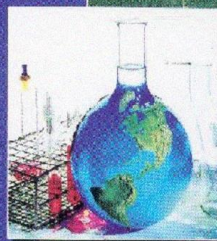


التحليل العملي للمياه و معالجتها

مهندس استشاري
محمد أحمد السيد خليل



SB4

الكتاب	: التحليل المعملي للمياه ومعالجتها
المؤلف	: م. محمد أحمد خليل
الناشر	: دار الكتب العلمية للنشر والتوزيع - القاهرة
المقياس	: ٢٤ X ١٧
عدد الصفحات	: ١٤٨
الطبعة	: الأولى
رقم الإبداع	: ٢٠٠٨/٥٤٨٨
ردمك	: ٩٧٧ ٢٨٧ ٨٠١ ١

© حقوق النشر والطبع والتوزيع محفوظة لدار الكتب العلمية للنشر والتوزيع - ٢٠٠٨
لا يجوز نشر جزء من هذا الكتاب أو إعادة طبعه أو اختصاره بقصد الطباعة أو
احتزان مادته العلمية أو نقله بأى طريقة سواء كانت إلكترونية أو ميكانيكية أو بالتصوير أو
خلاف ذلك دون موافقة خطية من الناشر مقدما .

دار الكتب العلمية للنشر والتوزيع

٥ شارع الشيخ ريحان - عابدين - القاهرة

٢٧٩٥٤٢٢٩

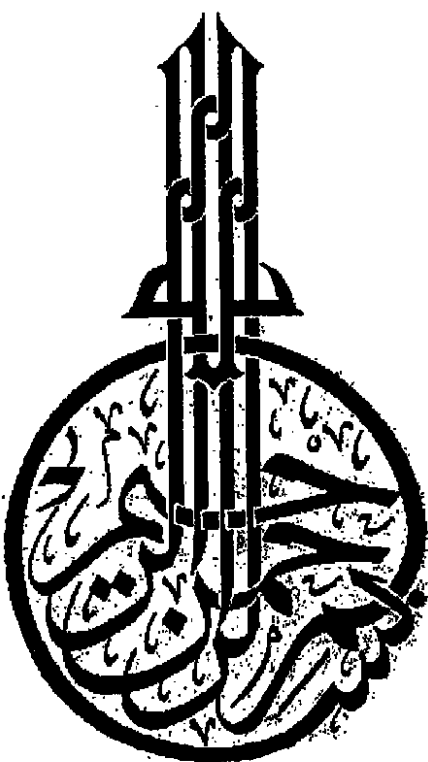
لمزيد من المعلومات يرجي زيارة موقعنا على الإنترنت

www.she-egypt.com

e-mail : sbh@link.net

**التحاليل المعملية
للمياه
ومعالجتها**

**مهندس اسنشاري
محمد احمد السيد خليل**



مقدمة الكتاب ومحفظاه

لقد تم إعداد هذا الإصدار لتناول موضوع التحاليل المعملية للمياه ومعالجتها بشكل موجز يمكن للقارئ الإمام بالمضمون العلمي والتقني للموضوعات المطروحة بشكل ميسر.

ولقد تم تناول هذه الموضوعات في تسعة فصول حيث تم تناول مصادر المياه واستخداماتها وتحاليلها المعملية في الفصل الأول وفي الفصل الثاني تم تناول موضوع قلوية الماء أما الفصل الثالث فقد خصص للمواد المذابة في الماء والفصل من الرابع إلى السادس فقد تناولت مياه التغذية للغلايات وتناول الغلاية وتقنيات إزالة العسر أما التبادل القاعدي أو عمليات الزيووليت فقد خصص لها الفصل السابع ومعالجة المياه للشرب والاستخدام المنزلي في الفصل الثامن والفصل التاسع والأخير خصص لإعداد المياه الحمضاء والمياه المالحة.

وعسى أن يحقق هذا الإصدار الفائدة للعاملين في مجال استخدامات المياه في الصناعة وفي إنتاج البخار لتوليد الطاقة الكهربائية وفي الشرب والاستخدام المنزلي.
والله الموفق.

المؤلف

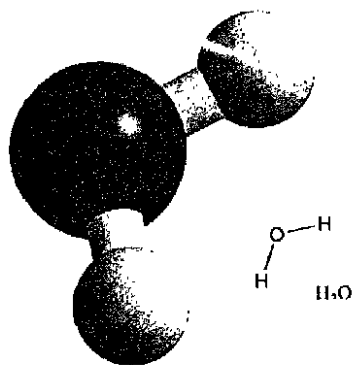
مهندس استشاري

محمد أحمد السيد خليل

١



مصادر المياه واستخداماتها وتحاليلها المعملية



١.١ مقدمة

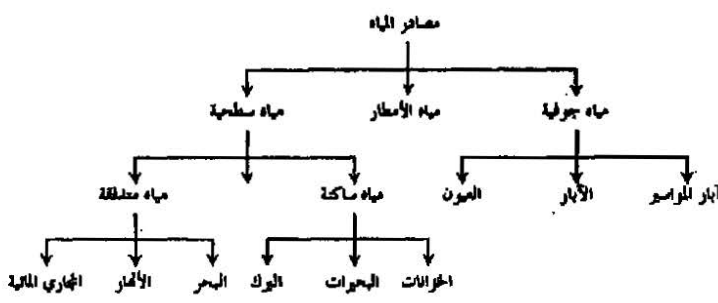
إن كوكب الأرض غني بموارده المائية، والتي تشكل 75٪ من سطح الكره الأرضية. والماء أساسى لحياة الإنسان والحيوان والنبات وكل الكائنات الحية ولكنه يستخدم بكميات كبيرة في الصناعة. من بين المياه التي يستهلكها الإنسان فإنه يستخدم 50٪ منه للأنشطة الصناعية والمستخدم لأغراض الشرب هو جزء صغير ذلك رغم أن الماء يشكل حوالي 70٪ من وزن جسم الإنسان.

معظم المياه المتاحة توجد في البحار والمحيطات (97.2٪). التركيز العالى للأملاح يجعل هذه المياه غير مناسبة للاستخدامات الآدمية أو الزراعية أو لكثير من الاحتياجات الصناعية. ولكن تستخدم مياه البحار في التبريد الحراري لمحطات الطاقة. لذلك فإنه يبقى فقط 2.98٪ من المياه العذبة حيث كمية كبيرة منها توجد في شكل مرتفعات الأقطاب الجليدية، والتي قد تظل كذلك لآلاف السنين. كذلك يوجد جزء صغير في التشققات الصخرية على أعمق تصل إلى 800 متر تحت سطح الأرض حيث تكفلة ضخها تكون مرتفعة. محصلة هذا فإن المثال استخدامة بواسطة الإنسان هو 0.3٪ فقط من الموارد المائية على كوكب الأرض.

نظرًا لزيادة الطلب على الماء ل مختلف الاستخدامات ومع زيادة مصادر وأسباب التلوث بما يتطلب الاهتمام بالتعامل مع الاحتياجات المائية كماً ونوعاً.

١.٢ مصادر المياه

المصادر المختلفة للمياه والماتحة للاستخدام هي كالتالي:



شكل ١-١

١-٢-١ المياه السطحية

المياه السطحية هي تلك المصادر حيث تتدفق المياه على سطح الأرض وتكون متاحة للاستخدام المباشر. المصادر المهمة للمياه السطحية هي:

١-١ المياه المتتدقة

هي وهذه تشمل المجاري السطحية والأنهار. قنوات المجاري الصغيرة تغذى الأنهار والبحيرات بمعيدها. مياه تلك القنوات غير مناسبة للإمداد بالمياه وذلك لقلة المياه المتاحة بالإضافة إلى جفافها أحياناً.

الأنهار هي أهم المصادر للإمداد بالمياه. مياه الأمطار لها مكونات ثابتة إلى حد ما، ولكنها عموماً تكون حامضية قليلاً بسبب وجود ثاني أكسيد الكربون المذاب والأحماض العضوية الضعيفة. كذلك فإن صرف مياه الصرف الصحي في الأنهار من أسباب تلوث المياه. كذلك تحتوي مياه الأنهار على مواد عالقة من الرمال والطفل الرملي والبكتيريا والأملاح المعدنية المذابة. مياه الأنهار تحتاج إلى المعالجة الجيدة قبل استخدامها.

مياه البحر: مياه البحر نظراً لوحتها العالية وتلوثها فإنها تستخدم في التبريد فقط.

٢-١ المياه الساكنة

الخزانات: في حالة بناء سد حاجز على مجرى النهر فإنه تتكون بحيرة صناعية أو خزان. المياه المحتجزة يمكن استخدامها بسهولة لختلف الأغراض بعد معالجتها طبقاً لاستخداماتها المستقبلية. نوعية هذه المياه هي مثل نوعية مياه النهر.

البرك: مياه البرك تحتوي على ملوثات عضوية بسبب تحلل المخلفات النباتية والحيوانية. المياه من هذا المصدر تختلف من مكان إلى آخر.

٢-٢-١ المياه الجوفية

المياه المخزنة في الخزان الجوفي خلال تسرُّب المياه السطحية ومياه الأمطار ... إلخ تعرف بـ "المياه الجوفية". هذه المياه تكون نقية إلى حد كبير ذلك بسبب الترشيح الطبيعي أثناء

حركتها السفلية خلال مسام التربة. هذا بالإضافة إلى أن هذه المياه تكون خالية من التلوث البيولوجي وخاصة على أعمق أكثر من 40 متراً تحت سطح الأرض. وقد تكون المياه الجوفية ملوثة بـأملاح الحديد والمنجنيز أو بـالأملاح المذابة ذات التركيزات العالية أو بـزيادة عسر المياه عن المعايير المقررة للاستخدام في أغراض الشرب والاستخدام المنزلي. كما قد تحتوي على الغازات المذابة. وفي مثل هذه الحالات يلزم معالجة المياه لتناسب الغرض من استخدامها.

١- العيون

أحياناً تتدفق المياه الجوفية نحو السطح في شكل عيون. تختلف مكونات مياه العيون ودرجة حرارتها طبقاً لطبيعة ومكونات التربة الحاملة للمياه وكذلك لعمق الخزان الجوفي.

٢- الآبار

آبار المياه يمكن أن تكون في شكل آبار سطحية والتي يتم إنشاؤها بعملية تسمى "التغوص" أو في شكل آبار المواسير حيث في هذه الحالة يتم سحب المياه من الخزان الجوفي بالضخ. آبار المواسير تعتبر طريقة جيدة للحصول على مياه ذات نوعية مقبولة في معظم الحالات حيث يمكن استخدامها في ري الأراضي الزراعية وكذلك في أغراض الشرب والاستخدام المنزلي بعد معالجتها إذا تطلب نوعيتها ذلك.

يمكن أن نصل إلى حقيقة أن المياه السطحية والمياه الجوفية كليهما مصدر جيد للمياه للاستخدامات المختلفة.

٣- الملوثات في المياه

مياه المصدر يمكن أن تحتوي على عدد من الملوثات التي تصل إليها من:

ـ التربة الملاصة مثل حبيبات التربة، الرمال، المواد المعدنية والقمامه ... إلخ.

ـ مخلفات الصرف الصحي والصرف الصناعي مثل المخلفات الكيماوية، والقمامه

ـ إلخ.

ـ تحلل المواد النباتية والحيوانية.

نمـة نمو وتكاثر البكتيريا والطحالب والفيروسات ... إلخ.

نمـة من غاز ثاني أكسيد الكربون الموجود في الهواء الجوي.

١.٣.١ أنواع الملوثات

يمكن تقسيم الملوثات في الماء إلى الأنواع الآتية:

جدول ١-١

الملوثات	
ملوثات مذابة	مثل أملاح الكلوريدات والكبريتات والبيكربونات للكالسيوم والمنسنيوم والحديد والنحاس والصوديوم والبيوتاسيوم.
الملوثات العالقة	غازات مذابة مثل ثاني أكسيد الكربون، وكبريتيد الهيدروجين في بعض أنواع المياه الجوفية، وكذلك النيتروجين والأمونيا. والأكسجين الذائب لا يعتبر من الملوثات نظراً لكونه أساسى لإعطاء الماء الذائق المناسب من المواد الغير عضوية مثل مواد التربة والرمال من المواد العضوية النباتية والحيوانية.
ملوثات غروية	مثل حبيبات التربة والرمال الناعمة، مخلفات المواد العضوية والمواد القلوية ومخلفات الصرف.
كائنات حية دقيقة	البكتيريا، الطحالب، النطريات، الفيروسات

٢.٣.١ تأثير الملوثات

الأنواع المختلفة من الملوثات الموجودة في الماء هي المسيبة لنوعية المياه. حيث اللون يكون بسبب تحلل الكائنات المائية وكيماويات معينة، كذلك فإن المواد العالقة تسبب العكارة، الأملاح المذابة تسبب العسر، الكمييات الزائدة من الأملاح المذابة والغازات المذابة يجعل المياه عدوانية مسببة لتأكل وتلف المواد المعدنية. الملوثات البكتريولوجية بسبب وجود البكتيريا الحاملة للأمراض يجعل المياه غير مناسبة للشرب أو الاستخدام المنزلي.

لذلك، فإن المياه من أي مصدر يجب معالجتها قبل الاستخدام. المعالجة التي تتم للمياه تتوقف على استخدامها. فمثلاً، في حالة استخدام لأغراض الشرب فإن المعالجة

يجب أن تشمل إزالة العكارة واللون والغازات المذابة والكتائبات الحية الدقيقة المرحة، بينما المياه التي تستخدم في تغذية الغلايات تحتاج إلى إزالة الأملاح المذابة؛ كذلك فإن لكل نوع من الصناعات مواصفات خاصة للمياه المستخدمة بما يتطلب إجراء المعالجة الخاصة طبقاً لمتطلبات الصناعة. فمثلاً المياه المستخدمة في الصناعات الدوائية تتطلب الإزالة الكاملة للأملاح المذابة والماء العضوية المذابة Pyrogen بحيث تكون عالية النقاء.

٤- المياه المستخدمة في الصناعة

الجدول (٢-١) يوضح مواصفات المياه المستخدمة في بعض الصناعات.

جدول ٢-١

م	الاستخدام	مواصفات المياه	ملاحظات
١	مياه تغذية	المياه العسر تكون ترسيبات وقشور على جدران الغلاية وهذه تتقلل من كفاءة الغلاية.	خالية من العسر، يجب أن تحتوي على أقل كمية من التترات والمادة العضوية.
٢	نظم التبريد	يجب أن لا تساعد على نمو فسفة الرش لنظم التبريد أو طلبيات التدوير.	أقل كمية من المواد الصلبة عند الترسيب بسبب التركيزات العالية يمكن أن يسبب ذلك انسداد للمواشير.
٣	المقطرات	يجب أن تكون عالية النقاء، خالية من البكتيريا المعرفة.	يحدث لها انسداد بالعنف والطحالب.
٤	صناعات الحلوي والألبان	يجب أن تكون خالية من البكتيريا ولا لون لها ولا مذاق.	القلوية يمكن أن تسبب القصافة القلوية.

م الاستخدام	مواصفات المياه	ملاحظات
٥- غسيل ونظافة الملابس	يجب أن تكون المياه يسر ما أمكن ذلك وخالية من أملاح الحديد والمنجنيز	المياه العسر تمتهاك كم كبير من الصابون ومن المنظفات.
٦- مصانع الورق	خالية من العسر والقلوية. خالية من الميليكا SiO_2 .	العسر المنتج للأيونات التي يمكن أن تتفاعل مع الكيماويات المستخدمة كما أن يمكن أن يحدث تشتققات في الورق.
٧- المصانعات النسيجية	خالية من المواد المسيبة للعصير، خالية من أملاح من إذابة الصبغات الحامضية. الحديد والمنجنيز.	الجير والمنجنيز يمكن أن يعمل على تحلل راتنج الصابون.
٨- صناعة السكر	خالية من البكتيريا المرضية، وتطابقة لمعايير مياه الشرب	في وجود تلك الآن أيونات فإن عملية التبلور تكون صعبة كما أن السكر المنتج يكون حاملاً للماء.
٩- المصانعات الدوائية	خالية من الكائنات الدقيقة الأملاح الموجودة في الماء يمكن أن تتفاعل مع الكيماويات مكونة مركبات غير مرغوب فيها.	الكائنات الدقيقة يمكن أن تحلل المكر جزئياً.

١- التحاليل المعملية للمياه

تحاليل المياه تشمل تعين المكونات المختلفة في الماء لتأكيد مناسبتها لاستخدام معين، وكذلك لتعين عمليات المعالجة المطلوبة.

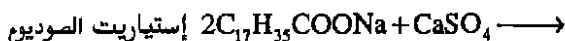
عادة يتم تعين الخواص التالية:

- ٣ العسر.
 - ٣ القلوية.
 - ٣ الأكسجين المذاب (COD, BOD).
 - ٣ ثاني أكسيد الكربون المذاب.
 - ٣ الكلور الحر.
 - ٣ الكلوريدات.
 - ٣ السيليكا.
 - ٣ الأملاح الكلية المذابة.
- كل من هذه الخواص ستتم مناقشتها.

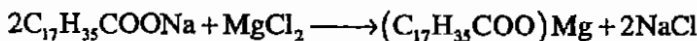
١.٥.١ عسر الماء Hardness of Water

العسر هو من أهم خواص المياه. وهذه الخاصية تشكل صعوبة في عمليات الفسيل بالصابون. المياه التي لا تكون رغوة مع الصابون تسمى "المياه العسر". عسر عينة المياه هو مقياس لقدرتها على ترسيب الصابون أو القدرة على استهلاك الصابون. على الجانب الآخر، فإن المياه التي تكون رغوة غزيرة مع الصابون تسمى "المياه اليسر" Soft Water. سبب العسر يرجع إلى وجود أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم. عموماً الصابون يتكون من أملاح الصوديوم للأحماض الدهنية العالمية مثل حامض الاستياريک Stearic Acid، وحامض الأوليفيك Oleic، وحامض البالmitic Palmitic ... إلخ. في حالة وجود الكالسيوم والمغنيسيوم في الماء، فإن تلك الأملاح تتفاعل مع صابون الصوديوم المذاب مكونة أملاحاً غير مذابة للكالسيوم والمغنيسيوم.

مثال:



وكذلك



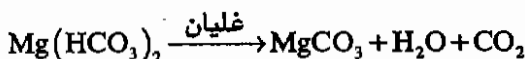
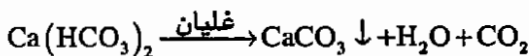
لذلك، فإنه يتكون راسب أو زيد أبيض من الصابون غير المذاب للكالسيوم والمغنيسيوم. لا تتكون رغوة حتى تمام الترسيب لكاتأيونات Ca^{++} ، Mg^{++} في شكل أملاح غير مذابة. نتيجة لذلك فإنه يلزم كميات كبيرة من الصابون لإنتاج الرغوة مع المياه العسر.

١- أنواع العسر

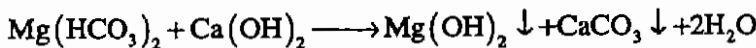
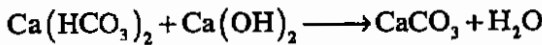
يوجد نوعان لعسر المياه وهما العسر المؤقت والعسر المستديم.

أ) العسر المؤقت *Temporary Hardness*

العسر بسبب وجود أيونات البيكربونات للكالسيوم والمغنيسيوم يسمى العسر المؤقت. هذا العسر يمكن إزالته بمجرد غليان الماء، والذي يحول البيكربونات إلى الكربونات أو الأيدروكسيدات غير المذابة. الكربونات أو الأيدروكسيدات غير المذابة يمكن إزالتها بالترشيح.



العسر المؤقت يمكن إزالته كذلك بإضافة كمية مقدرة من الجير الطفلي $\text{Ca}(\text{OH})_2$ حيث في هذه الحالة تتم إزالة عسر الكالسيوم والمغنيسيوم.



