعزى ذلك إلى التغلغل فيما بين الجسيمات. يعني التغلغل فيما بين

الجسيمات أن المبيد ينتقل مع مرور الوقت إلى داخل الطور الصلب عبر المسامات المكروية أو إلى داخل الحاضنة الصلبة نفسها. وتصبح المادة المتغفلة غير قابلة للمبادلة بسهولة مع محلول المحيط. وهذا يمنع حركة تلك المادة وينطوي على مضامين سيئة تخص التنظيف الكيميائي والمعالجة الحيوية للتربة الملوثة.

ويرغم تلك المحدوديات، تقى ثمة أهمية للنماذج والداول لإجراء تنبؤات نوعية وشبكة كمية بسلوك مبيدات حيوية معينة في بيئات تربة محددة.

النقطة الرئيسية 4.20 يتبع التسرب كلاً من الاستقرار والحركية. والمركبات المستقرة والمتحركة قابلة للتسرب، أما المبيدات الحيوية القابلة لالتقكُّ و/أو تلك الشديدة الألفة مع الطور الصلب، فمن غير المرجح أن تبتعد عن موقع تطبيقها.

(Additional Reading)

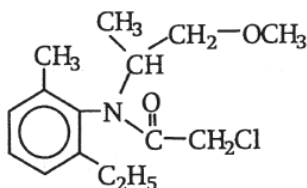
مراجع للاستزادة

1. Börner, H. (ed.). *Pesticides in Ground and Surface Water*. Berlin; New York: Springer-Verlag, 1994. (Chemistry of Plant Protection; 9).
2. Grover, R. (ed.). *Environmental Chemistry of Herbicides*. Boca Raton, Fla.: CRC Press, 1988. Vol. 1.
3. Larson, Richard A. and Eric J. Weber. *Reaction Mechanisms in Environmental Organic Chemistry*. Boca Raton: Lewis Publishers, 1994.
4. Matolcsy, György, Miklós Nádasdy and Viktor Andriska. *Pesticide Chemistry*. Translated by Gabriella Bogyó. Amsterdam; New York: Elsevier, 1988. (Studies in Environmental Science; 32)
5. Morrill, L. G., B. C. Mahilum and S. H. Mohiuddin. *Organic Compounds in Soils: Sorption, Degradation and Persistence*. Ann Arbor, Mich.: Ann Arbor Science, 1982.

(Problems)

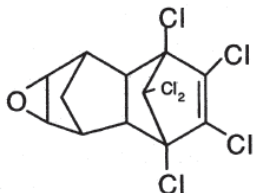
مسائل

1. خذ بنية المبيد الحيوي ميتو لاكلور وأشار إلى سماته البنوية التي يمكن أن تُسهم في ارتباطه بمادة عضوية في التربة.

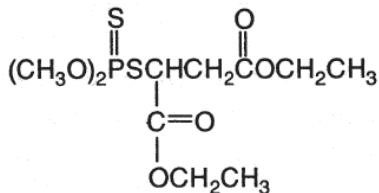


metolachlor

2. قارن القوى الكيميائية الفاعلة في احتفاظ طورٍ التربة العضوي والمعدني بالمبدين
ثنائي الإلدرин والمالثيون (malathion).

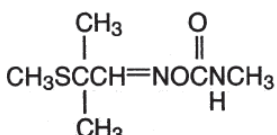


dieldrin

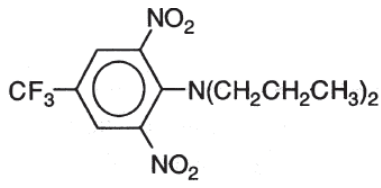


malathion

3. تجعل عاصفة مطرية الماء ينفذ حتى عمق 5 cm في تربة تحتوي على مادة عضوية بنسبة 3.6%. تتباًء بالمدى النسبي لحركة مبidi الأعشاب الأدبيكارب والفلورالين الثلاثي نحو الأسفل إذا وُضعا على التربة قبل بدء هطل المطر مباشرة.



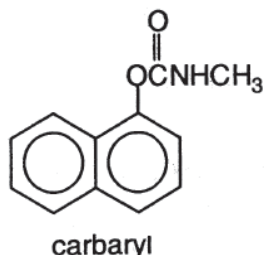
aldicarb



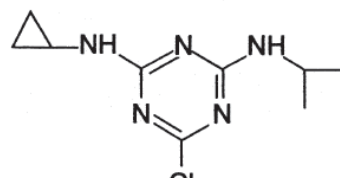
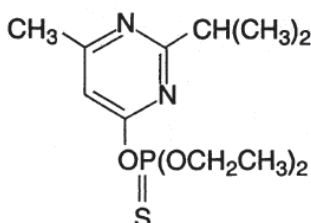
trifluralin

4. إن وجود ذرة هالوجين على كربون فردي، في موقع تعويض رئيسي ضمن حلقة بنزن، يُعزّز استقرار المركب مقارنة بحالة كون الهالوجين على كربون زوجي. على ذلك.

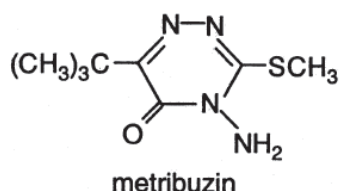
5. يساوي عمر النصف $t_{1/2}$ للتكلك الحلمي للمبيد الحشري كارباريل 31 يوماً عند 6°C ، و 11 يوماً عند 22°C . احسب طاقة تفعيل التفاعل، واتكتب معادلة حلمة هذا المبيد.



6. عند 22°C ، يساوي عمر النصف للمركب الفوسفوراني العضوي ديازينون (diazinon) 80 يوماً في ماء نهر، و 52 يوماً في نفس الماء بعد ترشيحه. وفي المقابل، يساوي عمر النصف للسيبرازين (cyprazine) الموافقين للحالتين المذكورتين 190 يوماً و 254 يوماً. علّ سبب إنقاص الترشيح لعمر النصف في الحالة الأولى، وزيادته في الحالة الثانية.



7. تتباين بسيورات التفكير الكيميائية التي يمكن أن تحصل لمبيد الأعشاب متريبووزين .metribuzin



8. تساوي قيمة $\log K_{OC}$ لمبيد الحشرات ليندان 3.11، وتتساوي لمبيد الأعشاب 2,4-1.78 D. افترض أن ماء المطر يحل 12 ppm من كل من المُبيدين من النباتات ومن التربة السطحية ويحملهما إلى الأسفل. احسب تركيز التوازن لكل من المُبيدين في التربة إذا كانت نسبة المادة العضوية في التربة 2.3%.

الفصل الحادي والعشرون

مستقبل الأرض وأرض المستقبل

(The Future Earth)

بدأنا استقصاءنا لكيميات البيئة بتلخيص بداية تاريخ الأرض الطبيعي والمراحل الأولى منه. لقد تكونت الأرض عندما بردت الغازات المحيطة بالسديم الشمسي وانكمشت لتشكل الكواكب. وكان كوكب الأرض المكون حديثاً كرية صلبة ذات نواة مؤلفة من خلائط حديدية وقشرة من أكسيد معدنية وسليلات. وفي أثناء تاريخ الأرض، الذي امتد حتى الآن على مدى خمسة مليارات سنة، حصلت تغيرات كبرى ضمن قشرة الأرض وفوقها. وفي وقت مبكر، تكون الماء وغطى في النهاية ثلثي سطح الأرض بعمق وسطي يزيد على 3 كيلو مترات في المحيطات الكبرى. وحصلت تغيرات في الجو أهمها تحرر الأكسجين من تراكيب له مع عناصر أخرى في قشرة الأرض. وكان وجود الأكسجين في الجو جوهرياً لدعم بعض الكائنات الحية، في حين أن كائنات أخرى حافظت في نفس الوقت على مصادره ونظمتها. وبذلك أخذ العالم الذي نراه شكله الحالي، وأصبح مكاناً تردد في فيه كائنات دقيقة ونباتات وحيوانات من جميع الأنواع يتغذى بعضها ببعضها الآخر. وفي الواقع، عملت جميع مكونات الأرض الحية واللاعضوية معاً، من خلال دوراتها والتأثيرات المتبادلة فيما بينها، على جعل كوكبنا على ما هو عليه. وقد درسنا بعض تلك الدورات والمفاعيل المتبادلة.

تعتبر حياة الإنسان قصيرة مقارنة بعمر الأرض البالغ خمسة مليارات سنة، ونحن نرى تركيب الأرض وسيروراتها في ضوء ما نشاهد في هذه اللحظة من تاريخ الأرض الطويل. إنه لمن السهل القول أن العالم الطبيعي كان دائماً كما هو. إلا أن من

الواضح أن هذا لم يكن صحيحاً في الماضي، والتغيرات في محيطنا سوف تستمر بالحصول. فالبراكيين تثور، وتلتفظ غازات في الجو، وتغير المناخ الأرضي. وتنشر مواد معدنية جديدة فوق القارات تحت المحيطات. وتنشر القارات بالانزياح مسببة صدوعاً في القشرة ودوراناً لمياه المحيطات. وتتعرض المرتفعات إلى الحط بفعل هطل المطر، وتغير العوامل الجوية الفيزيائية والكيميائية أشكال وترابيب جسيمات المادة الناجمة عن ذلك الحط. وتملاً الرسوبيات البحيرات جالية معها مغذيات يجعلها مفرطة التغذية وتحولها إلى مستنقعات.

تحصل كل تلك الأحداث الآن وسوف تستمر في ذلك. وتكيف الأرض مع تلك التغيرات. وتشأ أجناس أو تتعرض تبعاً للتغيرات محيطها. وتجعل مقدرة الكائنات الحية والمكونات اللاعضوية على تعديل البيئة والتكيف مع الظروف الناشئة بعض الناس يعتبرون الأرض نفسها كائناً حياً¹.

وقد حاولنا في هذا الكتاب تأكيد أن كيماء البيئة تبدأ بمعرفة السيرورات الطبيعية التي حصلت والتي تحصل الآن: السيرورات التي تحدث في الجو وفي الماء وعلى اليابسة وفي البيئة الحيوية، والسيرورات التي تنتقل عبر الحدود رابطة جميع أقسام البيئة معاً.

(Humans on earth)

البشر على الأرض

يعيش البشر على الأرض منذ 200 ألف سنة. إننا نعيش هنا، وباعتبارنا أحيا، نشارك في كثير من السيرورات والدورات الطبيعية. فرئاتنا تأخذ الأكسجين وتطرد ثاني أكسيد الكربون. وتحتاج أجسادنا إلى كتلة حيوية ومغذيات لتعيش، وتطرح الفضلات التي يجري تدويرها بعدئذ عبر الماء والتربة والنباتات والحيوانات الأخرى. إلا أننا نفعل أكثر من مجرد التنفس والأكل. فقد كان لكل حضارة أقماها البشر عبر العصور مفعولها في المحيط، وفي هذه المرحلة من تاريخ البشر، أصبح ذلك المفعول عظيماً حقاً.

وثمة سببان لذلك، هما عدد أفراد البشر والأثر البيئي الذي يولده كل فرد ويتركه بوصفه ترِكة لعالم المستقبل. وكلا العاملين هام. وفي بعض أنحاء العالم، وخاصة في

J. E. Lovelock, *Gaia, A New Look at Life on Earth* (Oxford; New York: Oxford University Press, 1979). ¹

كثير من بلدان جنوب وشرق آسيا وأفريقيا وأمريكا الوسطى والجنوبية، عدد السكان هو العامل الهام. وفي مناطق أخرى من قبيل أمريكا الشمالية وأستراليا، مثلاً، بصمة الأفراد البيئية هي التي أكثر أهمية. لقد رأينا في الجدول 6.8 أن استهلاك الفرد السنوي من الطاقة بلغ في عام 1996 في أمريكا الشمالية GJ 325، في حين أنه بلغ GJ 13 في أفريقيا. فإذا اعتبرنا الطاقة العملة المشتركة في التطور المادي، فإن ذيذ المقدارين يعنيان أن الفرد المتوسط في شمال أمريكا يترك أثراً في محطيه أكبر من ذاك الذي يتركه الفرد المتوسط في أفريقيا. وهذه العبارة صحيحة عموماً، وهي تتضمن بالتأكيد أن كثيراً من التطورات في الصناعة والزراعة تترك بصمة كبيرة على البيئة العامة. فالغازات تتطلق من المصانع والمركبات، وتُلقى الفضلات السائلة والصلبة في الماء وعلى اليابسة، معالجة جزئياً أحياناً، وغير معالجة أحياناً أخرى. وفي كل سنة، تُطَوَّر مركبات صناعية جديدة، ويذهب بعضها، عمداً أو من دون قصد، إلى الهواء أو الماء أو التربة حيث تتبادل التأثيرات مع السيرورات الطبيعية القائمة. وتمثل جميع هذه الآثار مجتمعة مصدراً للبصمة البيئية المتباينة المفترضة بالحياة البشرية الحديثة في بداية القرن الحادي والعشرين. اضرب هذا بعدد الناس المتزايد، تجد أن النتيجة أكبر بخمس مرات مما كانت عليه قبل مئة سنة، ويتبين أن تأثير البشر في البيئة هائل جداً.

الجو

تخضع كيمياء الجو إلى التغيير المستمر منذ بداية تاريخ الأرض. وقبل الحقبة الجليدية الأخيرة مباشرة، أي قبل نحو 150 ألف سنة، وعلى مدى عشرين ألف سنة، ارتفع تركيز ثاني أكسيد الكربون، الذي قيس في نوى جليد القارة المتجمدة الجنوبية ووجد أنه يقع ما بين 200 و 290 ppmv. وفي الآونة الأخيرة، حصل ارتفاع بنفس المقدار تقريباً، من 275 حتى 365 ppm، إلا أن الفزة الحالية حصلت في غضون 150 سنة فقط. وفي نفس الوقت، كان القرن الماضي حقبة حصل فيها ازدياد هائل في تراكيز غازات أخرى ضئيلة الأثر من قبيل الميثان وأكسيد النتروز. وأكثر من هذا أن غازات جديدة من صنع البشر، منها غازات كربون فلور الكلور والهالونات وسداسي فلوريد الكبريت وكثير غيرها، قد جرى تطويرها إطلاقها في الجو. ومع أن تلك المركبات الجديدة موجودة بتراكيز ضئيلة جداً، فإنه من الممكن أن يكون لها تأثير متبدل مع

المكونات الطبيعية ومع أشعة الشمس في التربوسفير والستراتوسفير. لقد جرى توثيق مفاعيل الغازات الضئيلة الأخرى في دورة الأوزون في الستراتوسفير توثيقاً جيداً، وقيمت زيادات كبيرة في السيالة B من أشعة الشمس فوق البنفسجية التي تصل إلى بعض أجزاء الأرض. إن تفاصيل الكيفية التي سوف تؤثر بها زيادات تراكيز غازات الاحتباس الحراري في المناخ مثار جدل، إلا أن وجود زيادات سريعة غير مسبوقة في تلك التراكيز حقيقة لا مناص من الاعتراف بها. وهذا دليل على البصمة الكبيرة التي يخلفها البشر على بيئة الكره الأرضية. لكنًّا مهما كانًّا أثراها، فإنها سوف تؤثر في العالم كله، لا في المناطق التي تتبع منها الكيمياويات فقط. هذه هي طبيعة المشكلات البيئية الجوية. فليس ثمة من حدود لها وفقاً لما رأيناه في أمثلة كثيرة في المنشورات عن المتساقطات الحمضية وتلوث منطقة القطب الشمالي.

الماء

ولا يبقى الماء الملوث ضمن حدود معرفة تماماً، برغم أن حركته أقل إلى حد ما من حرکية الهواء. وتُخضع مصادر الماء العالمية إلى مفاعيل الأنشطة البشرية ذات الصلة بالطاقة في كثير من الحالات أيضاً. لقد أصبحت تسربات النفط المتكررة في المحيطات من ناقلات النفط العملاقة في مناطق العالم المختلفة مألوفة لنا. وقد يكون من المفاجئ أن ما تسرب من النفط في الحوادث الكبرى المعروفة لا يمثل سوى 10-15% من إجمالي النفط الذي تتدفق إلى المحيطات. فثمة جزء أكبر يأتي من تفريغ أجواف السفن (وهو عمل غير مشروع) ومن المصادر الصناعية المتمركزة على اليابسة، ومن المياه الجارية الواردة من الطرق ومواقف السيارات في مناطق المدن. وثمة ما يتتساقط منها أيضاً من الجو فوق البحار.

تعتبر بقع النفط أكثر الدلائل جلاء على التلوث النفطي. والسيرورات الطبيعية التي من قبيل التطهير والانحلال والتفكك الحيوي واللاحيوي تعمل جميعاً على جعل بقع النفط تخفي، خاصة مكوناتها ذات الكتلة المولية الصغيرة. أما المركبات التي هي أكثر مقاومة، فتمتزج بسبب اضطرابات مياه البحر ويكون بعض المزائج الناتجة في النهاية كرات من القطران. وتتصف كرات القطران بمساحات سطحية صغيرة وهي خاملة نسبياً، ولذا يكون تفككها بطيئاً، ويمكن أن تحملها الأمواج إلى مناطق بعيدة قبل أن تغرق في

الرواسب أو تتوضع على الشاطئ، وعلى مدى مدد طويلة من الزمن، تتجزأ إلى جسيمات صغيرة يمكن أن تصبح معلقة أو تتقاك أو تتناولها متعضيات في الماء أو الرواسب. وتصف بعض المركبات، خاصة العطرية والمعطرية المتعددة الحلقات، بخواص سامة ومسرطنة، وتتدخل مع تفاعلات الاستقلاب المختلفة في كثير من الأجناس البحرية. وتحصل جميع هذه السيرورات في شتى أنحاء المحيطات، غالباً بعيداً عن موقع التسرب الأصلي.

وتصف دراسة حديثة² أجريت في البحر الأسود أنواع ومقادير المخلفات النفطية الموجودة في الماء والرواسب، وترسم صورة مميزة لحالات مماثلة في العالم. يستقبل الجانب الغربي من البحر الأسود، الذي تشارك فيه تركيا وبلغاريا ورومانيا وأوكرانيا، ملوثات ذات صلة بالنفط تأتي من صب فضلات صناعية في أنهار الدانوب ودنبر ودنيسبر. ويضاف إلى هذه المصادر فضلات النقل البحري وتسربات النفط الخام والمتتساقطات من الجو. وقد وُجدت تراكيز عالية لمواد هdroوكربونية عطرية (وعطرية متعددة الحلقات) في مصبات الأنهار، ووُجدت مقادير هائلة أيضاً على الشاطئ بالطورين الراسب والمنحل اللذين يقتربان عادة بالمادة الجزيئية الناتجة من الاحتراق.

