

## تقييم تركيز التراي هالو ميثان في مياه الشرب

استبرق علي حميد

وزارة العلوم والتكنولوجيا/ مديرية التنسيق مع المحافظات والإقليم

آمال عبد الرضا مجید

وزارة العلوم والتكنولوجيا/ دائرة بحوث وتكنولوجيا البيئة والمياه

سهی مهدي صالح

كلية الهندسة/ الهندسة الميكانيكية/ جامعة الانبار

نور الهدى عبد الرزاق علوان

وزارة العلوم والتكنولوجيا/ مديرية التنسيق مع المحافظات والإقليم

### الخلاصة

تناولت هذه الدراسة مشكلة تكون المركبات الجانبية نتيجة لتفاعل المواد العضوية الطبيعية مع الكلور المستخدم للتعقيم حيث تسبب هذه المركبات وحسب البحوث والدراسات المكثفة العديدة من الامراض السرطانية. لذا كان من الضروري اجراء تقييم لوجود هذه المركبات في مياه الشرب وبالتحديد لمدينة بغداد. فقد عملنا تقييم على مدى (7) اشهر ابتداءً من (نisan ولغاية تشرين الاول) ولاحظنا وجود عدة مناطق لديها تركيز مادة الكلوروفوم والذي هو احد مجموعة التراي هالوميثان والمركب الاول في المجموعة عالي وفوق الى المسموح به. وتناولنا طريقة معالجة للحد من تكون هذه المركبات وهي استعمال (الكاربون المنشط) وتقنية (التخثير المحسن) حيث اوضحت النتائج مدى فعالية هذه الطرق وكفاءتها وكذلك تناولنا نوعين من المخثرات في تقنية التخثير المحسن كبدائل عن الشب الذي هو شائع الاستخدام في محطاتنا وهي مركبات الحديد والمواد البوليمرية مثل البولي المنيوم كلورايد (PACL).

### المقدمة

ان عملية التعقيم بالكلور لمياه الشرب في محطات التصفية وفرت مياه خالية من العوامل المرضية كالبكتيريا والفايروسات وبقية الجراثيم . فهناك الكثير من الامراض التي يمكن ان تنتقل بالمياه لو لا التعقيم فمثلاً التيفوئيد والكوليرا والدزنتري يمكن ان تنتقل من خلال المياه الملوثة (Awwa, 1970).

مع ذلك فان هذه الفائدة الصحية التي حصلنا عليها من التعقيم قد قابلها بالمقابل احتمالية ظهور مركبات كيميائية كناتج عرضي من التعقيم بالكلور التي تحمل بعض المخاطر الصحيحة.

(Cameron, 1989)

تعد مشكلة تلوث المياه مشكلة ازليه حيث مات الكثير من البشر خلال العشرينيات والثلاثينيات من الامراض التي تسببها المياه الملوثة . ان استعمال الكلور في التعقيم من اهم التطورات في معالجة الماء في القرن العشرين الميلادي حيث بدأت الكلورة للماء عام (1890) تم استخدامها على نطاق واسع اول مرة عام (1908) في مدينة شيكاغو الامريكية وفعلاً قضى على الامراض الموجودة في الماء . (Chick. h., 1908)

بفضل هذا الاكتشاف تم القضاء على هذه الامراض باستخدام هذه الطريقة في التعقيم جنباً الى جنب مع فلترة المياه ومعالجة مياه الصرف الصحي وصلت البشرية الى تطورات مذهلة في نوعية مياه الشرب والحفاظ على البيئة والان 98% من مياه العالم معقمة باستخدام الكلور . ان ما يطلق المختصين هو المواد الناتجة من تفاعل الكلور مع المواد العضوية المعروفة باسم الهيدروكربونات المكثورة او الترايكلومياثانات و اختصاراً لها تعرف بـ (THMs) و معظم هذه المواد تتكون في مياه الشرب عندما يتفاعل الكلور مع المواد الطبيعية مثل بقايا الاشجار المتحللة والمواد الحيوانية وهي مواد اخرى تنتج من الكلورة لها علاقة مثبتة ببعض امراض السرطان خصوصاً في الكلى والمثانة وهي شائعة اكثر من غيرها على الرغم من الفوارق بين مدينة واخرى. (Gurol m.d and m pidatella, 1983)

وللتعرف على هذه المركبات التي يمكن ان نعرفها بأنها النواتج العرضية عن اجراء عملية التعقيم في محطات التصفية للمياه و كنتيجة لتفاعل المواد المعقمة (الكلور ) مع املاح البروميد والمواد العضوية ( الناتجة من تحلل النباتات ) الموجودة في مياه المصدر . يمكن ان نحدد مركبات التراي هالوميثان كالتالي :-

- كلوروفورم  $\text{CHCl}_3$  .
- بروموداي كلورو ميثان  $\text{BrCHCl}_2$  .
- داي بروموكلورو ميثان  $\text{Br}_2\text{CHCl}$  .
- البروموفورم  $\text{CHBr}_3$  .

وفي بحثنا هذا قيمنا تراكيز الكلوروفورم باعتباره بداية السلسلة والمركب الاول . منذ اكتشاف هذه المركبات في مياه الشرب سنة 1974 بدأت الدراسات والبحوث المكثفة لدراسة سميتها هذه المركبات من خلال ملاحظة التأثيرات الصحية عند التعرض الشديد للتراكيز العالية من هذه الملوثات وقد اثبتت هذه الدراسات ان بعض هذه المركبات كانت مسببة للسرطان من ضمنها مركبات (THM) (Hazen )

(and sawyer,1992). ان هذه المخاطر قد دفعت المنظمات المعنية بالصحة الى وضع محددات لوجود هذه المواد في مياه الشرب فمثلاً اولت وكالة حماية البيئة الامريكية وصناعة معالجة المياه اهتماماً أكبر . باستخدام معقمات بديلة ووجدت ان بعض هذه المعقمات البديلة تكون أيضاً نوافع جانبية كنتيجة التفاعلات بين المعقمات ومركيبات موجودة في الماء لتكون نوافع التفكك الطبيعي لهذه المعقمات ومن هذه النوافع المواد العضوية المهلجة مثل ( THMs ) ، حامض الاستيك المهلجن ، الكيتونات المهلجة وغيرها . حيث تكون هذه المواد بصورة رئيسية من عملية الكلورة . يعتمد نوع وكمية النوافع الجانبية التي تتكون اثناء المعالجة الى حد كبير على نوع المعقم وجودة المياه وسلسلة عمليات المعالجة و زمن الاتصال والعوامل البيئية مثل درجة الحرارة ودرجة الحموضة . ووضعت وكالة حماية البيئة حدوداً قصوى (مؤقتة) للملوثات بثلاثي هالوجينو الميثانات الكلية ( TTHM ) بواقع