ب) العسر المستديم *Permanent Hardness*

هذا النوع من العسر يعرف كذلك بأنه "عسر غير الكربونات" Non Carbonate Hardness. وهذا العسر يرجع إلى وجود أملاح الكبريتات والكلوريدات للكالسيوم والمغنيسيوم. العسر المستديم لا يمكن إزالته بالغليان حيث يزال بطرق خاصة سيتمتناولها فيما بعد.

٢- تقدير العسر بالكافئ من كربونات الكالسيوم

من النقاشة السابقة يتضح أن عدداً من الأملاح يمكن أن يسبب العسر مثل أملاح البيكربونات والكبريتات والكلوريدات للكالسيوم والمغنيسيوم. مقارنة عسر مختلف عينات المياه يكون من السهل التقدير للعسر الذي تسببه مختلف الأملاح يملح واحد فقط.

لقد أصبح المعتاد تقدير العسر بالكافئ من CaCO_3 . السبب في اختيار CaCO_3 كمعيار لعسر المياه يرجع إلى:

ـ الوزن الجزيئي يساوي 100 تماماً، والذي يجعل من السهل عمل الحسابات الرياضية.

ـ وهو الملح الغالب في عدم الإذابة حيث يمكن ترسيبه بسهولة في عمليات معالجة المياه.

المكافئات لمختلف الأملاح هي كالتالي:

$$\text{CaCl}_2 \text{ جم من } 111 \equiv \text{CaCO}_3 \text{ جم من } 100$$

$$\text{MgCl}_2 \text{ جم من } 95 \equiv \text{CaSO}_4 \text{ جم من } 136 \equiv$$

$$\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2 \text{ جم من } 162 \equiv \text{MgSO}_4 \text{ جم من } 120 \equiv$$

$$\text{Ca}(\text{NO}_3)_2 \text{ جم من } 164 \equiv \text{Mg}(\text{HCO}_3)_2 \text{ جم من } 146 \equiv$$

$$\text{Mg}(\text{NO}_3)_2 \text{ جم من } 148 \equiv \text{CO}_2 \text{ جم من } 144 \equiv$$

وهذا يدل على أن جزيئاً واحداً من CaCO_3 (أو 100 جزء، بالوزن) سيتفاعل مع نفس كمية الصابون مثل جزيء واحد CaCl_2 One Mole من CaCl_2 (111 جزءاً بالوزن) أو مع جزيء واحد من MgCl_2 (95 جزءاً بالوزن) لأن جزيئاً واحداً من كل تلك الأملاح سوف ينتج نفس العدد من أيونات الكالسيوم أو المغنيسيوم طبقاً لثابت Avogadro's Number، والذي ينص على أن عدد الجزيئات في جزيء جرامي يساوي 6.026×10^{23} . إذا كان x من الجرامات من CaCl_2 موجودة في عينة الماء، عندئذ فإن كمية CaCl_2 الموجود مقدرة بالكافئ من CaCO_3 ستكون:

جزيء واحد من $\text{CaCO}_3 \equiv \text{جزيء واحد من } \text{CaCl}_2$

$\text{CaCO}_3 \text{ جم من } 100 \equiv \text{CaCl}_2 \text{ 111 جم من}$

$\text{CaCO}_3 \text{ جم من } 50 \equiv \text{CaCl}_2 \text{ 55.5 جم من}$

(الوزن الكافى لكريونات الكالسيوم $\text{CaCO}_3 \equiv 50 \text{ جم}$ ، الوزن الكافى لكلوريد الكالسيوم $\text{CaCl}_2 \equiv 55.5 \text{ جم}$)

عندئذ فإن :

$$x \text{ من الجرامات من } \text{CaCO}_3 \times \frac{50}{55.5} = \text{CaCl}_2 \text{ جم من}$$

لذلك فإنه لتحويل مختلف الأملاح المسببة للعسر إلى الكافى من CaCO_3 يمكن استخدام :

$$\text{المكافى لـ } \text{CaCO}_3 = \frac{\text{كتلة المادة}}{\text{الوزن الجزيئي للمادة} \div 2}$$

أو

$$\text{المكافى لـ } \text{CaCO}_3 = \frac{\text{كتلة المادة}}{\text{الكتلة الجزيئية} \div 100}$$

بمعنى آخر، يتم ضرب وزن المادة بكسر معين مثل $100 \div \text{الكتلة الجزيئية للحصول على المكافيات لـ } \text{CaCO}_3$ في حالة الأملاح ذات التكافؤ الثنائي. بالمثل، فإن معاملات الضرب للمواد الأخرى المسببة للعسر يمكن وجودها في الجدول (٣-١).

جدول ٣-١

معامل الضرب	Molar Mass	الكتلة الجزيئية	الملح
162/100	162		$\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$
146/100	146		$\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$
100/100	100		CaCO_3
136/100	136		CaSO_4
111/100	111		CaCl_2

معامل الضرب	Molar Mass	الكتلة الجزيئية	اللح
84/100	84		<chem>MgCO3</chem>
120/100	120		<chem>MgSO4</chem>
95/100	95		<chem>MgCl2</chem>
148/100	148		<chem>Mg(NO3)2</chem>
114/100	342		<chem>Al2(SO4)3</chem>
278/100	278		<chem>FeSO4 · 7H2O</chem>
2×82/100	82		<chem>NaAlO2</chem>
2×61/100	61		<chem>HCO3^-</chem>
60/100	60		<chem>CO3^2-</chem>
2×17/100	17		<chem>OH^-</chem>
2×1/100	1		<chem>H^+</chem>

٣. وحدات العسر

نتائج التحاليل للمياه العسر تقدر طبقاً للوحدات الآتية:

● بالجزء في المليون PPM: الجزء في المليون هو أجزاء مكافئ العسر لكبرونات الكالسيوم لكل مليون جزء من الماء.

● بالملجرام/لتر Mg/L: الملجرام في اللتر هو عدد الملجرامات من مكافئ عسر كبرونات الكالسيوم لكل لتر من الماء.

واحد ملجم/لتر = واحد ملجم من مكافئ عسر CaCO3 لكل لتر من الماء

ولكن لتر واحد من الماء يزن = $1000 \text{ جم} = 1000 \times 1000 \text{ ملجم}$

واحد ملجم في اللتر = واحد ملجم $\div 10^6$ ملجم = واحد جزء في المليون

● درجة كلارك (°Cl): درجة كلارك هي عدد الحبيبات (واحد حبة = $7000 \div 1$ من الرطل) لعسر كبرونات الكالسيوم المكافئ لكل 70000 جزء من الماء.

1° Clarke = جزء من مكافئ عسر كربونات الكالسيوم لكل 70000 جزء من الماء

~~~ الدرجة الفرنسية ( ${}^{\circ}\text{Fr}$ ) : الدرجة الفرنسية هي مكافئ العسر من أجزاء كربونات الكالسيوم لكل  $10^\circ$  جزء من الماء.

أ) العلاقة بين مختلف وحدات العسر

~~~  $1 \text{ جزء في المليون} = 1 \text{ ملجم/ltr}$

= درجة فرنسية 0.1

= درجة كلارك 0.07

~~~  $1 \text{ درجة فرنسية} = 10 \text{ أجزاء في المليون}$

=  $10 \text{ ملجم/ltr}$

= درجة كلارك 0.7

~~~  $1 \text{ درجة كلارك} = 14.3 \text{ جزء في المليون}$

= 14.3 ملجم/ltr

= درجة فرنسية 1.43

ب) القيم العددية المبنية على وحدات التحويل

مثال ١-١ احسب العسر المؤقت والعسر المستديم بدرجة كلارك لعينة من الماء لها التحليل المعملي الآتي :

$83 = \text{Mg}(\text{HCO}_3)_2 \text{ ملجم/ltr}$

$134 = \text{Ca}(\text{HCO}_3)_2 \text{ ملجم/ltr}$

$124 = \text{CaSO}_4 \text{ ملجم/ltr}$

$84 = \text{MgCl}_2 \text{ ملجم/ltr}$

$94 = \text{CaCl}_2 \text{ ملجم/ltr}$

$50 = \text{NaCl} \text{ ملجم/ltr}$

الحل

حساب مكافئات CaCO_3 :

| CaCO_3
مكافئات
(ملجم/لتر) | معامل الضرب | الكمية
(ملجم/لتر) | المكون |
|--|-------------|----------------------|-----------------------------|
| 56.8 | 146/100 | 83 | $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ |
| 82.7 | 162/100 | 134 | $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ |
| 91.2 | 136/100 | 124 | CaSO_4 |
| 88.4 | 95/100 | 84 | MgCl_2 |
| 84.7 | 111/100 | 94 | CaCl_2 |
| - | لا يسبب عسر | 50 | NaCl |

$$\text{العسر المؤقت} = \text{العسر بسبب } \text{Ca}(\text{HCO}_3)_2 + \text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$$

$$82.7 + 56.8 =$$

$$\text{جزء في المليون} = 139.5 =$$

$$0.07 \times 139.5 =$$

$$\text{درجة كلارك} = 9.77 =$$

$$\text{العسر المستديم} = \text{العسر بسبب } \text{CaCl}_2 + \text{MgCl}_2 + \text{CaSO}_4$$

$$84.7 + 88.4 + 91.2 =$$

$$264.3 = \text{ملجم/لتر}$$

$$0.07 \times 264.3 = \text{درجة كلارك}$$

$$18.5 = \text{درجة كلارك}$$

مثال ١-١ احسب العسر الكلي لعينة الماء التي لها المكونات الآتية بالجزء في المليون:

$$\text{درجة كلارك} = 20.00 = \text{CaCO}_3$$

$$\text{درجة كلارك} = 4.00 = \text{MgSO}_4$$

| | | |
|------------|--------|--------------------|
| درجة كلارك | 2.00 = | <chem>CaSO4</chem> |
| درجة كلارك | 0.04 = | <chem>Fe2O3</chem> |
| درجة كلارك | 4.00 = | <chem>MgCl2</chem> |
| درجة كلارك | 0.09 = | <chem>SiO2</chem> |

الحلحساب مكافئات CaCO3 :

| مكافئ <chem>CaCO3</chem>
(درجة كلارك) | معامل الضرب | الكمية
(درجة كلارك) | المكون |
|--|-------------|------------------------|--------------------|
| 20 | 100/100 | 20.00 | <chem>CaCO3</chem> |
| 1.47 | 136/100 | 2.00 | <chem>CaSO4</chem> |
| 4.21 | 95/100 | 4.00 | <chem>MgCl2</chem> |
| 3.33 | 120/100 | 4.00 | <chem>MgSO4</chem> |
| — | — | 0.04 | <chem>Fe2O3</chem> |
| — | — | 0.04 | <chem>SiO2</chem> |

$$\text{العسر الكلي لعينة الماء} = 3.33 + 4.21 + 20 + 1.47 =$$

$$= 29.01 \text{ درجة كلارك}$$

$$= 29.01 \text{ درجة كلارك} \times 14.3$$

$$= 414.84 \text{ جزء في المليون}$$

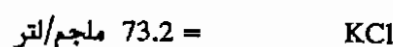
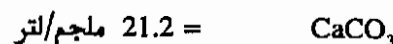
مثال ١-٣ احسب العسر الكلي بدرجة فرنسية Fr° من تحليل عينة المياه الآتية:

$$20.8 \text{ ملجم/لتر} = \text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$$

$$28.8 \text{ ملجم/لتر} = \text{Mg}(\text{NO}_3)_2$$

$$21.0 \text{ ملجم/لتر} = \text{MgCl}_2$$

$$20.0 \text{ ملجم/لتر} = \text{MgSO}_4$$



الدل

حساب مكافئات CaCO_3 :

| CaCO_3
مكافئ
(ملجم/لتر) | معامل الضرب | الكمية
(ملجم/لتر) | اللح |
|--|-------------|----------------------|-----------------------------|
| 14.20 | 146/100 | 20.8 | $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ |
| 19.45 | 148/100 | 28.8 | $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$ |
| 22.10 | 95/100 | 21.0 | MgCl_2 |
| 16.67 | 120/100 | 20.0 | MgSO_4 |
| 21.20 | 100/100 | 21.2 | CaCO_3 |
| — | — | 73.2 | KCl |

السر الكلي = 93.62 ملجم/لتر

درجة فرنسي = 0.1×93.62

درجة فرنسي = 9.362

السر الكلي بدرجة كلارك $\text{Cl}^\circ = 0.07 \times 93.62$ درجة كلارك

درجة كلارك = 6.55

ـ تعين عسر المياه

عسر المياه يمكن تعينه بعدة طرق وهي:

ـ طريقة O-Hehner

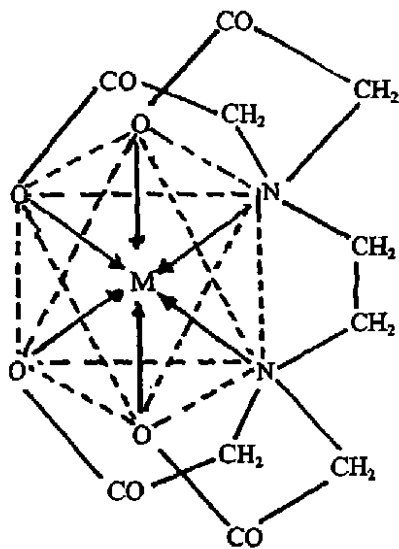
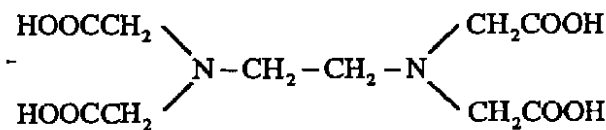
ـ طريقة الصابون.

ـ طريقة إيديتا EDTA.

من بين الثلاث طرق فإن طرقة إيديتا هي الأكثر دقة وهي تستخدم على نطاق واسع لتقدير عسر المياه. سيتم مناقشة تفصيلية لهذه الطريقة كالتالي:

طريقة إيديتا *EDTA Method*

في هذه الطريقة تستخدم معايرة القياس المعد Complexometric titration لعينة الماء باستخدام إيديتا مع استخدام المؤشر Eriochrome Blackt Indicator .
المركب إيديتا Ethylene Diamine Tetra Acetic Acid هو عامل تعقيد قوي له المركب الآتي:

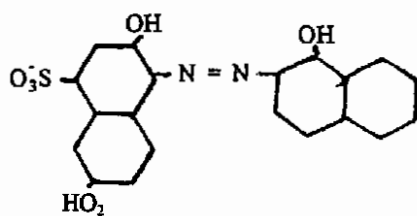
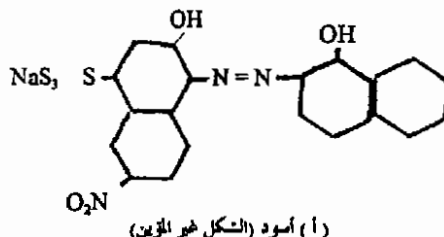


شكل ٢-١: مركب إيديتا المعد

إيديتا هو مركب يمكن أن يكون من 4 إلى 6 رباط مع كل من Ca^{++} ، Mg^{++} . لذلك، نظراً لأنه قليل الذوبان في الماء فإنه يستخدم في شكل الملح ثنائي الصوديوم الذي يذوب في الماء. فهو يكون مركباً شديداً الثبات ليس له لون، 1:1 معقد مع أيونات الكالسيوم أو المغnesium. المركب المعد المكون يكون شديداً الذوبان في الماء.

Eriochrome Black T الكاشف

هذا الكاشف هو من الصبغات النيتروجينية القادرة على تكوين مركبات معقدة مذابة في الماء ذات اللون النبيتي-الأحمر مع أيونات Mg^{2+} , Ca^{2+} .



(ب) أحمر نبيتي (الشكل المزین في محلول مائي)

شكل ٣-١: إريوクロم بلاك تي

مبدأ معايرة القياس المعقدة

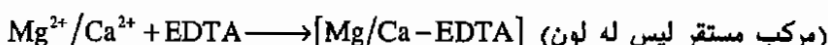
تقدير العسر بطريقة إيديتا مبني على المبدأ الآتي:

أولاً، المؤشر إيريكروم بلاك تي الذي هو صبغة لا لون لها، يكون مركباً معقداً غير مستقر مع أيونات الكالسيوم والمنجسيوم في الماء عند رقم هيدروجيني pH من 9 إلى 10. هذا المركب المعقد له لون أحمر نبيتي.

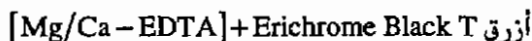
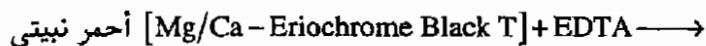


(مركب غير مستقر لونه أحمر نبيتي) $[Mg/Ca - \text{Eriochrome Black T}]$

عند معايرة هذا محلول بواسطة إيديتا EDTA، فإن أيونات Mg^{2+} , Ca^{2+} الحرجة في الماء تكون المركب المستقر من إيديتا مع أيون العنصر.



بمجرد دخول أيونات العنصر الحرر في المركب المعقّد، فإن إيديتا تستبدل أيونات Ca^{2+} من مركب المؤشر غير المستقر لتكون مركباً مسقراً مستقراً، حيث تكون النتيجة هي أن المؤشر Indicator ينطلق حراً. حيث إن المؤشر الحر له لون أزرق عند الرقم الهيدروجيني pH السابق ذكره، فإن نقطة التعادل End Point هي ظهور اللون الأزرق.



لذلك، فإن كمية إيديتا المستخدمة تعادل عسر المياه.

العسر المؤقت يزال بالغليان وبعد إزالة الراسب بالترشيح، فإن العسر المستديم في المياه المرشحة يتم تعبيئه بالمعايير باستخدام إيديتا كما سبق ذكره.

العسر المؤقت يكون نتيجة الفرق بين العسر الكلي والعسر المستديم.

الطريقة المعملية

الطريقة المعملية لمعايير القياس المعقّد لتعيين العسر تشمل الخطوات الآتية:

١- تحضير محلول العياري Standard Solution

المحلول العياري هو محلول له تركيز معروف (في حالتنا هذه يكون محلولاً له عسر معروف). يتم تحضير محلول العياري له تركيز واحد ملجم في اللتر من CaCO_3 /سم^٣. نظراً لأن CaCO_3 تكون غير مذابة في الماء، فإنه يتم أولاً إذابة ١ جم في حامض هيدروكلوريك مخفف ثم التبخير حتى الجفاف على حمام ماء. الراسب المتبقى يتم إذابته في ماء مقطر حتى محلول بحجم واحد لتر. كل ١ سم^٣ من هذا محلول يحتوي على ١ ملجم من CaCO_3 مكافئ العسر M 0.01.

٢- تحضير محلول إيديتا

نظراً لأن إيديتا يكون 1:1 مركب معقد مع أيونات العنصر، فإنه يتم تحضير محلول قياسي M 0.01 من إيديتا وذلك بإذابة 3.7 جم من ملحه الصوديومي (الوزن الجزيئي = 372.25 جم) في الماء المقطر لعمل محلول إيديتا بحجم لتر واحد.

٢- تحضير محلول المؤشر

محلول المؤشر يتم تحضيره بإذابة 0.5 جم من إيريوكروم بلاك تي في 100 سم³ من الكحول.

٤- تحضير محلول الدرئ Buffer

كل من إيديتا وإيريوكروم بلاك تي لهما حساسية للرقم الهيدروجيني ولذلك فإنه يجب المحافظة على ثبات رقم هيدروجيني معين. يتم تحضير محلول الدرئ بإذابة 70 جم من كلوريد الأمونيوم NH₄Cl في 750 سم³ من النشادر المركز NH₃ ثم تخفيف المحلول إلى واحد لتر بالماء المقطر.

إيديتا (إيثيلين داي أمين ترا أسيتيك آسيد) هي مادة شديدة الحساسية للرقم الهيدروجيني pH. نظراً لأنه حامض رياضي، فإنه يمكن كتابته بالرمز Y⁴⁻, حيث H تمثل نواتي الهيدروجين الأربع التالية.