ال اليابسة (The solid earth)

خضعت اليابسة إلى تغيرات كبرى خلال تاريخ الأرض البالغ خمسة مليارات سنة. وقد ناقشنا سيرورات تكوين التربة، التي تعتبر أساس الزراعة والأحراج، (التي ما زالت تتكون) من حت صخور كبيرة ومواد أخرى. يستعرق تكوُّن التربة المنتجة من مواد جيولوجية مُدداً زمنياً طويلاً عادة، ومن دون شك، كان ثمة دائماً توازن بين تكوُّن التربة وضياعها بواسطة الريح والماء. وفي بعض الحالات، تترسب المواد المنقوله في أماكن أخرى على اليابسة، معواضة عن الموارد الزراعية في مناطق إنتاجية من قبيل المناطق المنخفضة من حوض النهر الأصفر في شمال الصين أو دلتا النيل في مصر، على سبيل المثال. وفي النهاية، يصل بعض التربة إلى المحيطات حيث تضيع إلى الأبد. وفي بعض

C. Maldonado, J. M. Bayona, and L. Bodineau, “Sources, Distribution and Water² Column Processes of Aliphatic and Polycyclic Aromatic Hydrocarbons in the Northwestern Black Sea Water,” *Environmental Science and Technology*, vol. 33, no. 16 (1999), pp. 2693-2702.

الأحيان تنقطع بصمة البشر مع هذه السيرورات بطريقة مثيرة، على غرار ما يحصل من تعزيز للحت الذي ينجم عن قطع غابات المرتفعات الساحلية. وفي حالات أخرى، تُبني سدود كبيرة، فَغَيْرِ من معدل تدفق الماء ومساراته، إضافةً إلى تغيير السيرورات الكيميائية ذات الصلة بفرط التغذية ومعدل صب الأجناس الصلبة والمنحلة في النهر.

وتحتل موقع التخلص من الفضلات الصلبة حالياًآلاف الهكتارات من الأراضي. وفي بعض الحالات، ثمة رقابة صارمة على هذه الموقع، لكن من وقت إلى آخر، تحصل حوادث تُظهر الأثر الذي تتركه الأنشطة البشرية على اليابسة.

ففي جنوب إسبانيا، وعلى بعد 45 كيلو متراً من شمال غرب إشبيلية، يجري استخراج فلز نحاس-زنك-رصاص متوفّر في الباليراييت على نحو متقطع منذ عهد الرومان³. وفي السنوات الأخيرة، أُجريت عمليات استخراج رابحة (من منجم Los Frails) للمعادن الثلاثة غير الثمينة، وبنى سد لاحتجاز مخلفات المنجم يتسع لنحو 70 مليون طن من الفضلات الصخرية. ويساوي عامل حموضة طين تلك المخلفات ما بين 2 و 4، وبعد توضع سائل الطين يُصخّ إلى مرافق معالجة لاستخلاص المعادن منه وإرسال ماء الفضلات إلى نهر ريو آغریو، الذي يصب فيما بعد في نهر ريو غواديامار.

وفي 26 إبريل (نيسان) عام 1998، انهار السد مُرسلاً جداراً من الطين ارتفاعه يساوي مترين باتجاه النهر. ليس مقدار الطين الذي تدفق معروفاً تماماً، إلا أنه يُحتمل أن يكون قد بلغ نحو خمسة ملايين متر مكعب، منها ما يصل إلى مليوني طن من المواد الصلبة. وغطى الطين ما يقارب 2000 هكتار من الأراضي الزراعية كلياً، وتأثر 2000 هكتار أخرى بقدر أقل. واستقر 80% من المخلفات على طول أول 13 كيلو متراً من مجرى النهر وجوانبه.

في البداية، تكبّد المزارعون خسائر جسيمة بسبب طمر الطين للمحاصيل الموجودة وإتلافه لها. لكن ما هي المفاعيل البعيدة الأجل التي نجمت عن الحادث؟ جزئياً على الأقل، استطاعت السيرورات الطبيعية، التي من قبيل تلك المسؤولة عن تكوين التربة، أن تخفّ فعلاً من وطأة جزء من الصدمة الناجمة عن التدفق المفاجئ للطين

M. Sassoon, "Los Frails Aftermath," *Mining Environmental Management*, vol. 6, no. 4 (July 1998), pp. 8-12.

الثقيل. فقد عاد عامل حموضة النهر إلى ما يقارب قيمته المعتادة خلال عشرة أيام. أما مستويات الرصاص والزنك فقد بقيت عالية بعض الوقت، وليس واضحًا إنْ كان إنتاج المحاصيل الغذائية سوف يستأنف في المستقبل القريب. وأرسلت استغاثات لطلب المساعدة، وأُزيل 3 ملايين متر مكعب من المخلفات من ضفتي النهر.

التعامل مع التحديات البيئية المعقدة

(Dealing with complex environmental challenges)

إن قائمة القضايا البيئية طويلة، ولم نختر من هذه القائمة في هذا الكتاب سوى بضعة أمثلة لتوضيح كيف أن الأنشطة البشرية فرضت تغيرات فيزيائية وكيميائية على محيطنا. وتتصف بعض القضايا بأنها خطيرة وتحتاج إلى معالجة فورية. ويتصف بعضها الآخر بأنه خفي ولا تبدأ مخاطرها بالظهور إلا بعد مدة طويلة. حينئذ يُصبح السؤال: كيف علينا مواجهة المشكلات القائمة والمتواعدة الناجمة عن الأنشطة البشرية؟ تتركز النقاشات هنا في نهجين مختلفين. الأول هو البحث عن الحل العلمي التقاني لكل مشكلة، إما استجابة لأضرار حصلت فعلاً أو درءاً لمشكلات يمكن أن تحصل. إن استعمال وسائل أفضل لتنقیص الإشعاعات إلى حدتها الأدنى أو إلغائها، واستعمال مواد تفكّك تفكّكاً كيميائياً صوبياً أو حيوياً، ومكافحة الحشرات ضمن خطة متكاملة تتضمن تدوير زراعة المحاصيل مع عوامل تحكم حيوية، وانتقاء المبيدات الحيوية وفقاً للحاجة، جمِيعها أمثلة لاستعمال العلم المتتطور لتنقیص الأضرار. وفي النهج الآخر، ثمة اهتمام كبير حالياً بالكيمياء الخضراء (Green Chemistry) لاستعمالها في السيرورات الصناعية⁴. تعني الكيمياء الخضراء إعادة تصميم تقانات التصنيع، حيثما أمكن، بحيث تستعمل كيماويات أقل ضرراً، من قبيل استعمال الماء مثنياً بدلاً من المركبات العضوية، على سبيل المثال، وتُعطي نواتج ثانوية عديمة الأذى نسبياً. إن كلاً من هذين النهجين يتطلب فكراً خلاقاً ويمكن أن يحسن البيئة كثيراً بتنقیصه للمفاعيل المباشرة التي تنسكب بها.

Paul T. Anastas and Tracy C. Williamson, eds., *Green Chemistry: Frontiers in Benign Chemical Syntheses and Processes* (Oxford: Oxford University Press, 1998).

الصفحة الإلكترونية التالية هي نقطة بداية ممتازة للبحث، وربط العديد من الواقع ذات الصلة بالكيمياء الخضراء: <http://www.epa.gov/greenchemistry/whats_gc.html>.

تحتل الكيمياء الخضراء الآن موقع الصدارة في علم الكيمياء، وتحصل فيها محاولات لتقليص مفاعيل مشاريع الكيمياء الضارة بيئياً، وذلك من خلال تطوير قاعدة تقانية ليست سامة أصلاً للكائنات الحية والبيئة. ومن مواضيع الكيمياء الخضراء:

- استعمال الموارد المستدامة،
- واستعمال البدائل التقانية الحيوية للطراائق القائمة على الحلول الكيميائية،
- وتصميم كيماويات ومواد جديدة أكثر "حضره" وأماناً،
- وتطوير طرايق إنتاج تركيبية محسنة بيئياً للمنتجات الهامة،
- واستعمال تقانات مبتكرة في الإجراءات الصناعية القائمة،
- وتطوير أدوات لقياس المفاعيل في البيئة،
- وتطوير أساليب كيميائية جديدة للطاقة المتجدددة.

من أمثلة⁵ السيرورات الجديدة التي تستعمل مبادئ الكيمياء الخضراء تركيب الإيبوبروفن (ibuprophen)، وهو مسكن آلام شائع جداً يمكن شراؤه من دون وصفة طبيب ومتاح منذ ستينيات القرن العشرين. تضمنت براءة الاختراع الأصلية الخاصة بإنتاجه عملية تركيب من ست خطوات (تركيب بوتس Boots' synthesis) يذهب فيها 40% من المادة الخام المستعملة في الإنتاج إلى الدواء نفسه، ويدركب معظم الـ 60% الأخرى من المادة إلى الفضلات الناتجة من خطوات التركيب المختلفة.

وفي منتصف ثمانينيات القرن العشرين، بينما انتهت مدة حماية الاختراع، أصبحت شركات أخرى حرة في تجربة تقانات وطراائق تركيب جديدة لإنتاج الإيبوبروفن. وإحدى تلك الشركات هي الشركة BHC التي تمكن من تقليل عدد خطوات التركيب من ست خطوات إلى ثلاثة، فرفعت بذلك المردود الكلي لاستهلاك المادة الخام إلى 77%. وأصبحت جميع المحفزات (حمض فلور الماء HF ونيكل راني

⁵ يمكن الحصول على معلومات تفصيلية عن نهج الكيمياء الخضراء لإنتاج الإيبوبروفن (ibuprophen) من الموقع: <<http://www.chemsoc.org/networks/learnnet/green/ibuprofen/index.htm>>.

(والرصاص) قابلة للاسترجاج في هذه الطريقة، في حين أن AlCl_3 المستعمل في تركيب بوتس لم يكن قابلاً للاسترجاج. وبأخذ الكميات الهائلة من الإيبوبروفن التي تُنتج سنوياً في الحسبان، فإن زيادة المردود بمقدار 37% قدّص كثيراً مقدار الفضلات المتولدة في هذه العملية.

إلا أن تعديل التقانة ليس النهج الوحيد، وخاصة في مجال توليد طاقة. على سبيل المثال، إحدى الطرق المغربية لتقليل انبعاثات الضباب الدخاني في المدن هي تصميم سيارة تعمل بخلايا وقود الهروجين والأكسجين. والتفاعل المؤبد للطاقة التي تحرّك السيارة هو:



من الواضح أن ناتج الاحتراق في محرك خلية الوقود هو بخار ماء بمعظمه (مع مقادير قليلة من فوق أكسيد الهروجين وأول أكسيد التتروجين إذا استعمل الهواء مصدر الأكسجين). لذا يمكن لمحرك خلية الوقود أن يُسهم كثيراً في تخفيض مستوى المواد الهروكربونية المتطايرة في أجواء المدن الكبيرة.

إلا أن هذا يتضمن إنتاج الهروجين ل الخلية الوقود، ويتحقق ذلك غالباً بعكس تفاعل توليد الطاقة. وإحدى طرائق فعل ذلك هو التحليل الكهربائي للماء، والطاقة اللازمة لذلك غالباً ما تأتي من محطة توليد كهرباء تعمل بالوقود الأحفوري بمقدار يساوي نحو 30%. وتعتمد طرائق أخرى لإنتاج الهروجين على سيرورتي توليد البخار وقوس البلازما (plasma-arc) اللتين تحتاجان إلى مادة حام ومصدر للطاقة يأتيان من وقود أحفوري. باستعمال الغاز الطبيعي لهذين الغرضين، يمكن وصف استخلاص الهروجين بالخطوتين التاليتين:



لاحظ أن مجموع هذين التفاعلين يساوي تماماً معكوس أول تفاعل أُعطي في هذا الكتاب (الفصل 1.1) الذي وصف الطريقة التي تكون بها الماء على سطح الأرض في وقت مبكر جداً من تاريخ هذا الكوكب.

وأهم النواتج الثانوية لإنتاج الهdroجين النقي، بأي طريقة من الطرق السابقة، هو ثاني أكسيد الكربون. لذا ثمة مزية بيئية في تركيز إنتاج الهdroجين في محطة لتوليد الطاقة الكهربائية حيث يمكن تطبيق إجراءات صارمة للحد من الانبعاثات، إضافة إلى أنه مهما كان نوع المنشعثات فإنه يمكن إطلاقها عند ارتفاعات عالية بعيداً عن المناطق المزدحمة بالسكان. طبعاً، تتطلب تجهيزات التحكم في الانبعاثات من المحطات الكهربائية تزويدها بمواد تحول المنشعثات إلى فضلات يمكن التخلص منها. وكما هو الحال دائماً، لا يمكن تقريباً تجنب ظهور ثاني أكسيد الكربون ضمن تلك الفضلات.

سؤال فرمي

يُنتج سنوياً نحو 650 مليار متر مكعب من الهdroجين بسيوررات من قبيل تلك التي ذكرت هنا، وعلى شكل نواتج ثانوية من سيرورات إنتاج النفط. ما هي نسبة الطاقة التي يمكن لهذه الكمية من الهdroجين أن تولّدها، إلى الطاقة الكلية التي يحتاج العالم إليها حالياً؟

إلى جانب الحلول العلمية والتقنية، ثمة آليات أخرى علينا استقصاؤها لتقليل تأثيرنا في البيئة، ومنها تقليل الأنشطة الضارة بها. ومن عليهم القيام بهذا "الحل" هم ـ 25% من سكان العالم الذين يعيش معظمهم في الدول الغنية، والذين يستهلكون 75% من موارده. ويتضمن ذلك تقليل استهلاك المواد، وتقليل النقل (خاصة العربات الشخصية ذات المحركات)، وتقليل الاعتماد على الطاقات غير المتتجدة بغية تحقيق بيئية معيشية مريحة، إضافة إلى طرائق كثيرة أخرى لتقليل نضوب الموارد. ومن الواضح أن الاختلاف الشديد في استهلاك الطاقة فيما بين شمال أمريكا وأفريقيا، على سبيل المثال، لا يمكن أن يُبرر أو يفسّر على أساس المناخ وحجم البلد.

لقد ذهبنا في هذه الكلمات الختامية إلى أبعد من كيمياء البيئة ومن الغرض من هذا الكتاب. لقد كان هدفنا الأصلي توفير وصف للأساس الكيميائي لفهم محيطنا وبيئة أرضنا. سواء أكنا نتعامل مع أفكار تخص الصحة العامة، أو تصميم تجهيزات وسيرورات للحد من الانبعاثات، أو رسم السياسات، فإنه لا يمكن إلا نؤكّد أهمية فهم الأساس الطبيعي الذي تقوم عليه تلك الأفكار.

الملاحق

الملحق أ- 1 خواص الكره الأرضية

5.98×10^{24} kg	كتلة الأرض
5.27×10^{18} kg	كتلة الجو
1.37×10^{21} kg	كتلة المحيطات
1.27×10^{17} kg	كتلة الماء العذب (السطح)
9.5×10^{18} kg	كتلة مياه المسامات والمياه الجوفية
2.9×10^{19} kg	كتلة الجليد
1.3×10^{16} kg	كتلة الماء في الجو
8×10^{14} kg	كتلة المادة العضوية الحية (كربون جاف)
3.5×10^{15} kg	كتلة المادة العضوية الميتة (كربون جاف)
6378.2 km	نصف القطر الوسطي للأرض
5.10×10^{14} m ²	مساحة سطح الأرض الكلية
1.48×10^{14} m ²	مساحة القارات
1.72×10^{13} m ²	مساحة اليابسة المغطاة بالجليد
1.35×10^{18} m ³	حجم المحيطات

الملحق أ-2 مساحة البيئات الحية المختلفة وإنتجيتها والكتلة الحيوية

فيها (*)

البيئة	المساحة (10^{12} m^2)	متوسط الكتلة الحيوية للنبات (kg C m^{-2})	الإنتاجية ($\text{kg C m}^{-2}/\text{y}$)
غابة مدارية	24.5	18.8	0.83
غابة معتدلة	12.0	14.6	0.56
غابة شمالية	12.0	9.0	0.36
أراضي مشجرة	8.0	2.7	0.27
أراضي عشبية استوائية	15.0	1.8	0.32
أراضي عشبية	9.0	0.7	0.23
القطب الشمالي ومروج الألب	8.0	0.3	0.065
شجيرات صحراوية	18.0	0.3	0.032
صخور، جليد، رمال	24.0	0.01	0.015
أراضي زراعية	14.0	0.5	0.29
مستنقعات	2.0	6.8	1.13
بحيرات وأنهار	2.5	0.01	0.23
محيطات	332.0	0.0014	0.057
مناطق المياه الصاعدة من أعماق المحيطات	0.4	0.01	0.23
الرف القاري	26.6	0.005	0.16
طحالب وصخور الشاطئ	0.6	0.9	0.90
مصببات الأنهر	1.4	0.45	0.81

John Harte, *Consider a Spherical Cow : A Course in Environmental Problem Solving* (Los Altos, Calif.: W. Kaufmann, 1985). (*)

الملحق أ-3 خواص الهواء والماء

القيمة	الخاصية
28.96	الهواء (جاف عند P°) الكتلة المولية الوسطية في الترموبوسيفر (دالتون) الكثافة (kg m^{-3})
1.293	0°C
1.205	20°C
1.7×10^{-2}	اللزوجة ($\text{g m}^{-1}\text{s}^{-1}$) 0°C
1.9×10^{-2}	20°C
الهواء	
18.015	الكتلة المولية الوسطية (دالتون) الكثافة (kg m^{-3})
999.87	0°C
998.23	20°C
1.79	اللزوجة ($\text{g m}^{-1}\text{s}^{-1}$) 0°C
1.00	20°C