- 100 $\mu$ g/L سنة 1986

- 80 $\mu$ g/L سنة 1993

- 40 $\mu$ g/L سنة 2006

- ومن المحتمل تخفيضه قريباً الى 30 $\mu$ g/L

وكذلك وضعت منظمة الصحة العالمية (WHO) محدد لتركيز الكلوروفورم بمقدار (200) جزء بالبليون ومن الجدير بالذكر ان نبين ان المعاشرة العراقية (417) لعام (2009) وضعت حدوداً قصوى للكلوروفورم (Gurol m.d and m,1983) (0.15 mg/L) يعتمد تكون النوافع الجانبية لعملية التعقيم على نوع المعقم وجود الماده العضويه ( الكربون العضوي الكلي ) (TOC) ( Total Organic Carbon ) وايون البروميد والعوامل البيئية الاخرى . ويمكن خفض تكون هذه المركيبات وذلك بالعمل على ازالة مسببات تكوينها (Hiltebr,1986). حيث يدل وجود تركيز عالي للكربون العضوي الكلي (TOC) على وجود احتمال قوي لتكون هذه المركيبات الجانبية في الماء المعقم والتي من ضمنها ( THMs ) وفي مثل هذه الحالات فان اتخاذ القرار يجب ان يساند اختيار المعقم والتي لا تتسبب في تكون نوافع جانبية او تنتج اقل كمية منها . (Hoigne & Hader, 1988) تستخدم عدة طرق لتخفيض الكربون العضوي (TOC) مثل طريقة التخثير المحسن وكذلك هناك طرق اخرى مثل الامداداص بالكاربون المنشط (activated Carbon) (AC) والتي سوف نتناولها في بحثنا هذا . يمكن استخدام التركيز (العالى) للكربون العضوي الكلى لقياس احتمال تكون النوافع الجانبية للتطهير كما ويمكن تعريفه باعتباره شرطاً يفي بعرض احد المعايير التالية(Koch, 1991) :-

- تركيز الكربون العضوي الكلى (TOC) يزيد عن 2 ملغم/لتر .

- تركيز ( THM ) يفوق الحد الاقصى (0.04) ملغم/لتر .

- تركيز حامض هالوسيتاك (HAA) يفوق الحد الأقصى وهو (0.06) ملغم/لتر .

يقيم نوع وتركيز المواد العضوية الطبيعية باستخدام قياسات بديلة ومع ان القياسات البديلة لها محددات الا انها تستخدم لامكانية قياسها بسرعة وسهولة وكفاءة منخفضة وكما تناولنا في بحثنا هذا طريقة الامتصاص الفوق بنفسجي عند طول موجي (254 nm) في حساب الـ (TOC) . لأنها تقنية جيدة لتقدير وجود الكربون العضوي الذائب ، حيث يقل الامتصاص الفوق بنفسجي للماء بسبب اكسدة بعض الروابط العضوية التي تمتثل هذا الضوء ولا يحدث تحويل المركبات العضوية تحويلاً كاملاً الى ثاني اوكسيد الكاربون تحت الظروف التي تتم عليها معالجة المياه وبذلك يبقى تركيز الكاربون العضوي الكلي ثابتاً . (oliver, 1980)

والبدائل المستخدمة لتقدير المواد العضوية الطبيعية .

- الكربون العضوي الكلي والذائب (TDC , TOC) .

- الامتصاص المحدد للضوء الفوق بنفسجي (SUVA) .

وهو الامتصاص على طول موجة (254) نانومتر (UV-254) مقسومة على تركيز الكاربون العضوي الذائب .

وحسب المعادلة (1) :

$$(1) \quad SUVA = ( UV_{254} / DOC ) * 100$$

وبقياس بـ لتر / ملغم . متر (oliver 1980)

ان موضوع بحثنا هذا هو تقييم تركيز الـ (THMs) في مياه الشرب باعتبارها احد المركبات الجانبية لعملية التعقيم وهذه القيم تتغير موسمياً كما سوف نلاحظ من خلال التقييم الذي اجريناه لمعرفة تركيز الكلوروفورم في مياه الشرب في فصل الربيع ، الصيف ، والخريف حيث يكون اعلى تركيز لها في الصيف وبداية الخريف وذلك لاسباب التالية :-

1- سرعة تكون النواتج الجانبية لعملية التطهير تزداد بزيادة درجة الحرارة .

2- تتغير طبيعة مسببات تكون النواتج الجانبية لعملية التطهير بتغيير الموسم .

3- تزداد الحاجة الى الكلور في الصيف بسبب الارتفاع في درجة الحرارة مما يتلزم استخدام جرعات اعلى للمحافظة على عملية التعقيم . (M.Drikas, 2003)

## المواد وطرائق العمل

يعتبر الكلوروفورم احد مركبات (THMs) وهي مركبات الميثان ثلاثة الهالوجين المحمّل وجودها في مياه الشرب نتيجة لتفاعل الكلور مع المواد العضوية في الماء .

يكون الكلوروفورم على شكل سائل كثيف عديم اللون صيغته الكيميائية (CHCl<sub>3</sub>) وهو يغلي في درجة (62C) ويتجدد عند درجة (64C) ويستخدم كمذيب في صناعة الادوية والاصباغ والمبידات

الحضرية وكمادة أساسية لصناعة الفلوروكربونات . وقد استخدم الكلوروفورم في مامضى مخدرا في الجراحة وفي صناعة العقاقير وكذلك في مستحضرات التجميل في كثير من البلدان ، فقد اوضحت الاختبارات ان التعرض لجرعات عالية من الكلوروفورم يسبب أصابة حيوانات المختبر بداء السرطان. (H.W.Walker and E.Y. Kim, 2001)

وفي عام 1831 اكتشف ثلاثة كيميائيين كل على حدة مركب الكلوروفورم وهو الفرنسي يوجين سوبيران ، والالماني جوستوس فون ليك والامريكي صموئيل غوثري واستخدام لتحفيف الالم اثناء الولادة . ولأن الكلوروفورم قد يضر القلب والكبد والكلويتين ، فقد حل محله في الطب الحديث مخدرات اقل ضرراً .

و يتفاعل الكلوروفورم مع الهواء ويكون غاز الفوسجين وهو غاز عديم اللون ذو رائحة الفواكه المعفنة تقريباً ويمكن التحسس به بالتنفس عندما يكون بتركيز (0.125 PPm) وهو غاز اقل من الهواء بمقدار (3.41) مرة وتبلغ درجة سميته عشرة مرات اكثر من سمية غاز الكلور (M.Drikas, 2003).