- عند pH > 12 يوجد في شكل الأيون الرباعي Y⁴⁻
- عند 8 ≤ pH ≤ 12 يوجد في شكل HY³⁻
- عند 5 ≤ pH ≤ 8 يوجد في شكل H₂Y²⁻

التفاعلات مع أيونات Ca²⁺ أو Mg²⁺ يمكن تمثيلها بالآتي:

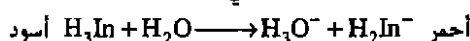


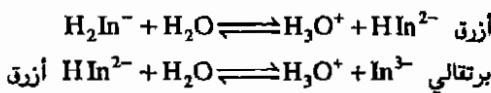
طبقاً للرقم الهيدروجيني للمحلول، فإن البروتينات المنطلقة في تلك التفاعلات سوف تغير إلى حد كبير الرقم الهيدروجيني للمحلول وقد تسبب التحلل لعدن المعدني إيديتا. ولكن هذا يتم منه بإضافة كمية زائدة من محلول الدرئ إلى نظام المعايرة.

إيريوكروم بلاك تي:

الشكل المؤين لإيريوكروم بلاك تي هي البنية النسبية (شكل ٣-١).

المجموعة الفينولية لهذا المركب قد تتأثر كذلك عند قيم عالية للرقم الهيدروجيني. إذا تم تمثيل المؤشر بالرمز H₃In فإن تحلله يمكن تمثيله بالآتي:





لذلك، فإنه طبقاً لما سبق توضيحة فإن المؤشر سوف يضبط الألوان المختلفة، طبقاً لتحوله، والذي يتوقف على الرقم الهيدروجيني للمحلول، أي أنه عند:

- $\text{pH} > 6$ فإن المؤشر يوجد في شكل H_2In^- (أحمر)

- $\text{pH} < 7$ فإن المؤشر يوجد في شكل HIn^{2-} (أزرق)

لذلك، فإن الرقم الهيدروجيني لمحلول التعادل يجب المحافظة عليه بإضافة محلول الدرئ المناسب.

٥- تحضير محلول عياري من إيديتا

لعمل محلول من إيديتا بالتركيز الصحيح، فإنه تتم معايرته مقابل محلول عياري من الماء العسر الذي تم تحضيره في الخطوة رقم (١) باستخدام إيريكروم بلاك تي كمؤشر وفي وجود ١٠-١٢ سم^٣ من محلول الدرئ. نقطة التعادل هي ما بين الأحمر النبتي إلى الأزرق. يتم أخذ إيديتا في ساحة وأخذ الماء في قنينة المعايرة.

٦- معايرة عينة للاء

بطريقة مماثلة، يتم معايرة عينة الماء العسر مقابل محلول إيديتا باستخدام المؤشر إيريكروم بلاك تي، في وجود محلول درئ.

٧- معايرة الماء ذي العسر المستديم (عسر الكالسيوم)

يتم أخذ ٢٥٠ سم^٣ من عينة الماء في قنينة ٥٠٠ سم^٣ ثم الغليان حتى خفض الحجم إلى حوالي ٥٠ سم^٣. أي عسر مؤقت موجود سيتم ترسيبه في شكل CaCO_3 ، ولكن MgCO_3 التي تتكون تذوب ولا ترسّب. يتم ترشيح الراسب وتحويل حجم الماء المرشح إلى ٢٥٠ سم^٣ بإضافة مياه مقطرة. يتم عندئذ معايرة ذلك مقابل إيديتا كما في الخطوة (٥)، (٦).

ملاحظات

نـ بفرض أن حجم الماء في كل معايرة ٥٠ سم^٣

نـ حجم إيديتا المستخدم عند معايرته مقابل ماء عسر معاير = ٧١ سم^٣

حجم إيديتا المستخدم عند المعايرة لعينة الماء العسر = V_2 سم^٣

حجم إيديتا المستخدم عند المعايرة مقابل الماء العسر المستديم (للكالسيوم) = V_3 سم^٣

(ا) تركيز محلول إيديتا

١ سم^٣ من محلول عسر عياري يحتوي:

١ ملجم من CaCO_3

٥٠ سم^٣ من محلول عسر عياري يحتوي على

٥٠ سم^٣ من CaCO_3

حجم إيديتا المستهلك لـ ٥٠ سم^٣ من الماء العسر المعاير = V_1 سم^٣

$\therefore V_1$ سم^٣ من إيديتا تستخدم لأجل = ٥٠ ملجم من CaCO_3 أو شدة محلول إيديتا = $\frac{50}{V_1}$ ملجم/سم^٣ من إيديتا.

(ب) العسر الكلي

حجم إيديتا المستخدم لـ ٥٠ سم^٣ من عينة الماء العسر = V_2 سم^٣، حيث إن ١ سم^٣ من إيديتا يستهلك $\frac{50}{V_1}$ ملجم من CaCO_3 ، V_2 سم^٣ من إيديتا سيستهلك $\frac{50}{V_1} \times V_2$ ملجم من CaCO_3 . عندئذ:

٥٠ سم^٣ من عينة الماء = $\frac{50}{V_1} \times V_2$ ملجم من CaCO_3

$\text{CaCO}_3 = \text{CaCO}_3$ من V_2 سم^٣ = $\frac{50}{V_1}$

$\therefore \text{العسر الكلي} = \frac{1000 \times V_2}{V_1}$ جزء في المليون

(ج) العسر المستديم

حجم إيديتا المستخدم لـ ٥٠ سم^٣ من الماء المحتوي على العسر المستديم = V_2 سم^٣، V_2 سم^٣ من إيديتا سيستهلك = $\frac{50}{V_1} \times V_2$ ملجم من CaCO_3 . لذلك:

$$50 \text{ سم}^3 \text{ من الماء المحتوي على العسر المستديم} = \frac{50}{V_1} V_3 \text{ ملجم من } \text{CaCO}_3$$

$$= 1000 \text{ سم}^3 \text{ من الماء تحتوي على عسر مستديم} = \frac{50}{50} \times \frac{V_3}{V_1} \times 1000 \text{ ملجم من } \text{CaCO}_3$$

$$\frac{V_3 \times 1000}{V_1} \text{ ملجم}$$

$$\text{العسر المستديم} = \frac{V_3}{V_1} \times 1000 \text{ جزء في المليون}$$

د) العسر المؤقت للكالسيوم - العسر الكلي - العسر المستديم

جدول ١-٤: المقاييس العام للعسر

| الوصف | عسر الماء (ملجم/لتر) |
|------------|----------------------|
| بمر | 17-0 |
| عسر قليل | 60-17 |
| عسر متوسط | 120-60 |
| عسر | 180-120 |
| شديد العسر | أكبر من 180 |

مثال ١-٤ ٥٠٠ سم³ من عينة الماء عند معايرتها بإيديتنا باستخدام الكاشف إبروكروم بلاك تي استهلكت ١٨ سم³ من إيديتا حتى نقطة التعادل. احسب عسر الماء.

الحل

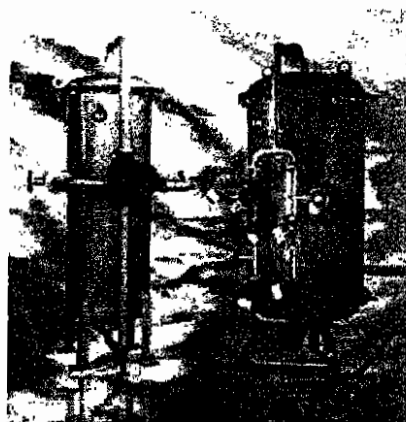
$$1 \text{ سم}^3 \text{ من } 0.01 \text{ M من إيديتا} = 1 \text{ ملجم من } \text{CaCO}_3$$

$$18 \text{ سم}^3 \text{ من } 0.045 \text{ M من إيديتا} = 0.45 \times \frac{1 \times 18}{0.01} = 0.048 \text{ M من } \text{CaCO}_3 = 81 \text{ ملجم من } \text{CaCO}_3$$

$$500 \text{ سم}^3 \text{ من الماء تحتوي } 81 \text{ ملجم من } \text{CaCO}_3, \text{ لذلك فإن العسر الموجود في واحد لتر} = \frac{81}{500} \times 1000 \text{ ملجم/لتر} = 162 \text{ ملجم/لتر} = 162 \text{ جزء في المليون}$$

ـ ـ ـ

قلوية الماء



Water Alkalinity

١.٢ قلوية الماء Water Alkalinity

الخاصية المهمة الأخرى للمياه هي القلوية، والتي هي مقياس لقدرة الماء على معادلة الأحماض. قلوية الماء تكون بسبب وجود البيكربونات والكريبونات والأيدروكسيدات للصوديوم، والبيوتاسيوم، والكلاسيوم، والمغنيسيوم.

بعض الأملاح وليس كلها التي تسبب القلوية، تسبب كذلك العسر. ولكن، وجود قلويات أخرى مثل Phosphates، Silicates، Borates يمكن كذلك أن تساهم في القلوية الكلية، ولكن إلى درجة قليلة.

طبقاً لآن أيون الموجود، يمكن تقسيم القلويات كالتالي:

١. قلوية كاوية Caustic Alkalinity لوجود أيونات OH^- ، CO_3^{2-} (حيث أن أيون CO_3^{2-} ينتج OH^- عند التحلل).

٢. قلوية البيكربونات يسبب وجود أيونات CO_3^{2-} .

القلوية في الماء يمكن أن توجد بسبب وجود الأيونات السابق ذكرها منفردة أو متعددة كالتالي:

~~~ الأيدروكسيد فقط  $\text{OH}^-$ .

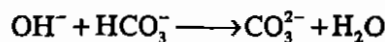
~~~ الكريبونات فقط  $\text{CO}_3^{2-}$ .

~~~ البيكربونات فقط  $\text{HCO}_3^-$ .