الملحق بـ ١ العناصر

الرتبة الذري	العنصر	الرمز	الكتلة الذرية (Dalton)	الوفرة ^a			
				قشرة الأرض (mg kg ⁻¹)	المحيطات ^b (mol L ⁻¹)	الماء العذب (mol L ⁻¹)	الجو (ppmv)
1	Hydrogen	H	1.00794	1520			0.53
2	Helium	He	4.002602	0.008	1×10^{-9}		5.2
3	Lithium	Li	6.941	20	2.5×10^{-5}	1.7×10^{-6}	
4	Beryllium	Be	9.01218	2.6	7×10^{-12}		
5	Boron	B	10.81	10	4.2×10^{-4}	1.7×10^{-6}	
6	Carbon	C	12.011	480	2.0×10^{-3}		365
7	Nitrogen	N	14.00674	25			780 800
8	Oxygen	O	15.9994	466 000			209 500
9	Fluorine	F	18.99840	950	7.0×10^{-5}	5.3×10^{-6}	
10	Neon	Ne	20.1797	7×10^{-5}	1×10^{-7}		18
11	Sodium	Na	22.98977	28 300	0.481	2.2×10^{-4}	
12	Magnesium	Mg	24.3050	20 900	5.5×10^{-2}	1.6×10^{-4}	
13	Aluminium	Al	26.98154	81 300	3.5×10^{-8}	1.9×10^{-6}	
14	Silicon	Si	28.0855	272 000	1×10^{-6}	1.9×10^{-4}	
15	Phosphorus	P	30.97376	1000	5×10^{-8}	1.3×10^{-6}	
16	Sulfur	S	32.066	260	2.9×10^{-2}		
17	Chlorine	Cl	35.4527	130	0.561		
18	Argon	Ar	39.948	1.2	1.2×10^{-5}		9 300
19	Potassium	K	39.0983	25 900	1.01×10^{-2}	3.4×10^{-5}	
20	Calcium	Ca	40.078	36 300	1.06×10^{-2}	3.6×10^{-4}	
21	Scandium	Sc	44.95591	16	1×10^{-11}	8.9×10^{-11}	
22	Titanium	Ti	47.88	5600	1×10^{-8}	2.1×10^{-7}	
23	Vanadium	V	50.9415	160	3×10^{-8}	2.0×10^{-8}	
24	Chromium	Cr	51.9961	~ 100	3×10^{-9}	1.9×10^{-8}	
25	Manganese	Mn	54.93805	950	2×10^{-9}	1.5×10^{-7}	
26	Iron	Fe	55.847	50 000	1.7×10^{-9}	7.2×10^{-7}	
27	Cobalt	Co	58.93320	20	1×10^{-10}	3.4×10^{-9}	
28	Nickel	Ni	58.70	80	2×10^{-9}	3.8×10^{-8}	
29	Copper	Cu	63.546	50	1.3×10^{-9}	1.6×10^{-7}	
30	Zinc	Zn	65.39	75	8×10^{-10}	4.6×10^{-7}	
31	Gallium	Ga	69.723	18	4×10^{-10}	1.3×10^{-9}	
32	Germanium	Ge	72.61	1.8	3×10^{-12}		
33	Arsenic	As	74.9216	1.5	2.0×10^{-8}	2.3×10^{-8}	
34	Selenium	Se	78.96	0.05	4×10^{-13}	2.5×10^{-9}	

الملحق بـ ١ (تابع)

العدد الذري	العنصر	الرمز	الكتلة الذرية (دالتون)	الوفرة ^a			
				قشرة الأرض (mg kg ⁻¹)	المحيطات ^b (mol L ⁻¹)	الماء العذب (mol L ⁻¹)	الجو (ppmv)
35	Bromine	Br	79.904	0.37	8.6×10^{-4}	2.5×10^{-7}	
36	Krypton	Kr	83.80	1×10^{-5}	1×10^{-10}		1.14
37	Rubidium	Rb	85.4678	90	1.5×10^{-6}	1.8×10^{-8}	
38	Strontium	Sr	87.62	370	9.4×10^{-5}	6.9×10^{-7}	
39	Yttrium	Y	88.90585	30	1×10^{-10}	7.9×10^{-9}	
40	Zirconium	Zr	91.224	190	1×10^{-10}		
41	Niobium	Nb	92.90638	20	1×10^{-12}		
42	Molybdenum	Mo	95.94	1.5	1.1×10^{-7}	5.2×10^{-9}	
43	Technetium ^c	Tc	98.9062				
44	Ruthenium	Ru	101.07	$\sim 1 \times 10^{-3}$			
45	Rhodium	Rh	102.90550	$\sim 2 \times 10^{-4}$			
46	Palladium	Pd	106.42	$\sim 6 \times 10^{-4}$	2×10^{-13}		
47	Silver	Ag	107.8682	0.07	1×10^{-12}	2.8×10^{-9}	
48	Cadmium	Cd	112.411	0.11	1×10^{-11}		
49	Indium	In	114.82	0.049	9×10^{-13}		
50	Tin	Sn	118.710	2.2	2×10^{-11}		
51	Antimony	Sb	121.75	0.2	$\sim 3 \times 10^{-9}$	8.2×10^{-9}	
52	Tellurium	Te	127.60	$\sim 5 \times 10^{-3}$	1.5×10^{-12}		
53	Iodine	I	126.90447	0.14	3.7×10^{-7}	5×10^{-8}	
54	Xenon	Xe	131.129	2×10^{-6}	8×10^{-10}		0.086
55	Caesium	Cs	132.9054	3	2.3×10^{-9}	2.6×10^{-10}	
56	Barium	Ba	137.327	500	3.5×10^{-8}	4.4×10^{-7}	
57	Lanthanum	La	138.9055	32	1.6×10^{-11}	3.6×10^{-10}	
58	Cerium	Ce	140.115	68	4×10^{-11}	5.7×10^{-10}	
59	Praseodymium	Pr	140.90765	9.5	3×10^{-12}	5.0×10^{-11}	
60	Neodymium	Nd	144.24	38	1.3×10^{-11}	2.8×10^{-10}	
61	Promethium ^c	Pm	(145)				
62	Samarium	Sm	150.36	79	3×10^{-12}	5.3×10^{-11}	
63	Europium	Eu	151.965	2.1	7×10^{-13}	6.6×10^{-12}	
64	Gadolinium	Gd	157.25	7.7	4×10^{-12}	5.1×10^{-11}	
65	Terbium	Tb	158.92534	1.1	6×10^{-13}	6.3×10^{-12}	
66	Dysprosium	Dy	162.50	6	5×10^{-12}	3.0×10^{-10}	
67	Holmium	Ho	164.93032	1.4	1×10^{-12}	6.1×10^{-12}	
68	Erbium	Er	167.26	3.8	4×10^{-12}	2.4×10^{-11}	
69	Thulium	Tm	168.93421	0.48	6×10^{-13}	5.9×10^{-12}	

الملحق بـ 1 (تابع)

العدد الذري	العنصر	الرمز	الكتلة الذرية (دالتون)	قشرة الأرض (mg kg ⁻¹)	المحيطات ^b (mol L ⁻¹)	الماء العذب (mol L ⁻¹)	الجو (ppmv) ^a
70	Ytterbium	Yb	173.04	3.3	3×10^{-12}	2.3×10^{-11}	
71	Lutetium	Lu	174.97	0.51	6×10^{-13}	5.7×10^{-12}	
72	Hafnium	Hf	178.49	5.3	4×10^{-11}		
73	Tantalum	Ta	180.948	2	1×10^{-11}		
74	Tungsten	W	183.85	1	5.1×10^{-8}	1.6×10^{-10}	
75	Rhenium	Re	186.21	4×10^{-4}	2×10^{-11}		
76	Osmium	Os	190.2	$\sim 1 \times 10^{-4}$			
77	Iridium	Ir	192.2	$\sim 3 \times 10^{-6}$			
78	Platinum	Pt	195.08	$\sim 1 \times 10^{-3}$	6×10^{-13}		
79	Gold	Au	196.9665	1.1×10^{-3}	5×10^{-11}	2.0×10^{-11}	
80	Mercury	Hg	200.59	0.05	2×10^{-12}	3.5×10^{-10}	
81	Thallium	Tl	204.38	0.6	7×10^{-11}		
82	Lead	Pb	207.2	14	1×10^{-11}	4.8×10^{-9}	
83	Bismuth	Bi	208.980	0.048	2×10^{-13}		
84	Polonium	Po	(209)				
85	Astatine	At	(210)				
86	Radon	Rn	(222)				
87	Francium	Fr	(223)				
88	Radium	Ra	226.025	6×10^{-7}	9×10^{-17}		
89	Actinium	Ac	227.028				
90	Thorium	Th	232.038	12	4×10^{-11}		
91	Protactinium	Pa	231.036		9×10^{-17}		
92	Uranium	U	238.03	2.4	1.4×10^{-8}	1×10^{-9}	
93	Neptunium	Np	237.048				
94	Plutonium	Pu	(244)				
95	Americium	Am	(243)				

^a معظم قيم التراكيز الخاصة بالبيئة والمحيطات مقتبسة من: John Emsley, *The Elements*, 2nd ed. (Oxford: Clarendon Press, 1991).

والقيم الخاصة بالماء العذب معطاة هي تراكيز وسطية لمياه الأنهر، وهي مقتبسة من: Susan M. Libes, *An Introduction to Marine Biogeochemistry* (New York: Wiley, 1992).

^b التراكيز الخاصة بالمحيطات هي قيم وسطى. وفي بعض الحالات، القيم تخص ماء السطح.

^c هذه عناصر مشعة ولا توجد عادة في الطبيعة إلا بمقادير ضئيلة الأثر في فلزات اليورانيوم.

الملحق بـ 2 الخواص الترموديناميكية لبعض العناصر والمركبات^a

	$\Delta H_f^0 \text{ (kJ mol}^{-1}\text{)}$	$\Delta G_f^0 \text{ (kJ mol}^{-1}\text{)}$	$S^0 \text{ (J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}\text{)}$
Aluminium			
Al (s)	0	0	+28.33
Al ³⁺ (aq)	-531	-485	-321.7 ^b
Al ₂ O ₃ (s, corundum)	-1675.7	-1582.3	+5092
Al ₂ O ₃ • 3H ₂ O (s, gibbsite)	-2586.67	-2310.41	+13690
Calcium			
Ca (s)	0	0	+41.42
Ca ²⁺ (aq)	-542.83	-553.58	-53.1 ^b
CaO (s)	-635.09	-604.05	+39.75
CaCO ₃ (s, calcite)	-1206.92	-1128.84	+92.6
Carbon (including some common organic compounds)			
C (s, graphite)	0	0	+5.740
C (g)	+716.68	+671.29	+158.99
CO (g)	-110.53	-137.15	+197.57
CO ₂ (g)	-393.51	-394.36	+213.63
CO ₂ (aq)	-413.80	-385.98	+117.6 ^b
H ₂ CO ₃ (aq)	-699.65	-623.08	+187.4 ^b
HCO ₃ ⁻ (aq)	-691.99	-586.84	+91.2 ^b
CO ₃ ²⁻ (aq)	-677.14	-527.86	-56.9 ^b
CCl ₄ (l)	-135.44	-65.28	+216.40
CS ₂ (l)	+89.70	+65.27	+151.34
HCN (aq)	+107.1	+119.7	
CN ⁻ (aq)	+150.6	+172.4	+94.1 ^b
CH ₄ (g, methane)	-74.81	-50.75	+186.16
CH ₃ (g, methyl radical)	+145.69	+14792	+194.2 ^b
C ₂ H ₆ (g, ethane)	-84.68	-3292	+229.49
C ₂ H ₄ (g, ethene)	+52.26	+68.08	+219.45
C ₂ H ₂ (g, ethyne)	+226.73	+209.17	+200.83
C ₃ H ₈ (g, propane)	-104.5	-234	+2699
C ₄ H ₁₀ (g, n-butane)	-126.5	-1715	+310.1
C ₈ H ₁₈ (g, n-pentane)	-146.5	-8.37	+348.9
C ₈ H ₁₈ (l, n-octane)	-249.95	-6.71	+361.21
C ₈ H ₁₈ (g, n-octane)	-208.45	-16.72	+466.84
C ₆ H ₆ (l, benzene)	+49.0	+124.7	+172
C ₆ H ₆ (g, benzene)	+82.9	+129.7	+269.2
C ₁₀ H ₈ (s, naphthalene)	+78.53		
CH ₃ OH (l, methanol)	-238.66	-166.35	+126.8
C ₂ H ₅ OH (l, ethanol)	-277.69	-174.89	+160.7
C ₆ H ₅ OH (l, phenol)	-165.0	-509	+146.0 ^b
HCOOH (l, formic acid)	-424.72	-361.42	+128.95
CH ₃ COOH (aq, acetic acid)	-485.76	-396.56	+159.8
CH ₃ COO ⁻ (aq, acetate)	-486.01	-369.39	+86.6 ^b

الملحق بـ 2 (تابع)

	$\Delta H_f^0 \text{ (kJ mol}^{-1}\text{)}$	$\Delta G_f^0 \text{ (kJ mol}^{-1}\text{)}$	$S^0 \text{ (J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}\text{)}$
HCHO (g, formaldehyde)	-108.57	-102.55	+218.66
CH ₃ CHO (l, acetaldehyde)	-192.30	-128.20	+160.2
CH ₃ CHO (g, acetaldehyde)	-166.19	-128.91	+250.2
CH ₃ COCH ₃ (l, acetone)	-248.1	-155.4	+200.4 ^b
C ₆ H ₁₂ O ₆ (s, β -D-glucose)	-1268	-910	+212 ^b
Chlorine			
Cl ₂ (g)	0	0	+222.96
Cl (g)	+121.68	+105.70	+165.09
Cl ⁻ (aq)	-167.16	-131.24	+56.5 ^b
HCl (g)	-92.31	-95.30	+186.80
HCl (aq)	-167.16	-131.23	+56.5 ^b
Hydrogen			
H ₂ (g)	0	0	+130.58
H (g)	+217.97	+203.26	+114.60
H ₂ O (l)	-285.83	-237.18	+69.91
H ₂ O (g)	-241.82	-228.59	+188.72
H ₂ O ₂ (l)	-187.78	-120.42	+109.6
H ₃ O ⁺ (aq)	-285.83	-237.18	
Iron			
Fe (s)	0	0	+27.28
Fe ²⁺ (aq)	-89.1	-78.9	-137.7 ^b
Fe ³⁺ (aq)	-48.5	-4.7	-315.9 ^b
Fe ₂ O ₃ (s, haematite)	-824.2	-742.2	+8740
Fe ₃ O ₄ (s, magnetite)	-1118.4	-1015.4	+146.4
Nitrogen			
N ₂ (g)	0	0	+191.50
N (g)	+472.70	+455.58	+153.19
NO (g)	+90.25	+86.55	+210.65
N ₂ O (g)	+82.05	+104.20	+219.74
NO ₂ (g)	+33.18	+51.29	+239.95
N ₂ O ₅ (g)	+11.3	+115.0	+355.7
HNO ₃ (aq)	-207.36	-111.25	+146.4 ^b
NH ₃ (g)	-46.11	-16.42	+192.34
NH ₃ (aq)	-80.29	-26.57	+111.3 ^b
NH ₄ ⁺ (aq)	-132.51	-79.31	+113.4 ^b
NH ₂ CONH ₂ (s, urea)	-333.51	-197.44	+104.60
Oxygen			
O ₂ (g)	0	0	+205.03
O (g)	+249.17	+231.75	+16095
O ₃ (g)	+142.7	+163.2	+238.82
OH ⁻ (aq)	-229.99	-157.28	-10.75 ^b

الملحق بـ 2 (تابع)

	$\Delta H_f^0 \text{ (kJ mol}^{-1}\text{)}$	$\Delta G_f^0 \text{ (kJ mol}^{-1}\text{)}$	$S^0 \text{ (J mol}^{-1} \text{ K}^{-1}\text{)}$
Sulfur			
S (s, rhombic)	0	0	+31.80
$\text{SO}_2 \text{ (g)}$	-296.83	-300.19	+248.11
$\text{SO}_3 \text{ (g)}$	-395.72	-371.08	+256.65
$\text{HSO}_4^- \text{ (aq)}$	-887.34	-755.99	+131.8 ^b
$\text{SO}_4^{2-} \text{ (aq)}$	-909.27	-744.60	+20.1 ^b
$\text{H}_2\text{S} \text{ (g)}$	-20.63	-33.59	+205.68
$\text{H}_2\text{S} \text{ (aq)}$	-39.7	-27.86	+121 ^b
$\text{HS}^- \text{ (aq)}$	-17.6	+12.08	+62.08 ^b
$\text{SF}_6 \text{ (g)}$	-1209	-11054	+291.71

“The National Bureau of Standards, Tables of Chemical Thermodynamic Properties,” *Journal of Physical and Chemical Reference Data*, vol. 11 Supplement 2 (1982), as reported in: W. G. Breck R. J. C. Brown and J. D. McCowan, *Thermochemical Tables to Accompany Chemistry for Science and Engineering* (Toronto: McGraw-Hill Ryerson Ltd., 1989).

These values have been calculated using $P = P^\circ : 101.325 \text{ Pa}$

^aأخذت بعض القيم من: Peter Atkins, *Physical Chemistry*, 6th ed. (New York: Freeman, 1998) and are calculated with $P = 1 \text{ bar} = 100000 \text{ Pa}$.

الملحق بـ 3 المحتويات الحرارية الوسطى للروابط ΔH (kJ mol⁻¹) عند (*) كلفن 298

	H	C	N	O	F	Cl	Br	I	S	P	Si
H	412										
C		348 s 612 d 838 t									
N	388	518 a 305 s 613	163 s 409 d 846 t								
O	463	d 890 t	157	146 s 497							
F	565	360 s	270	d 185	155						
Cl	431	743	200	254	244						
Br	366	d	203		219	193					
I	299	484			210	178	151				
S	338	338		496	250	212		264			
P	322	276							201		
Si	318	238 259	374	466						226	

(*) s: رابط أحادي، d: رابط مضاعف، t: رابط ثلاثي، a: رابط عطري.