- وفي هذا الجزء قمنا بتركيز الكلوروفورم وكالاتي :-

تم اجراء مسح عشوائي لمناطق مختلفة لجهتي الكرخ والرصافة في مدينة بغداد وذلك لتقدير تركيز الكلوروفورم ( $\text{CHCl}_3$ ) بأعتبره المكون الاول لمجموعة التراي هالوميثن (THM) . اخذت نماذج احد عشر موقع وللاشهر التالية ( نيسان ، ايار ، حزيران ، تموز ، اب ، ايلول ، تشرين الاول ) حيث استخدمت تقنية (クロモトографيا الغاز ) (GC) لتحديد تركيز الكلوروفورم لكونها تقنية تحليل دقيقة جداً ويمكن لها ان تتحسس الكمييات الصئلة والتي تصل الى البيكограм / لتر من الماء . جمعت النماذج بحاويات زجاجية نظيفة ومجففة وتم احكام غلق الفناني للمحافظة على الخواص الكيميائية والفيزيائية للنماذج المراد تحليلها . لقد اثبتت القياسات انه يتوجب اجراء التحليل لتحديد تركيز الكلوروفورم مباشرة بعد احد النماذج حيث تركه لمدة تصل الى بضعة ايام يعطي نتيجة معايرة تماماً مما هو عليه للفترة الزمنية الاولى وهو يعود الى احتمالية تطاير الكلوروفورم . تم تقدير الكلوروفورم عن طريق استخلاصه بقمع فصل حجم (250ml) وباستخدام مذيب الهكسان الاعتيادي (n-Hexane) ومن ثم يؤخذ المستخلص ويحقن بجهاز كروموتografيا الغاز المزود بكاشف (ECD) واستعمال غاز النيتروجين النقي جداً حيث تصل نقاؤته الى 99.999 % كغاز ناقل والعمود (DN-1) ذو الحساسية العالية بحيث يمكن له ان يتحسس التركيز الواطئ (M.Drikas, 2003). تحضر عدة تركيزات (Standards) من الكلوروفورم وهي ( 0.1 , 0.3 , 0.5 , ... ).

(p.p.m) وذلك لعمل المنحنى القياسي (standard curve) حيث تكون صيغة المعادلة المستخدمة

في الحساب هي :-

$$Y = 800.31429 * X \dots \dots \dots (2)$$

حيث :-

X تمثل التراكيز .

Y يمثل المساحة .

ولابد من التأكيد هنا ان هذه المعادلة تتغير مع تغير التراكيز المستخدمة في عمل المنحنى القياسي لنتائج النماذج. وبعد التحري عن وجود هذه المركبات في مياه الشرب المجهزة من الاسالة في مدينة بغداد وذلك عن طريق اخذ عينات عشوائية ولمناطق مختلفة من جانبى بغداد كانت النتيجة هو وجود هذه المركبات بنسب عالية في بعض المناطق واحتفاء هذه المركبات في مناطق اخرى مع اختلاف التراكيز شهرياً . ومن طرق المعالجة المستخدمة طريقة الكاربون المنشط وطريقة التخثير المحسن وكالاتي:-

- طريقة الامتصاص بأسخدام الكاربون المنشط

ان الكاربون المنشط الذي تم استخدامه في هذه الطريقة له مواصفات فيزياوية موضحة في جدول (1).

جدول (1) المواصفات الفيزياوية للكاربون المنشط

Activated Char coal	ITEM NAME
ITALY	ORIGIN
75% < 40μm	PARTICLE SIZE
5%	ASH
10%	LOSS ON DRY
< 0.3%	Fe

حيث يتم في هذه الطريقة استخدام عمود زجاجي معبأ بطبقة من الكاربون المنشط المذكورة خصائصه افافاً وكذلك طبقة من الحصى والرمل حيث يمرر من خلاله نموذج من ماء الاسالة لاحظ مناطق بغداد سبق ان تم قياس تركيز الكلوروفورم له ونلاحظ مدى فعالية وامتياز هذه الطبقة من الكاربون المنشط حيث نقيس مرة اخرى تركيز الكلوروفورم بجهاز كرومونوغرافيا الغاز ومن الجدير بالذكر ، فإن أي عمليات عكسية خلال معالجة المياه تؤثر على فعالية واداء الكاربون المنشط (apha, 1998) . وتعتمد القدرة الامتيازية للكاربون المنشط على جذب السطح الجزيئي وتركيز المواد المراد امتيازها في المياه . كذلك نأخذ نموذج لمياه سطحية ونقيس الامتصاصية له عند طول موجي (254nm) وهو الطول الموجي لامتصاص المركبات العضوية بجهاز الـ (UV) حيث نعمل

أولاً على تصفيير الجهاز باستخدام الماء المقطر ومن ثم نقىس الامتصاصية (absorbance) لنموذج مياه سطحية وباستخدام المعادلة (3) حسب مقدار  $\text{TOC}$  الموجود ومن ثم المتوقع تكونه من مركبات التراي هالوميثان وذلك باستخدام المعادلة (4) والتي تكونت بسبب عملية الكلورة له .

$$(3) \text{ TOC}(\text{mg/L}) = 33 \times \text{UV245} + 0.6736 \pm 0.085 \quad (\text{Cm}^{-1})$$

$$(4) \text{ THM}_{\text{FP}} (\text{mg/L}) = 43.367 \times \text{TOC}(\text{mg/L}) + 4.549 \pm 2.6$$

$\text{THM}_{\text{FP}}$  (Tri Halogen Methane Formation Potential)

بعدها يمرر النموذج في العمود المعبأ بالكربون المنشط ونحسب الانخفاض في مقدار (TOC) والقيمة المتوقعة لتركيز التراي هالوميثان لهذا النموذج ويستخدم الكربون المنشط (GAC) ( Granular Activated Carbon) في إزالة المكونات العضوية وبقايا المعقمات في المياه حيث يتم تحسين الطعم للمياه ويقلل المخاطر الصحية ويقوم كذلك بحماية وحدات المعالجة كالاغشية الاوزموزية العكسية (ion-exchange resins) والمبدلات الايونية (reverse osmosis membranes) حيث يحميها من التلف المحتمل حصوله خلال الاكسدة او ازالة المواد العضوية .

توقف فعالية واداء عملية الامتزاز على عدة عوامل :-

- نوعية الكربون المنشط المستخدم .
- نوعية المواد العضوية الموجودة في المياه .
- حجم جزيئات الكربون المنشط .
- درجة حرارة المياه .
- الاس الهيدروجيني (PH)

يؤدي استخدام هذه التقنية الى ازالة للمواد العضوية الكلية (TOC) والتي تصل فعاليتها ( removal efficiency ) الى ( 80-60 % ) . وصنفت هذه الطريقة ضمن تقارير منظمة حماية البيئة الامريكية (EPA) بأنها من افضل الطرق المتوفرة حيث يتم تحويل محطات التصفية التقليدية بالإضافة مرشحات تعمل بالكربون المنشط وذلك بعد تصفية المياه في المرشحات الرملية . حيث تعمل هذه المرشحات على امتصاص ما يقارب من ( 80-60 % ) من المواد العضوية الموجودة في الماء وبالتالي تقلل من خطر تكوين المركبات الجانبية الناتجة من عملية التعقيم (DBP) ان المشكلة الرئيسية هي الكفة الاستثمارية العالية المطلوبة لإجراء التحويل وكفة التشغيل العالية الناتجة من ضرورة استبدال او اعادة تنشيط الكربون وهذا يزيد من كفة المحطة بمقدار ( 200-50 ) % ( اعتماداً على حجم المحطة ) . (usepa,1999)