~~~ الأيدروكسيدات والكريبونات  $\text{OH}^-$  ،  $\text{CO}_3^{2-}$ .

~~~ الكريبونات والبيكربونات  $\text{CO}_3^{2-} + \text{HCO}_3^-$ .

وجود الأيدروكسيد والبيكربونات معاً يكون محكماً Ruled out، ذلك لأن هذا يحدث التفاعل الآتي لتكون أيونات  $\text{CO}_3^{2-}$ :

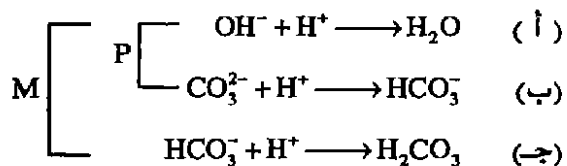


ولذلك فإن احتمال وجود الثلاث أيونات معاً يكون محكماً.

## ٢-٢ تعيين القلوية

### المبدأ

تعيين القلوية بسبب الأيونات المختلفة مبني على معايرة عينة الماء مقابل حامض عياري مع استخدام الكاشفات. الكاشفات المستخدمة هي الفينول فثالين والميثيل أورانج. التفاعل الذي يحدث يمكن تمثيله بالمعادلات الآتية:



ـــ حجم الحامض المستخدم حتى نقطة التعادل للفينول فثالين يقابل التفاعل (أ)،  
 (ب) أي التعادل التام لأيونات  $\text{OH}^-$  وتعادل أيونات  $\text{CO}_3^{2-}$  حتى مرحلة  $\text{HCO}_3^-$  (نصف التعادل لأيونات  $\text{CO}_3^{2-}$ ).

ـــ حجم الحامض المستخدم حتى نقطة التعادل للميثيل أورانج يقابل التفاعل (أ)،  
 (ب)، (ج) أي التعادل التام لأيونات  $\text{OH}^-$ ،  $\text{CO}_3^{2-}$ ،  $\text{HCO}_3^-$ . لذلك فإنه طبقاً لحجم الحامض المستخدم، فإنه يمكن تعين التركيزات لمختلف الأيونات كما يلي:

### الطريقة

حجم معين من عينة الماء يتم معايرته مقابل حامض عياري باستخدام كاشف الفينول فثالين. نقطة التعادل هي اختفاء اللون القرنفي. إلى نفس محلول يضاف الكاشف الميثيل أورانج. يتم عندئذ معايرة هذا محلول بمحالل حامض عياري حتى وصول نقطة التعادل من القرنفي إلى الأصفر.

### اللاحظات

ـــ بفرض أن حجم عينة الماء التي أخذت للمعايرة = 100 سم³

ـــ حجم الحامض المستخدم حتى نقطة التعادل للفينول فثالين = ٧ سم³

الحجم الزائد من الحامض المستخدم حتى نقطة التعادل للميثيل أورانج =  $V_2$  سم<sup>3</sup>

الحجم الكلي للحامض المستخدم حتى نقطة التعادل للميثيل أورانج =  $(V_2 + V_1)$  سم<sup>3</sup>

عيارنة Normality الحامض المستخدم =  $50 \div N$

## الحسابات

### أ) قلوية الفينول فثالين بالمكافئات من caco3

(عينة الماء)  $N_1 V_1$  = (حامض)  $N_2 \times 100$

$$\frac{1}{50} \times V_1 = N_2 \times 100$$

$$N_2 = \frac{1}{50} \times \frac{V_1}{100} = \frac{V_1}{5000}$$

التركيز بالمكافئات من CaCO3 =  $CaCO_3 \times$  الوزن المكافئ لـ

$$N_2 \times 50 \times \frac{V_1}{5000} \text{ جم/لتر} = 50 \text{ جم/لتر}$$

$$\text{قلوية الفينول فثالين } P = \frac{V_1}{100} \times 1000 \text{ ملجم/لتر}$$

$$10V_1 \text{ جزء في المليون} =$$

### ب) قلوية الميثيل أورانج بالمكافئات من caco3

(عينة الماء)  $N_1 (V_1 + V_2)$  =  $N_2' \times 100$  (حامض)

$$\frac{1}{50} (V_1 + V_2) = N_2' \times 100$$

$$N_2' = \frac{1}{50} \times \frac{(V_1 + V_2)}{100}$$

التركيز بالمكافئات من CaCO3 =  $CaCO_3 \times$  الوزن المكافئ لـ

$$50 \times \frac{V_1 + V_2}{5000} \text{ جم/لتر} =$$

قلوية الميثيل أورانج  $M = (V_2 + V_1) \times 10 \text{ ملجم/لتر}$  جزء في المليون

على أساس تحليل المياه بالنسبة لقلوية الفينول فثالين وقلوية الميثيل أورانج، فإن القلوية بسبب الأيونات المختلفة يمكن حسابها. النتائج موجزة في الجدول (١-٢) :

**جدول ١-٢: حساب القلوية للأيونات المختلفة**

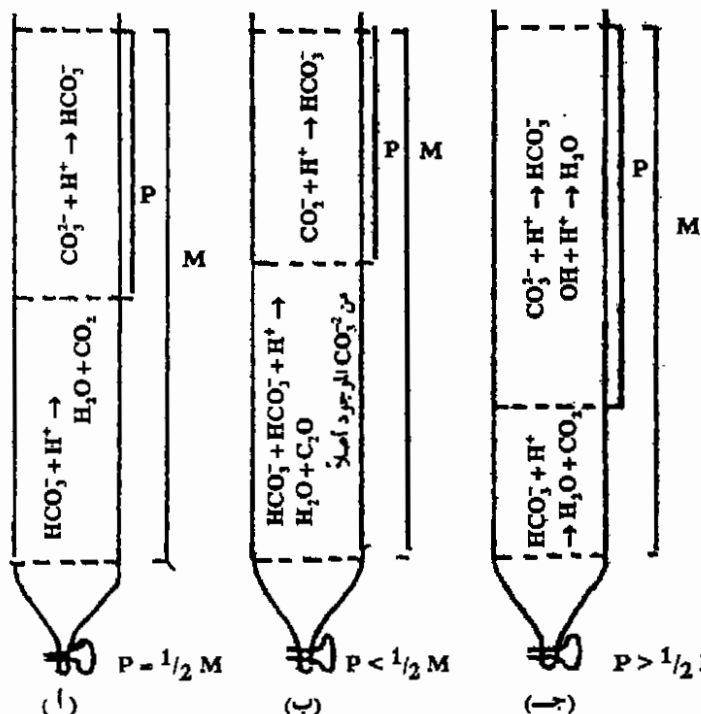
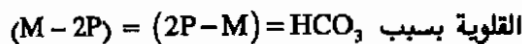
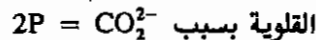
| القلوية                            | $\text{OH}^-$ جزء في المليون | $\text{CO}_3^{2-}$ جزء في المليون | M                        |
|------------------------------------|------------------------------|-----------------------------------|--------------------------|
| $\text{P} = \text{صفر}$            | Nil                          | Nil                               | Nil                      |
| $\frac{1}{2}\text{P} = \text{صفر}$ | 2P                           | Nil                               | Nil                      |
| $\frac{1}{2}\text{P} > \text{صفر}$ | 2P                           | Nil                               | $(2\text{P} - \text{M})$ |
| $\frac{1}{2}\text{P} < \text{صفر}$ | $(\text{P} - \text{M})/2$    | $(\text{M} - 2\text{P})$          | Nil                      |
| $\text{P} = \text{صفر}$            | Nil                          | Nil                               | Nil                      |

### مناقشة

**حالة (١) :** عندما تكون قلوية الفينول فثالين = صفر، هذا يدل على أن الحامض المستخدم حتى نقطة التعادل للفينول فثالين هي صفر. هذا يمكن أن يحدث فقط في حالة عدم وجود كل من  $\text{CO}_3^{2-}$  ،  $\text{OH}^-$  . مهما كانت القلوية الموجودة بسبب أيونات  $\text{HCO}_3^-$  يمكن كشفها بالكافش الميثيل أورانج.

**حالة (٢) :** عندما تكون  $\text{P} = \frac{1}{2}\text{M}$  يكون هذا بسبب وجود أيونات  $\text{CO}_3^{2-}$  فقط. التعادل باستخدام كافش الفينول فثالين يصل حتى مرحلة  $\text{HCO}_3^-$  . تستخدم بعد ذلك كمية من الحامض عند استخدام كافش الفينول فثالين لمعادلة  $\text{HCO}_3^-$  إلى  $\text{H}_2\text{O}$  .  $\text{CO}_2$  الموضح في الشكل (١-٢أ). تركيز الحامض يعبر عنه M أو 2P .

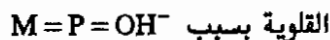
**حالة (٣) :** عندما تكون  $\text{P} = \frac{1}{2}\text{M}$  هذا يدل على أنه بجانب أيونات  $\text{CO}_3^{2-}$  ، فإن أيونات  $\text{HCO}_3^-$  موجودة كذلك. الحامض المستخدم حتى نقطة التعادل باستخدام كافش الفينول فثالين يقابل نصف التعادل لأيونات  $\text{CO}_3^{2-}$  . المعايرة الإضافية باستخدام كافش الميثيل أورانج تقابل التعادل التام له  $\text{HCO}_3^-$  الناتج من أيونات  $\text{CO}_3^{2-}$  .  $\text{HCO}_3^-$  الموجودة أصلاً في خليط التفاعل كما هو موضح في الشكل (١-٢ب).



شكل ٢: الكميّات النسبيّة للحامض باستخدَام كاشف الفينول فتالين أو الميثيل أورانج  
الحالَة (٤): عندما تكون  $P < \frac{1}{2}M$ . هذا يكون أنه بجانب أيونات  $CO_3^{2-}$  فإن أيونات  $OH^-$  تكون موجودة كذلك.  $OH^-$  س يتم معادلته تماماً بالحامض بينما  $CO_3^{2-}$  ستتم معادلته في مرحلة  $HCO_3^-$  باستخدَام كاشف الفينول فتالين. عند استمرار العايرة باستخدَام كاشف الميثيل أورانج، فإن تعادل  $HCO_3^-$  يحدث كما في الشكل (١-ج).



الحالَة (٥): عندما تكون  $M = P$  هذا يكون بسبب وجود أيونات  $OH^-$  فقط



**مثال ٣-١** ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من عينة الماء يلزم لها ٣٠ سم<sup>٣</sup> من ٥٠٪ N H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> للتعادل باستخدام كاشف الفينول فثالين. بعد ذلك، تم إضافة كاشف الميثيل أورانج وكان الحامض الإضافي المطلوب هو ٣٠ سم<sup>٣</sup>. احسب قلوية الماء وقيمة CaCO<sub>3</sub> جزء في المليون.

### الحل

١. ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من عينة الماء لنقطة التعادل بالفينول فثالين = ٣٠ سم<sup>٣</sup> من ٥٠٪ N H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

$$\text{نسبة } \frac{30}{100} = \text{نسبة } \frac{N_p}{N}$$

$$\text{نسبة } \frac{3}{500} = \frac{1}{50} \times \frac{30}{100} = \text{نسبة } N_p \text{ عيارية}$$

تركيز القلوية حتى نقطة النهاية لكاشف الفينول فثالين مقدرة بمكافئه CaCO<sub>3</sub>:

$$\text{نسبة } \frac{3}{500} = \text{نسبة } \frac{3}{50} \text{ جم/لتر} = 3 \text{ جم/لتر} = 300 \text{ ملجم/لتر}$$

٢. ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من الماء حتى نقطة النهاية لكاشف الميثيل أورانج = ٣٠ سم<sup>٣</sup> + ٣٠ سم<sup>٣</sup> من



تركيز بالمكافئ من CaCO<sub>3</sub>:

$$\text{نسبة } \frac{6}{500} = \text{نسبة } \frac{6}{50} \text{ جم/لتر} = 600 \text{ ملجم/لتر}$$

من (١)، (٢)  $N_M = \frac{1}{2}P$  لذلك فإن القلوية تعود إلى أيونات CO<sub>3</sub><sup>2-</sup> فقط.

عندئذ القلوية الكلية =  $M = 2P = 600 \text{ ملجم/لتر} = 600 \text{ جزء في المليون}$

**مثال ٣-٢** عينة من الماء قلوية لكل من الفينول فثالين والميثيل أورانج. عند معايرة ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من عينة الماء بواسطة ٥٠٪ N HCl أخذت ٦.٨ سم<sup>٣</sup> من الحامض حتى نقطة النهاية للفينول فثالين. عند إضافة نقاط قليلة من الميثيل أورانج إلى محلول العينة مع استمرار المعايرة، فإن اللون الأصفر للمحلول تحول إلى الأحمر بعد إضافة ١٢.٦ سم<sup>٣</sup> أخرى من محلول الحامض. اشرح نوع درجة القلوية الموجودة في الماء.

**الحل**

١. ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من الماء حتى نقطة النهاية للفينول فثالين = 6.8 سم<sup>٣</sup> من HCl 50/N

$$\text{عياربة } 0.00136N = \frac{1}{50} \times \frac{6.8}{100} = N_p \text{ Normality}$$

التركيز بمكافن : CaCO<sub>3</sub>

$$(P) = 50 \times 0.00136 \text{ جم/لتر} = 0.068 \text{ جم/لتر} = 68 \text{ ملجم/لتر} = 68 \text{ جزء في المليون}$$

٢. ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من الماء حتى نقطة النهاية للميثايل أورانج = 6.8 سم<sup>٣</sup> + 12.6 سم<sup>٣</sup> من HCl 50/N

$$\text{عياربة } 0.0039N = \frac{1}{50} \times \frac{19.4}{100} = N_M \text{ Normality}$$

التركيز طبقاً لمكافن : CaCO<sub>3</sub>

$$(M) = 50 \times 0.0039 \text{ جم/لتر} = 0.195 \text{ جم/لتر} = 195 \text{ ملجم/لتر} = 195 \text{ جزء في المليون}$$

من (١) ، (٢)  $M = \frac{1}{2} P$  ، لذلك فإن القلوية تعود إلى كل من  $\text{CO}_3^{2-}$  ،  $\text{HCO}_3^-$ .

القلوية بسبب  $\text{CO}_3^{2-} = 136 \text{ ppm} = 68 \times 2 = 2P$  (جزء في المليون)

القلوية بسبب  $\text{HCO}_3^- = (2P - M) = 136 - 195 = 59 \text{ ppm}$  (59 جزء في المليون)

**مثال ٣** عينة من الماء كانت قلوية لكل من الفينول فثالين وكذلك الميثيل أورانج.

١٠٠ سم<sup>٣</sup> من عينة الماء هذه استخدمت 20 سم<sup>٣</sup> من H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 50/N لنقطة النهاية للفينول

فثالين ، 15 سم<sup>٣</sup> أخرى لإتمام التعادل. احسب نوع القلوية بالجزء في المليون ppm.

**الحل**

١. ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من الماء حتى نقطة نهاية الفينول فثالين = H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 50/N

$$\text{عياربة } 0.004N = \frac{1}{50} \times \frac{20}{100} = N_p \text{ Normality}$$

التركيز بمكافن : CaCO<sub>3</sub>

$$(P) = 50 \times 0.004 \text{ جم/لتر}$$

٢. ١٠٠ سم<sup>٣</sup> من الماء حتى نقطة نهاية الميثيل أورانج = ٢٠ سم<sup>٣</sup> + ١٥ سم<sup>٣</sup> من ٥٥/N



$$0.007N = \frac{1}{50} \times \frac{35}{100} = N_M \quad \text{عيارنة}$$

التركيز بمكافئ  $\text{CaCO}_3$  :

$$50 \times 0.007 \text{ جم/لتر} = 0.35 \text{ جم/لتر} = 350 \text{ ملجم/لتر}$$

من (١) ، (٢)  $M \frac{1}{2} < P$  ، لذلك فإن القلوية تعود إلى أيونات  $\text{CO}_3^{2-}$  ،  $\text{OH}^-$

القلوية بسبب أيونات  $\text{CO}_3^{2-} 2 = (P - M) 2 = 350 - 200 = 200$  ملجم/لتر

= 300 ملجم/لتر = 300 جزء في المليون

القلوية بسبب أيونات  $\text{OH}^- (M - 2P) 2 = 350 - 200 = 150$  ملجم/لتر

= 50 ملجم/لتر = 50 جزءاً في المليون

٣

---

### المواد المذكورة





### ١.٣ الأكسجين الذائب

الأكسجين قليل الذوبان في الماء. كمية الأكسجين في الماء تعتمد على النشاط الكيماوي والبيولوجي الذي يحدث في الماء. إذابة الأكسجين الذائب في الماء عند درجات الحرارة والضغط تكون طبقاً لقانون هنري.

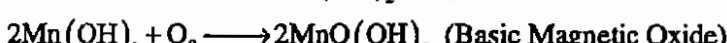
تعين الأكسجين الذائب يتم بأي من الطريقيتين الآتتين:

• Iodometric Method طريقة المعايرة باليود

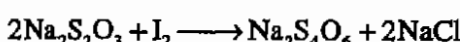
• Winkler's Method طريقة وينكلر

### ١.٣.١ تعين الأكسجين الذائب بواسطة المعايرة باليود

هذه الطريقة مبنية على حقيقة أن الأكسجين الذائب في الماء يؤكسد أيدوديد البوتاسيوم وتطلق كمية مكافئة من اليود. اليود الحر المنطلق تتم معايرته بواسطة محلول هيبيو عياري باستخدام النشا ككافش. ولكن نظراً لأن الأكسجين في الماء يكون في حالة جزيئية ويكون غير قادر على التفاعل مع KI، لذلك فإنه يستخدم حامل للأكسجين مثل أيدروكسيد المنجنيز<sub>2</sub> Mn(OH)<sub>2</sub> يتم تحضيره بواسطة تفاعل MnSO<sub>4</sub> مع KOH



لذلك، فإن اليود الذي تم إطلاقه بكمية مكافئة يتم معايرته مقابل محلول الهيبو.



بعض مصادر المياه تحتوي على النترات والكبريتات. وهذه يمكن كذلك أن تؤكسد أيدوديد البوتاسيوم وبذلك فإن وجودها يمكن أن يعطي نتائج غير صحيحة. لذلك فإنه قبل إضافة KI، فإنه يلزم التخلص منها أو تحللها. عادة يستخدم أزيد الصوديوم Sodium Azide لتحليل النترات والكبريتات.

## الطريقة

١. تحضير محلول كبريتات المنجنيز: يتم ذلك بإذابة 400 جم من  $MnSO_4$  في لتر واحد من الماء المقطر.
  ٢. تحضير محلول الأيوبيود القلوي Alkaline Iodide: يتم ذلك بإذابة 150 جم من  $KI + 500$  جم من  $NaOH$ ، 20 جم من  $NaN_2$  في لتر واحد من الماء المقطر.
  ٣. تحضير محلول الهيبو: يتم ذلك بإذابة 2.48 جم من  $Na_2S_2O_3$  في لتر واحد من الماء المقطر لتحضير  $N/100$  من محلول الهيبو.
  ٤. معايرة عينة المياه: كمية معينة من الماء (حوالي 50 سم<sup>3</sup>) يتم وضعها في قنينة ذات غطاء محكم مع تجنب الالتصاق بالهباء. يضاف 2 سم<sup>3</sup> من محلول  $MnSO_4$  بواسطة سحاحة، مع غمر الطرف جيداً أسفل السطح. بالمثل كذلك يتم إضافة 2 سم<sup>3</sup> من محلول اليود القلوي. يتم غلق القنينة بالسادة ويتم رجهما جيداً. الرواسب بنية اللون يتم إذابتها في أقل كمية من  $HCl$ . 100 سم<sup>3</sup> من هذا محلول الرائق يتم سحبها بالسحاحة ومعاييرتها بواسطة محلول الهيبو  $N/100$  باستخدام النشا ككافش، نقطة النهاية هي اختفاء اللون الأزرق.
- على فرض أن 7 سم<sup>3</sup> هو حجم محلول الهيبو المستخدم.

## الحسابات

$$(الهيبو) = N_1 V_1 \quad (O_2 \text{ في الماء}) = N_2 V_2$$

$$100 \times N_2 = V_1 \times \frac{1}{100}$$

$$\therefore N_2 = \frac{V_1}{10000}$$

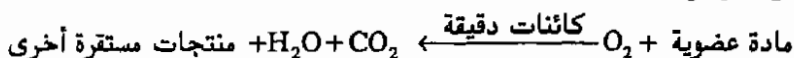
$$\text{تركيز الأكسجين المذاب} = N_2 \times \text{مكافئ الأكسجين}$$

$$\frac{V_1}{10000} \times 8 \times 1000 \text{ ملجم/لتر} = \frac{V_1}{10000} \text{ جم/لتر} =$$

$$0.8V_1 \text{ جزء في المليون} =$$

## ٢-١-٣ الأكسجين الحيوي المطلوب Biochemical Oxygen Demand

عند وجود مادة عضوية قابلة للتحلل البيولوجي في الماء، فإن الكائنات الحية الدقيقة تتغذى على تلك المخلفات وتحللها (تفتقتها) إلى مركبات عضوية أو غير عضوية بسيطة. إذا حدث هذا التحلل في وجود الأكسجين أي أنه تحلل هوائي Aerobically فإنه تتكون مواد غير منفرة وثابتة.



على الجانب الآخر في حالة عدم توفر الأكسجين الكافي، فإن التحلل يحدث لاهوائياً Anaerobically. الكائنات الحية الدقيقة المسبب لتحليل المواد العضوية بدون وجود الأكسجين تختلف عن تلك البكتيريا الهوائية وتنتج مواد منفرة بما فيها  $\text{CH}_4$  ،  $\text{NH}_3$  ،  $\text{H}_2\text{S}$  ،

كمية الأكسجين اللازمة للكائنات الحية الدقيقة لأكسدة المخلفات العضوية هوائية تسمى "الأكسجين الحيوي المطلوب" (BOD). Biochemical Oxygen Demand. المختصر BOD للمياه الخام يبين درجة وجود المواد العضوية، حيث تكون درجة المعالجة اللازمة لجعلها آمنة للاستخدام. في حالة عدم وجود BOD في المياه المعالجة فإن هذا يعني خلوها من أي مواد عضوية عالقة أو جذابة.

### تعين الأكسجين الحيوي المطلوب BOD

المياه الملوثة تستمر في امتصاص الأكسجين لعدة أشهر، حتى تمام الأكسدة، لذلك فإنه غير مناسب من الناحية العملية لتعيين أقصى أكسجين حيوي مطلوب الذي يتطلب فترة زمنية ممتدة. نتيجة لذلك فقد أصبح الأداء القياسي هو ببساطة قياس الأكسجين خلال مدة قصيرة أي لدة خمسة أيام. هذا ما يعرف بـ"اختبار الأكسجين الحيوي المطلوب في خمسة أيام" BOD<sub>5</sub>-Test. BOD<sub>5</sub> هو الكمية الإجمالية للأكسجين المستهلك بواسطة الكائنات الحية الدقيقة أثناء الخمسة أيام الأولى للتخلل البيولوجي.