Peter Atkins, *Physical Chemistry*, 6th ed. (New York: Freeman, 1998). المصدر:

الملحق بـ 4 ثوابت تفكك الحموض والأسس في المحاليل المائية عند 25

^a درجة مئوية

الحمض	الجنس المنزوع البروتونات	K_a	pK_a	الأساس	الجنس المنزوع البروتونات	K_b	pK_b
Acetic acid	CH_3COOH	1.8×10^{-5}	4.75	Acetate	CH_3COO^-	5.6×10^{-10}	9.25
Aluminium (III)	$\text{Al}(\text{H}_2\text{O})_6^{3+}$	7.2×10^{-6}	5.14	Hydroxyaluminium (III)	$\text{Al}(\text{OH})^{2+}$	1.4×10^{-9}	8.86
Ammonium	NH_4^+	5.6×10^{-10}	9.25	Ammonia	NH_3	1.8×10^{-5}	4.75
Arsenic acid	H_3AsO_4	5.8×10^{-3}	2.24	Dihydrogen arsenate	H_2AsO_4^-	1.7×10^{-12}	11.76
Dihydrogen arsenate	H_2AsO_4^-	1.10×10^{-7}	6.96	Hydrogen arsenate	HAsO_4^{2-}	9.1×10^{-8}	7.04
Hydrogen arsenate	HAsO_4^{2-}	3.2×10^{-12}	11.50	Arsenate	AsO_4^{3-}	3.1×10^{-3}	2.50
Arsenious acid	$\text{As}(\text{OH})_3$	5.1×10^{-10}	9.29	Dihydrogen arsenite	H_2AsO_3^-	2.0×10^{-5}	4.71
Boric acid	$\text{B}(\text{OH})_3$	7.2×10^{-10}	9.14	Borate	$\text{B}(\text{OH})_4^-$	1.4×10^{-5}	5.86
Carbon dioxide ^b	CO_2	4.5×10^{-7}	6.35	Hydrogen carbonate	HCO_3^-	2.2×10^{-8}	7.65
Hydrogen carbonate	HCO_3^-	4.7×10^{-11}	10.33	Carbamate	CO_3^{2-}	2.1×10^{-4}	3.67
Formic acid	HCOOH	1.8×10^{-4}	3.75	Formate	HCOO^-	5.6×10^{-11}	10.25
Hydrofluoric acid	HF	3.5×10^{-4}	3.46	Fluoride	F^-	2.9×10^{-11}	10.54
Hydrogen cyanide	HCN	4.9×10^{-10}	9.31	Cyanide	CN^-	2.0×10^{-5}	4.69
Hydrogen sulfate	HSO_4^-	1.0×10^{-2}	2.00	Sulfate	SO_4^{2-}	1.0×10^{-12}	12.00
Hydrogen sulfide	H_2S	1.0×10^{-7}	7.00	Hydrogen sulfide ion	HS^-	1.0×10^{-7}	7.00
Hydrogen sulfide ion	HS^-	1.1×10^{-12}	11.96	Sulfide	S^{2-}	9.1×10^{-3}	2.04
Hypochlorous acid	HClO	3.0×10^{-8}	7.52	Hypochlorite	ClO^-	3.3×10^{-7}	6.48
Iron (III)	$\text{Fe}(\text{H}_2\text{O})_6^{3+}$	6.3×10^{-3}	2.19	Hydroxyliron (III)	FeOH^+	1.6×10^{-12}	11.80
Methylammonium	CH_3NH_3^+	2.2×10^{-11}	10.66	Methylamine	CH_3NH_2	4.5×10^{-4}	3.34
Nitrous acid	HNO_2			Nitrite	NO_2^-		
Phenol	$\text{C}_6\text{H}_5\text{OH}$	1.3×10^{-10}	9.89	Phenate	$\text{C}_6\text{H}_5\text{O}^-$	7.7×10^{-5}	4.11
Phosphoric acid	H_3PO_4	7.1×10^{-3}	2.15	Dihydrogen phosphate	H_2PO_4^-	1.4×10^{-12}	11.85
Dihydrogen phosphate	H_2PO_4^-	6.3×10^{-8}	7.20	Hydrogen phosphate	HPO_4^{2-}	1.6×10^{-7}	6.80
Hydrogen phosphate	HPO_4^{2-}	4.2×10^{-13}	12.38	Phosphate	PO_4^{3-}	2.4×10^{-2}	1.62
Silicic acid	$\text{Si}(\text{OH})_4$	2.2×10^{-10}	9.66	Tritylhydrogen silicate	H_3SiO_4^-	4.6×10^{-5}	4.34
Sulfurous acid	H_2SO_3	1.72×10^{-2}	1.76	Hydrogen sulfite	HSO_3^-	5.81×10^{-13}	12.24
Hydrogen sulfite	HSO_3^-	6.43×10^{-8}	7.19	Sulfite	SO_3^{2-}	1.56×10^{-7}	6.81

^a معظم القيم مقتبسة من: Peter Atkins, *Physical Chemistry*, 6th ed. (New York: Freeman, 1998).

^b لاحظ العلاقة بين ثاني أكسيد الكربون المائي وحوض الكربون (المقطع 2.11).

الملحق بـ 5 كمئات الاختزال والأكسدة في المحاليل المائية^a

^b نصف تفاعل الاختزال	E°	pE°	$pE^\circ(w)$ ^c
$O_3 + 2H^+ + 2e^- \rightarrow O_2 + H_2O$	+2.075	+35.1	+28.1
$H_2O_2 + 2H^+ + 2e^- \rightarrow 2H_2O$	+1.763	+29.8	+22.8
$MnO_4^- + 4H_3O^+ + 3e^- \rightarrow MnO_2 + 6H_2O$	+1.692	+28.6	+19.3
$2HClO + 2H^+ + 2e^- \rightarrow Cl_2 + 2H_2O$	+1.630	+27.6	+20.6
$Cl_2 + 2e^- \rightarrow 2Cl^-$	+1.396	+23.6	+23.0
$Cr_2O_7^{2-} + 14H^+ + 6e^- \rightarrow 2Cr^{3+} + 7H_2O$	+1.36	+23.0	+6.67
$2NO_3^- + 12H^+ + 10e^- \rightarrow N_2 + 6H_2O$	+1.25	+21.1	+12.7
$O_3 + H_2O + 2e^- \rightarrow O_2 + 2OH^-$	+1.24	+21.0	+28.0
$MnO_2 + 4H^+ + 2e^- \rightarrow Mn^{2+} + 2H_2O$	+1.230	+20.8	+6.80
$O_2 + 4H^+ + 4e^- \rightarrow 2H_2O$	+1.229	+20.8	+13.8
$NO_3^- + 4H^+ + 3e^- \rightarrow NO + 2H_2O$	+0.955	+16.1	+6.77
$NO_3^- + 3H^+ + 2e^- \rightarrow HNO_2 + H_2O$	+0.940	+15.9	-5.11
$ClO^- + H_2O + 2e^- \rightarrow Cl^- + 2OH^-$	+0.89	+15.0	+22.0
$NO_3^- + 10H^+ + 8e^- \rightarrow NH_4^+ + 3H_2O$	+0.882	+14.9	+6.15
$NO_3^- + 2H^+ + 2e^- \rightarrow NO_2 + H_2O$	+0.837	+14.2	+7.15
$Fe^{3+} + e^- \rightarrow Fe^{2+}$	+0.771	+13.0	+13.0
$CH_2O + 4H^+ + 4e^- \rightarrow CH_4 + H_2O$	+0.411	+6.94	-0.06
$O_2 + 2H_2O + 4e^- \rightarrow 4OH^-$	+0.40	+6.76	+13.8
$SO_4^{2-} + 8H^+ + 6e^- \rightarrow S + 4H_2O$	+0.353	+5.96	-3.37
$SO_4^{2-} + 9H^+ + 8e^- \rightarrow HS^- + 4H_2O$	+0.248	+4.20	-3.75
$CO_2 + 8H^+ + 8e^- \rightarrow CH_4 + 2H_2O$	+0.170	+2.87	-4.13
$2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2$	0.00	0.00	-7.00
$CO_2 + 4H^+ + 4e^- \rightarrow \{CH_2O\} + H_2O$	-0.071	-1.20	-8.20
$S + 2e^- \rightarrow S^{2-}$	-0.50	-8.45	-8.45
$2H_2O + 2e^- \rightarrow H_2 + 2OH^-$	-0.828	-14.0	-7.00

^a ملاحظة: $pE^\circ = E^\circ / 0.0591$. راجع المعادلة 44.10 لمزيد من التفاصيل.

المصدر: Daniel C. Harris, *Quantitative Chemical Analysis*, 4th ed. (New York: W. H. Freeman and Co., 1995).

Werner Stumm and James J. Morgan, *Aquatic Chemistry: An Introduction Emphasizing Chemical Equilibria in Natural Waters* (New York: Wiley, 1981).

^b للتيسير، استُعمل H^+ عوضاً من أيون الهيدرونيوم H_3O^+ في جميع المعادلات.

^c ثمة شرح لـ $pE^\circ(w)$ في الفصل الخامس عشر.

الملحق ثـ-١ ثوابت أساسية

$6.0221367 \times 10^{23} \text{ mol}^{-1}$	N_A	عدد أفوکادرو
$1.38066 \times 10^{-23} \text{ J K}^{-1}$	k	ثابت بولتسمان
$9.6485309 \times 10^4 \text{ C mol}^{-1}$	F	ثابت فارداي
$8.314510 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$	R	ثابت الغاز
$0.082057 \text{ L atm K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$		
$6.6260755 \times 10^{-34} \text{ Js}$	h	ثابت بلانك
$2.99792458 \times 10^8 \text{ ms}^{-1}$	c	سرعة الضوء (في الخلاء)
$1.01325 \times 10^5 \text{ Pa}$	P^0	الضغط النظامي

الملحق ثـ-2 بوادئ النظام المترى (SI) وعلاقات هندسية أساسية

a	10^{-18}	atto	أنتو
f	10^{-15}	femto	فِمتو
p	10^{-12}	pico	بيكُو
n	10^{-9}	nano	نانو
μ	10^{-6}	micro	مِيكُرو
m	10^{-3}	milli	مِيلِي
c	10^{-12}	centi	سنتِي
d	10^{-1}	deci	ديسي
h	10^2	hecto	هكتُو
k	10^3	kilo	كيلُو
M	10^6	mega	ميغا
G	10^9	giga	جيغا
T	10^{12}	tera	تِرا
P	10^{15}	peta	بيتا
E	10^{18}	exa	إكسا

$$2\pi r = \pi d \quad \text{محيط الدائرة يساوي}$$

$$\pi r^2 \quad \text{مساحة الدائرة تساوي}$$

$$4\pi r^2 \quad \text{مساحة سطح الكرة تساوي}$$

$$\frac{4}{3}\pi r^3 \quad \text{حجم الكرة يساوي}$$

الثت التعريفي

احتياز الأشعة (radiative forcing): الفرق بين طاقة الأشعة الواردة إلى طبقة من الجو وتلك الخارجة منها مقدراً بالواط للمتر المربع. وتعني القيمة الموجبة أن ثمة طاقة واردة أكثر ترتفع من درجة حرارة الطبقة، وتعني القيمة السالبة طاقة خارجة أكثر تُبرد الطبقة.

إشباع قاعدي (base saturation): نسبة عدد مواقع مبادلة الأيونات الموجبة المشغولة بأيونات إلى عدد المواقع الكلية.

أكسجين أحادي (singlet oxygen): الأكسجين O_2^1 ، هو الاسم الشائع لصيغة الأكسجين الجزيئي المؤقت المغناطيسي، وهي صيغة أقل استقراراً من الأكسجين الثنائي العادي.

أكسجين فردي (odd oxygen): جنس من الأكسجين يحتوي على عدد فردي من الذرات، ومن أمثلته الأوزون.

أكسيانيون (oxyanion): أيون سالب يحتوي على ذرة أكسجين أو أكثر مرتبطة بعنصر آخر (من أمثلتها أيونات الكبريتات والكربونات).

أكسيد فائق (superoxide): مركب يحتوي على أيون جزيء أكسجين سالب أحادي التكافؤ، أو الأيون نفسه.

أليف النوى (nucleophile): أي جنس يعطي زوج إلكترونات لأليف إلكترونات لتكوين رابطاً كيميائياً في تفاعل. يمكن لجميع الجزيئات أو الأيونات التي يوجد فيها زوج حر من الإلكترونات أن تكون أليفة للنوى.

امتزاز (adsorption): الالتصاق الفيزيائي لأيونات أو جزيئات على سطح طور آخر.

امتصاص (sorption): مفعولاً الامتصاص والامتزاز معاً.

امتصاص (absorption): دخول مادة ذات حالة معينة في مادة ذات حالة أخرى، من قبيل امتصاص مادة صلبة لمادة سائلة، أو امتصاص مادة سائلة لمادة غازية.

إنتاجية كمومية (quantum yield): الإنتاجية الكمومية لسيرورة محَرَّضة بالإشعاع هي عدد مرات حدوث حدث معين لكل فوتون تمتصه السيرورة.

أيونوسفير (ionosphere): الجو المتأين، وهو المنطقة التي تقع على ارتفاعات من 70 و400 كيلو متر. تحتوي على تركيز عالٍ من الإلكترونات التي تكونت بفعل إشعاعات واردة من الفضاء، ولذا تؤثُّر في الاتصالات الراديوية ذات الأمواج القصيرة.

تجوية (weathering): مفاعيل العوامل الجوية في حرارة اليابسة، ويمكن لتلك المفاعيل أن تكون فيزيائية أو كيميائية، أو حتى عضوية وحيوية.

تروبوبوسفير (troposphere): الجو السفلي، وهي المنطقة من الجو التي تقع على ارتفاعات من 0 حتى 15 كيلو مترًا. تنخفض درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع في التروبوبوسفير.

تفاعل من المرتبة الأولى (first order reaction): تفاعل يتناسب معَدله مباشرة مع تركيز متفاعِل واحد.

تكوين الأجناس (speciation): تكون أجناس جديدة نتيجة لمفاعيل جغرافية أو فزيولوجية أو عضوية أو سلوكيَّة تمنع الجنس السابق من التكاثر.

ثرموسفير (thermosphere): الجو العلوي، وهي المنطقة من الجو التي تقع على ارتفاعات من 85 حتى 500 كيلو متر. ترتفع درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع في الشرموسفير وتصل حتى نحو 1727 درجة مئوية عند الارتفاعات العالية.

قعر تسييل (fluidized bed): تتشَكَّل الفرشة المسَيَّلة عندما نضع مادة جسيمية صلبة مع سائل في وعاء ضمن ظروف ملائمة يجعل المزيج يسلك سلوك السائل. ويتحقق ذلك بضغط سائل ضمن المادة الجسيمية.

حراثة أصغرية (conservation tillage): طريقة حراثة حديثة تحافظ على التربة والماء والطاقة من خلال تقليل كثافة الحراثة والإبقاء على بقايا النباتات في التربة.

حصيلة التفاعل (reaction quotient): نسبة النواتج إلى المتفاعلات الموجودة في التفاعل في أي لحظة من الزمن.

خُثّ (peat): مادة نباتية متحللة جزئياً.

دُبال (humin): جزء من مكونات التربة العضوية لا ينحل في محلاليل قلوية مخففة. ويكون من تفكك أوراق النباتات بواسطة متضييات التربة المكرورة.

درجة الحرارة المكافئة (effective temperature): درجة حرارة الجسم الأسود الذي يصدر نفس المقدار الكلي من الإشعاع الذي يصدره الجسم المعنى.

دليل الاحتباس الحراري (global-warming potential): دليل يعبر عن الحرارة التي تتحجّر في الجو، ويساوي نسبة ما يحتاجه الغاز موضوع الاهتمام من حرارة إلى ما يحتاجه ثاني أكسيد الكربون. ويحسب على مدى 20 أو 100 أو 500 سنة.

دورة مؤخرة (holding cycle): سيرورة جوية تتفاعل فيها أجناس لتعطي صيغاً غير تفاعلية يمكن أن تتحرّر لاحقاً وتشارك في تدمير الأوزون.

ذاتي التغذية (autotroph): متعض يستطع تكوين مواد عضوية مغذية من مواد لا عضوية بسيطة من قبل ثاني أكسيد الكربون.

رقم الموجة (wave number): مقلوب طول الموجة.

ستراتوسفير (stratosphere): الجو الأوسط القريب، وهي المنطقة التي تقع على ارتفاعات من 15 حتى 50 كيلو مترًا. تزداد درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع في السтратوسفير.

سماد أخضر (green manure): نباتات تزرع لإغناء التربة بالمعذّيات والمادة العضوية، ومن تلك النباتات الحلبة وفول الصويا والبرسيم والقصص وغيرها.

سيرورة الحمأة المفعّلة (activated sludge process): سيرورة حيوية لاهوائية لمعالجة مياه الفضلات تقوم فيها جراثيم وفطريات ووحيدات خلية بتسريع تفكك المادة العضوية التي تحتاج إلى أكسجين.

صخر استحالي (metamorphic rock): صخر يتكون بتحولات كيميائية وفيزيائية جوهريّة تحصل عند درجات حرارة أعلى من 150-200 درجة مئوية وضغط أعلى من 1500 بار لأنواع أخرى من الصخور من قبل الصخور النارية والرسوبية.

صخر ناري (igneous rock): صخر يتكون من برودة وتصلب صهارة البراكين.

عامل حموضة السحق (abrasion pH): تبدل عامل حموضة الماء حين سحق معدنيات لتصبح مسحوقاً ناعماً.

عزم ثنائي القطبية (dipole moment): مقدار يعبر عن المسافة بين شحتين كهربائيتين متعاكستين، ويعطى بوحدة C m .

عمود الماء (water column): عمود تخيلي يمتد من سطح التجمُّع المائي حتى قاعه، ويُستعمل هذا المفهوم في الدراسات البيئية للتعبير عن تغييرات خواص الماء مع تغيير العمق، ومن تلك الخواص عامل الحموضة pH ودرجة العَكَر ودرجة الحرارة والملوحة وترابيز الغرويات والمعلقات (الرذادات) والمبيدات والجراثيم وغيرها.

غَيرِي التغذية (heterotroph): متعرض لا يستطيع تثبيت الكربون، ويستعمل كربون عضوي ركيته متضيّفات أخرى غذاء له. انظر ذاتي «التغذية».

فرط التغذية المائية (eutrophy): زيادة كبيرة بمقدار المغذيات التي في الماء تؤدي إلى استنراف الأكسجين وحرمان الحيوانات البحرية منه.

فصل استشرابي (chromatography): فصل مكوّنات مزيج بتمريره وهو محلول أو بخار عبر وسط تتحرك فيه المكوّنات بسرعات مختلفة.

فلسبار (feldspar <<http://en.wikipedia.org/wiki/Feldspar>>): أي مجموعة من المعدنيات المتبلورة التي تحتوي على سليكات المغنيسيوم البوتاسيوم أو الصوديوم أو الكالسيوم أو الباريوم.

قابلية اجذاب الإلكترون (electronegativity): خاصية جذب ذرة أو جذر لإلكترونات حين تكوين رابط أيوني.

قرينة استنراف الأوزون (ozone depletion potential): مقدار نسبي يعبر عن مفعول مادة كيميائية في استنراف الأوزون، منسوباً إلى مفعول ميثان فلور ثلاثي الكلور CFC-11 الذي اعتُبر قرينته متساوية للواحد.

كريوهدرات (carbohydrate): مركّبات عضوية صيغتها العامة هي $\text{C}_m(\text{H}_2\text{O})_n$ ، ويمكن اعتبارها ماءات الكربون.

لابروتوني (aprotic): مذيب لا يعطي ولا يقبل أيونات هدروجين.

ليدار (LIDAR): أتى الاسم من الأحرف الأولى للعبارة الإنكليزية Light Detection and Ranging التي تعني القياس الضوئي من بعد للمسافة. والليادر هو نوع من الرادار تُستعمل فيه نبضات الليزر.

مافيّ (mafie): صفة صخر ناري وشبه ناري يحتوي على نسبة عالية من المغنيزيوم (ma) والحديد (fe).

متعضٌ مطواع غذائياً (facultative organism): متعضٌ يستطيع التكيف مع وجود الأكسجين الجوي وعدمه.

متعضٌ مقيد غذائياً (obligate organism): متعضٌ ينمو ويعيش من دون وجود الأكسجين الجزيئي.