والطريقة الاخرى للمعالجة هي التخثير المحسن يشير مصطلح التخثير المحسن الى تعديل تقنية التخثر بحيث تحقق اعلى ازالة للمواد العضوية الطبيعية (NOM) . تعتمد تقنية التخثر المحسن على الـ

(PH) و (جرعة المخثر المضاف ) . عند مدى PH (6-5) حيث عند هذا المدى من  $\text{Al}^{3+}$  فان كثافة الشحنة (Charge density) لكل من  $\text{Al}^{3+}$  (humic acid) والـ (fulvic acid) جاعلة من أيهاهم اكثر كرها للمذيب واكثر امتصاصا . ويمكن تحسين ازالة المركبات العضوية الكلية (TOC) بتخفيض  $\text{Al}^{3+}$  او بزيادة كمية المادة المخثرة وقد صنفت هذه الطريقة ضمن تقارير (EPA) بأنها من افضل الطرق المتوفرة . حيث ان العمل في اجواء حامضية يزيد من امكانية التفاعل مع المواد العضوية مكونة مواد قابلة للفصل بالترسيب كذلك يزيد من قابلية الرواسب الاخرى . مثل (هيدروكسيد الالمنيوم ) على امتصاص المواد العضوية المذابة في الماء . ان المشكلة الرئيسية لهذه الطريقة هي الكفاءة الواطئة (10-60) % . لكن كلفة تنفيذ التحوير المطلوب في محطة التصفية والكلف التشغيلية واطئة بشكل مغرٍ لتطبيق الطريقة قبل كل شيء (B.I Dvorak and M.K. Maher, 1999).

حيث ان المخثرات الشائعة الاستعمال هي الشب  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3 \cdot 18\text{H}_2\text{O}$  لما له من قدرة في ازالة المواد الصلبة وكذلك الفسفور من المياه (usepa,1999) . ولكن من المتوقع زيادة تركيز الالمنيوم في الماء الى اكثر من الحد المسموح به (0.2 mg/L) لذلك ركزنا على استعمال كلورايد الحديديك ( $\text{FeCl}_3$ ) كمخثر حيث ان التخثير باستعمال املاح الحديد اثبت نجاحه وكفاءته . وتم استعمال البولي الالمنيوم كلورايد (PACl) في عملية التخثير (Coagulation) حيث انها تمتلك عدد كبير من المجاميع المشحونة ولكن صافي الشحنة على الجزيء قد يكون موجب او سالب او متعادل . لقد تم استخدام المركبات انفة الذكر كمخثرات وباستعمال تقنية  $\text{Al}^{3+}$  (Jar test) وذلك لازالة المركبات العضوية الطبيعية حيث اخذ نموذج لمياه سطحية وقياس له كل من العکورة (Turbidity)، (PH)، (TOC) وبعدها تم تحضير عدة تركيزات لهذه المخثرات (كلورايد الحديديك ، بولي الالمنيوم كلورايد) والتي تتراوح ما بين (20 p.p.m - 35 p.p.m) . ونستخدم تقنية  $\text{Al}^{3+}$  (Jar test) باستخدام السرع التالية:-

السرعة (r.p.m)	الزمن (min)
100	2
60	7
20	30

ثم بعدها يترك محلول ليستقر لمدة نصف ساعة حيث نلاحظ ترسب البادات .

- نسخ برفق (100mL) من الرائق ونجري عليه الفحوصات التي تم اجراءها في بداية الجزء العلمي .
- حسب نسبة الازالة (R<sub>removal</sub> %) .
- نرسم العلاقة ما بين الـ (TOC) مع جرعة المخثر المستخدم (mg/L) Dosage للمياه السطحية .

#### النتائج والمناقشة

1- تم قياس تركيز الكلورفورم في مياه الشرب لاحد عشر موقع في مدينة بغداد (وذلك لكونه المركب الاول في مجموعة التراري هالوميثان) .

ان الاشكال (1,2,3,4,5,6,7) توضح هذه القيم حيث نلاحظ من خلال الاشكال البيانية وجود زيادات مضطربة للقيم فهناك مناطق تحتوي على نسب عالية وفوق الحد المسموح به والمحدد العراقية (417 لعام 2009) وهو بحدود (0.15 mg/L) وقد يكون السبب في زيادة التراكيز هو لدواعي صحية والتي قابلها ظهور مركبات كيميائية كناتج عرضي او بسبب تركيز المواد العضوية الطبيعية العالي اضافة الى انابيب شبكة نقل المياه والتي قد تكون بوضع مت逮ي .

نلاحظ من الاشكال ان تركيز الكلورفورم في مدينة الزعفرانية (جسر ديالى) وكذلك (المحمودية) كانت مرتفعة على مدى 7 اشهر من السنة. اما فيما يخص المناطق الاخرى فقد كان بها ارتفاع وانخفاض وعلى مدى اشهر السنة.

ولقد شهد هذا العام ارتفاع غير مسبوق به في درجات الحرارة والتي تجاوزت الـ (50 C) وهذا سبب اخر يزيد من امكانية تكون الـ (DBP) حيث التراكيز للمواد العضوية الطبيعية في مياه المصدر تكون في الصيف اعلى من التركيز في الشتاء.

2- تم قياس الكاربون العضوي الكلي (TOC) والمتوقع تكونه من التراري هالوميثان (THM<sub>FP</sub>) باستخدام جهاز الـ (UV) لنماذج مياه سطحية حيث قيست الامتصاصية عند طول موجي (254 nm) ولثلاثة اشهر (نisan،اب،تشرين الاول) وكانت النتائج كما موضح في الجدول(2) وباستخدام المعادلتين (4,3) المذكورة انفاً.

جدول (2) قيم الكاربون العضوي الكلي (TOC) والمتوقع تكونه من التراري هالوميثان (THM<sub>FP</sub>) لنماذج مياه سطحية عدد (3)

mounth	TOC(mg/L)	THM <sub>FP</sub> (mg/L)
4	6.83	0.30
7	8.95	0.397
10	3.22	0.146

ونلاحظ من الجدول اعلاه ان هناك علاقة طردية مابين  $\text{TOC}$  و  $\text{THM}_{\text{FP}}$  حيث كلما ازدادت تركيز الكاربون العضوي الكلي كلما ازداد المتوقع تكونه من مركبات التراي هالوميثان. لذا لابد من اجراء عمليات معالجة لتخفيض قيم  $\text{TOC}$  الى الحد الذي يمكن عنده تلافي تكون مركبات التراي هالوميثان او وجودها تحت الحد المسموح به.