في أبسط أشكاله يتضمن تعين BOD<sub>5</sub>، تخفيف حجم معلوم من عينة الماء بحجم معلوم من الماء النقي، المعروف مسبقاً محتواه من الأكسجين. يتم حفظ هذا لدة خمسة أيام عند 20°C في قنينة مغلقة، بعيداً عن الضوء. يتم قياس الأكسجين المذاب بعد فترة

تحضين. الفرق بين المحتوى الأصلي من الأكسجين والمحتوى المتبقى من الأكسجين سيظهر الأكسجين المستهلك بواسطة عينة الماء في خمسة أيام لأكسدة المادة العضوية الموجودة في عينة الماء. لذلك فإن  $BOD_5$  يعبر عنها بالآتي:

$$BOD_5 = \text{الفقد في الأكسجين ملجم/لتر} \times \text{معامل التخفيض}$$

### ٤.١.٣ تعيين الأكسجين الكيميائي المطلوب

#### **Chemical Oxygen Demand (COD)**

رغم أن اختبار الأكسجين الحيوي BOD قابل للتطبيق بالنسبة للمخلفات العضوية، إلا أنه توجد كثيراً من السلبيات. مواد عضوية معينة تكون غير قابلة للتحلل البيولوجي وبذلها توجد نتائج خاطئة عن حالة قلة المواد العضوية الموجودة ذلك لأن BOD لم يبنات مثل هذه المياه ستكون منخفضة. في هذه الحالة فإن الأكسجين الكيماوي المطلوب COD سوف يظهر المحتوى الحقيقي من المواد العضوية الموجودة. في هذه الحالة فإن أكسدة المواد العضوية تتم كيميائياً.

COD هي كمية الأكسجين المطلوب لأكسدة المادة العضوية في عينة الماء بواسطة عامل أكسدة كيماوي قوي مثل  $K_2Cr_2O_7$  أو  $KMnO_4$ .

### تعيين COD بواسطة الداي كروميت

كمية معلومة من  $K_2Cr_2O_7$  تتم إضافتها إلى كمية مقاسة من العينة ثم يتم غلي الخليط مع حامض الكبريتيك المركز. بعد الغليان يتم تعيين كمية  $K_2Cr_2O_7$  التي لم تتفاعل بالمعايرة باستخدام محلول ملح موهر العياري Standard Mohr's Salt Solution باستخدام الفيروين Ferrion ككافش.

الفرق بين الداي كروميت الموجود أصلاً والدai كروميت المتبقى بدون تفاعل هي كمية الداي كروميت التي استخدمت في أكسدة المادة العضوية.

### ٤.٢ ثاني أكسيد الكربون المذاب Dissolved CO<sub>2</sub>

توجد في الماء كميات مختلفة من ثاني أكسيد الكربون. يمكن التقاط الماء لثاني أكسيد الكربون الموجود في الهواء الجوي أو الناتج عند التحلل اللاهوائي للمواد العضوية في قاع

المسطحات المائية والبحيرات. كذلك فإن المسطحات المستقبلة للمخلفات الحامضية يمكن أن تحتوي على كمية كبيرة من ثاني أكسيد الكربون.

### ١-٢-٣ تعيين المحتوى من ثاني أكسيد الكربون

يتم تعيين ثاني أكسيد الكربون بمعايرة عينة الماء بمحلول N/10 من كربونات الصوديوم مع استخدام كاشف الفينول فثالين. نقطة النهاية هي ظهور اللون القرنيلي.

في حالة استخدام 100 سـ<sup>3</sup> من عينة الماء لكل معايرة، وأن حجم كربونات الصوديوم المستخدمة أثناء المعايرة هو V سـ<sup>3</sup> عندئذ:

$$\frac{V}{1000} \text{ عيارية الماء اللازم لمعايرة } \text{CO}_2 = \text{CO}_2$$

$$\text{تركيز CO}_2 \text{ المذاب} = \frac{1}{1000} \times 22 \text{ جم/لتر} = 22V \text{ ملجم/لتر} = 22V \text{ جزء في المليون}$$

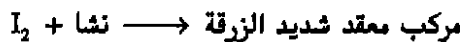
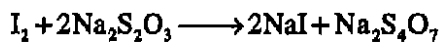
### ٣-٣ الكلور الحر Free Chlorine

تعين الكلور يكون ضروريًا في عينات المياه التي تمت معالجتها بالكلور أو بالهيبير كلورايت.

### ١-٣-٣ تعيين الكلور الحر

تقدير الكلور الحر مبني على أكسدة KI بواسطة الكلور الحر أي المعايرة باليود Iodometric Titration

عند معالجة عينة الماء المحتوية على الكلور الحر بواسطة KI فإن الكلور الحر يُؤكسد وينطلق اليود I<sub>2</sub> بكمية مكافئة. اليود المنطلق يتم معايرته بمحلول الهيبو مع استخدام النشا ككاشف.



نقطة النهاية هي اختفاء اللون الأزرق.

## الطريقة

يتم سحب حجم معين من عينة الماء بواسطة سحاحة ووضعها في قنينة المعايرة (حوالى 50 سم<sup>3</sup>). يتم إضافة إلى هذا حوالى 10 سم<sup>3</sup> من محلول KI. يتم وضع القنينة في الظلام لمدة خمس دقائق حتى انطلاق كل اليود I<sub>2</sub>. عندئذ تتم المعايرة باستخدام محلول الهيبو N/10 باستخدام النشا ككافش. بفرض أن حجم محلول الهيبو المستخدم في المعايرة هو V. عندئذ فإن:

$$(عينة الماء) (50 \times \text{المعيارية}) = (\text{محلول الهيبو}) \left( \frac{N}{50} \times V \right)$$

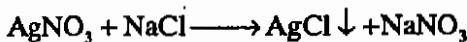
$$\text{المعيارية} = \frac{N}{50 \times 50} \times V$$

$$\text{تركيز الكلور} = \frac{V}{2500} \times 35.5 \text{ ملجم/لتر} = 14.2V \text{ جزء في المليون}$$

## ٤ الكلوريدات المذابة Dissolved Chlorides

وجود الكلوريدات في المياه الطبيعية يكون بسبب صرف المخلفات الصناعية، مياه الصرف الزراعي، ووجود رواسب رسوبية بحرية ... إلخ.

يتم تعين أيونات الكلوريدات بالترسيب بالمعايرة. عند إضافة محلول نترات الفضة AgNO<sub>3</sub> إلى عينة الماء في وجود K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> فإن الكلوريدات الموجودة فيها ترسب في كل كلوريد الفضة AgCl: بمجرد ترسيب كل الكلوريدات، فإن إضافة ولو نقطة واحدة من AgNO<sub>3</sub> زيادة ستعطي راسباً أحمر من كرومات الفضة. هذا هو مؤشر نقطة النهاية.



## الطريقة

يتم وضع 100 سم<sup>3</sup> من عينة الماء في قنينة المعايرة. يتم إضافة 2-3 نقاط من K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>. تتم معايرة محلول بواسطة محلول AgNO<sub>3</sub> N/50 حتى ظهور اللون الأحمر الترنقلي. بفرض أن حجم AgNO<sub>3</sub> المستخدم هو V سم<sup>3</sup>.

## الحسابات

عينة الماء (N كلوريد  $\times 100$ ) = محلول  $\text{AgNO}_3$

$$\frac{V}{5000} = \frac{V}{100} \times \frac{1}{50}$$

$$\text{تركيز أيونات الكلوريد} = \frac{V}{5000} \times 35.5 \text{ جم/لتر}$$

$$1000 \times 35.5 \times \frac{V}{5000} = 7.1V \text{ جزء في المليون}$$

## ٥-٣ الأملاح الكلية المذابة (TDS)

الماء الصلبة المذابة تدل على مختلف أنواع الأملاح الموجودة في الماء. ولكن بعض المواد العضوية الموجودة تساهم كذلك في الماء الصلبة المذابة.

كمية الماء الصلبة المذابة في عينة الماء يمكن تعديتها بسهولة كراسب متبقى بعد تبخير الماء الرشحة.

## الطريقة

يتم الوزن الدقيق لطبق تبخير تام الجفاف والنظافة. يتم وضع 100 سم<sup>3</sup> من عينة الماء فيه والتبخير للمحتويات بحرص حتى الجفاف. يتم وضع الطبق في فرن عند درجة حرارة حوالي 110-120 درجة مئوية لمدة نصف ساعة. يتم التبريد في المجفف Dessicator والوزن.

## الحسابات

الماء الصلبة الكلية المذابة الموجودة في 100 سم<sup>3</sup> من الماء = وزن الطبق +

$$\text{الراسب المتبقى} - \text{وزن الطبق} = W \text{ جم}$$

$$\text{الأملاح الكلية المذابة TDS بالجزء في المليون} = \frac{W}{100} \times 10^6 = 10^4 W \text{ جزء في المليون}$$

## ٦-٣ السيليكا

تعدين المحتوى من السيليكا له أهمية كبيرة في مياه التغذية للغلاليات ذلك لأن السيليكا تكون قشوراً صلبة Hard Scales في الغلاليات.

## الطريقة

يتم وضع 500 سم<sup>3</sup> من الماء في طبق من الخزف ثم إضافة 5-10 سم<sup>3</sup> من حامض HCl إلى المركز. يتم التبخير حتى الجفاف ثم الوضع في فرن عند درجة حرارة 110-120 درجة مئوية لمدة حوالي ساعة. بعد ذلك يتم التبريد في مجفف Dissecator مع إضافة 10 سم<sup>3</sup> من حامض HCl إلى المركز ثانيةً ومع 50 سم<sup>3</sup> من الماء المقطر. يتم الغليان لمدة نصف دقيقة لإذابة كل الملوثات عدا SiO<sub>2</sub>. يتم ترشيح محلول خلال ورق ترشيح رقم 044 يتم حرق الرواسب وورق الترشيح في بوقنة موزونة. وزن المتبقى هو كمية السيليكا الموجودة في 500 سم<sup>3</sup> من الماء. يفرض أنه  $W$ .

## الحسابات

كمية السيليكا الموجودة في 500 سم<sup>3</sup> من الماء =  $W$

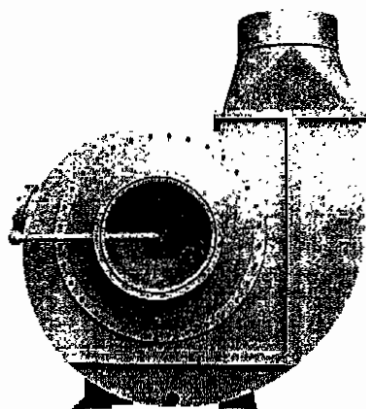
$$\text{كمية السيليكا بالجزء في المليون} = \frac{W}{100} \times 10^3 = 2 \times 10^3 W \text{ جزء في المليون}$$


---

٤

---

## مياه التغذية للغلايات



**Boiler Feed Water**



## ٢.١ مقدمة

في الصناعة الاستخدام الرئيسي للمياه هو للتبريد ولتوليد البخار هذا بجانب استخدامات أخرى، الماء المستخدم في التبريد ليس بحاجة أن يكون بنوعية عالية ولذلك يحتاج إلى معالجة قليلة، وأحياناً الإمداد بالماء لأغراض التبريد يتم بدون أي معالجة.

على الجانب الآخر المياه الازمة لتنمية الغلايات أي لإنتاج البخار يجب أن تكون ذات نوعية عالية الجودة ولذا تحتاج إلى عدة معالجات، ولكن في معالجة مياه التغذية للغلايات، فإن التخلص الكلي لكل الملوثات يكون غير مطلوب، حيث فقط تلك الملوثات التي تؤدي إلى المشاكل التي يجب التخلص منها أو أن تكون طبقاً للتركيزات الموصفة والمقبولة.

المياه غير المعالجة المحتوية على الملوثات يمكن أن تؤدي إلى المشاكل الآتية في الغلايات:

١. تكون قشور وحمة راسبة Scale & Sludge.
٢. تأكل الغلاية.
٣. القصافة القلوية Caustic Embrittlement.
٤. الفوران والرغاوي Priming & Foaming

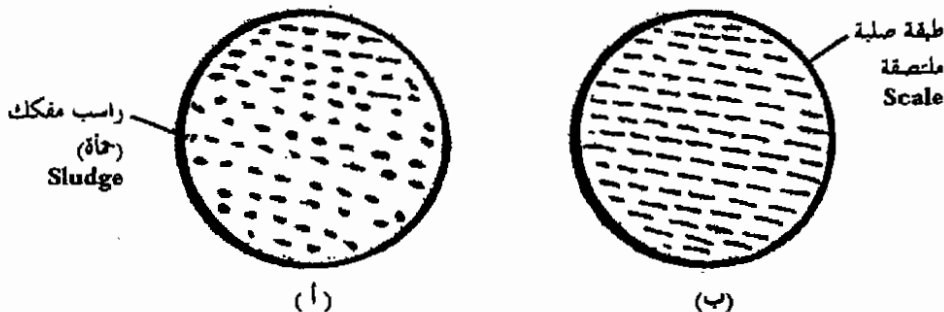
ستتم مناقشة كل تلك المشاكل بالتفصيل كالتالي:

## ٢.٢ تكون القشور والحمأة الراسبة

في الغلاية يتم تحويل الماء إلى بخار، عند استخدام المياه الحاملة للملوثات في توليد البخار، فإن تركيز المواد الصلبة المذابة يزداد باضطراد بسبب تبخر المياه، عند وصول التركيز إلى ما بعد نقطة التشبع، فإن المواد الصلبة المذابة تبدأ في الترسيب طبقاً لدرجة إذابتها، حيث الملح الأقل إذابة في الماء ينفصل عن الماء أولاً.

عند حدوث الترسيب للمواد الصلبة المذابة في شكل رواسب غير متتصقة ومفككة، أو في شكل رواسب أو طين غروي Slime وهذه تسمى "الحمأة" Sludge، ولكن إذا كانت

الترسيبات طبقة تفطية صلبة وملتصقة على الحوائط الداخلية للغلايات فإن هذه تسمى  
”قشور“ Scales



شكل ١-٤: (أ) الحمة، (ب) طبقة صلبة ملتصقة

بالنسبة لترسيب القشور والحملة:

ـــ الناتج الأيوني للملح يزيد عن منتج إذابته ولذلك يحدث الترسيب.

ـــ ارتفاع درجة الحرارة يؤدي إلى التفاعلات التي ينتج عنها مواد غير مذابة.

الأملاح المسئولة عن تكوين القشور الصلبة الملتصقة على السطح الداخلي للغلاية والطين الغروي هي  $\text{CaSO}_4$  ،  $\text{CaCO}_3$  ،  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  ،  $\text{MgCl}_2$  ،  $\text{SiO}_2$  ، ... إلخ. مواد مثل  $\text{CaSO}_4$  تقل إذابتها مع انخفاض درجة الحرارة مكونة قشوراً صلبة، طيناً غروياً على الأسطح الساخنة في المناطق الأكثر برودة. ولكن في حالة زيادة الإذابة مع زيادة درجة الحرارة، فإن المادة سوف تكون قشوراً على السطح الأبرد والطفيل الغروي في المناطق الأكثر سخونة.

رغم أن تكون كل من القشور والحملة غير مرغوب فيه ولكن تكون القشور أكثر خطورة مقارنة بالحملة (الرواسب العالقة) والتي يمكن إزالتها بسهولة.

### ١.٢.٢ تكوين الحمة Sludge Formation

تتكون الحمة (رواسب غير ملتصقة) بواسطة المواد ذات إذابة أعلى في الماء الساخن عن الماء البارد مثل  $\text{MgSO}_4$  ،  $\text{MgCO}_3$  ،  $\text{CaCl}_2$  ،  $\text{MgCl}_2$  ... إلخ.

## **السلبيات الناتجة عن تكون الحمة**

### **١. الإسراف في استهلاك الوقود**

الحمة هي موصل ضعيف للحرارة لذلك فإنها تميل إلى فقد كمية من الحرارة. الغلايات يجب تسخينها إلى درجات حرارة أعلى وذلك لاستمرار توفير الحرارة المطلوبة.

### **٢. خفض كفاءة الغلاية**

تكون الحمة يقلل من كفاءة الغلاية

### **٣. انسداد المواسير**

تكون الحمة يبطئ من عمليات تدوير المياه نظراً لأنها ترسب في أماكن مثل وصلات المواسير، فتحات الانسداد Plug Openings ... إلخ. زيادة تكون الحمة قد يؤدي إلى انسداد المواسير.

## **منع تكون الحمة**

يمكن منع تكون الحمة باستخدام الماء اليسير لتغذية الغلاية.

بالقيام بعملية التنظيف من آن إلى آخر أي إزالة جزء من الماء المركز واستبداله بمياه طازجة معالجة، وهذه تسمى Blow Down Operation، والماء اليسير الذي يضاف للوصول إلى الحجم المطلوب يسمى Make Up Water.

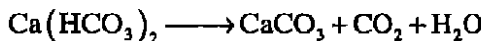
## **٤-٢. تكون القشور Scale Formation**

القشور تلتصق بشدة على الأسطح الداخلية للغلايات ولذلك فإنه يكون من الصعب إزالتها. بعض من القشور يكون من الصلابة حيث لا يمكن إزالتها حتى باستخدام المطرقة أو الستيك. السبب في ترسيب بعض المواد في شكل قشور وبعضها في شكل حمة لم يتم توضيحها بما يكفي. طبقاً لـ Partridge عند تكون فقاوة من الماء وارتطامها على سطح ساخن للغلاية، فإن الأملاح الموجودة في محلول ترسب على السطح ويتبخر الماء في شكل بخار. الفقاعات تتكون بحيث إن المادة الصلبة المترسبة على السطح ليس لديها أي فرصة ليتم كسرها وغسلها وبدلأً من ذلك ترتطم بها فقاوة أخرى مرسبة مادة صلبة زائدة فوقها وهكذا

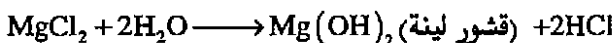
وبالتالي فإنه تكون النتيجة تكوين طبقة كثيفة ملتصقة على الحوائط الداخلية للغلاية.

ت تكون القشور خلال:

ـــ تحلل البيكربونات، حيث عند تسخين المياه المحتوية على البيكربونات في الغلاية، فإن البيكربونات الموجودة تتحول إلى الكربونات غير المذابة.



ـــ تحلل أملاح المغنيسيوم، حيث أملاح المغنيسيوم المذابة يحدث لها تحلل مكونة رواسب من  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  Hydrolysis.



ـــ كبريتات الكالسيوم مذابة في الماء البارد ولكن تقل الإذابة مع ارتفاع درجة الحرارة. ولذلك فإن  $\text{CaSO}_4$  يحدث لها ترسيب لقشور صلبة على الأجزاء الساخنة من الغلاية.  $\text{CaSO}_4$  هي السبب الرئيسي لتكوين القشور في غليات الضغط العالي.

ـــ وجود السيلييكا: الأملاح ذات الإذابة القليلة في الماء البارد مثل سيليكات الكالسيوم وسيليكات المغنيسيوم، ولكنها لا تذوب مطلقاً في الماء الساخن، حيث تكون رواسب تلتصق بشدة على السطح الداخلي للغلاية ويكون من الصعب إزالتها.

### سلبيات تكون القشور

١. الاستهلاك الزائد في الوقود: بسبب التوصيل الحراري المنخفض للقشور، فإن الحرارة المنبعثة في الفلايات لا تنتقل بكفاءة إلى الماء. لذلك فإنه يلزم توفير حرارة أكثر لاستهلاك الإمداد بالبخار بما يؤدي إلى إسراف في استخدام الوقود.

٢. التخيش Bagging: التشوه في مادة الغلاية يعرف بـ“التخيش”. التسخين الزائد Superheating للغلايات يؤدي إلى تشوه مادة الغلاية. بسبب التسخين الزائد يحدث تفاعل سريع بين الماء والحديد عند درجة الحرارة العالية، بما يسبب ترقيق Thinning لمادة الغلاية.



٣. خطر الانفجار: التمدد غير المتساوي للقشور يمكن أن يؤدي إلى تشقق القشور. ألواح الصلب ذات درجة الحرارة الزائدة تتلخص بمياه الغلاية. هذا يسبب تكون كمية ضخمة من البخار فجأة، بما ينتج عنه ضغط مرتفع داخل الغلاية. عندما لا تكون مادة الغلاية قوية بما يكفي لتحمل الضغط، فإنها تنفجر.

### إزالة القشور Removal of scales

القشور اللينة يتم إزالتها بكاشطة أو بفرشة سلك. القشور البهنة أو الصلبة يمكن إزالتها بإعطاء صدمات حوارية أي تسخين الغلاية ثم فجأة التبريد بالماء البارد.

ذلك يمكن إزالة القشور في كيماويات معينة وبذا يمكن إزالتها بالماء. فمثلاً قشور  $\text{CaCO}_3$  يمكن إزالتها باستخدام  $\text{HCl}$  بتركيز 5-10%. بالمثل يمكن كذلك استخدام إيديتا EDTA لإزالة أملأح الكالسيوم، والتي تكون معها مركبات معقدة مذابة.

### منع تكوين القشور

يمكن خفض تكوين القشور بتعرض مياه التغذية للغلايات لمعالجات معينة والتي يمكن أن تكون:

١. معالجة خارجية: والتي تشمل إزالة عسر الماء.
٢. معالجة داخلية: المعالجة الداخلية لمياه التغذية للغلايات تعني معالجة الماء في الغلاية نفسها. وهذا يتضمن الإضافة المباشرة لكيماويات معينة إلى الماء لإزالة الأملاح المسبيبة لتكوين القشور، أما بالقرصيب لهذه الأملاح في شكل آخر أو بتحويل هذه الأملاح إلى مركبات معقدة مذابة في الماء والتي تظل مذابة في الماء وبذا لا تكون قشور. المعالجة الداخلية عادة تسمى "تنحية الأيونات" Sequestration. تنحية الأيونات هي العملية التي يتم فيها منع الأيونات لأداء خواصها العادية، إما بتحويلها إلى شكل آخر، وإما بتكوين معقد مع مركب

آخر. الكيماويات التي تضاف لإحداث هذه التنجية للأيونات تشمل عوامل

### تنجية الأيونات :

الطرق المستخدمة في المعالجة الداخلية للماء هي :

• **الإعداد أو التهيئة الغروية Colloidal Conditioning**

• **تهيئة الكربونات Carbonate Conditioning**

• **تهيئة النوسفات Phosphate Conditioning**

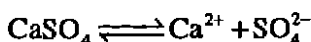
• **تهيئة كالجون Calgon Conditioning**

### **a) التهيئة الغروية Colloidal Conditioning**

يمكن خفض تكوين القشور بإدخال مواد غروية Colloidal مثل الغراء، التنين Tannin، الكيروسين ... إلخ إلى مياه الغلاية. تلك المواد تعمل كطبقات تغطية للحماية. فهي تختلف الجسيمات الصغيرة من أملاح تكوين القشور وتمنع تلاصقها وتتربيتها. لذلك، فإن الأملاح هذه تظل كرواسب منككة وغير ملتصقة وفي شكل حمأة التي يمكن إزالتها بمجرد عملية إزالة جزء من الماء المركز Blow Down. هذه العملية مناسبة لغلايات الضغط المنخفض.