متعضٌ مكروي (microorganism or microbe): متعضٌ وحيد الخلية أو متعضٌ يعيش في مستعمرة من المتعضيات الخلوية.

مجال الثقة a% (confidence interval a%): هو المجال الذي تقع ضمنه a% من القيم العشوائية موضوع الاهتمام. مثلاً، افترض أن 95% من قيم عشوائية يقع ضمن المجال $x \pm c$ ، امتد مجال الثقة 95% من $x-c$ حتى $x+c$.

مجانس (congener): المجانس لشيء ما هو شيء له نفس صفات ذلك الشيء.

مخلب (chelate): ربيطة تقبض على الطور الآخر بذراعين على شكل مخلب.

مداري (tropic): نسبة إلى المنطقة التي تقع على جانبي خط الاستواء بين مدار السرطان عند خط العرض 23°26'16'' شماليًّاً، ومدار الجدي عند خط العرض 23°26'16'' جنوبًاً. ضمن هذه المنطقة، يمكن لأشعة الشمس أن تكون عمودية على الأرض مرة واحدة في السنة على الأقل.

معدن أرض قلوية (alkaline earth metals) : Be, Mg, Ca, Sr, Ba, Ra.

معايير كيميائية (titration): طريقة لتحديد تركيز مادة في محلول بإضافتها إلى كاشف كيميائي معياري ذي تركيز معروف بمقدار محددة بعنایة إلى أن يكتمل تفاعل معين بنسبة معروفة يدل عليها بتغير لون الكاشف أو بقياسات كهربائية، ثم يُحسب التركيز المجهول.

معدنيات (mineral): مواد صلبة طبيعية تتكون بواسطة سيرورات كيميائية وتتصف بخواص كيميائية مميزة وبنية ذرية منتظمة وخصوص فизيائية نوعية. ومن أمثلة المعدنيات الكالسيوم والحديد والمغنيزيوم والبوتاسيوم والصوديوم.

قدرة على مبادلة الأيونات الموجبة (cation exchange capacity): عدد المواقع الموجدة على سطوح جسيمات التربة التي يمكن أن تستوعب أيونات موجبة بواسطة قوى كهرساقنة.

ملح طبيعي (natural salt): ملح ينتج من تفاعل حمض وأساس من دون أن يأخذ أيّاً من خصائصهما.

ملوّن (chromophore): جزء من جزيء مسؤول عن لونه. وينشأ اللون عندما يمتص الجزيء موجات ذات أطوال معينة من الضوء المرئي وينقلها أو يعكسها.

منحدر حراري (thermocline): طبقة رقيقة في تجمّع مائي من قبيل بحر أو بحيرة أو هواء تتغيّر فيها درجة الحرارة مع ازدياد العمق بسرعة أكبر من تغيّرها في الطبقات التي في الأعلى أو الأسفل.

منطقة فادوز (vadose zone): هي المنطقة الممتدة بين سطح الأرض ومنسوب المياه الجوفية.

مونتموريلنait (montmorillonite): صلصال غني بالألمانيوم من المجموعة السمعكтиّية، ويحتوي على بعض الصوديوم والمغذّيّات.

ميزوسفير (mesosphere): الجو الأوسط البعيد، وهي المنطقة من الجو التي تقع على ارتفاعات من 50 حتى 85 كيلو متراً. تنخفض درجة الحرارة مع زيادة الارتفاع في الميزوسفير.

ناتج الانحلال (solubility product): ثابت توازن تفاعل كيميائي K_{sp} تتحلل فيه مادة صلبة في الماء معطرية أيونات في محلول.

ناقلية هيدروليكيّة (hydraulic conductivity): معدل انتقال الماء عبر التربة.

نفاذية (permeability): مقدار يُعبّر عن مقدرة المادة المسامية على نقل السوائل.

نفوذية (transmittance): نسبة الطاقة الضوئية (الكهرباغناطيسية) التي تعبّر الجسم إلى الطاقة الكلية الوارد إليه، وذلك عند طول موجة معين.

هdroكربون (hydrocarbon): مركب عضوي يحتوي على كربون وهدروجين فقط.

ثبت المصطلحات

عربي – إنجليزي

association	الاتحاد ، تجمع
radiative forcing	احتياز الأشعة
benthos	أحياء الأعماق ، القاعيات
vadose	ارتشاح ، تسرب
Arrhenius	أرنهيوس
metamorphic	استحالي
esterification	أسْتَرَة
transesterification	أسْتَرَة تبادلية
power	استطاعة
normalization	استنظام
assimilation	استيعاب ، تمثيل
odd oxygen	أكسجين فردي
singlet oxygen	أكسجين واحدي
redox	أكسدة / إرجاع - اختزال
superoxide	أكسيد فائق
nucleophile	أليف النوى
psychrophile	أليف للبرودة
thermophile	أليف للحرارة العالية
mesophile	أليف للحرارة المعتدلة
lipophilic	أليف للدهون

amphiphilic	أليف للدهون والماء
hydrophilic	أليف للماء
aliphatic	أليفاتي
alicyclic	أليفاتي دوري
adsorption	امتزاز
sorption	امتصاص
absorption	امتصاص
ammonification	أمونة
quantum yield	إنتاجية كمومية
Eurasia	أوراسيا (المنطقة الواقعة بين أوروبا وآسيا)
dichlorodiphenyltrichloroethane	إيثان ثلاثي كلور ثنائي فينيل ثنائي الكلور
DDT	(د.د.ت.)
dichlorodiphenyldichloroethane	إيثان ثنائي كلور ثنائي فينيل ثنائي الكلور
DDD	(د.د.د.)
counterion	أيون مضاد
ionosphere	أيونوسفير (الجو المتأين)
evapotranspiration	بخر التنفس النباتي
phenocryst	بلوره بركانية
benzene	بنزِن
gasohol	بنزين كحولي (مزيج من البنزين والكحول)
gasoline	بنزين ، غازولين
texture	بنيان ، نسيج ، قوام
hydrosphere	بيئة مائية
flocculation	تنفيل
weathering	تحجوية
hypochlorite	تحت الكلوريت ، هيبيوكلوريت
protolysis	تحلل بروتوني
acidification	تحميس
neutralization	تحميد ، تعديل

recycling	تدوير
acid sulfate soil	ترية الكبريتات الحمضية
troposphere	تروبيوسفير (الجو السفلي)
precipitation	تساقط ، مطر ، ترسب
base saturation	تشبع قاعدي
complexation, complexing	تعقيد
dissociation	تفكك
photolysis	تفكيك (تحليل) ضوئي
hydrogenolysis	تفكيك بالهدرجة
pyrolysis	تفكيك حراري ، تحلل حراري
speciation	تكوين الأجناس
hydration	تمبيه ، تمثيل
sequestering	تنحية ، عزل
elution	تنظيف كيميائي بمذيب ، شطف
air purge	تنفیض هوائی
aeration	تهوية
distribution	توزيع
deposition	توضّع
association constant	ثابت الارتباط
thermosphere	ثرموسفير (الجو العلوي)
floc	ثلل
acetobacter	جرثوم عديم الحركة
achromobacter	جرثوم لا صبغي
bulky	جَسِيم
reservoir Species	جنس خازن
phreatic	جوفوي
adiabatic	حافظ للحرارة ، كظوم ، أديباتي
ground state	حالة الطاقة الدنيا ، الطاقة الدرκية (الأرضية)
alum	حجر الشَّب

fluidized bed	حَجْرَةٌ تَسْبِيلٌ
incineration	حَرْقٌ
reaction quotient	حُصْيَلَةُ التَّفَاعُلِ
hydrolysis	حَلْمَهَةٌ، حَلْمَاءٌ، إِمَاهَةٌ، تَحْلِيلٌ مَائِيٌّ
hydrolytic	حَلْمَهِيٌّ
adipic acid	حَمْضُ الْأَدِيبِيكِ
oxalic acid	حَمْضُ الْأُوكَرَالِيكِ
benzoic acid	حَمْضُ الْبِنْزُويِيكِ (الصَّمْعُ الْبِنْزُوينِي)
humic acid	حَمْضُ الدُّبَالِ
sulfonic acid	حَمْضُ السَّلْفُونِيِيكِ
silicic acid	حَمْضُ السَّلِيسِيكِ
phosphonic acid = phosphorous acid	حَمْضُ الْفُوسْفُورِ
citric acid	حَمْضُ الْلِيمُونِيِيكِ (السَّتْرِيِيكِ)
formic acid	حَمْضُ النَّمَلِ، حَمْضُ الْفُورْمِيكِ
hypochlorous acid	حَمْضُ الْهِيُوبِكْلُورُوزِ
propionic acid	حَمْضُ بِرُوبِيُونِيِّ (حَمْضُ الْبِرُوبَانِ)
nitrilotriacetic acid	حَمْضُ ثَلَاثِيِّ الْخَلِ التَّنْرِيِيكِ
fulvic acid	حَمْضُ حَنْطِيٍّ، حَمْضُ الْفُولْفِيِيكِ
pernitric acid	حَمْضُ فُوقِ التَّنْرِيِيكِ
hydrochloric acid	حَمْضُ كَلُورِ الْمَاءِ
amphoteric	حَمْضِيٌّ قَاعِدِيٌّ
biotic	حَيَوِيٌّ
surfactants	خَافِضُ تَوْرُرِ سَطْحِيٍّ (عَامِلُ تَبْلِيلِ)
slag	حَبَّثٌ
peat	حُثٌّ
lignin	حَشَبَيْنِ
pumice	حَفَّانِ
acetone	حَلُونٌ / أَسِيتُونِ
humus	دُبَالِ

humic	دُبالي
humin	دُباليـن
groundwater ubiquity score (GUS)	درجة الانتشار في المياه الجوفية
effective temperature	درجة الحرارة المكافئة
global warming potential	دليل الاحتباس الحراري
air quality index	دليل جودة الهواء
null cycle	دورة صفرية
holding cycle	دورة مؤخّرة
autotroph	ذاتي التغذية
chemoautotrophic	ذاتي التغذية الكيميائية
donor atom	ذرة معطية
ligand	ربطة
wave number	رقم الموجة
phytotoxic	سام للنبات
stratosphere	ستراتوسفير (الجو الأوسط القريب)
soot	سخام
monosaccharide	سكر بسيط ، سكر أحادي
green manure	سماد أخضر
compost	سماد عضوي
flux	سائلة ، فيض
activated sludge process ASP	سيرونة الحمأة المفعّلة
anion	شاردة سالبة
cation	شاردة موجبة
Metalloid = semimetal	شبيه معدن
semimetal = Metalloid	شبيه المعدن
stoichiometric	صحيح أمثال التفاعل
gneiss	صخر صواني ، نايس
smog	ضباب دخاني
energy	طاقة

diatom	طحلب الدياتوم (من المشطورات)
alluvium	طمي
volatile	طيار، قابل للتبخر
standard conditions	ظروف قياسية
albedo	عامل انعكاس، نصوع
pH	عامل حموضة
dipole moment	عزم ثنائي القطب
agronomy	علم المحاصيل الزراعية
water column	عمود ماء
trace element	عنصر ضئيل الأثر
plankton	عواقل
zooplankton	عواقل حيوانية
phytoplankton	عواقل نباتية
saturation extract	عينة تربة مشبعة بالأملاح
noble gas	غاز ضعيف التفاعل
colloid	غروان
colloidal	غرووي، غرواني
rainout	غضيل مطري
heterotroph	غيري التغذية
chromatography	فصل استشرابي
fractionation	فصل حراري، تجزئة
fraction	فصيلة، جزء، نسبة
anoxic	فقير بالأكسجين / لاهوائي
oligotrophic	فقير بالغذاء
feldspar	فليسبار، مجموعة سليكات الألミニوم
electronegativity	قابلية اجتذاب الإلكترون
solubility	قابلية الذوبان
ozone depletion potential	قرينة استنزاف الأوزون
clathrate	قَصْبِي

centrifugal force	قوة طرد مركبة
biota	كائنات حية
biomass	كتلة حيوية
bulk density	كثافة إجمالية
non-stoichiometric	كسري أمثال التفاعل
alkylation	كلوئنة
quantum	كمَّة (طاقة)
washout	كُنس مطري
geochemistry	كيمياء الأرض
abiotic	لاحيوي
anaerobic	لاهوائي
LIDAR	ليدار
endothermic	ماسن للحرارة
endergonic	ماسن للطاقة
mafic	مافيي
hydrate	ماهات ، هيدرات
herbicide	مبيد أعشاب
herbicide	مبيد أعشاب طفيليّة
bactericide	مبيد جراثيم
Pesticide	مبيد حشرات
insecticide	مبيد حشري
biocide	مبيد حيوي
fungicide	مبيد فطريات
acaricide	مبيد قُراد
amphiprotic	متذبذب
polydisperse	متعدّد الوزن الجزيئي
microorganism = microbe	متعرضٌ مكروي
benthic organism	متتضيّبات الأعماق
confidence interval	مجال الثقة

congener	مُجايس (من نفس الجنس)، مُشاكل
enthalpy	محتوى حراري
sensor	محسن / مستشعر
sensitizer	محسن
additive	محسن ، مُضاف
neutralizing	محيد ، معدل
chelate	مخلب ، كلاب
residence time	مدة المكوث
fumigant	مُدخن
precipitator	مرسيب
lean mixture	مزيج فقير بالوقود
mean free path	المسار الوسطي الحر
facultative	مطوابع
titration	معاييرة كيميائية
mesotrophic	معتدل التغذية
kinetics	معدلات التفاعل الكيميائي أو الحيوي
mineralization	معدنة
minerals	معدنيات
complex	معقد ، تعقيد
sterilant	معقم
eutrophic	مفرط التغذية المائية
green house effect	مفعول الدفيئة (البيت الزجاجي) ، احتباس حراري
fluorinated	مُفلور
acid-neutralizing capacity	مقدرة على تعديل الحموضة
cation exchange capacity	مقدرة على مبادلة الأيونات الموجبة
telescope	مقراب ، تليسكوب
spectrometer	مقاييس الطيف
obligate	مقيد
landfill	مِكَّبٌ ، مزبلة ، قَمَّة

carburetor	مُكَرِّبٌ
chlorinated	مُكْلُورٌ
coccus	مَكْوْرٌ
neutral Salt	ملح معتدل
salinity	ملوحة
chromophore	ملوّن
thermocline	منحدر حراري
water table	منسوب المياه الجوفية
phreatic zone	منطقة المياه الجوفية
vadose zone	منطقة فادوز
three-way catalytic system	منظومة تحفيز ثلاثة
balance	موازنة
buffer	موقع ، دارئ
montmorillonite	مونتموريلنait
methylation	ميثلة
methanation	ميتنة
mesosphere	ميزوسفير (الجو الأوسط البعيد)
solubility product	ناتج الانحلال
igneous	ناري
exothermic	ناشر للحرارة
hydraulic conductivity	ناقلة هيدروليكيه
transpiration	نتح ، تعرق النبات
half reaction	نصف تفاعل
vadose zone	نطاق الارتشاح (التسرب)
rhizosphere	نطاق الجذور
epilimnion	نطاق المياه الدافئة
hypolimnion	نطاق المياه القاعية
permeability	نفاذية
transmittance	نفوذية

hydrophobic	نفور من الماء
aerosol	هباب ، جسيمات معلقة ، معلقات جوية
hectare (ha)	هكتار (10000 متر مربع)
aerobic	هوائي
profile	هيئه ، سيماء
protozoa	وحيد الخلية

ثبت المصطلحات

إنجليزي – عربي

abiotic	لاحيوي
absorption	امتصاص
acaricide	مبيد قراد
acetone	خُلُون، أسيتون
achromobacter	جرثوم لا صبغي
acid sulfate soil	تربة الكبريتات الحمضية
acidification	تحميس
acid-neutralizing capacity	مقدمة على تعديل الحموضة
acetinobacter	جرثوم عديم الحركة
activated sludge process	سيرورة الحمأة المفعّلة
additive	محسن، مضاد
adiabatic	حافظ للحرارة، كظوم، أدیاباتي
adipic acid	حمض الأدبيك
adsorption	امتزاز
aeration	تهوية
aerobic	هوائي
aerosol	هباب، جسيمات معلقة، معلقات جوية
agronomy	علم المحاصيل الزراعية
air purge	تنفيس هوائي
air quality index	دليل جودة الهواء

albedo	عامل انعكاس ، نصوع
alicyclic	أليفاتي دوري
aliphatic	أليفاتي
alkylation	كلونة
alluvium	طمي
alum	حجر الشَّبَر
ammonification	أمُونِيَّة
amphiphilic	أليف للدهون والماء
amphiprotic	متذبذب
amphoteric	محضي قاعدي
anaerobic	لاهوائي
anion	شاردة سالبة
anoxic	فقير بالأكسجين ، لا هوائي
Arrhenius	أرْنِيُوس
assimilation	استيعاب ، تمثيل
association	الاتحاد ، تجمع
association constant	ثابت الارتباط
autotroph	ذاتي التغذية
bactericide	مبيد جراثيم
balance	موازنة
base saturation	تشبع قاعدي
benthic organism	متعضيات الأعماق
benthos	أحياء الأعماق ، القاعيات
benzene	بنزِن
benzoic acid	حمض البنزويك (الصمغ البنزويني)
biocide	مبيد حيوي
biomass	كتلة حيوية
biota	كائنات حية
biotic	حيوي

buffer	موقعٍ ، دارئٍ
bulk density	كثافة إجمالية
bulky	جسيم
carburetor	مُكرِّبٌ
cation	شاردة موجبة
cation exchange capacity	قدرة على مبادلة الأيونات الموجبة
centrifugal force	قوة طرد مركبة
chelate	مخلب ، كلاّب
chemoautotrophic	ذاتي التغذية الكيميائية
chlorinated	مُكلَّورٌ
chromatography	فصل استشرابي
chromophore	ملوّن
citric acid	حمض الليمونيك (الستريك)
clathrate	قَصْبِيٌّ
coccus	مكور
colloid	عَروان
colloidal	عَرويٌّ ، غروانيٌّ
complex	معقد ، تعقيد
complexation, complexing	تعقيد
compost	سماد عضوي
confidence interval	مجال الثقة
congener	مجُانيس (من نفس الجنس) ، مشاكل
counterion	أيون مضاد
deposition	توسيع
diatom	طحلب الدياتوم (من المشطورات)
dichlorodiphenyl dichloroethane DDD	إيثان ثنائي كلور ثنائي فينيل ثنائي الكلور (د.د.د.)
dichlorodiphenyl trichloroethane DDT	إيثان ثلاثي كلور ثنائي فينيل ثنائي الكلور (د.د.ت.).