وهناك عدة طرق للمعالجة وكالاتي:-

- تخفيض جرعات المواد المعقمة او تغيير طريقة التعيم او استخدام اكثر من طريقة.
- ازالة هذه المركبات بعد تكونها اثناء عملية التعيم بطرق هندسية مثل التهوية او الامدصاص بالكاربون المنشط.
- تقليل هذه المركبات بتقليل تراكيز المواد العضوية المسيبة لانتاج هذه المركبات قبل مرحلة التعيم بالكلور مثلًا باستخدام مواد مرسبة.
- استخدام تقنية التخثير المحسن ويمكن استخدام المعادلة التالية والتي تربط بين  $\text{TOC}$  والترائي هالوميثان المتوقع تكونه (5).....
$$\text{THM}_{\text{FP}} = 43.78 \text{ TOC}$$

### 3- طريقة المعالجة باستخدام الكاربون المنشط:

حيث عملنا على ازالة هذه المركبات بعد تكونها اثناء عملية التعيم والجدول(3) يوضح تراكيز الكلوروفورم التي تم قيسها بجهاز  $\text{GC}$  قبل مرورها من خلال عمود الكاربون المنشط وتراكيز الكلوروفورم بعد اجراء عملية الامدصاص بالكاربون المنشط ولثلاث مناطق وخلال شهر نيسان.

جدول (3): ترکیز الكلوروفورم قبل وبعد عملية الامدصاص بالكاربون المنشط ولثلاث مناطق.

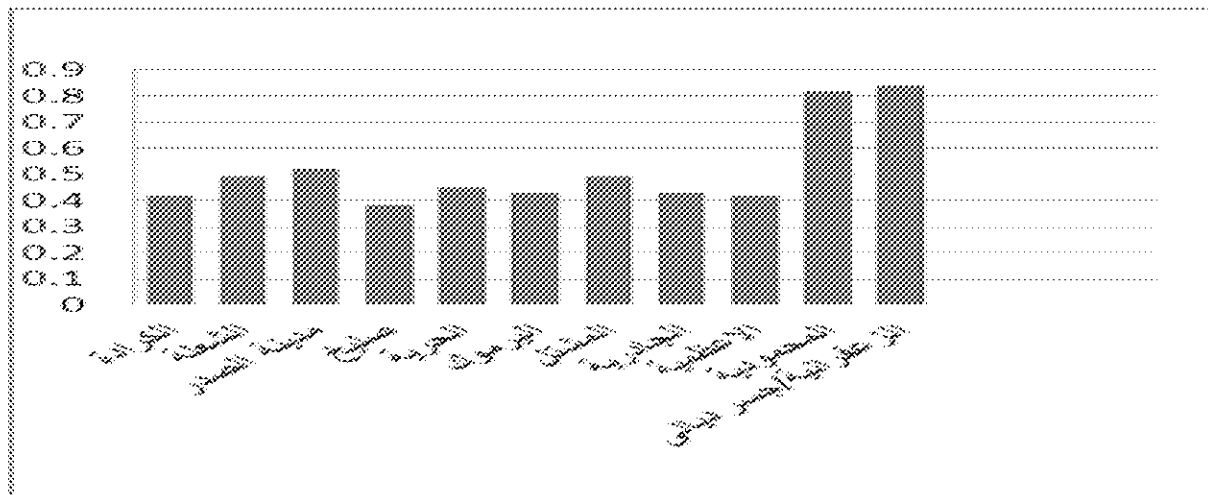
الموقع	تركيز الكلوروفورم قبل الامدصاص بال (AC)	تركيز الكلوروفورم بعد الامدصاص بال (AC)
الجادرية	0.43	0.36
كرادة	0.496	0.40
محمودية	0.821	0.74

حيث نلاحظ من القيم الموضحة في الجدول (3) ان تقنية الامدصاص بالكاربون المنشط هي جيدة وفعالة في اختزال تراكيز الكلوروفورم.

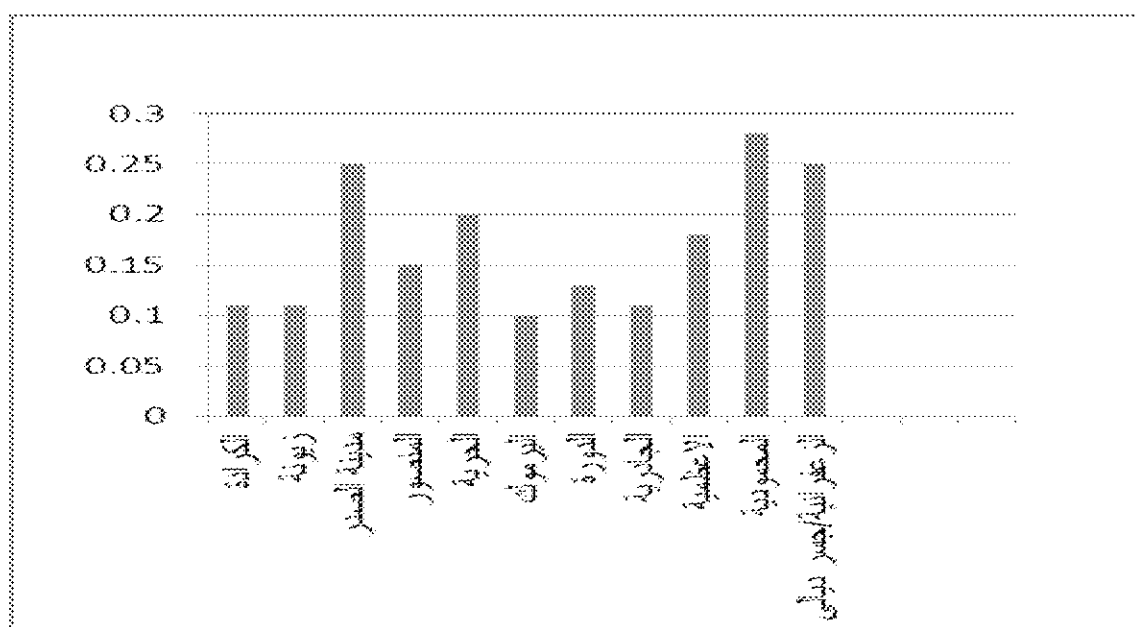
4- طريقة المعالجة باستخدام تقنية التخثير المحسن والمixtures المستخدمة هي كلوريد الحديديك والبولي المنيوم كلورايد والجدول (4) يوضح النتائج الخاصة بثلاث تراكيز ل نوعين من المixtures (PACL, FeCl<sub>3</sub>) حيث تم قياس العكورة والكاربون العضوي الكلي وكذلك النسبة المئوية لازالة Removal % .الجدول (4): قيم العكورة والكاربون العضوي الكلي والنسبة المئوية لازالة لكل من (PACL, FeCl<sub>3</sub>) وبتركيز مختلفة.