### **b) الإعداد أو تهيئة بالكريونات Carbonate Conditioning**

لترسيب الملح، فإن الحاصل الأيوني Ionic Product للأيونات هذا الملح يجب أن تزيد عن حاصل الإذابة Solubility Product. لذلك، فإنه لترسيب  $\text{CaCO}_3$  فإن حاصل أيوناته  $\text{Ca}^{2+}$ ،  $\text{CO}_3^{2-}$  يجب أن يزيد حاصل الإذابة. بالمثل لترسيب  $\text{CaSO}_4$  فإن الحاصل الأيوني  $\text{Ca}^{2+}$ ،  $\text{SO}_4^{2-}$  يجب أن يزيد حاصل الإذابة لـ  $\text{CaSO}_4$ . لذلك فإن ترسيب  $\text{CaSO}_4$  يمكن منعه بإزالة  $\text{Ca}^{2+}$  من محلول بحيث أن الحاصل الأيوني لا يزيد عن حاصل الإذابة. إحدى الطرق لعمل هذا، هي تهيئة الكريونات حيث يضاف  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  إلى مياه الغلاية. يمكن تمثيل التأين بالأتي :



عند إضافة  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ، فإن نسبة تركيز أيونات الكريونات إلى أيونات الكبريتات تزداد عن نسبة حاصل إذابة  $\text{CaCO}_3$  إلى تلك لحاصل إذابة  $\text{CaSO}_4$ .

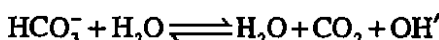
$$\frac{[\text{CO}_3^{2-}]}{[\text{SO}_4^{2-}]} > \frac{K_{\text{CaCO}_3}}{K_{\text{CaSO}_4}} = K'$$

حيث  $K_{\text{CaCO}_3}$  تمثل حاصل إذابة  $\text{CaCO}_3$  ،  $\text{CaSO}_4$  على التوالي. مما سبق يتضح أنه إذا كان  $[\text{SO}_4^{2-}] < [\text{CO}_3^{2-}]K'$  عندئذ فإن الذي يرسب هو فقط  $\text{CaCO}_3$  بالتفصيل على  $\text{CaSO}_4$  ، ذلك لأن حاصل إذابة  $\text{CaSO}_4$  لم يتم الوصول إليه تحت هذه الظروف. لذلك، فإن ترسيب قشور  $\text{CaCO}_3$  سوف يتم منها. الحماة التي تتكون بسبب  $\text{CaCO}_3$  يمكن إزالتها بصرف جزء من الماء .Blow Down

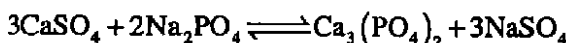


### ج) التهيئة بالفوسفاتات *Phosphate Conditioning*

في غلايات الضغط المنخفض، فإن التهيئة بالكربونات بإضافة  $\text{NaCO}_3$  تكون مقبولة، ولكن عند الضغوط العالية، فإن  $\text{CO}_3^{2-}$  يحدث لها تحلل مكونه  $\text{OH}^-$ .



لذلك، فإن تركيز  $\text{CO}_3^{2-}$  ينخفض ولا ترسب أملاح  $\text{CaCO}_3$ . كذلك، فإن هذا يحتمل أن يؤدي إلى القصافة القلوية Caustic Embitterment. في هذه الحالات يكون من المفضل ترسيب  $\text{Ca}$  في شكل أكثر مركبات الكالسيوم عدم إذابة أي  $\text{Ca}(\text{PO}_4)_2$  ويتم ذلك بإضافة  $\text{Na}_3(\text{PO}_4)_2$ .



كذلك، مع استمرار الزيادة من  $\text{PO}_4^{3-}$  أكثر من  $\text{SO}_4^{2-}$ ، لتنشيط التفاعل جهة اليدين أي أن نسبة تركيز أيونات الفوسفات إلى أيونات الكبريتات تزيد عن حاصل إذابة  $\text{CaSO}_4$  إلى  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$ ، بإضافة فوسفات الصوديوم.

$$\frac{[\text{PO}_4^{3-}]^{2/3}}{[\text{SO}_4^{2-}]} > \frac{K_{\text{Ca}(\text{PO}_4)_2}}{K_{\text{CaSO}_4}} = K'$$

لذلك، طالما أن  $K'[\text{SO}_4^{2-}] < [\text{PO}_4^{3-}]^{2/3}$  ، فإن الذي يرسب هو فقط

ذلك لأن حاصل إذابة  $\text{CaSO}_4$  لا يمكن زيارته بالحاصل الأيوني Ionic Product تحت هذه الظروف. حماة  $\text{Ca}_3(\text{PO}_4)_2$  يتم إزالتها بعملية صرف جزء من المياه. كذلك، فإن الكالسيوم يمكن فقط ترسيبه عند رقم هيدروجيني pH 9.5 أو أعلى. أملاح الفوسفات الرئيسية المستخدمة في الإعداد أو التهيئة الغروية هي:

أ) Sodium Dihydrogen Phosphate (Acidic)  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$

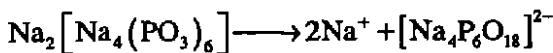
ب) Disodium Hydrogen Phosphate (قلوي ضعيف)  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$

ج) Trisodium Phosphate (قلوي)  $\text{Na}_3\text{PO}_4$

الاختيار الصحيح للملح الفوسفات يتوقف على قلوية مياه التغذية للغلاية. فمثلاً، إذا كانت قلوية ماء الغلاية منخفضة، فإنك تستخدم  $\text{Na}_3\text{PO}_4$  ذلك لأنه الأكثر قلوية. ولكن إذا كانت القلوية عالية جداً عندئذ يتم استخدام  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$ .

#### د) تهيئة كالجون Calgon Conditioning

كالجون هو الاسم التجاري لمادة Sodium Hexameta Phosphate فهو يكون مركبات معقدة مع القشور Scales حيث يتكون الملح الذي فيه ي تكون  $\text{Ca}^{2+}$  متجمراً بواسطة الفوسفات، حتى ولو كان موجوداً بكعبيات صغيرة جداً. المركب العقد الذي يتكون يكون مذاباً في الماء، ولذا يظل في الشكل المذاب بدون إحداث أي أضرار للغلاية.



ولكن هذه المعالجة لا يمكنها منع تكوين ترسيبات أكسيد الحديد والنحاس، والتي يمكن منع حدوثها بإضافة إيديتا أو أحد أملاحه من الصوديوم Trylon B إلى مياه الغلاية. إيديتا EDTA يمكنه الارتباط مع كاتايونات أملاح القشور مكوناً أملاح معقدة مذابة.

٥

---

## تآكل الغلاية



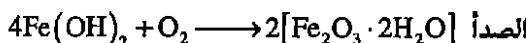
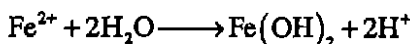
**Boiler Corrosion**



## ١-٥ تآكل الغلاية Boiler Corrosion

تآكل الغلاية يعني التلف لمعدن الغلاية بسبب عدوانية كيماويات معينة على سطح المعدن، بما ينتج عنه تكوين مركبات مثل الأكسايد، والكيريتيدات Sulphides ... إلخ. عندئذ فإن معدن الغلاية يذوب ويصدأ، وهذا يقلل من عمر الغلاية.

عموماً، يحدث التآكل في حالة دخول حديد Fe مادة الغلاية إلى الماء في شكل أيونات الحديد  $\text{Fe}^{2+}$  التي تتحدد مع جزيئات الماء مكونة أيدروكسيد الحديدوز والذي يتفاعل مع الأكسجين مكوناً أكسيد الحديديك  $\text{Fe}_2\text{O}_3 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  أو الصدأ.



## ٢-٤ أسباب تآكل الغلاية

الأسباب الرئيسية لتأكل الغلاية هي :

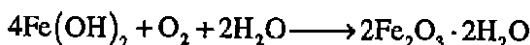
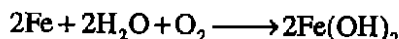
ـــ وجود الأكسجين المذاب.

ـــ وجود ثاني أكسيد الكربون المذاب.

ـــ وجود الأحماض المعدنية.

## ٢-٥ وجود الأكسجين المذاب

الأكسجين المذاب هو السبب الرئيسي لتأكل الغلاية. عند درجة الحرارة العادية يوجد حوالي 8 ملجم/لتر من الأكسجين المذاب في الماء. يدخل الأكسجين إلى الماء خلال مياه التغذية الخام للغلاية Make Up. عند تسخين الماء المحتوي على الأكسجين المذاب في الغلاية، فإن الأكسجين الحر ينطلق تحت ظروف درجة الحرارة العالية للغلاية مسبباً عدوانية على معدن الغلاية.

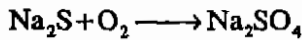
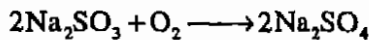


## إزالة الأكسجين المذاب

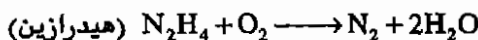
يمكن إزالة الأكسجين بالوسائل الكيميائية أو الميكانيكية.

### أ) الوسائل الكيميائية

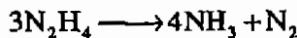
يمكن إزالة الأكسجين بإضافة كميات محسوبة من كيماويات معينة مثل  $\text{Na}_2\text{S}$  ،  $\text{N}_2\text{H}_4$  ،  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  حيث :



ولكن كبريتات الصوديوم التي تكونت يمكن أن تتحلل عند الضغط العالي مكونة حامض Sluphurous Acid. وجد أن الهيدرازين هو المركب المثالي لإزالة الأكسجين المذاب ذلك لأن المنتجات هي الماء وغاز النيتروجين وهذه لا تكون منتجات ضارة.



حالياً يستخدم الهيدرازين على نطاق واسع لإزالة الأكسجين المذاب في غلایات الضغط العالي. رغم أن الهيدرازين النقي يعتبر مادة متقدمة وسائلًا قابلًا للاشتعال، ولكن محلول المائي بتركيز 46٪ يكون آمناً للتداول حيث يستخدم في معالجة المياه. يتم إضافة كمية محسوبة من الهيدرازين. أي زيادة سوف تتحلل منتجة Error! Objects cannot be created from editing field codes. والذي يمكن أن يسبب التآكل لبعض السباائك، مثل النحاس ... الخ، المستخدمة في أنابيب المكثف.

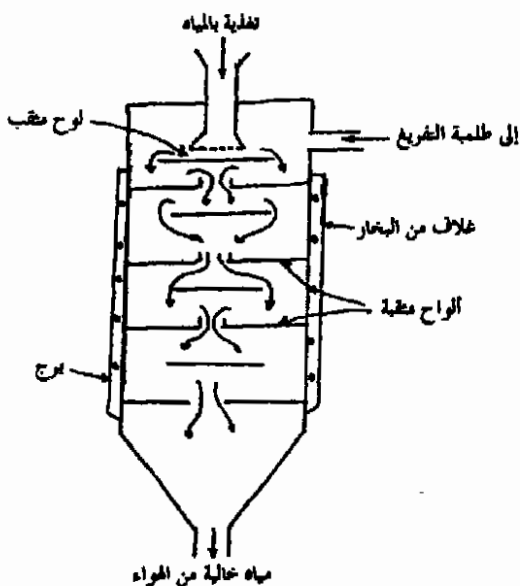


### ب) الوسائل الميكانيكية

الوسائل الميكانيكية لإزالة الأكسجين تستخدم قانون دالتون، والذي ينص على أن إزابة الغاز تتناسب مع الضغط وتتناسب عكسياً مع درجة الحرارة.

الإزالة الميكانيكية للهواء تشمل حقن مياه التغذية الساخنة، في شكل رشات رقيقة Fine Spray في غرفة مفرغة يتم تسخينها من الخارج بواسطة البخار. الغرفة تكون مجهزة

بصواني مثقبة لتوفير مساحة سطحية كبيرة. السطح الكبير المعرض، درجة الحرارة العالية، والضغط المنخفض، يقلل الإذابة للفاز، الماء الخالي من الأكسجين المذاب يتم جمعه عند القاع (شكل ١-٥).



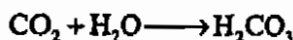
شكل ١-٥: إزالة الهواء ميكانيكياً من الماء

## ٤-٢-٥ وجود ثاني أكسيد الكربون المذاب

ثاني أكسيد الكربون يذوب في الماء الخام ويكون بتحلل البيكربونات المذابة عند الضغط العالي للغلاية.



ثاني أكسيد الكربون يكون حامض الكربونيكي في وجود الماء والذي له عدوانية قليلة على مادة معden الغلاية.

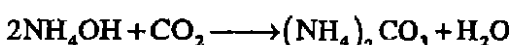


## إزالة ثاني أكسيد الكربون

إزالة ثاني أكسيد الكربون تشمل كذلك وسائل كيميائية أو ميكانيكية.

**أ) الوسائل الكيميائية**

الوسائل الكيميائية لإزالة  $\text{CO}_2$  تشمل إضافة كمية محسوبة من  $\text{NH}_4\text{OH}$ .



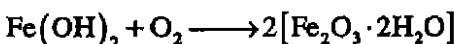
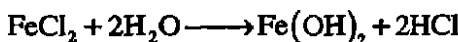
ولكن، إذا كان  $\text{NH}_4\text{OH}$  المستخدم يزيد عن الكمية المحسوبة، فإنه يمكن أن يكون عدوانياً على أنابيب المكثف المصنوعة من النحاس.

**ب) الوسائل الميكانيكية**

يزال ثاني أكسيد الكربون بطريقة مشابهة كما تم توضيحه لإزالة الأكسجين.

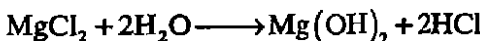
**٣.٢.٥ وجود الأحماض المعدنية**

الأحماض المعدنية الحرة الموجودة في ماء الغلاية، تتفاعل مع معدن الحديد كالتالي:



لذلك فإن كمية صغيرة من  $\text{HCl}$  يمكن أن تؤدي إلى التآكل إلى حد كبير حيث إن  $\text{HCl}$  يتكون بعد ذلك كأحد المنتجات.

ولكن، معظم المياه الطبيعية تكون قلوية باستثناء المياه من مناطق الناجم أو المياه التي تلوث بالأحماض من مخلفات الصرف الصناعي. ولكن بعض الأملاح مثل  $\text{MgCl}_2 \dots \text{MgCl}_2 \dots \text{MgCl}_2$  تطلق  $\text{HCl}$  بسبب التحلل المائي.

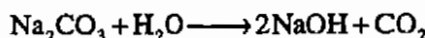


لذلك فإن  $\text{HCl}$  المنتج يتفاعل مع الحديد بما يعرض معدن الغلاية للتآكل. لذلك فإنه إذا كانت المياه حامضية، فإنه يتم إضافة كمية محسوبة من القلوبي لمعادلة الحامض.

**٣.٥ القصافة القلوية**

تآكل الغلاية الذي يحدث بسبب وجود مياه ذات قلوية عالية في الغلاية تعرف بالقصافة القلوية. تصبح مادة المعدن للغلاية ذات قصافة أي هشة بسبب تراكم المادة الكاوية (القلوية).

أثناء إزالة عسر المياه بطريقة الجير-الصودا Soda-Lime فإنه تستخدم كمية زائدة قليلاً من  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  للإزالة الكاملة لأملاح الكالسيوم والمغنيسيوم. في الغلايات ذات الضغط المنخفض تكون المعالجة باستخدام  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  كافية إلى حد ما ولكن في حالة الغلايات ذات الضغط العالي فإن  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  الحرة الموجودة يحدث لها تحلل منتجة  $\text{NaOH}$  كالتالي:



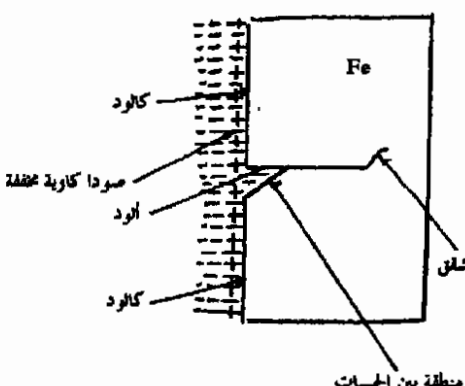
أيدروكسيد الصوديوم  $\text{NaOH}$  الذي يتكون مع القلوية الطبيعية للماء يجعل مياه الغلاية قلوية. يتسرّب  $\text{NaOH}$  خلال الشقوق الشعرية، أماكن اللحام بالبرشام، الوصلات والانحناءات. تتبخر الماء ويزداد تركيز  $\text{NaOH}$  عند تلك النقط مع الوقت بسبب ضعف تدوير المياه عند هذه الأماكن. الصودا الكاوية تكون عدوانية على الساحات المحيطة، مثل الشقوق بين الحبيبات وذلك خلال تلك الشقوق الشعرية، وبذا يحدث التآكل لادة الغلاية أو إذابة حديد الغلاية. هذا يسبب الهشاشة لأجزاء الغلاية، وخاصة عند الأجزاء ذات الإجهاد Stressed.

تظهر القصافة في الحالات الآتية:

••• المواد المعرضة للإجهادات العالية أعلى من نقطة الخضرع.

••• التركيز العالي لـ  $\text{NaOH}$ .

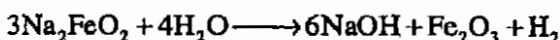
••• وجود مركبات مثل سيليكات الصوديوم ... إلخ.



شكل ٢-٥: القصافة القلوية عند التشققات

يمكن شرح القصافة القلوية بتكوين خلية تركيز كالتالي:

الحديد المحاط بأيدروكسيد الصوديوم عالي التركيز يكون آنود ويتآكل، بينما الحديد المحاط بأيدروكسيد الصوديوم المخفف يكون كاثود ولا يتآكل. القلوبي المركز يذيب الحديد في شكل  $\text{Na}_2\text{FeO}_2$  الذي يتحلل على مسافة قريبة من مكان تكوينه طبقاً للمعادلة الآتية:



كذلك تحدث إذابة للحديد أخرى بسبب إنتاج  $\text{NaOH}$  وإعادة ترسيب  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  طبقاً للمعادلة السابقة.

### منع حدوث القصافة القلوية

يمكن منع حدوث القصافة القلوية بالآتي:

استخدام فوسفات الصوديوم كعامل إزالة للعسر بدلاً من كربونات الصوديوم.

إضافة سوائل أو تаниن Tannin لماء الغلاية. وهذه تحدث انسداداً في التشققات الشعرية وبذا تمنع تسرب أيدروكسيد الصوديوم.

يلاحظ أن مياه الغلاية المحتوية على كبريتات الصوديوم أو فوسفات الصوديوم تعيق حدوث القصافة القلوية بإحداث انسدادات في الشعيرات وبذا منع وصول محلول الصودا الكاوية إلى هذه النقط.

نسبة تركيز  $\text{NaOH}$ :  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  تكون عند 1:1، 1:2، 1:3 لضغط التشغيل 10، 20، أعلى من 20 جوي على التوالي لمنع حدوث القصافة القلوية.

ولكن، وجود  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  يمكن أن يؤدي إلى تكون قشور من  $\text{CaSO}_4$  ولذلك يكون من المفضل استخدام  $\text{Na}_2\text{PO}_4$  بدلاً من  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  فهو 300 ضعف أكثر تأثيراً مقارنة بـ  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  في الحد من القصافة.

### ٤ حمل البخار للماء والرغاوي Priming & Foaming

بسبب الغليان السريع جداً للماء في الغلاية، فإن البخار المتكون يمكن أن يصاحب نقاط

صغرى من الماء. نقاط الماء هذه تحمل مع البخار. ظاهرة تكوين البخار الرطب أي البخار الصاحب لنقل الماء. تسمى "حمل البخار للماء" Priming أو الغوران.

تلوث البخار بالسائل يقدر بنسبة مئوية من وزن البخار، فمثلاً، إذا كان البخار يحتوي على ٥٪ رطوبة، فإن نوعية البخار تكون ٩٩.٥٪.

### ١٤ سبب الغوران أو حمل البخار للماء

ـ السرعة العالية للبخار.

ـ المستوى المرتفع جداً للماء في الغلاية.

ـ الحاجة المفاجئة إلى البخار بما يؤدي إلى الانخفاض المفاجئ في ضغط خط البخار.

ـ عيوب في تصميم الغلاية.

ـ وجود ملوثات عالقة ومذابة في الغلاية.

### ١٥ الرغاوي

هي تكون فقاعات صغيرة باستمرار على سطح الماء في الغلاية. تتكون الفقاعات عندما لا يكون هناك فرق في تركيز الذيب أو المادة العالقة بين الطبقة السطحية ومعظم السائل. أي مادة تعمل على خفض الجذب السطحي للماء ستتجمع عند السطح وبذا يزداد الاستعداد لتكوين الرغاوي للسائل مثل، الزيوت والشحوم. المواد التي تزيد الزوجة للطبقة السطحية تزيد كذلك من الاستعداد لحدوث الرغاوي.

### سلبيات حمل البخار للماء (الغوران) والرغاوي

حمل الماء مع البخار وكذلك الرغاوي عادة يتم في وقت واحد. وهذا غير مرغوب فيه ذلك لأن نقاط الماء تحمل معها بعض الملوثات العالقة والمذابة الموجودة في مياه الغلاية. وهذه تحمل مع البخار إلى وحدة التسخين الفائق Super heaters أو إلى ريش التربينات، حيث ترسب عند تبخر المياه. الرواسب تقلل من كفاءة التربينات وذلك بإعاقة تدفق البخار.

ـ جزء من الأملام الجافة يمكن أن يحمل مع البخار ويرسب على محابس المحرك بما يقلل من عمره الافتراضي.

وجود نقاط الماء في البخار يمكن أن يؤدي إلى التآكل في نهايات مدخل البخار لوحدة التسخين الفائق.

ارتفاع عمود الماء يصعب قياسه بدقة بسبب وجود الرغاوي بما يسبب صعوبة في صيانة غلاية الضغط.

### **منع حدوث حمل الماء مع البخار Priming**

يمكن حدوث حمل الماء مع البخار بالآتي :

خفض منسوب سطح الماء.

خفض سرعات البخار يقلل من محتوى البخار من الرطوبة

كفاءة إزالة العسر والترشيح لياه التغذية للفلاية بما يقلل من الملوثات المذابة والعالقة.

التصميم الجيد للفلاية المجهز بتجهيزات تنقية البخار

### **منع حدوث الرغاوي Foaming**

يمكن تجنب الرغاوي بالآتي :