dipole moment	عزم ثنائي القطب
dissociation	تفكك
distribution	توزيع
donor atom	ذرة معطية
effective temperature	درجة الحرارة المكافئة
electronegativity	قابلية اجتذاب الإلكترون
elution	تنظيف كيميائي بمذيب، شطف
endergonic	مماص للطاقة
endothermic	مماص للحرارة
energy	طاقة
enthalpy	محتوى حراري
epilimnion	نطاق المياه الدافئة
esterification	أسسترة
Eurasia	أوراسيا (المنطقة الواصلة بين أوروبا وآسيا)
eutrophic	مفرط التغذية المائية
evapotranspiration	بخر التنفس النباتي
exothermic	ناشر للحرارة
facultative	مطواع
feldspar	فلسبار ، مجموعة سليكات الألミニوم
floc	ثفل
flocculation	تشفيل
fluidized bed	حجرة تسيليل
fluorinated	مُفلور
flux	سيالة ، فيض
formic acid	حمض النمل ، حمض الفورميك
fraction	فصيلة ، جزءة ، نسبة
fractionation	فصل حراري ، تجزئة
fulvic acid	حمض حنطي ، حمض الفولفيك
fumigant	مُدخّن

fungicide	مبيد فطريات
gasohol	بنزين كحولي (مزيج من البنزين والكحول)
gasoline	بنزين ، غازولين
geochemistry	كيمياء الأرض
global warming potential	دليل الاحتباس الحراري
gneiss	صخر صواني ، نايس
green house effect	مفعول الدفيئة (البيت الزجاجي) ، احتباس حراري
green manure	سماد أخضر
ground state	حالة الطاقة الدنيا ، الطاقة الدرκية (الأرضية)
groundwater ubiquity score (GUS)	درجة الانتشار في المياه الجوفية
half reaction	نصف تفاعل
hectare (ha)	هكتار (10000 متر مربع)
herbicide	مبيد أعشاب
herbicide	مبيد أعشاب طفيلية
heterotroph	غيري التغذية
holding cycle	دورة مؤخّرة
humic	دُبالي
humic acid	حمض الدبّال
humin	دُباليين
humus	دُبّال
hydrate	ماهات ، هيدرات
hydration	تميّه ، تميّع
hydraulic conductivity	ناقليّة هيدروليكيّة
hydrochloric acid	حمض كلور الماء
hydrogenolysis	تفكيك بالهدرجة
hydrolysis	حُلْمهَة ، حلمَة ، إِمَاهَة ، تحليل مائي
hydrolytic	حُلْمهَي
hydrophilic	أليف للماء

hydrophobic	نفور من الماء
hydrosphere	بيئة مائية
hypochlorite	تحت الكلوريت ، هيبوكلوريت
hypochlorous acid	حمض الهيبوكلوروز
hypolimnion	نطاق المياه القاعية
igneous	ناري
incineration	حرق
insecticide	مبيد حشري
ionosphere	أيونوسفير (الجو المتأين)
kinetics	معدلات التفاعل الكيميائي أو الحيوي
landfill	مِكَّبٌ ، مُزْبَلَةٌ ، قُمَّةٌ
lean mixture	مزيج فقير بالوقود
LIDAR	ليدار
ligand	ريبطة
lignin	حَشَّبين
lipophilic	أليف للدهون
mafic	ماافي
mean free path	المسار الوسطي الحر
mesophile	أليف للحرارة المعتدلة
mesosphere	ميروسفير (الجو الأوسط البعيد)
mesotrophic	معتدل التغذية
Metalloid = semimetal	شبه معدن
metamorphic	استحالى
methanation	مَيْئَنة
methylation	مَيْثَلة
microorganism = microbe	متعرضٌ مكروبي
mineralization	معدنة
minerals	معدنيات
monosaccharide	سكر بسيط ، سكر أحادي

montmorillonite	مونتموريللنيت
neutralizing	محيد، معدّل
neutral Salt	ملح معتدل
neutralization	تحييد، تعديل
nitrilotriacetic acid	حمض ثلاثي الخل التتريلي
noble gas	غاز ضعيف التفاعل
non-stoichiometric	كسري أمثال التفاعل
normalization	استنظام
nucleophile	أليف النوى
null cycle	دورة صفرية
obligate	مقيد
odd oxygen	أكسجين فردي
oligotrophic	فقير بالغذاء
oxalic acid	حمض الأوكزalic
ozone depletion potential	قرينة استنزاف الأوزون
peat	خث
permeability	نفاذية
pernitric acid	حمض فوق النتريك
Pesticide	مبيد حشرات
pH	عامل حموضة
phenocryst	بلوره بركانية
phosphonic acid = phosphorous acid	حمض الفوسفور
photolysis	تفكيك (تحليل) ضوئي
phreatic	جوفي
phreatic zone	منطقة المياه الجوفية
phytoplankton	عواقل نباتية
phytotoxic	سام للنبات
plankton	عواقل
polydisperse	متعدد الوزن الجزيئي

power	استطاعة
precipitation	تساقط ، مطر ، ترُّسُب
precipitator	مرْسِبٌ
profile	هيئَة ، سيماء
propionic acid	حمض بروبيوني (حمض البروبان)
protolysis	تحلُّل بروتوني
protozoa	وحيد الخلية
psychrophile	أليف للبرودة
pumice	خَفَّانٌ
pyrolysis	تفكيك حراري ، تحلُّل حراري
quantum	كمَّة (طاقة)
quantum yield	إنتاجية كمومية
radiative forcing	احتياز الأشعة
rainout	غسل مطري
reaction quotient	حصيلة التفاعل
recycling	تدوير
redox	أكسدة/إرجاع - اختزال
reservoir Species	جنس خازن
residence time	مدة المكوث
rhizosphere	نطاق الجذور
salinity	ملوحة
saturation extract	عينة تربة مشبعة بالأملاح
semimetal = Metalloid	شبيه المعدن
sensitizer	محْسِسٌ
sensor	محْسِن / مستشعر
sequestering	تنحية ، عزل
silicic acid	حمض السليسيك
singlet oxygen	أكسجين واحدي
slag	حَبَّاثٌ

smog	ضباب دخاني
solubility	قابلية الذوبان
solubility product	ناتج الانحلال
soot	سخام
sorption	امتصاز
speciation	تكون الأجناس
spectrometer	مقياس الطيف
standard conditions	ظروف قياسية
sterilant	معقم
stoichiometric	صحيح أمثال التفاعل
stratosphere	ستراتوسفير (الجو الأوسط القريب)
sulfonic acid	حمض السلفورنيك
superoxide	أكسيد فائق
surfactants	خافض توتر سطحي (عامل تبليل)
telescope	مقراب ، تليسكوب
texture	بنيان ، نسيج ، قوام
thermocline	منحدر حراري
thermophile	أليف للحرارة العالية
thermosphere	ثرموسفير (الجو العلوي)
three-way catalytic system	منظومة تحفيز ثلاثة
titration	معاييرة كيميائية
trace element	عنصر ضئيل الأثر
transesterification	أسئرة تبادلية
transmittance	نفوذية
transpiration	نتح ، تعرق النبات
troposphere	تروبوسفير (الجو السفلي)
vadose	ارتشاح ، تسرب
vadose zone	منطقة فادوز
vadose zone	نطاق الارتشاح (التسرّب)

volatile	طيار ، قابل للتبخر
washout	كتنس مطري
water column	عمود ماء
water table	منسوب المياه الجوفية
wave number	رقم الموجة
weathering	تجوية
zooplankton	عوالق حيوانية

فهرس

- أ -
- أجناس الفوسفات : 393 ، 395
 - أجناس الفوسفور : 396
 - أجناس الكادميوم : 398 ، 399 ، 401 ، 402
 - أجناس الكبريت : 204
 - أجناس الكربون : 346
 - أجناس الكربونات : 39 ، 48 ، 437 ، 439
 - أجناس التتروجين : 204
 - أحادي أكسيد الكربون : 38
 - الاحتباس الحراري : 326 ، 55
 - احتياز الأشعة : 311
 - احتثار الغلاف الجوي : 323
 - الاحتراق : 76 ، 82 ، 205 ، 634 ، 845
 - احتراق الفحم الحجري : 233 ، 252
 - احتراق الكتلة الحيوية : 628
 - احتراق الكربون : 346 ، 347
 - احتراق الوقود : 303
 - احتراق الوقود الأحفوري : 229 ، 327 ، 329
 - أحياء الأعماق : 597
 - الاختزال : 393
 - الأرتروبكتر : 602
 - الإرجاع : 381 ، 620 ، 690 ، 621 ، 816
 - إرجاع الكبريتات : 643
 - آرلاند، ستن : 502
 - آكلات المعلقات : 534
 - الاتحاد الدولي للكيمياء البحثة والتطبيقية :
 - 414
 - اتحاد التتروجين والأكسجين : 76
 - الأترازين : 483
 - إثرات ثنائي الفينيل الخامسي البرمنة (Penta-BDE) : 302
 - إثرات ثنائي الفينيل المتعددة البرمنة (PBDE) : 301
 - الإثيلين الثلاثي الكلور : 436
 - إجراء استخلاص العينات تسلسلياً : 792
 - أجناس البورون : 447
 - أجناس بيروكسي الهدروجين : 304
 - أجناس البيئة : 50
 - البيئة الحيوية : 50
 - البيئة الصلبة : 50
 - البيئة الغازية : 50
 - البيئة المائية : 50
 - أجناس الزرنيخ : 494
 - أجناس الجذور : 89
 - أجناس الغازات : 323

- الأشعة الفعالة في التركيب الضوئي : 818
- 354
- إزالة الألكلة : 818
- إزالة الألكلسلة : 818
- إزالة الأمونيا : 671
- إزالة أيونات الأمونيوم : 671
- إزالة ثاني أكسيد الكربون : 696
- إزالة الحمأة : 676
- إزالة حمض التريك : 208
- إزالة الحموضة : 737
- إزالة الفوسفات : 803
- إزالة الفوسفور : 668
- إزالة الكبريت : 236
- إزالة النترة : 120 ، 331 ، 633 ، 674 ، 683
- إزالة النترة الاستيعابية : 634
- إزالة الترودجين من مياه الفضلات : 670
- إزالة الهلجنة : 816 ، 817
- الازدحام السكاني : 287
- استخراج الذهب : 760
- استخراج الفحم : 760
- استنزاف طبقة الأوزون : 127
- الأسمدة الآزوتية : 729 ، 638
- أسمدة عضوية : 558
- أسمدة لاعضوية : 558
- الأسمدة الترودجينية : 120 ، 208
- أشباء المعادن : 493
- إشعاع الجسم الأسود : 315
- أشعة الشمس : 104 ، 71 ، 100
- الأشعة تحت الحمراء : 324 ، 322 ، 317
- امتصاص الأشعة تحت الحمراء : 335 ، 328
- 337 ، 335
- الأشعة فوق البنفسجية : 318 ، 316 ، 102
- الصنف A من الأشعة فوق البنفسجية (UV-A) : 102
- الصنف B من الأشعة فوق البنفسجية (UV-B) : 105 ، 103
- الصنف C من الأشعة فوق البنفسجية (UV-C) : 103
- الأشعة المنبعثة من سطح الأرض : 321
- الاضطرابات الناجمة عن الطبيعة : 59
- إعادة الاستعمال والتدوير : 792
- الإعصار الاستوائي (يونيا) : 218
- إنراق التربة بالماء : 746
- أكسيد الآزوت : 45
- أكسيد الترودجين : 457 ، 786
- الأكتينوميسيلات : 599 ، 615 ، 618 ، 692
- الأكسجين بوصفه عامل الأكسدة الرئيسي : 614
- الأكسجين الثنائي الحر : 38 ، 64 ، 90 ، 217
- الأكسجين الجزيئي : 433 ، 368
- الأكسجين الجزيئي في ماء البحر : 433 ، 434
- الأكسجين الحر : 39 ، 40 ، 64 ، 72 ، 620
- الأكسجين الذري : 87 ، 90 ، 113
- الأكسدة : 329 ، 321 ، 381 ، 393 ، 620 ، 621
- أكسدة الأمونيوم : 385
- أكسدة ثاني أكسيد الكبريت : 213
- الأكسدة الذاتية للكتلة الحيوية : 617

- الامتزاز النوعي : 549
 الامتصاص : 569 ، 570 ، 834
 الامتصاص : 72
 امتصاص الإشعاع المتوفر للتركيب الضوئي : 562
 امتصاص الطاقة الكهرومغناطيسية : 85
 أمطار برمودا (سانت جورج) : 201
 الأمطار الحمضية : 199
 الأمونة : 634
 الأمونيا : 187 ، 437 ، 527 ، 634
 أمونيا الجو : 231
 الأمونيا الغازية : 256
 الأمونيا المنتبعثة من الأسمدة : 231
 الأمونيوم : 637 ، 728 ، 729 ، 731
 الانبعاثات الغازية : 788
 الانتاجية الكحومية : 86 ، 87
 الانحلال : 39
 انحلال كربونات الكلسيوم : 442
 إنزيم الأستيلكوليناستراز : 803
 إنزيم نزع الكبريت : 642
 إنزيمات السلفاتاز : 642
 إنزيمات الفوسفات : 564
 الأنشطة البشرية : 59
 أنظمة كيمياء البيئة : 42
 الأنهر : 368
 أنهيدرايد تريكلوروفلوروكربونيك (أكسيد الخل) : 163
 أنواع الكربون : 607
 أنواع الوقود : 358
 أهوجا ، د. ر. : 337
 أوبرى ، م. : 787
- أكسدة الكبريتات : 643
 أكسدة المواد الهdroكرونية : 161 ، 163
 الأكسدة والاختزال في كيمياء الماء : 391
 أكسيد الخل : 170
 أكسيد كبريت ثنائي المثيل : 210
 أكسيد النتروجين : 76 ، 77 ، 79 – 81 ، 84 ، 88 ، 120 ، 157 ، 159 ، 161 ، 186 ، 192 ، 205 ، 229 ، 230
 – أكسدة أكسيد النتروجين : 83
 – تفكك أكسيد النتروجين : 82
 – الضغط الجزيئي لأكسيد النتروجين : 78
 أكسيد النتروز : 119 ، 120 ، 330 ، 331 ، 338
 أكسدة المركبات العضوية الطيارة : 175
 الألديهييدات : 170 ، 304
 – تفككك الألديهييدات : 170
 ألديهييد الخل (اسيتالديهييد) : 163 ، 170
 الألكنات : 167
 الألكينات : 166 ، 168
 الألمنيوم : 251 ، 391
 الألومنينا : 193
 الأمازون : 524 – 526
 – اكتشاف الذهب في الأمازون : 524
 – مناطق التنقيب عن الذهب : 525 ، 526
 الامتزاز : 543 ، 550 ، 556 ، 565 ، 721 ، 722
 امتزاز الحموض الدهنية : 549
 الامتزاز الكهرساكن : 548

- أيون الهيدروكسيل : 379 ، 393 ، 394 ، 395 ، 540
 أيون الهدرونيوم : 379 ، 394 ، 415 ، 450
 الأيونات : 377
 أيونات الألمنيوم : 735
 أيونات الأمونيوم : 728
 أيونات الأمونيوم الهدرونيوم : 220
 أيونات البوتاسيوم : 219
 الأيونات الحرة الذائية في الماء : 377
 الأيونات السالبة : 231
 أيونات الصوديوم : 219
 أيونات الكالسيوم : 219
 أيونات الكلور : 401
 أيونات المعادن الانتقالية الموجبة : 504
 أيونات المغنتيوم : 219
 الأيونات الموجبة : 231
 أيونات الهدرونيوم : 201 ، 439 ، 463 ، 603 ، 748 ، 734 ، 718 ، 714
- ب -**
- الباراثيون : 803 ، 809
 الباراكسون : 803
 بحيرات أديرونداك : 456
 بحيرة أونتاريو : 560
 بحيرة ماجادي (وادي ريفت-شرق أفريقيا) : 456
 بحيرة هورون : 519
 بحيرات أديرونداك (شرق الولايات المتحدة) : 456
 البحيرات المالحة : 496
 بخار الماء : 381 ، 324
 البراكين : 40
- الأورتوفوسفات : 393 ، 394 ، 395 ، 540
 الأوزون : 45 ، 103 ، 195 ، 260 ، 279
 الأوزون : 330
 - امتصاص الأوزون لأشعة الشمس : 71
 - تدمير الأوزون : 119 ، 121 ، 219 ، 135 ، 139 ، 134
 -- محفزات تدمير الأوزون : 116
 - تفكيك الأوزون : 76 ، 134
 - تكوين الأوزون : 76
 - ثقوب الأوزون : 99 ، 109 ، 140
 الأوزون الجيد : 101
 الأوزون السيئ : 101
 أول أكسيد الكربون : 278 ، 284 ، 329
 الأوكтанول : 573 ، 571
 الأوليفينات : 167
 إيثان ثلاثي كلور ثنائي فينيل ثنائي الكلور : 834 ، 802 ، 485
 إيثان ثنائي كلور ثنائي فينيل ثنائي الكلور : 802
 الإيثان سداسي الفلور : 333
 الإيثانول : 182 ، 183
 إيزوثلائي بوتيل الميثيل (MTBE) : 185
 الإيزوبرين : 259
 الإيزومرات : 125
 إيفلين ، جون : 152
 أيون الأكسيد الفائق : 94
 أيون الأمونيوم : 638 ، 596
 أيون الحمّاصات : 380

- التبخّر : 382 ، 832 ، 833
 ثثيّت التتروجين : 632
 تدوير الفضلات : 754
 التربة : 463 ، 510 ، 683 ، 698 ، 701
 - بنية التربة : 703 ، 704
 - بنية التربة : 706 ، 682
 تكوين التربة : 697 ، 684 ، 845
 - خواص التربة : 231 ، 701
 - كثافة التربة : 705
 - مسامات التربة : 543 ، 698
 - مواد التربة : 682
 تربة تياماغوندالو : 723 ، 724
 التربة ذات البنية الجيدة : 707
 التربة ذات الكثافة الإجمالية : 707
 التربة ذات النفاذية المنخفضة : 707
 تربة «صلصال القطة» : 739
 تربة الغابات : 692
 التربة الغنية بالأكسجين : 766
 التربة الغنية بالصلصال : 703
 التربة الغنية بالصوديوم : 742
 تربة الفريتسول : 724
 تربة الفيسول المدارية : 722
 تربة الكبريتات الحمضية : 738 ، 763
 التربة الملؤّة بالأملاح : 739 ، 742
 تربة هارتبيزبورت : 725
 ترسّبات خام الكبريتيد : 759
 التجمع المائي : 464
 التحفيز بأجناس تحتوي على الكلور : 121
 التحفيز بأجناس تحتوي على التتروجين : 119
- بروتوكول مونتريال : 127 - 129 ، 133
 البروتينات : 710
 بروميد الميشيل : 133
 برنامج الأمم المتحدة للبيئة : 276
 بقع النفط : 844
 البكتيريا : 597 ، 598 ، 600 ، 615
 - بكتيريا الأكروموباكتر : 633
 - بكتيريا البسويدوموناس : 633
 - بكتيريا تيوباسيلوس تيوأوكسيدانس : 762 ، 761 ، 643
 - بكتيريا النكروبكتر : 596
 - بكتيريا التتروسوموناز : 596
 البلمرة بالتكاثف : 470
 البلاتين : 193
 البنزن : 166
 البنزين الكحولي : 280
 بنسون ، بروس ب. : 434
 البوتاسيوم : 496
 البوتاسيوم : 690
 بوليمرات النباتات الحيوية : 469
 بيئه مصبات الأنهر : 400
 بيئه اليابسة : 681 ، 682 ، 845
 بيرسون ، ر. ج. : 502 ، 504
- ت -
- تآكل التربة : 731
 تاريخ الأرض : 841
 الثنائيّات : 710
 الثنائيّن : 71
 تأين الهيدروجين : 37
 تبادل وامتراد الأيونات : 637