تركيز المختر (p.p.m)	$\text{FeCl}_3$		PACL	
	(NTU)	(TOC)	(NTU)	(TOC)
5	23.43	3.92	3.26	2.5
10	23.38	3.60	2.99	2.07
20	17.95	2.20	2.21	1.8

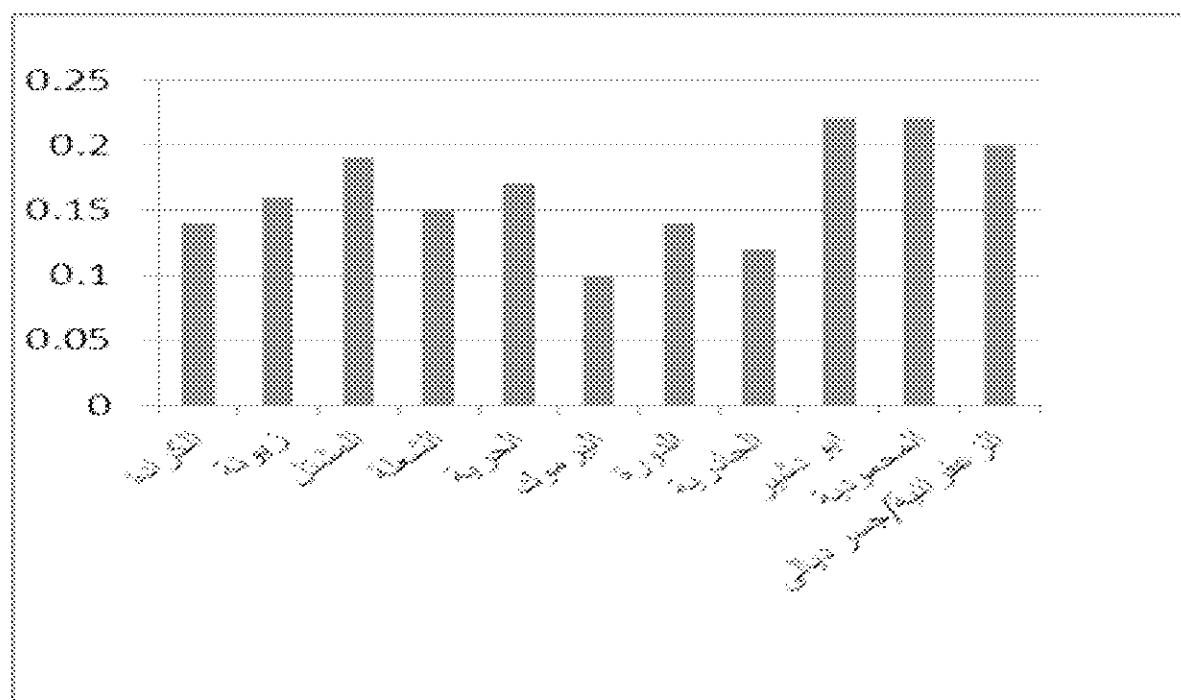
حيث نلاحظ من الجدول اعلاه ان استخدام المختر بولي المنيوم كلورايد هو اكثراً فعالية من كلورايد الحديديك وكذلك استخدام التركيز (20 ppm) يعطي نسبة ازالة اعلى من التركيزين (10.5) وللنوعين من المختر ان سبب فعالية البولي المنيوم كلورايد هو لكونه ذا سلسلة طويلة وذات وزن جزئي عالي وتحتوي على عدد كبير من المجاميع الفعالة المشحونة.



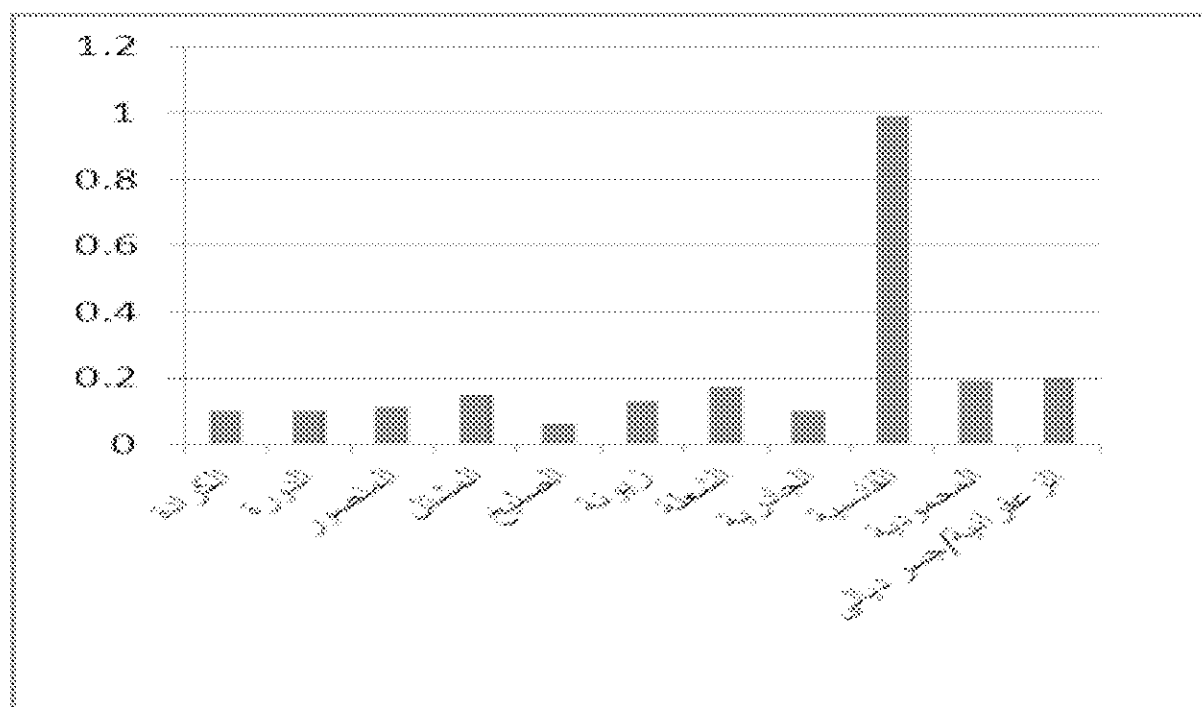
شكل (1) قياسات الكلوروفورم لـ 11 موقع في بغداد لشهر نيسان 2010