إضافة الكيماويات المزيلة للرغاوي Antifoaming: تعمل الكيماويات المزيلة للرغاوي بتبسيط خفض الجذب السطحي. فمثلاً مادة إزالة الرغاوي من البولي آميد Polyamide Antifoamers تغير الجذب السطحي SurfaceTension وتؤدي إلى تكوين فقاعات ضخمة غير مستقرة. عوامل تثبيط الرغاوي يمكن أن تقلل الرغاوي بمجرد الأداء الميكانيكي. فمثلاً، فإن زيت الخروع المنتشر على سطح الماء يمنع تكوين الرغاوي.

إزالة الزيت من ماء الفلانية يمنع حدوث الرغاوي كذلك. الزيت والشحم يمكن إزالته بإضافة مروب مثل ألومنيات الصوديوم أو كبريتات الحديدوز ... إلخ.

### **إزالة السيليكا Removal of Silica**

وجود السيليكا في مياه التغذية للفلاية يمكن أن يسبب العديد من المشاكل والتي تشمل :

iii السيليكا تكون قشوراً قوية ملتصقة ذات مقاومة حرارية مع الكالسيوم والمنغنيز. مع الألومنيوم تكون صوديوم ألومنيو سليكت Sodium Amino Silicate أو يمكن أن تكون السيليكا قشوراً مكونة من السيليكا فقط.

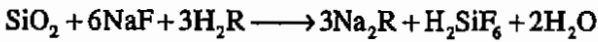
iii في الغلايات عالية الضغط تحمل السيليكا مع البخار وترسب على ريش التربينات. تزال السيليكا من مياه التغذية للغلايات بالطريقة الآتية:

iii باستخدام كبريتات الحديد أو ألومنيات الصوديوم كمادة ترويب. فهي تعمل في شكل  $\text{Fe(OH)}_2$  أو  $\text{Mg(OH)}_2$  ،  $\text{Al(OH)}_3$  والذي يحتجز الملوثات الدقيقة الفرودية والعالية بما فيها الزيت والسيليكا.

iii باستخدام مبادل آن أيوني عالي القلوية. يتم أولاً إزالة ملوحة المياه بالمرور خلال مبادات آن أيونية وكاتأيونية والتي تزيل السيليكا في شكل  $\text{H}_2\text{SiO}_3$ . عادة يتم خفض المحتوى من السيليكا إلى جزء من الجزء في المليون.

iii حامض السيليكا  $\text{H}_2\text{SiO}_4$  ضعيف التأين جداً ولا يزال بالمرور خلال مبادل آن أيوني ضعيف القلوية. البديل هو حامض فلوروسيليسيك  $\text{H}_2\text{SiF}_6$  الذي هو شديد التأين ويمكن إزالته بالمرور خلال مبادل آن أيوني ضعيف القلوية. لذلك فإن السيليكا يتم تحويلها أولاً إلى Flourosilicic Acid عندئذ تتم إزالتها بالمرور على مبادل آن أيوني ضعيف.

iii السيليكا في الماء يمكن تحويلها إلى حامض الفلوروسيليسيك بإضافة فلوريد الصوديوم Sodium fluoride ثم المرور خلال مبادل كاتأيون-الهيدروجين.



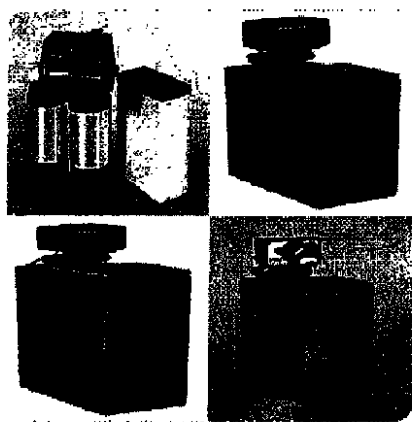
لكل جزء في المليون من  $\text{SiO}_2$  يستخدم 4.2 جزء في المليون من  $\text{NaF}$ . الآن عند مرور الماء خلال مبادل آن أيوني ضعيف القلوية فإن السيليكا تتم إزالتها. كذلك يمكن إزالة السيليكا بالتقظير.



٦

---

## تقنيات إزالة عسر المياه



**Water Softening**



## ١-٦ المعالجة الخارجية لمياه التقدية لغلايات

عملية إزالة الأملاح المسببة للعسر من المياه تسمى "إزالة عسر المياه" Water Softening المياه المستخدمة في تغذية الغلايات وفي أغراض التبريد وفي بعض الصناعات يجب أن تكون خالية من العسر قبل الاستخدام.

الثلاث طرق المستخدمة عادة لإزالة العسر هي :

١. عملية الجير-الصودا Soda-Lime.
٢. التبادل القاعدي أو عملية الزيوليت Base Exchange.
٣. إزالة الأملاح أو التبادل الأيوني Demineralization.

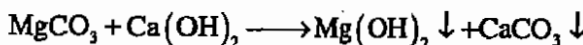
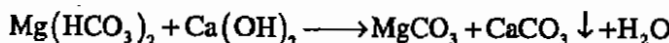
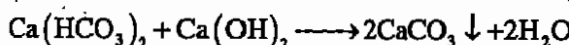
### ١-٦-١ عملية الجير-الصودا

عملية الجير-الصودا هي أهم عملية في معالجة عسر المياه. المبدأ المستخدم هو تحويل كل المواد المذابة المساعدة للعسر إلى رواسب غير مذابة والتي يتم إزالتها بالترسيب والترشيح. في هذه العملية، تضاف كمية محسوبة من الجير الطففي  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  والصودا  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  إلى المياه والتي تتفاعل مع أملاح الكالسيوم والمغنيسيوم لتكوين رواسب غير مذابة من كربونات الكالسيوم وأيدروكسيد المغنيسيوم.

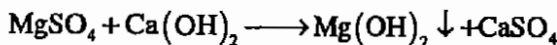
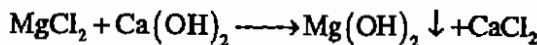
التفاعلات الكيميائية هي كالتالي:

**التفاعل مع الجير الطففي  $\text{Ca}(\text{OH})_2$**

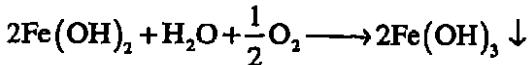
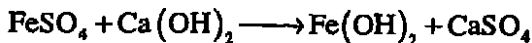
**أ) إزالة العسر المؤقت**



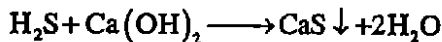
**ب) إزالة العسر المستديم**



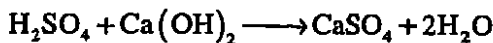
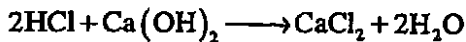
### ج) إزالة أملاح الحديد والألومنيوم المذابة



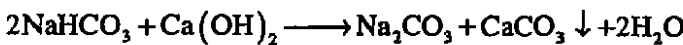
### د) إزالة $\text{H}_2\text{S}$ ، $\text{CO}_2$ المذاب



### هـ) إزالة الأحماض المعدنية الحرة



### و) التفاعل مع $\text{NaHCO}_3$



من التفاعلات السابقة يمكن ملاحظة الآتي :

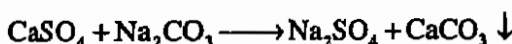
ـــــ أن  $\text{Ca(OH)}_2$  تزيل العسر المؤقت تماماً الذي يسببه وجود  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$  ،  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$  . بينما جزء واحد من  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  يلزم لجزيء  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$  ، يلزم 2 جزء من  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  لكل جزء من  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$  لتكوين الراسب غير المذاب  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  .

ـــــ  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  يحول عسر المغنيسيوم المستديم إلى عسر الكالسيوم المستديم (معادلة ب).

ـــــ بالمثل تفاعل  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  مع  $\text{Al}_2(\text{SiO}_4)_3$  ،  $\text{FeSO}_4$  والأحماض المعدنية الحرة ينتج كذلك كمية مكافئة من عسر الكالسيوم المستديم (معادلة ج).

ـــــ جزء واحد من  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  يستخدم للتفاعل مع  $\text{NaHCO}_3$  ، ولكن ينتج جزء واحد من  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  كذلك عسر الكالسيوم المستديم (عسر الكالسيوم الأصلي + العسر الناتج عن تفاعل الجير مع  $\text{HCl}$  ،  $\text{Al}^{3+}$  ،  $\text{Fe}^{2+}$  ،  $\text{Mg}^{2+}$  ،  $\text{H}_2\text{SO}_4$ ) يزال أخيراً بواسطة  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ .

### التفاعلات مع الصودا آش $\text{NaCO}_3$



يتضح من المعادلات السابقة أن أملاح الكالسيوم والمنسق المذابة ترسب كأملالح كالسيوم غير مذابة وتزال بالترشيح. ولكن، التفاعلات الكيميائية التي تحدث أثناء المعالجة بالجير-الصودا بطيئة جداً، هذا بالإضافة إلى أن الرواسب المتكونة دقيقة جداً وتهيل إلى أن تظل عالقة في محلول حتى بعد الترشيح، وهذا يمكن أن يسبب مشاكل وذلك بالترسيب على الواسير وأنابيب الغلاية فيما بعد.

هذه المشكلة يمكن حلها بإضافة كيماويات الترويب مثل الشبه  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$  أو بإضافة ألومنيات الصوديوم  $\text{NaAlO}_2$  إلى المياه المعالجة. هذه المرويبات تجعل ترويب الجسيمات الدقيقة وذلك بالالتصاق معها واحتاجها حيث يمكن أن تصبح ثقيلة وترسب بسهولة وبسهولة ترشيحها.

### حساب كمية الجير الصودا المطلوبة

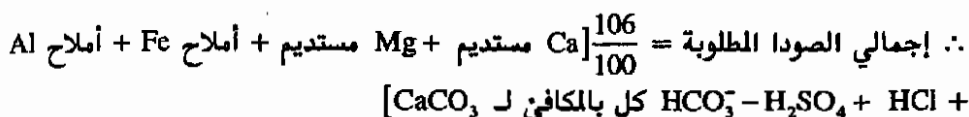
ما سبق يتضح أن الجير المطفي يكون مطلوباً بواسطة  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$  ،  $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$  ،  $\text{HCO}_3$  ،  $\text{CO}_2$  ،  $\text{MgSO}_4$  ،  $\text{MgCl}_2$  والأحماض الحرة.

في حالة تحويل وزن كل تلك المواد إلى المكافئ من عسر  $\text{CaCO}_3$  ، عندئذ 100 جزء من  $\text{CaCO}_3$  من العسر المكافئ يحتاج إلى 74 جزءاً من  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ . لذلك فإن:

$$\text{إجمالي الجير المطفي المطلوب} = \frac{74}{100} [\text{Mg} \times 2] \text{ مؤقت Ca} + \text{مؤقت Mg} + \text{مستديم}$$

[ $\text{CaCO}_3$  كل بمكافئ  $\text{NaOCl} - \text{HCO}_3 + \text{H}_2\text{SO}_4 + \text{HCl} + \text{CO}_2 + (\text{Al} + \text{Fe})$  (أملاح

بالمثل تستهلك الصودا آش بواسطة  $\text{CaSO}_4$  ،  $\text{CaCl}_2$  الموجود أصلاً ويكفي مكافئة من تلك الأملاح، المكونة بمعالجة المياه بواسطة  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  ولها  $\text{MgSO}_4$  ،  $\text{MgCl}_2$  ... إلخ. والآن: 100 جزء من مكافئ عسر  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ،  $\text{FeSO}_4$  ،  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$  ،  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  يتطلب 106 جزء من  $\text{CaCO}_3$ .



### ملاحظات

المواد مثل  $\text{NaCl}$ ,  $\text{KCl}$ ,  $\text{Fe}_2\text{O}_3$ ,  $\text{SiO}_2$ ,  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  ... إلخ لا تسبب أي ضرر للمياه وهذه لا تستهلك أي جير أو صودا.

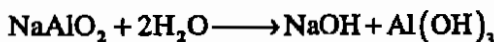
العسر المؤقت بسبب أملاح  $\text{Mg}$ ,  $\text{Ca}$  لا يتطلب صودا حيث لا ينتج ما يقابله من العسر المستديم للكالسيوم.

عسر الكالسيوم المستديم لا يحتاج إلى أي جير ولكن الصودا فقط.

عسر المغنيسيوم المستديم يحتاج إلى الجير وكذلك الصودا، وهذا ينطبق كذلك على أملاح  $\text{Fe}$ ,  $\text{Al}$  والأحماض الهرة.

وجود  $\text{NaHCO}_3$  يحتاج إلى الجير ولكن ينتج  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  بكمية مكافئة ولذا فإن هذه الكمية يجب خصمها من الصودا المطلوبة.

وجود  $\text{NaAlO}_2$  كمرrob لا تحتاج إلى الجير أو الصودا ولكن يكون  $\text{NaOH}$  عند التفاعل مع الماء.



يمكن اعتبار مكافئ  $\text{OH}^-$  ليكون مكافئاً واحداً للجير ولذا فإن الكمية المقابلة يلزم خصمها من متطلبات الجير المطفي.

نظراً لأن المياه المعالجة ظهر أنها تحتوي على أيونات  $\text{OH}^-$ ,  $\text{CO}_3^{2-}$  والتي تكونت من الزائد من  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ ,  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  على التوالي. لذلك فإنه أثناء عمل الحسابات فإن الكمية المقابلة لتلك يتم إضافتها. في حالة زيادة أيون الأيدروكسيد، فإن الكمية المكافئة يتم إضافتها في الجير المطفي وكذلك الصودا آش. هذا بسبب الإمداد بالزائد من  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  الذي يدخل عسر الكالسيوم الذي يتطلب الصودا. ولكن بالنسبة لأيونات  $\text{CO}_3^{2-}$  الزائدة فإن الكمية المكافئة تتم إضافتها للمطلوب من الصودا لأن  $\text{CO}_3^{2-}$  يأتي من زيادة  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ .

## أنواع عملية الجير الصودا

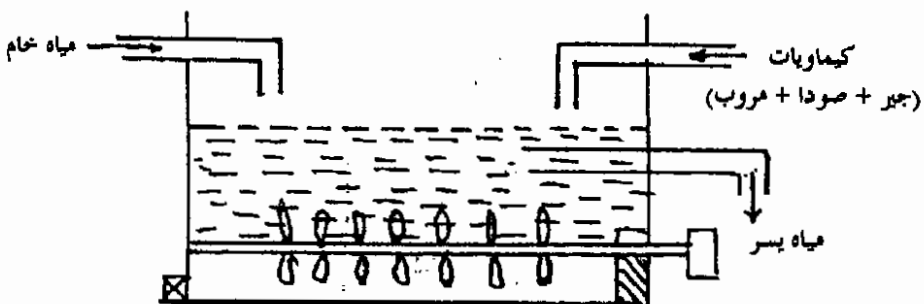
عملية الجير-الصودا يمكن أن تتم إما على الساخن وإما على البارد.

### أ) عملية الجير-الصودا على البارد Cold Lime-Soda Process

في هذه الطريقة يتم خلط كمية محسوبة من الجير والصودا مع الماء عند درجة حرارة الغرفة. يوجد نوعان من مزيلات العسر Softeners المستخدمة في إزالة عسر المياه بتلك الطريقة، وهما الطريقة المتقطعة أو ذات الدفعات الواحدة والطريقة المستمرة.

#### ١- الطريقة المتقطعة (ذات الدفعات) Intermittent Softener

في الطريقة المتقطعة Batch يتكون جهاز إزالة العسر من حوضين. كل حوض يستخدم في دورة لإزالة العسر. وكل حوض مزود بمدخل للمياه الخام والكيمياويات، ومخارج للمياه المعالجة، وال浣مة ومزود بقلاب ميكانيكي (شكل ١-٦).

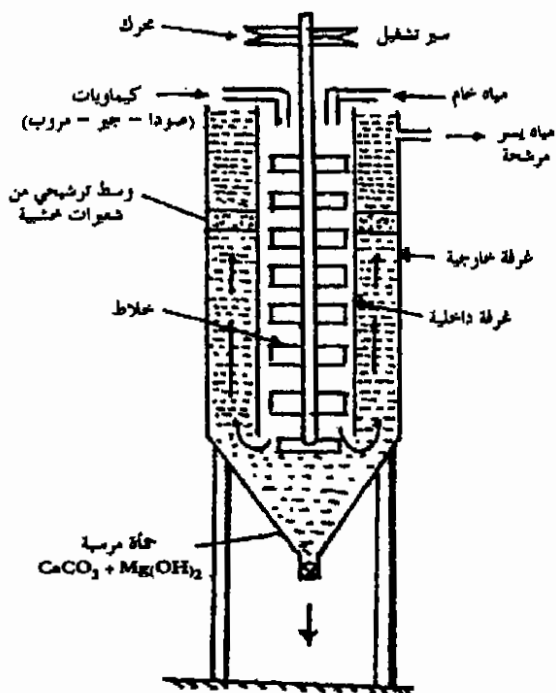


شكل ١-٦: العملية ذات الدفعات

يتم إدخال الماء الخام والكميات المحسوبة من الكيمياويات من الجير والصودا في نفس الوقت إلى الحوض وبده التقليب. أثناء التقليب، يتم إضافة بعض الرواسب من المعالجة السابقة وذلك لتكوين نوبيات للترسيب الجديد. مع الوقت يمتلئ الحوض، ويكون التفاعل قد تم إلى حد ما. يتم إيقاف التقليب مع السماح للرواسب التكونة لترسب في قاع الحوض. في درجة حرارة الغرفة تكون الرواسب التكونة دقيقة جداً، بحيث إنها لا ترسب بسهولة ولذلك يكون من المهم إضافة كميات صغيرة من المروبات مثل  $\text{NaAlO}_2$ ،  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ ، ... الخ. المروبات تكون رواسب جيلاتينية من  $\text{Al(OH)}_3$  وتحتاج جسيمات المواد العالقة

الحقيقة. استخدام ألومنيات الصوديوم كمروب يساعد في إزالة السيليكا وكذلك الزيوت في حالة وجودها في الماء.

يتم جمع المياه الرائقة المزالة عسرها Softened خلال ماسورة إلى المرشح. الحماة المكونة في الحوض تزال خلال مخرج الحماة. تنظيم العمل بهذه الوحدات يتم من خلال ثلاث وحدات لاستمرار الإمداد بالمياه المعالجة المزالة عسرها (شكل ٢-٦).

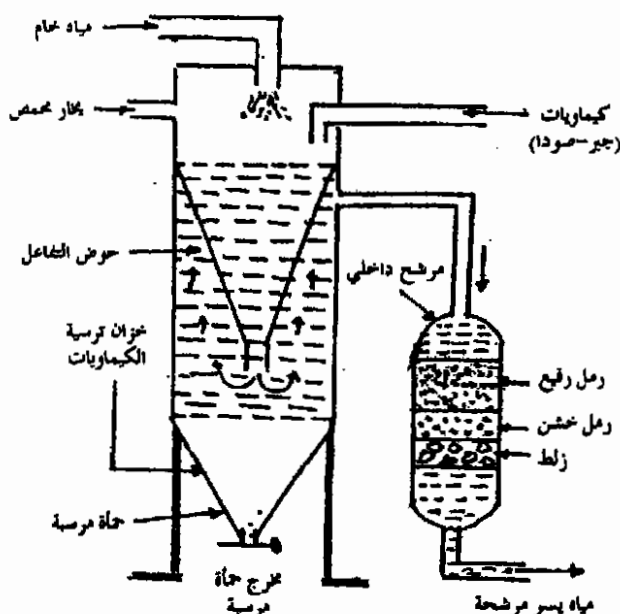


شكل ٢-٦: عملية الجير-الصودا على البارد المستمرة

### ٤- الطريقة المستمرة لإزالة العسر Continuous Softener

في الطريقة المستمرة لإزالة العسر يكون هناك تغذية مستمرة للمياه الخام والكيمائيات مع الإنتاج المستمر غير المتقطع للمياه المزالة عسرها. يتكون جهاز إزالة العسر المستمر من خزان ضخم من الصلب ذي الغرفتين. الغرفة الداخلية مزودة بقلاب، بينما الغرفة الخارجية تكون مجهزة بالوسط الترشيجي (عادةً مصنوع من الشعيرات الخشبية). يتم التغذية بالمياه الخام والكميات المحسوبة من الجير والصودا والمروب خلال مدخلين من اتجاهين

مختلفين إلى الغرفة الداخلية عند درجة حرارة الغرفة. مع تدفق المياه الخام والكيماويات إلى أسفل يحدث التقليب والخلط. تحدث إزالة العسر للمياه والحمأة المتكونة ترسب إلى قاع الغرفة الخارجية. المياه المعالجة (المزال عسراها) ترتفع إلى أعلى مارة خلال الشعيرات الخشبية لتأكيد تمام الإزالة للحمأة. أخيراً تخرج المياه المرشحة باستمرار خلال المخرج المجهز لهذا الغرض (شكل ٣-٦).



شكل ٣-٦: عملية الجير-الصودا على الساخن

#### ب) عملية الجير-الصودا على الساخن *Hot Lime-Soda Process*

تستخدم هذه الطريقة لمعالجة مياه التغذية للغلاليات. هذه الطريقة أكثر كفاءة عن عملية الجير-الصودا على البارد. تفاعلات إزالة العسر تحدث غالباً عند درجة حرارة غليان الماء. حيث درجة الحرارة العالية تعمل على:

١ زراعة معدل تفاعلات الترسيب.

٢ خفض لزوجة الماء بما يجعل عملية الترسيب والترشيح سهلة وسريعة.

٣ عدم الحاجة إلى إضافة مرويات ذلك لسرعة رسوبي المواد العالقة.

يوجد نوعان من أجهزة إزالة العسر بالطريقة المستمرة وهما :

### ١- النوع المرحلي أو المقطعي Intermittent or Batch

وهذا يشبه تماماً الجهاز الذي سبق شرحه في عملية إزالة العسر بالجير-الصودا على البارد. ولكن الاختلاف الوحيد هو أنه في عملية الجير-الصودا على الساخن يتم توفير أنابيب للتسخين Heating Coils لرفع درجة حرارة المياه.

### ٢- النوع المستمر Continuous Type

يتكون هذا النوع من أجهزة إزالة العسر من ثلاثة أجزاء وهي :

١. حوض التفاعل: حيث يتم خلط الماء الخام والكيماويات والبخار.
٢. حوض ترسيب: حيث ترسب المواد العالقة في شكل حمة.
٣. مرشح رملي: حيث الوسط الترشيعي من الرمل الدقيق والرمل الخشن لترشيع وإزالة أي جسيمات عالقة.

يتم إدخال المياه الخام والكيماويات إلى حوض الترسيب خلال مداخل مختلفة. يتم توفير مدخل متصل للبخار والذي يستخدم لزيادة درجة الحرارة. مع الوقت يتحرك الخليط إلى أسفل في حوض التفاعل كما هو موضح في الشكل (٢-٦). والمياه الرائقة والمزال عسرها تتحرك من حوض الترسيب إلى حوض الترشيع حيث تزال المواد العالقة العالقة المتبقية (شكل ٣-٦).

### مميزات عملية الجير-الصودا على الساخن

ـ خفض زمن التفاعل إلى حد كبير حيث يكون الترسيب سريعاً. تستغرق حوالي 15 دقيقة بينما الطريقة الباردة تستغرق عدة ساعات ل تمام العملية.

ـ العسر المتبقى أقل كثيراً عن عملية الجير-الصودا على البارد.

ـ ليس هناك حاجة لاستمرار الروبات نظراً لسرعة ترسيب الرواسب والحملة.

ـ معظم الغازات المذابة مثل  $\text{CO}_2$ ،  $\text{O}_2$  تتم إزالتها.

ـ تتطلب كيماويات أقل نظراً لارتفاع قدرة إزالة العسر.

تـ سهولة الترشيح نظراً لانخفاض لزوجة الماء.

### **مميزات عملية الجير-الصودا**

تستخدم عملية الجير الصودا على نطاق واسع بسبب المميزات الآتية:

تـ هذه العملية هي عملية اقتصادية بدرجة كبيرة.

تـ المعالجة تؤدي إلى زيادة الرقم الهيدروجيني للماء pH، بما يقلل من تآكل مواسير التوزيع.

تـ هذه المعالجة تساعد كذلك في خفض الأملاح الكلية المذابة في الماء.

تـ تساعد في إزالة الحديد والمنجنيز من الماء، ولكن بدرجة صغيرة جداً.

تـ زيادة قلوية الماء المعالجة يساعد في قتل الكائنات المسببة للأمراض.