- التحفيز بأجنس تحتوي على الهيدروجين : 117
- التحفيز الضوئي : 93
- التحليل الطيفي : 473
- التحليل الطيفي بالأشعة تحت الحمراء : 473
- التحليل الطيفي بالرنين المغنتيسي النووي ذي زاوية التدويم السحرية : 473
- التحليل الطيفي بالرنين المغنتيسي النووي بالكريون-13 : 473، 475، 478
- تحليل الفوسفور : 540
- تحميض البحيرات : 456
- تحويل الفضلات إلى سماد عضوي : 792، 767
- تحويل الفحم إلى صيغ سائلة : 238
- تحويل الفحم إلى صيغ غازية : 238
- التخمير والتشفيل : 665
- التخلص من النفايات/الفضلات : 683، 781
- التخمير : 183، 184
- نواتج التخمير : 183
- تدخين التبغ : 304
- تركيز الأكسجين في الماء : 432
- التراكم الحيوي : 574
- تراكيز الأوزون في المسترatosفير : 109، 110
- تراكيز الرذاذات : 261
- التربيبات : 259، 172، 258
- الترسيب : 670
- التركيب الضوئي : 327، 354، 624
- تركيب غلاف جو الأرض : 312
- تركيب فيشر - ترويشن : 348
- تركيب المطر : 200، 202
- التروبوز : 67
- التريزازين : 483
- التسرب : 638، 728، 797
- قابلية التسرب : 835
- تسرب التروروجين : 638
- تسميد التربة : 55
- تشابمان، س.أ. : 110
- التضخم الحيوي : 574
- التطهير بالكلور : 671
- تعديل الحموضة : 448، 637، 633-733
- التعويق : 756
- التغلغل البراؤني : 264
- تفاعلات التخمير : 673
- تفاعلات الجذر الحر : 89
- التفاعلات الكيميائية الضوئية : 85
- التفحّم : 345
- التفكير : 93
- نواتج التفكك : 94
- التفكير الجرثومي : 255
- التفكير الحيوي : 844
- التفكير الضوئي : 170، 804
- تفكير الكتلة الحيوية : 611، 624
- التفكير اللاحيوي : 844
- التفكير اللاضوئي : 804، 808
- التفكير اللاهوائي : 618
- التفكير : 693

- ثابت التكروين : 377
- ثابت التوازن : 406
- ثابت العزل الكهربائي : 376
- الثاليلوم : 47
- ثالث أكسيد الكبريت : 435
- ثاني أكسيد التيتانيوم : 93
- ثاني أكسيد الكبريت : 210، 221، 255، 284، 350، 435، 437
- ثاني أكسيد الكربون : 38، 64، 72، 94، 303، 326–328، 338، 350
- ثاني أكسيد الكربون في الماء : 437
- ثاني أكسيد النتروجين : 160، 164، 187، 213، 221، 279
- ثنائي الأكسجين : 65، 70، 113
- ثنائي الهيدروجين : 38
- ثنائي النيتروجين : 38، 65، 70، 83، 90
- ثنائيات الفنيل المتعددة الكلورة : 467
- ثوابت المعدلات : 93
- ثورة بركان جبل بیناتوبو- الفلیلیبن (1991) : 218
- ثیوات الفوسفور : 803
- ج -**
- الجیسايت : 686
- جذر الپیروکسیل المائی : 91
- جذر الپیروکسیل المیشیل : 91
- جذر التیونیل : 209
- جذر الدریز : 807
- جذر الكلور : 142، 121
- جذر المیشیل : 91
- تفکیک مید الحشرات الکارباماتی : 602
- تقانة إزالۃ التلوث : 93
- التقطیر : 184
- راسب التقطیر : 183
- تقلیص الإشعاعات : 847
- تقلیص الانبعاثات : 190
- تقلیص استهلاک الوقود : 233
- التکتل : 264
- تکوین حمض الكبریت : 209
- تکوین حمض التتریک : 205
- تکوین الغیوم : 247
- التلوث : 45، 648
- التلوث بالمعادن الثقيلة : 494، 493
- التلوث بأشباه المعادن : 494
- التلوث بالترات : 729
- التلوث الجوی العالمي : 350
- التلوث کیمیائی للماء : 767
- تلوث المياه السطحية : 650، 647، 494
- تلوث المياه الجوفیة بالزرنيخ : 495، 493
- بنغلادش : 493
- شرق الهند : 493
- التلوث النفطي : 844
- تلوث الهواء/الجو : 274، 155
- تلوث هواء المدن : 282
- مدينة مکسیکو : 282، 284، 285
- التنفس النباتی : 624
- ث -**
- ثابت الاتحاد : 48
- ثابت الاستقرار : 377، 514
- ثابت التفكك : 48، 393

- جودة السماد : 769
 جودة الهواء : 274 ، 276 ، 287 ، 288 ، 429
 - مشكلات جودة الهواء : 292
 جودة الهواء في الأجواء المغلقة : 288
 جودة المياه : 652
 جهاز رصد الأوزون : 107
 الجير المُمَيَّه : 666
- ح -**
- حادثة ميناماتا (قرية صيد سمك يابانية) : 520
 حجر الجير : 607 ، 517
 حجر الشب : 661 ، 662 ، 665 ، 666 ، 668
 حجارات التوضع : 268
 حجرة الاحتراق : 252
 حجرة الحرق بقعر مسيل : 233
 الحد من انبعاثات الجسيمات الملوثة في الهواء : 267
 الحديد : 747
 الحرق : 786 ، 785
 حرق النفايات : 785
 الحرّمان (رياح شمالية) : 250
 حساب قابلية ثاني أكسيد الكربون للانحلال في الماء : 438
 حساب قيم pE : 408
 حساب معدلات تفكك المبيدات الحيوية : 823
 الحسابات الترموديناميكية : 85
- جذر الهدروكسيل الحر : 89 ، 90 ، 93 ، 118 ، 162 ، 160 ، 157 ، 121 ، 167
 جذر الهدروجين : 91 ، 118
 جذور الأوكسي : 84
 جذور البيروكسي : 84
 الجراثيم : 692 ، 464
 الجراثيم الجُرِبِيَّة : 672
 الجراثيم المزيلة للنترنة : 673
 - الجراثيم اللاصبغية : 673
 - جرثومة البسويدوموناز : 673
 - جرثومة السرطاني : 673
 - جرثومة المكورات المкроوية : 673
 جرثومة الريزوبيوم : 632
 الجسيمات القابلة للاستنشاق : 246
 الجسيمات المعلقة الكلية : 246
 الجليد : 373
 كثافة الجليد : 374
 الجمعية الدولية لعلم التربة : 702
 جو الأرض : 63 ، 64 ، 66
 - الجو العلوي الحراري : 66
 - التربوبوسفير : 66 ، 67 ، 72 ، 76 ، 99 ، 87
 -- كيمياء التربوبوسفير : 100 ، 151
 -- خصائص التربوبوسفير : 73
 -- مزج الميثان في التربوبوسفير : 74
 - الستراتوسفير : 66 ، 67 ، 76 ، 100
 -- أوزون الستراتوسفير : 99
 - الميزوسفير : 71 ، 66
 الجو المتأين : 70

- الحموض العضوية : 201
 الحموضة : 204 ، 637 ، 733
 حموضة البحيرات : 199
 حموضة ماء المسامات : 721
 حموضة المطر : 370
 حماية البيئة : 45
 حيز المسامات في التربة الرملية : 705
 الحياة على الأرض : 55
 الحيوانات المكرورة : 464
- خ -**
- الخت (Peat) : 345 ، 692
 الخشيبات : 710
 خصائص تركيب الأرض : 40
 خطط إدارة المغذيات : 767
 خلط التربة بالسماد : 694
 خليج تشيزيابيك (ماريلاند- الولايات المتحدة) : 402 ، 400
 خليج كوينت : 563
 خواص الماء : 231
- د -**
- الدايكوسين : 42
 الدُّباليين : 469 ، 470
 درجة الانتشار في المياه الجوفية : 835 ، 837
 درجة الحرارة : 312 ، 433 ، 434 ، 819
 درجة حرارة المكافحة : 319
 دليل الاحتباس الحراري : 337 ، 311 ، 338
 دليل احتجاز الأشعة الآني النسبي : 337
- حمصية التفاعل : 405
 الحلمهة : 808 ، 667 ، 686
 - حلمهة البنثوكارب : 812
 - حلمهة السيمازين : 812
 حمة الصرف الصحي : 358 ، 55 ، 56 ، 776 ، 775 ، 771 ، 683
 الحمة الهوائية : 772
 الحمة غير الهوائية : 772
 حمض الأديبيك : 331
 حمض البيروفوسفور : 559
 حمض تحت كلوري : 671
 حمض ثلاثي خل ثنائي أمين الإيشيلين : 527
 حمض ثلاثي الخل التتريلي : 527 ، 465 ، 528 ، 530 ، 559
 حمض ثلاثي الفوسفور : 559
الحمض الحنطي : 474 ، 473 ، 469 ، 474 ، 497
 حمض خل فينوكسي ثنائي الكلور : 809
 حمض الدّبال : 474 ، 473 ، 470 ، 469
 حمض الفوسفور : 396 ، 393
 حمض الكبريت : 410 ، 213 ، 219
 حمض كبريتيك الميثان : 210
 حمض الكربوكسيل : 250
 حمض الكروم : 410
 حمض كلور الماء : 94
 حمض الليمونيك : 688
 حمض الميتافوسفور : 559
 حمض التتروجين : 143
 حمض التترريك : 331 ، 213
 الحموض الأمينة : 710

- الرصاص : 253، 279، 280، 501، 600
786
- الرصاص الجوي : 287
- رصاص رباعي الإيثيل : 180
- الرطوبة : 820
- الرماد : 346
- رماد البراكين : 318
- الرماد المتطاير : 252، 288، 791
- روابس الرماد المتطاير : 253
- الرمل : 703
- مكونات الرمل : 703
- الرواسب الحمضية : 639
- الرواسب ذات الحبيبات الدقيقة : 757
- الرواسب السيليكيونية : 252
- رواسب المستنقعات : 464
- روث الحيوانات : 255، 754، 755
- 776، 767، 766
- تحديد مقدار الروث : 767
- ريتشاردسون دايفيد : 506
- ز -**
- الزئبق : 49، 253، 496، 501، 520، 526، 521
- حرق الزئبق : 525
- عجينة الزئبق : 525
- الزئبق في جسم الإنسان : 522
- الزئبق في حوض الأمازون : 524
- الزئبق في الماء : 48
- الزرنيخ : 493، 494، 747
- الزنك : 496
- الزيت الصخري : 607
- دليل اضمحلال الضوء العمودي : 562
- الدليل الأيوني : 506
- دليل التكافؤ : 506
- دليل جودة الهواء : 281
- دورة أوتو : 177
- دورة فوسفات البنتوز المختزلة (RPP) : 354
- دورة الفوسفور : 556
- دورة كارنو : 177
- دورة الكبريت : 641، 640، 595
- دورة الكربون : 327، 462، 595، 606، 611
- دورة التروجين : 595، 616، 630
- الدورات الصفرية : 137، 138
- الدورات المؤخرة : 137، 138
- الدولوميت : 607
- ذ -**
- ذوبان الثلوج : 639
- ر -**
- الرديوم : 187
- الرذاذ البحري : 248، 250، 267
- رذاذات التكافف : 247، 255
- الرذاذات الجوية : 243-245، 248، 256
- جسيمات الرذاذات : 244، 262
- الرذاذات الغبارية : 250
- رذاذات الملح البحري : 249، 318
- الربيطات الثنائية المخالف : 510
- الربيطات ذات ذرات الأكسجين : 519
- الرسوبيات : 510، 537

- س -

- سيرونة هابر : 632
 سيرورات الاستقلاب : 596
 سيرورات البيئة الحيوية : 595
 سيرورات البيئة اللاحيوية : 595
 السيلكون : 250
 سليكات المنيوم : 517
 سيرورة الحمأة المفعلة : 530
 سيرورات دبغ الجلود : 410 ، 408
 السيالة الإشعاعية : 326 ، 102 ، 86
 السيالة الشمسية : 353 ، 318 ، 317
 سيرورة سونوكس لإزالة مواد الكبريت والتروجين الأولية : 236
 سيرورات التفكيك المؤكسد : 470
 سيليكون البحر : 368
 السينامات : 104

- ش -

- شادمان ، ف. : 787
 شحنة الغروان : 546
 شوارد أمونيا / أمونيوم : 256

- ص -

- الصخور : 692
 - الصخور التحولية : 684
 - صخور الكربونات : 607 ، 440
 - الصخور النارية : 684
 الصدمة الحمضية : 227
 الصفائح التكتونية : 39 ، 41
 صناعة الجلود : 410
 صيغ المواد العضوية غير الدبالية : 472

- س -

- ساليسيلات البنزيل : 104
 سبودوسول الهضبة الكندية : 720
 - التربة السبودوسولية : 720 ، 722 ، 723
 سداسي فلور الكبريت : 333
 السديم الدخاني الثقيل : 156
 السديم الشمسي : 37 ، 841
 سديم القطب الشمالي : 257
 السديم الكيميائي الضوئي : 261
 سرطان البقع السوداء : 103
 سرطان الخلايا القاعدية البطانية : 103
 سطح الأرض : 43
 سطح الغروان : 549
 السماد الأخضر : 771 ، 694
 السمّية : 652
 - قياس السمّية : 654
 - معايير السمّية : 800
 -- الجرعة المميتة LC_{50} : 800
 -- الجرعة المميتة LD_{50} : 800
 سلسلة تفاعل تشابمان : 110
 السلم اللوغاريتمي : 608
 سوموناز التروجين : 602
 السيانيد : 527
 السيتوكرومات : 604
 سيرورة إزالة الفوسفور الحيوية : 673 ، 674
 سيرورة الترسيب : 665
 سيرورة الحمأة المفعلة : 661
 سيرورة نترة-إزالة الترستة : 673

- ض -

- الضباب : 223
الضباب الدخاني : 84، 151، 152، 157، 340، 258، 162
الضباب الدخاني الفحمي : 154-152، 156

انظر أيضاً : ضباب لندن : 153

- الضباب الدخاني الكيميائي الضوئي : 162، 164، 163، 156، 154، 152، 165
350، 244، 186، 195، 181

انظر أيضاً : ضباب لوس أنجلس : 152

- الضباب الدخاني الجوي : 85
الضباب الحمضي : 224

- ضغط الأكسجين الجزيئي : 432
ضغط بخار رايد : 182
الضغط عند سطح الأرض : 67
الضغط الجوي : 67

- ط -

- طاقة الحرارة : 70
طاقة الشمسية : 315، 317، 319، 312، 353

- طبقات الركامية : 721
طبقة الأوزون : 100، 102، 115
طبقة الكهربائية المزدوجة : 545
الطبيعة الكيميائية للغلاف الجوي للأرض : 312

- طائق حساب الـ pE° : 405
طريقة إزالة السيليكون من ماء البحر : 368
طريقة ساسول (SASOL) : 348

- ظ -

ظاهرة الحقن : 119

- ع -

- عامل التركيز الحيوي : 575
عامل التوازن pK : 447
عامل الحموضة : 231، 393، 397، 402، 403، 411، 424، 439، 442، 452، 511، 543، 651، 716
732

- عامل حموضة التربة : 717، 718، 732
736

- عامل حموضة السجق : 687
عامل حموضة الماء : 380

- عامل ستوكس-كانينهام لتصحيح الانزلاق : 262، 263، 265
عامل الوقاية من الشمس : 105
عزل الإرجاع والأكسدة : 621

- الubar المتساقط الكلي : 247
 الغرويات الطبيعية : 542 ، 541
 غرويات التربة : 537
 غسل الأملاح من التربة : 742
 الغسل المطري : 200
 غمر التربة بالماء : 621 ، 620
- ف -**
- الفحم الحجري : 229 ، 252 ، 344 ، 346 ، 357
 فرط التغذية المائية : 558 ، 560 ، 561 ، 668
 فرميكولات : 690
 فضلات البشر : 559 ، 560
 فضلات جسمية : 754
 الفضلات الصلبة : 767 ، 756 ، 755
 الفضلات الصيدلانية : 754
 فضلات المشافي : 754
 الفطريات : 598 ، 615 ، 692
 الفقر بالأكسجين : 468
 فلزات النيكل - النحاس : 229
 فلسبار الأورتوكلاز : 686
 فلورات كربون كلور الهدروجين : 126 ، 129
 فورمالديهيد الحر : 298 ، 300 ، 301 ، 304
 - تفكك الفورمالديهيد : 299
 الفوسفات : 527
 الفوسفور : 541 ، 555 ، 556 ، 559 ، 560 ، 668
 - مصادر الفوسفور : 558
 فينول ثلاثي الكلور : 817
- العزم الثنائي القطب : 376
 العطريات : 169
 العكر في مياه الفضلات : 665
 عكس الترتبة : 616
 علاقة أرنبيوس : 819
 علاقة بلانك : 315
 علاقة فرويندليش : 565 - 568 ، 567
 علاقة لانغفورد : 551 ، 550
 علم البيئة : 45
 علم التربية : 682
 علم السمية البيئية : 45
 عمر الجسيم : 264
 العناية بتخزين الأسمدة الحيوانية : 562
 العوالق : 597
 - العوالق الحيوانية : 597
 - العوالق النباتية : 597
 العوالق النباتية المركبة ضوئياً : 210
 عوامل التحميض في المتساقطات : 219
- غ -**
- غاز الاحتباس الحراري : 694
 غاز إيزوسيانات الميثيل : 55
 غاز الرادون : 292 ، 293
 - إنتاج الرادون : 296
 الغاز الطبيعي : 351 ، 350
 غاز المستنقعات : 618
 غازات الاحتباس الحراري : 323 ، 324
 347 ، 344 ، 335 ، 334 ، 328
 الغازات الجوية : 429
 غازات العادم : 176
 الغازات الموجودة في الماء : 429