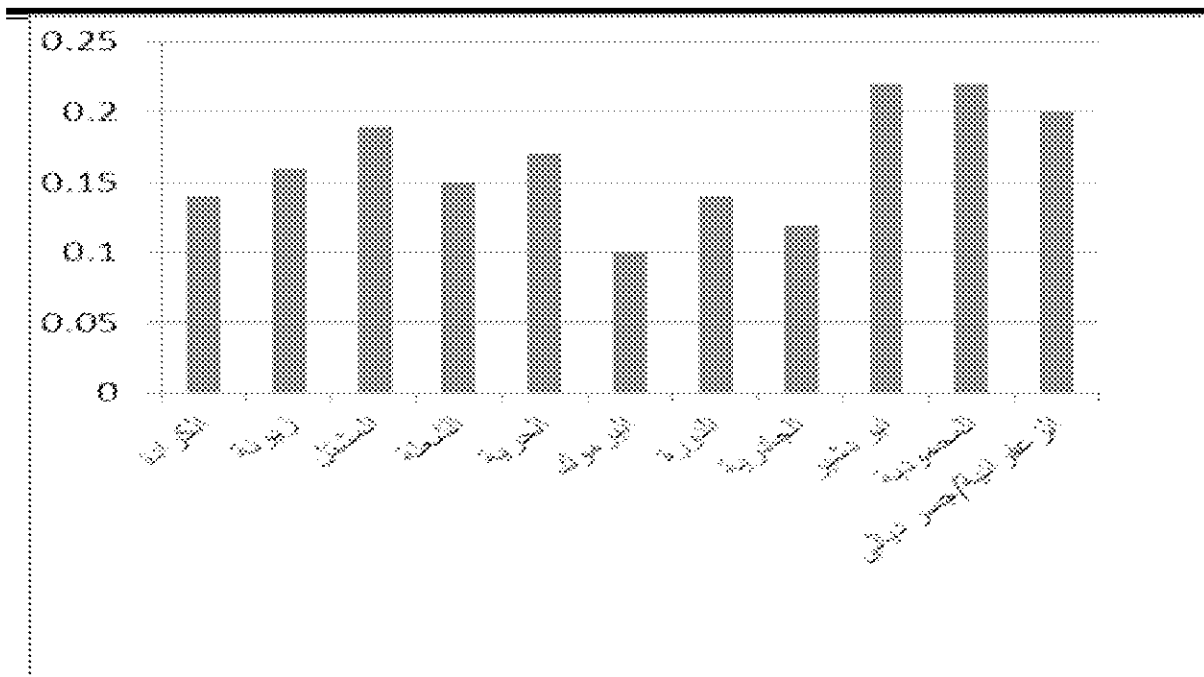
شكل (2) قياسات الكلوروفورم لـ 11 موقع في بغداد لشهر أيار 2010



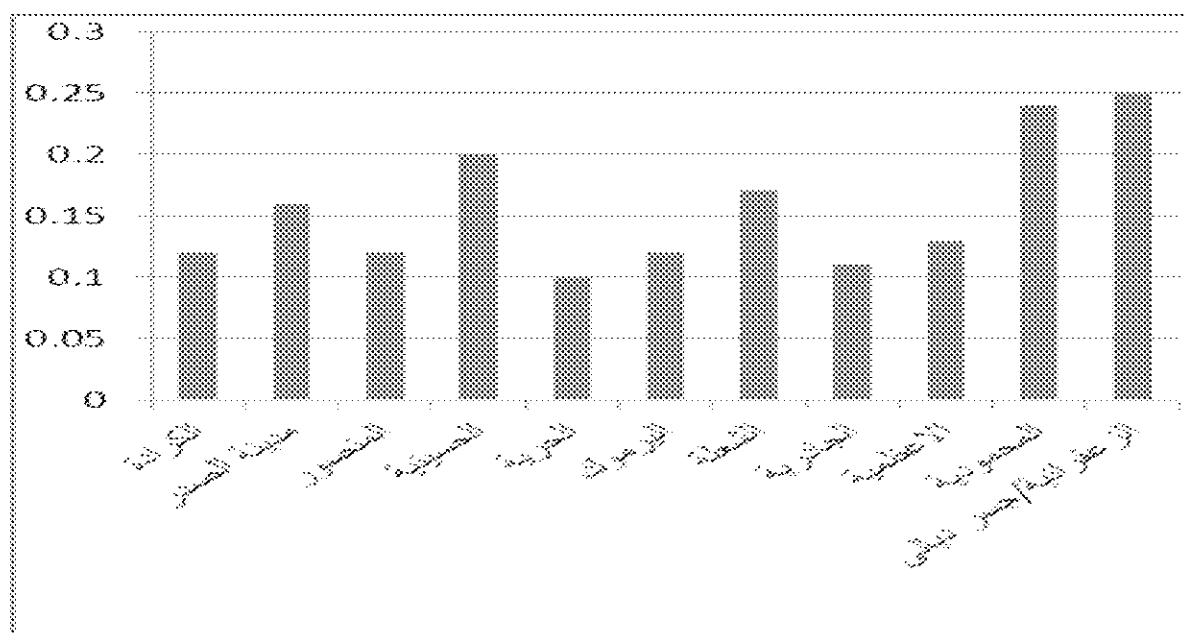
شكل (3) قياسات الكلوروفورم لـ 11 موقع في بغداد لشهر حزيران 2010



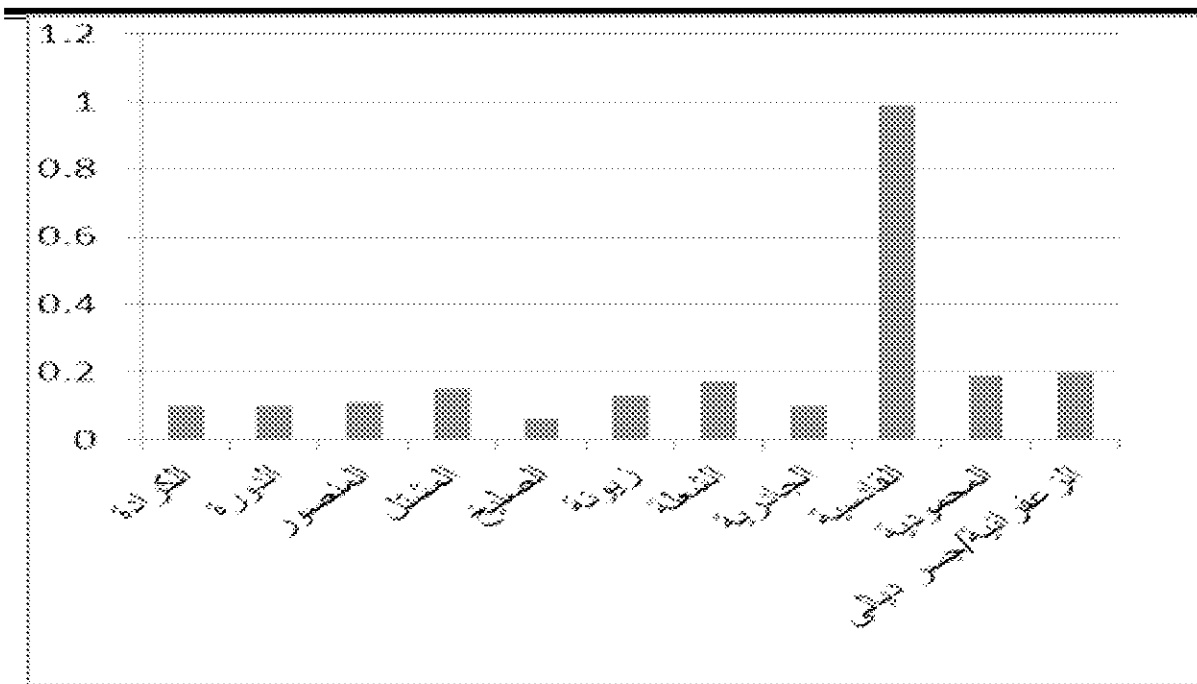
شكل (4) قياسات الكلوروفورم لـ 11 موقع في بغداد لشهر تشرين 2010



شكل (5) قياسات الكلوروفورم لـ 11 موقع في بغداد لشهر آب 2010



شكل (6) قياسات الكلوروفورم لـ 11 موقع في بغداد لشهر ايلول 2010



شكل (7) قياسات الكلوروفورم لـ 11 موقع في بغداد لشهر تشرين اول 2010

الاستنتاجات والتوصيات

- اتضح لنا ان تقنية الامدصاص بالكاربون المنشط كفوءة في امتصاص المواد العضوية الموجودة في الماء وبالتالي يقل خطر تكوين (DBPs) ولكن المشكلة هي طبقة الكاربون المنشط والتي لا بد من استبدالها او اعادة تنشيطها بعد اجراء التجربة وهذا له مردود اقتصادي غير جيد على كلفة التجربة .

- ومن القيم الموجودة في الجدول (5) يمكن ان نلاحظ الانخفاض في قيمة الكاربون العضوي (TOC) مما يدل على اهمية تقنية التخثير المحسن في تقليل تركيز المواد العضوية المسببة لانتاج (DBPs) قبل مرحلة التعقيم بالكلور حيث عند اضافة (FeCl<sub>3</sub>) تكونت لدينا لبادات من هيدروكسيد الحديديك وهو مادة غير قابلة للذوبان في الماء مما يؤدي الى ترسيبها وكلما زاد تركيز المادة المخثرة كلما ازدادت نسبة الازالة وهذا واضح من خلال التركيز (20 p.p.m) الذي اعطى قيم (عكورة) و (TOC) مختلفة عما هو عليه في التركيز (10, 5) .

- ولو قارنا ما بين كلوريد الحديديك والبولي المنيوم كلورايد نلاحظ ان فعالية الثاني واضحة جداً بسبب الانخفاض الكبير في قيمة العكورة وكذلك يوجد فرق في قيم الـ (TOC) وهذا سببه ان خواص الايونات في الماء والتي هي احد العوامل المؤثرة في عملية التخثير من جملة عوامل عديدة منها (pH) درجة الحرارة ، سرعة الخلط ، والمزج السريع وغيرها والسبب حيث ان المخثرات البوليميرية هي سلسلة طويلة وذات وزن جزيئي كبير والتي تحتوي على عدد كبير من المجاميع المشحونة . ولسلسل البولимер عدد كبير من المواقع الايونية ويجري التخثير بمعادلة

- الشحفات على الغرويات بهذه المواقع المتأنية فضلاً عن هذا فإن التوصيل الالكتروستاتيكي يعمل على ربط السلسلة بدون تغير محسوس في القاعدة او قيمة PH .
- ان تركيز مادة الكلوروفورم متواجدة وبنسب عالية تتجاوز الحد المسموح به في مناطق عديدة من بغداد وعلى مدار سبعة اشهر مما يجعلنا نستنتج بوجود مادة التراري هالوميثان في مياه الاسالة لهذه المناطق .
  - لابد من الاستمرار المتواصل في تقييم النواتج العرضية والناتجة من عملية التعقيم وعلى مدار السنة مع البحث عن ايجاد الحلول الملائمة .
  - الحرص على استخدام طرائق بديلة عن الكلور او العمل على استخدام عملية التعقيم الهجينه مثل (كلور ، او زون) ، (كلور ، UV) او (كلور ، كلوروامين ) وغيرها .
  - شمول الحد الاقصى للتلوث بثلاثي هالوجينو الميثانات الكلية (TTHM) الانظمة جميعها بسبب كونها مواد مسرطنة
  - اجراء معالجة مكثفة للمياه السطحية واجراء تغيير جوهري في ممارسات التعقيم .
  - تعديل المواصفة العراقية لتكون مشابهة للمواصفات الدولية وادخال محددات جديدة لنواتج التعقيم العرضية.

#### المصادر

AWWA( American Water Works Asssocation) 1970 Committee Viruses in Drinking g awwa 71(8) 441.

APHA, Standard Methods for Examination of Water and Wastewater, 20<sup>th</sup>. ed., Washington, DC, 1998.

B.I Dvorak and M.K. Maher, GAC Contactor desing for NOM removal: Implications of EBCT and blending, j. Env. Eng., 125(2) (1999) 161-165.

Cameron G.N.G.M. Symons S.R.Spencer &j.Y.Ma.1989 minimizing THM formation During Control of the Asiatic Ciam. A.comparrison of Biocides j.awwa 81(10) 53-62.

Chick .h.1908 investigation of the law of Disinfection j.hygiene 8:92

Gurol M.D and M pidatella 1983 Astudy of ozone Induced coagulation conference proceeding .ASCEenviormental engineering Divison specialty conference allen medinine and Michael Anderson Boulder .CO.

Hazen and sawyer 1992 disinfection al tenatives for safe drink water .Van nostrand reinhold new York .NY.

Hiltebrand D.J.AF ,Hess P.B.Galaant c,r. Melia 1986. Impact of chlorine dioxide & ozone

- Hoigne & H Bader 1988 the formation of trichloronitromethane ( chloropicrin ) and chloroform in a combined ozonation water Resources 22(3)31.
- Koch B.S W. Krasner m.j. sclimenti & W.K. schimpff 1991 prediction the formation of DBPs by the simulated Jawwa 83(10)62-70.
- M.Drikas, C.W.K. Chow and D.Cook, the Impact of Recalcitrant organic Character on Disinfection Stability, THM formation and bacteria-growth: an evaluation of miex, J. Water Supply, 52(7) (2003) 475-487.
- Oliver B.G.& D.B, Shindler 1980 trihalomethanes from chlorination of aquatic algae .
- USEPA, Enhanced Coagulation and enhanced precipitative softening guidance manual, EPA 815-R-99-012, 1999.

### **Assessment the concentration of Tri halo methane in drinking water**

**\*Estabraq A. Hameed \*\*Amal Abdulrida \*\*\*Suha Mahde Salah \*\*\*\*Noor alhuda A. Alwan**

**\* Directorate of coordination with governorates and regions/M.O.S&T/Iraqi/Baghdad.**

**\*\*Environment & water res. & tech. directorate/M.O.S&T/Iraqi/Baghdad.  
\*\*\*Mechanical engineering/college engineering/Al anbar university/Iraqi/Al anbar**

**\*\*\*\* Directorate of coordination with governorates and regions/M.O.S&T/Iraqi/Baghdad**

### **Abstract**

This study addressed the problem of the products side as a result of the interaction of natural organic matter with chlorine used for disinfection, where these products cause, according to research and intensive studies of many cancer diseases. Therefore it was necessary to conduct an assessment of the presence of these compounds in drinking water, specifically the city of Baghdad. We have worked to assess the extent of (7) months, starting from "(April until October)" and we have noted there are several areas with concentration of Chloroform , which is one of the group triglyceride Halo methane and composite the first in the group high and then click to the limit. And we dealt with my way of dealing with the reduction of these compounds They use (activated carbon) and technical (coagulation enhanced), where the results showed the effectiveness of these methods and efficiency, as well as we dealt with two types of Almktherat IT coagulation improved substitutes for alum, which is commonly used in our stations are iron compounds and polymeric materials such as poly aluminum chloride (PACL).