- ك -

- الكادميوم : 55 ، 56 ، 397 ، 398 ، 402 ، 496
- امتزاز الكادميوم : 567
- الكارباريل : 55
- كارثة بحيرة نيوس (الكامرون : 1986) : 444 ، 443
- كاريكهوف ، صاموئيل و. : 579
- الكالسيوم : 494 ، 496 ، 517 ، 712
- الكبريت : 641
- تحرير الكبريت : 642
- كبريتات الأمونيوم : 333 ، 255
- الكبريتات بوصفها عامل أكسدة : 616
- كبريتات الهدروجين : 255
- كبريتيد الكربون : 210
- كبريتيد الكربونيل : 210
- كبريتيد الهدروجين : 210 ، 642
- الكتلة الحيوية : 352 ، 353 ، 357 ، 358
- الكتلة الحيوية المكرورة : 465
- الكثافة الإجمالية : 705
- كثافة الجسيمات : 705
- كراوس ، دانييل : 434
- الكريبون : 462 ، 461
- الكريبون العضوي : 472
- الكريبون العضوي الجسيمي : 627
- الكريبون العضوي المنحل : 627
- الكريبون العضوي الكلي : 627
- كريونيل منغنيز خماسي دينيل الميشيل (MMT) : 181

فينول خماسي الكلور : 42 ، 817

- ق -

- قانون بير : 105
- قانون رؤول : 430
- قانون ستوكس : 664
- قاعدة هَكْلُ : 254
- قانون هنري : 430 ، 431 ، 433 ، 435 ، 777 ، 437
- قرينة الاحتباس الحراري : 130
- قرينة استنزاف الأوزون : 132 ، 126 ، 125
- قشرة الأرض : 38 ، 43 ، 250 ، 690
- القصدير : 467
- قصدير ثنائي الميثيل : 467
- القطران : 607
- القطيرات : 249
- القلوية : 447 ، 450 ، 452 ، 482
- قياس القلوية بالمعايرة : 452
- القمامنة : 781
- رمي القمامنة : 781
- عملية حرق القمامنة : 781 ، 792
- مواد القمامنة : 786
- الواقع الكربوناتية : 610
- القوة الأيونية : 512 ، 486
- القوة الأيونية للتربة : 396
- قوى فان در فالس : 569 ، 483
- قياس تركيز الفوسفور في تجمع مائي : 538
- قياس مقدار الأوزون في الغلاف الجوي : 105
- قيم المقدرة على التعقيد : 513

- م -
- الليوفيروم الحلزوني : 632
 الليغنيت (lignite) : 345
- ل -
- الماء : 328 ، 329 ، 365 ، 379 ، 380
 ماء البحر : 383
 ماء البحر المفتوح : 648
 ماء الشرب : 652
 الماء العذب : 370
 مادة التربة المعdenية : 684
 مادة الدبال : 345 ، 471-468 ، 474 ، 479 ، 480 ، 482 ، 483 ، 487 ، 509 ، 544 ، 512
 المادة الدبالية الموجودة في التربة والرسوبيات : 486
 المادة السامة : 652
 المادة الصلبة المنحللة : 651
 المادة العضوية في الماء : 461 ، 627
 المادة العضوية الجسيمية : 463
 المادة العضوية الطبيعية : 448 ، 447 ، 577 ، 463
 المادة العضوية المائية : 468
 المادة العضوية المنحللة : 463
 ماصات الشمس : 104
 المالاتيون : 809
 مبادلة الأيونات السالبة : 548
 مبادلة الأيونات الموجبة : 548 ، 711 ، 714 ، 712
 المبيدات الحشرية العضوية : 683 ، 483
 مبيدات الجراثيم : 798
- الكلوروفورم : 466
 كلور الحديد : 665 ، 666
 كلور الكالسيوم : 410
 كلور المتعدد الفينيل : 787
 كلور المغنيزيوم : 410
 كلور الهيدروجين : 435
 كلوريد الميثيل : 133
 الكئس المطري : 200
 كواكب المجموعة الشمسية : 63
 الكيتونات : 170
 كيمياء الأوزون : 99
 كيمياء بيئية الأرض : 58
 الكيمياء البحريّة : 648
 الكيمياء التحليلية : 45
 كيمياء الثاليوم البيئية : 46
 كيمياء الجو : 843
 الكيمياء الخضراء : 45 ، 847 ، 848
 كيمياء الركام الثلجي : 225 ، 226
 الكيمياء الضوئية : 88
 كيمياء الغلاف الجوي : 74
 - قياسات تركيز الغلاف الجوي : 74
 كيمياء الفوسفور : 555
 الكيمياء الفيزيائية المائية : 381 ، 373
 كيمياء المحيطات : 369
 كيمياء المناخ العالمي : 311
 الكيتونات : 304
- ل -
- لاشوف ، د.أ. : 337
 اللاهوائيات : 603
 اللاهوائيات المطوعة : 604

المتضاعفات الهوائية :	621	المبيدات الحيوية :	827
المتساقطات :	199 ، 201 ، 204 ، 312	- تفكك المبيدات الحيوية :	819
	739	- حركة المبيدات الحيوية :	827
- حموضة المتساقطات :	208	- مبيد الأعشاب :	833
- كيمياء المتساقطات :	199 ، 200 ، 231	-- مبيد الأعشاب تريازين :	812
- المتساقطات الجافة :	200 ، 204 ، 208	-- مبيد الأعشاب غليفوسات :	801
- المتساقطات الحمضة :	346 ، 340		828
	456	-- مبيد الأعشاب فنورون :	810
- المتساقطات المبلولة :	200 ، 204 ، 208	- مبيد الحشرات :	798
-- الثلج :	200 ، 201 ، 225	-- المبيد الحشري ديلدرین :	575
-- المطر :	200 ، 201 ، 223	-- المبيد الحشري فنيتروثيون :	818
متوسط الكتلة المولية :	75	-- المبيد الحشري كربريل :	484
المحتوى الحراري :	70	- مبيد الطحالب :	798
محرك أوتو :	190	-- مبيد الفطريات :	798
محركات البنزين ثنائية الشوط :	189 ، 188	- مبيد القراد :	798
محركات البنزين الرباعية الشوط :	177	متعضيات الأعماق :	597
المحركات الثنائية :	176	المتضاعفات الحيوية البيئية :	596
محركات дизيل :	176 ، 190 ، 192 ، 251	المتضاعفات غيرية التغذية :	602
محركات ذات الأداء العالي :	280	المتضاعفات المكرورة :	496
المحفزات :	38 ، 134 ، 190	، 463 ، 464 ، 465	
محطة أونتاريو المائية لتوليد الطاقة في		، 596 ، 597 ، 600	
كندا :	236	، 605 ، 609 ، 605	
محطة خليج هالي (القارة المتجمدة		، 610 ، 617 ، 683	
الجنوبية) :	140	، 662 ، 624 ، 687	
المحيط المائي :	365	800 ، 721	
المحيطات :	366 ، 375	- الشكل الحلزوني :	605
المخترات الكيميائية لإزالة العكر :	663	- القضيبي :	605
	664	- الكروي :	605
		متعضيات مكرورة أليفة للبرودة :	604
		متعضيات مكرورة أليفة للحرارة المعتدلة :	604
		المتضاعفات المكرورة الذاتية التغذية :	601
		المتضاعفات المكرورة اللاهوائية :	603

- مستعفات أشجار المنغروف : 738
- مصادر الطاقة : 340
- ـ الوقود الأحفوري : 340، 229، 229، 340
- ـ الكهرباء : 340
- المصادر الطبيعية : 227
- المصارف الطبيعية : 227
- مصادى السخام : 192
- مصب نهر سيسكويهتا : 401
- المطر الحمضي : 716
- مطیاف دوبسون للأوزون : 106
- المعادن : 493
- المعادن الانتقالية : 519
- المعادن الضئيلة الأثر في التربة : 743
- المعادن في المياه العذبة : 496
- المعالجة الكيميائية لمياه الفضلات : 647، 647
- معدنيات الصلصال (السليلكات الصفيحية) : 537، 537 – 585
- ـ الكاولينيات : 587
- ـ المونتوموريلنait : 588
- معادلة زرنسن : 381
- معامل التركيز الكيميائي : 249، 250
- معامل التوزع المبسط : 568
- معامل السديمية : 246
- معقدات الكادميوم الكلورية : 397
- المعقدات المائية : 377
- المعقدات مع المادة الدبالية : 510
- المعقدات مع معادن الأرض الفلوية : 502
- معقدات المعادن المائية : 497
- المخترات الكيميائية لإزالة الفوسفات : 668
- المخططات الثنائية : 423، 402
- ـ مخطط عامل الحموضة pH : 402، 423، 412، 414، 411
- ـ مخطط عامل النشاط الإلكتروني : pE، 414، 412، 411، 405–403
- ـ مخطط الكبريت : 423
- المخلبة : 688
- المخلفات غير الصارمة : 758
- المخلفات الكبريتيدية : 763
- مخلفات المناجم : 756، 756
- مدة المكوث : 88
- مدة مكوث الماء : 52
- المراكز الصناعية شديدة التلوث : 153
- مردود النقل الحراري : 233
- مركب ترونا : 456
- مركيبات البانات (PAN_S) : 170
- المركيبات العضوية الطيارة : 165، 172، 291، 303، 350
- مركيبات فلورات كربون كلورية الهdroجين : 332 (HCFC_S)
- مركيبات الكبريت الجوية : 217
- مركيبات الكبريت الغازية : 233
- مركيبات المعالجة بالهالوجين : 180
- مركز بحوث لانجلي : 108
- المركز البريطاني لمسح القارة الجنوبية : 140
- مركز غودارد لبحوث الطيران : 108
- مزج الأوزون : 102

- منظومة رسم الأوزون الكلبي (TOMS) : 321 ، 72
- مفعول البيت الزجاجي : 107
- مفعول الجندب : 834
- مقدار ثابت التوازن : 609
- المقدرة الحقلية : 820
- المقدرة على تعديل الحموضة : 447 ، 452 ، 448
- المكونات العضوية : 570
- المكونات الغروية : 580
- المكونات المعدنية : 569
- الملح البحري : 228
- الملوحة : 434 ، 433
- ملوثات أغلقة جو المدن : 274
- ملوثات الهواء الداخلي : 292
- ملوحة ماء البحر : 400
- المناخ : 429 ، 311
- تغير مناخ الأرض : 311
- مناجم الألماس : 759 ، 758
- منجم سدبرى في أونتاريو (كندا) : 229
- منجني المعایرة: 452
- منظومات قياس الأوزون الأرضية: 106
- منظومة تجربة ليدار أوزون: 106
- منظومة ليدار للامتصاص التفاضلي: 106
- منظومة ليدار (كشف وقياس المسافة بالضوء): 106
- منظمة الأرصاد الجوية العالمية: 128
- منظمة الصحة العالمية: 276 ، 274 ، 278 ، 652 ، 285 ، 284
- منظومة تحفيز ثلاثية: 186
- منظومة رسم الأوزون الكلبي (TOMS) : 321 ، 72
- منظومة الكبريت: 414
- منظومة مسح التربة الشاملة: 719
- المنغنيز: 747
- مواد البناء: 274
- المواد الحيوانية: 611
- المواد العضوية المُكلورة: 788
- بترنات الكلور: 788
- ثنائيات الفينيل المتعددة الكلورة: 788
- الدياوكسينات: 467 ، 788 ، 790
- الفورانات: 788 ، 790
- فينولات الكلور: 788
- مواد فلورات الكربون الكلورية (CFC_S): 332 ، 123 ، 124 ، 129 ، 130 ، 127
- المواد الهدروكربيونية: 172
- المواد الهدروكربيونية الأليفاتية الدورية: 813
- مواد هدروكربونية عطرية: 189
- عطريات الألكيل: 189
- مواد هدروكربونية العطرية المتعددة النوى: 792 ، 791
- مواد هدروكربونية المتعددة الحلقات العطرية: 467
- موانع الشمس: 105
- متوسط تقسيم الأوكتانول والماء (K_{ow}): 827 ، 571 ، 573 ، 569
- متوسط توزيع المادة العضوية والماء، (K_{OM}): 569 ، 576 ، 578 ، 829
- 831

- ن -

- نبات الدّخن : 722
النباتات الخضراء : 602
نباتات الكربون الثلاثي : 355 ، 354
نباتات الكربون الرباعي : 356 ، 354
النترنة : 385 ، 596 ، 635 ، 636 ، 674 ، 683
نترنة أيون الأمونيوم : 716
التترات : 615 ، 638 ، 638 ، 729
نترات الأمونيوم : 208
نترات بوصفها عامل أكسدة : 615
النتروجين : 637
النحاس : 494 ، 496 ، 519
نسبة امتصاص الصوديوم : 740
نسبة الدباليين : 472
نسبة الكربون في دبال التربة : 472
نسبة المزج : 74 ، 432
النسبة المئوية للصوديوم القابل للمبادلة : 740
النسج النباتية : 692
النشاط الإشعاعي : 292
نطاق التكافؤ : 93
نطاق الناقلية : 93
النفادية : 707 ، 706
النفتاليين : 169
النفط : 349 ، 607
الناقلية المائية : 706
نقل المنتجات العازية بالأأنابيب : 351
نقطة الشحنة الصفرية : 544
نموذج الرببيطة الحيوي : 656
- مؤتمر فيينا الخاص بحماية طبقة الأوزون : 127 (1985)
موليدنات الكوبالت : 349
المونتموريّنات : 685
الميتو لا كلور : 810
الميثان : 117 ، 171 ، 172 ، 330-328 ، 843 ، 618 ، 435
- حرق الميثان : 785
- عمر الميثان : 328
- منتجات الميثان : 618
ميثان ثنائي الكلور ثنائي الفلور : 332
ميثان رباعي الفلور (CF_4) : 333
المثانول : 674 ، 182
المدّوم : 268
 محلول خماسي خلّات ثلاثي أمين ثنائي الإثيلين : 711
مخلفات المناجم : 683
معلاقات الاحتباس الحراري : 323
معلاقات (الرذادات) الجوية : 340 ، 333 ، 333
- الغيوم : 333
مناجم الذهب : 760
ميتشل ، ج. موراي : 257
المَيْشَلَة : 521 ، 522
الميلانيين : 103
المياه الجوفية : 650 ، 368
مياه الري : 657
مياه الصرف الصحي : 55 ، 421 ، 529 ، 647 ، 560-558 ، 663 ، 659 ، 667 ، 772 ، 771 ، 669
مياه الفضلات : 668 ، 667 ، 667

نمو الغابات : 199 ، 696

نوى التكافث العضوية : 258

نواتج الاحتراق : 251 ، 303

نيبور، إيفرت : 506

- ه -

الهالونات : 132 ، 133

الهيدروكربون متعدد الحلقات العطرية :

254 ، 253

هيدروكسيد الصوديوم : 94

هيدروكسيد الكالسيوم : 670

الهند :

- الأمطار : 53

- انبعاث غاز إيزوسيلانات الميثيل

(بهوبال، 1984) : 53

- و -

وحدة دوبسون : 107

وحيدات الخلية : 600 ، 615 ، 692

وظائف المخثرات : 665

وقود الديزل الحيوي : 193 ، 194 ، 358

وكالة الطيران والفضاء الأمريكية (ناسا) :

108

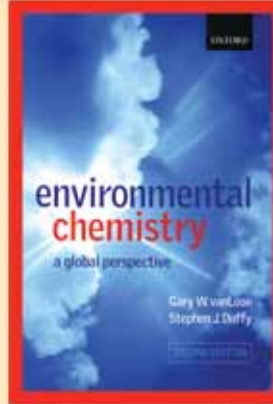
- ي -

اليخصوصور : 354 ، 599

اليوريا : 208 ، 256

كيمياء البيئة نظرة شاملة (*)

السلسلة:



(*) الكتاب الأول من البيئة

الكتاب:

تضم هذه السلسلة ترجمة لأحدث الكتب عن التقنيات التي يحتاج إليها الوطن العربي في البحث والتطوير ونقل المعرفة إلى القارئ العربي.

يصف هذا الكتاب المبادئ الكيميائية التي تقوم عليها السيرورات الطبيعية التي تحصل في الهواء والماء والتربة وفي ما بينها. ويستقصي أثر الأنشطة البشرية في تلك السيرورات، مثيراً قضايا بيئية مقلقة عالمياً.

ومن خلال التركيب الكيميائي لمنظومات البيئة الثلاث يفصل المؤلفان التفاعلات الكيميائية التي تجري فيها، وفيما بينها. ويبينان تأثير الأنشطة البشرية في تلك المنظومات والعواقب التي تنشأ من التمادي في إحداث الاضطراب فيها.

يخرجنا هذا الكتاب من جو المختبر فيربنا بأسلوبه المتعجّل المتجلّس أهمية كيمياء البيئة في عالمنا اليوم. وهو بأمثاله الفنية المأهولة من شتى بقاع كوكب الأرض، وبيده اغويته العمقة التي يجعل محتوياته سهلة التناول لطيف واسع من الطلبة، وأسلوب «الخطوة خطوة» المعتمد في إرشادهم خلال الحسابات، فضلاً عن الكثير من الأمثلة المحلولة بالإضافة إلى نمط الأسئلة الاستشفافية الجديدة المسماة «أسئلة فرمي» التي توسيع في مدى رؤيتهم للمواضيع، كل هذا يجعل الكتاب مرجعاً علمياً ممتازاً لن يدرس كيمياء البيئة ويرغب في تكوين فهم عميق بها.

غاري و. فان لون: أستاذ في قسم الكيمياء في جامعة كوينز، كندا.

ستيفن ج. ديفي: أستاذ مساعد في قسم الكيمياء، جامعة ماونت أليسون، ساكفييل نيوبرونزويك، كندا.

د. حاتم النجدي: أستاذ في الجامعات السورية، متخصص بالإلكترونيات والاتصالات ويهتم بالترجمة العلمية من الإنجليزية إلى العربية.

1. المياه

2. البترو والغاز

3. البتروكيمياء

4. النانو

5. التقنية الحيوية

6. تقنية المعلومات

7. الإلكترونيات والاتصالات

والضوئيات

8. الفضاء والطيران

9. الطاقة

10. المواد المتقدمة

11. البيئة

سلسلة كتب بيئية وتقنيات

المؤلف:

المترجم:

المنظمة العربية للترجمة



(1 - 11)

ISBN 978-9953-82-461-2



9 789953 824512

الثمن: 44 دولاراً
أو ما يعادلها