### **عيوب عملية الجير-الصودا**

يوجد قليل من العيوب في عملية الجير-الصودا وهي:

تـ الكمية الكبيرة من الحمأة التي تتكون في هذه العملية، حيث التخلص منها يمثل مشكلة. نظرياً كل 1 ملجم/لتر من عسر الكالسيوم ينتج 1 ملجم/لتر من الحمأة.

تـ للحصول على نتائج جيدة، يجب أن يكون التشغيل جيداً والمراقبة حذرة.

تـ هذه العملية لا يمكنها إنتاج مياه بدرجة عسر صفر. ذلك لأن كربونات الكالسيوم ذات درجة إزابة قليلة في الماء.

### **مقارنة بين عملية الجير-الصودا على البارد وعلى الساخن**

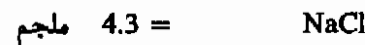
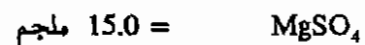
جدول ١-٦

| عملية الجير-الصودا على الساخن             | عملية الجير-الصودا على البارد             |
|-------------------------------------------|-------------------------------------------|
| التفاعل يحدث بعد أربع.                    | التفاعل يحدث بمعدل بطيء.                  |
| لا تضاف مرويات نظراً لسرعة ترسيب الأجسام. | تضاف المرويات لترسيب المواد العالقة.      |
| المالقة نتيجة انخفاض لزوجة الماء.         | بسبب استخدام البخار، يوجد استهلاك للوقود. |
|                                           | لا يوجد استهلاك للوقود.                   |

| عملية الجير-الصودا على الساخن                        | عملية الجير-الصودا على البارد              |
|------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| السر المؤقت يزول بالغليان بما يقلل من استهلاك الجير. | السر المؤقت يزول بإضافة الجير              |
| الזמן اللازم لإزالة السر قليل (عدة دقائق).           | الזמן اللازم لإزالة السر أطول (عدة ساعات). |
| السر المتبقّي حوالي 17-34 جزء في المليون.            | السر المتبقّي حوال 50-60 جزء في المليون.   |

### أمثلة محلولة لعملية الجير-الصودا

**مثال ٦-١** احسب كمية الجير والصودا لإزالة سر 50000 لتر من الماء المحتوى على الأملاح الآتية :



### الحل

التحويل إلى مكافئ  $\text{CaCO}_3$  :

| المكون                      | الكمية (ملجم/لتر) | معامل الضرب | مكافئ $\text{CaCO}_3$ (ملجم/لتر) |
|-----------------------------|-------------------|-------------|----------------------------------|
| $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ | 9.2               | 162/100     | 5.68                             |
| $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ | 7.9               | 146/100     | 5.41                             |
| $\text{CaSO}_4$             | 15.3              | 136/100     | 11.25                            |
| $\text{MgSO}_4$             | 15.0              | 120/100     | 12.5                             |
| $\text{MgCl}_2$             | 3.0               | 95/100      | 3.16                             |
| $\text{NaCl}$               | 4.3               | —           | —                                |

$$\text{المطلبات من الجير} = \frac{74}{100} [2\text{Mg}(\text{CO}_3)_2 + \text{Ca}(\text{HCO}_3)_2] = \\ [\text{CaCO}_3 + \text{MgCl}_2 + \text{MgSO}_4] \\ [3.16 + 12.5 + 2(5.41) + 5.68] \frac{74}{100} = \\ 23.39 \text{ ملجم/لتر}$$

الجير المطلوب لمعالجة العسر:

$$50,000 \text{ لتر} = 50,000 \times 23.4 = 1170 \text{ جم} = 1.17 \text{ كجم}$$

$$\text{الصودا المطلوبة} = \frac{106}{100} [\text{CaCO}_3 + \text{MgCl}_2 + \text{MgSO}_4] = \\ 28.5 = [3.16 + 12.5 + 11.25] \frac{106}{100} =$$

الصودا اللازمة لمعالجة العسر:

$$50,000 \text{ لتر} = 50,000 \times 28.52 = 14.26 \text{ جم} = 0.1426 \text{ كجم}$$

**مثال ٦-٢** احسب كمية الجير والصودا اللازمة لكل لتر للمعالجة الكيميائية للماء المحتوي على الآتي:

$$80 = \text{جزءاً في المليون} \quad \text{Ca}^{2+}$$

$$32 = \text{جزءاً في المليون} \quad \text{Mg}^{2+}$$

$$195 = \text{جزءاً في المليون} \quad \text{HCO}_3^-$$

$$\text{يضاف كمروب} = 735 \text{ جزءاً من المليون} \quad \text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$$

## الحل

التحويل إلى مكافئ  $\text{CaCO}_3$ :

| مكافئ $\text{CaCO}_3$<br>(جزء في المليون) | معامل الضرب | الكمية<br>(جزء في المليون) | المكون           |
|-------------------------------------------|-------------|----------------------------|------------------|
| 200.00                                    | 40/100      | 80.0                       | $\text{Ca}^{2+}$ |
| 133.30                                    | 24/100      | 32.0                       | $\text{Mg}^{2+}$ |

| كمافن<br>(جزء في المليون) | معامل الضرب | الكمية<br>(جزء في المليون) | الكون                                     |
|---------------------------|-------------|----------------------------|-------------------------------------------|
| 159.80                    | 122/100     | 195.0                      | $\text{HCO}_3^-$                          |
| 26.44                     | 278/100     | 73.5                       | $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ |

$$\left[ \text{CaCO}_3 + \text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O} + \text{HCO}_3^- + \text{Mg}^{2+} \right] \frac{74}{100} = \text{الجير المطلوب}$$

$$[26.44 + 159.8 + 133.3] \frac{74}{100} = \text{جزء في المليون}$$

$$236.46 = \text{جزء في المليون}$$

$$\left[ \text{CaCO}_3 - \text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O} + \text{Mg}^{2+} + \text{Ca}^{2+} \right] \frac{106}{100} = \text{الصودا المطلوبة}$$

$$[159.8 - 26.44 + 133.3 + 200] \frac{106}{100} = \text{جزء في المليون}$$

$$211.94 = \text{جزء في المليون}$$

**اللاحظة** إذا أظهر تقرير التحليل العملي كميات  $\text{Ca}^{2+}$  ،  $\text{Mg}^{2+}$  عندئذ يكون المطلوب واحداً مكافئاً من الجير وواحداً مكافئاً من الصودا لـ  $\text{Mg}^{2+}$  ، بينما يكون المطلوب واحداً مكافئاً من الصودا لـ  $\text{Ca}^{2+}$ . ولا فإن أيونات كل من  $\text{Ca}^{2+}$  ،  $\text{Mg}^{2+}$  تتم معاملتها كعسر مستديم بسبب الكالسيوم والمنقسيوم.

**مثال ٦-٣** احسب كمية الجير (بنسبة نقاء ٩٢٪) والصودا (بنسبة نقاء ٩٨٪) الازمة لمعالجة 30,000 لتر من الماء الذي تحاليله العملية كالتالي:

|                  |                             |
|------------------|-----------------------------|
| جزء في المليون   | $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ |
| جزء في المليون   | $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ |
| جزء في المليون   | $\text{MgSO}_4$             |
| جزء في المليون   | $\text{CaSO}_4$             |
| جزء في المليون   | $\text{CaCl}_2$             |
| أجزاء في المليون | $\text{NaCl}$               |

## الدلل

:  $\text{CaCO}_3$  التحويل إلى المكافئ

| الكون                       | الكمية<br>(جزء في المليون) | معامل الضرب | مكافئ<br>(جزء في المليون) |
|-----------------------------|----------------------------|-------------|---------------------------|
| $\text{Ca}(\text{HCO}_3)_2$ | 40.50                      | 162/100     | 25                        |
| $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$ | 36.50                      | 146/100     | 25                        |
| $\text{MgSO}_4$             | 30.00                      | 120/100     | 25                        |
| $\text{CaSO}_4$             | 34.00                      | 136/100     | 25                        |
| $\text{CaCl}_2$             | 27.75                      | 111/100     | 25                        |
| $\text{NaCl}$               | -                          | -           | -                         |

$$\text{MgSO}_4 + \text{Mg}(\text{HCO}_3) \times 2 + \text{Ca}(\text{HCO}_3)_2 \left[ \frac{74}{100} = \right. \text{متطلبات الجير}$$

[ بمكافئ  $\text{CaCO}_3$  × حجم الماء]

$$\left[ 25 + (25 \times 2) + 25 \right] \left[ \frac{74}{100} = \right. \text{ملجم/لتر} \times 30,000 \text{ لتر}$$

$$30,000 \times 74 =$$

$$2220 =$$

حيث إن نسبة نقاء الجير هي 92٪، لذلك فإن الجير المطلوب سيكون:

$$2.413 \text{ كجم} = \frac{100}{92} \times 2220 \text{ جم}$$

$$\text{متطلبات الصودا} = \left[ \text{CaCO}_3 + \text{CaCl}_2 + \text{CaSO}_4 + \text{MgSO}_4 \right] \left[ \frac{106}{100} = \right.$$

$$\left. \text{ملجم/لتر} \times 30,000 \text{ لتر} \right] \left[ \frac{106}{100} = \right.$$

$$2585 = \text{جم}$$

المطلوب من الصودا ذات نسبة نقاء 98٪ لمعالجة العسر 30,000 لتر مياه =

$$2.433 \text{ جم} = 2385 \times \frac{100}{98}$$

**هللاحظة** حالة عدم نقاهة الجير والصودا عندئذ فإن المتطلبات الحقيقية يتم حسابها طبقاً لذلك. في المثال السابق، نظراً لأن نسبة نقاهة الجير والصودا هي 92٪، 98٪ على التوالي، لذلك فإن القيم المتحصل عليها في كل حالة يتم ضريبتها في معامل النقاء،  $\frac{100}{98}$ ،  $\frac{100}{92}$  للصودا.

**مثال ٦-٤** احسب كمية الجير (نسبة نقاهة 74٪) والصودا (نسبة نقاهة 92٪) اللازمة لمعالجة عسر 20,000 لتر من الماء العسر المحتوى على الآتي:

$$84 = \text{ملجم/لتر} \quad \text{MgCO}_3$$

$$40 = \text{ملجم/لتر} \quad \text{CaCO}_3$$

$$95 = \text{ملجم/لتر} \quad \text{MgCl}_2$$

$$111 = \text{ملجم/لتر} \quad \text{CaCl}_2$$

$$37 = \text{ملجم/لتر} \quad \text{Mg}(\text{NO}_3)_2$$

$$30 = \text{ملجم/لتر} \quad \text{KCl}$$

### الحل

:  $\text{CaCO}_3$  إلى مكافىء

| مكافىء $\text{CaCO}_3$<br>(ملجم/لتر) | معامل الضرب | الكمية<br>(ملجم/لتر) | المكون                     |
|--------------------------------------|-------------|----------------------|----------------------------|
| 100                                  | 84/100      | 84                   | $\text{MgCO}_3$            |
| 40                                   | 100/100     | 40                   | $\text{CaCO}_3$            |
| 100                                  | 95/100      | 95                   | $\text{MgCl}_2$            |
| 100                                  | 111/100     | 111                  | $\text{CaCl}_2$            |
| 25                                   | 148/100     | 37                   | $\text{Mg}(\text{NO}_3)_2$ |
| -                                    | -           | -                    | KCl                        |

$$\text{متطلبات الجير} = \left[ \text{كافىء } \text{CaCO}_3 \times \text{حجم الماء} \times \text{معامل النقاء} \right] \frac{74}{100}$$

$$\text{كمكافىء } \text{CaCO}_3 = \left[ \text{كافىء } \text{CaCO}_3 \times \text{حجم الماء} \times \text{معامل النقاء} \right]$$

$$\frac{100}{74} \left[ 25 + 100 + 40 + 100 \times 2 \right] \frac{74}{100} = 7300 \text{ جم}$$

$$\begin{aligned} \text{متطلبات الصودا} &= \left[ \text{CaCO}_3 + \text{Mg}(\text{NO}_3)_2 + \text{CaCl}_2 + \text{MgCl}_2 \right] \frac{106}{100} \\ &\times \text{حجم الماء} \times \text{معامل النقاء} \\ \frac{100}{92} \times 20,000 \left[ 25 + 100 + 100 \right] \frac{106}{100} &= \\ &5184 \text{ جم} = \end{aligned}$$

**هذا الحظة** تم اعتبار وجود كل من  $\text{MgCO}_3$  ،  $\text{CaCO}_3$  في شكل البيكربونات ولكن تم تقدير أوزانهم فقط في شكل  $\text{MgCO}_3$  ،  $\text{CaCO}_3$ . لذلك فإن متطلبات الجير لـ  $\text{MgCO}_3$  هي اثنان مكافئ كما في حالة  $\text{Mg}(\text{HCO}_3)_2$  بينما بالنسبة لـ  $\text{CaCO}_3$  يكون مكافئاً واحداً. ليس هناك حاجة للصودا لكل من  $\text{Ca}$  أو  $\text{Mg}$  إذا كانوا في شكل  $\text{CaCO}_3$  ،  $\text{MgCO}_3$ .

**مثال ٦-٥** احسب كميات الجير والصودا المطلوبة لمعالجة عسر 100,000 لتر من الماء مستخدماً 139 جزءاً في المليون من  $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  كمرور. نتائج التحاليل للمياه الخام والمياه المعالجة هي كالتالي:

**١** تحليل المياه الخام قبل المعالجة:

$$160 \text{ جزءاً في المليون} = \text{Ca}^{2+}$$

$$288 \text{ جزءاً في المليون} = \text{Mg}^{2+}$$

$$1464 \text{ جزءاً في المليون} = \text{HCO}_3^-$$

$$20 \text{ جزءاً في المليون} = \text{CO}_2 \text{ المذاب}$$

**٢** تحليل المياه المعالجة:

$$60 \text{ جزءاً في المليون} = \text{CO}_3^{2-}$$

$$34 \text{ جزءاً في المليون} = \text{OH}^-$$

## الحل

التحول إلى مكافئ  $\text{CaCO}_3$  :

| مكافئ $\text{CaCO}_3$<br>(جزء في المليون) | معامل الضرب | الكمية<br>(جزء في المليون) | المكون                                    |
|-------------------------------------------|-------------|----------------------------|-------------------------------------------|
| الماء الخام قبل المعالجة:                 |             |                            |                                           |
| 400                                       | 40/100      | 160                        | $\text{Ca}^{2+}$                          |
| 1200                                      | 24/100      | 288                        | $\text{Mg}^{2+}$                          |
| 1200                                      | 122/100     | 1464                       | $\text{HCO}_3^-$                          |
| 50                                        | 44/100      | 22                         | $\text{CO}_2$                             |
| 50                                        | 278/100     | 139                        | $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ |
| الماء المعالجة:                           |             |                            |                                           |
| 100                                       | 60/100      | 60                         | $\text{CO}_3^{2-}$                        |
| 100                                       | 34/100      | 34                         | $\text{OH}^-$                             |

$$\text{متطلبات الجير} = \frac{74}{100} \times [\text{كميات الماء}] \times [\text{كميات } \text{CaCO}_3]$$

$$\times \text{حجم الماء}$$

$$= \frac{74}{100} [100 + 50 + 50 + 1200 + 1200] \text{ ملجم/لتر} \times 100,000 \text{ لتر}$$

$$= 192.4 \text{ كجم}$$

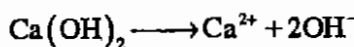
$$\text{متطلبات الصودا} = \frac{106}{100} \times [\text{كميات الماء}] \times [\text{كميات } \text{CaCO}_3]$$

$$\times \text{حجم الماء}$$

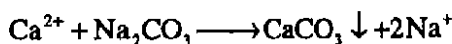
$$= \frac{106}{100} [1200 - 100 + 100 + 50 + 1200 + 400] \text{ ملجم/لتر}$$

$$= 68.9 \text{ كجم} \times 100,000$$

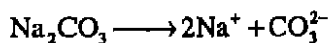
**اللاحظة** نظراً لأن الماء المعالج به  $\text{CO}_3^{2-}$ ،  $\text{OH}^-$ ،  $\text{CO}_2$ ، فإن الزيادة من  $\text{OH}^-$  في الماء المعالج تم توفيرها بالكمية المكافئة لها من الجير المستخدم زيادة.



ولكن الكمية المقابلة لـ  $\text{Ca}^{2+}$  يلزم إزالتها بإضافة كمية مكافئة من الصودا.



لذلك، في المثال السابق  $\text{CaCO}_3$  المكافئ لـ  $\text{OH}^-$  يضاف في الجير وكذلك متطلبات الصودا. الزائد من  $\text{CO}_3^{2-}$  اللازم وجوده في المياه المعالجة يجب توفيره بكمية مكافئة من  $\text{Na}_2\text{CO}_3$  المستخدم بزيادة.



لذلك فإن  $\text{CaCO}_3$  المكافئ لـ  $\text{CO}_3^{2-}$  يضاف إلى الصودا المطلوبة فقط.

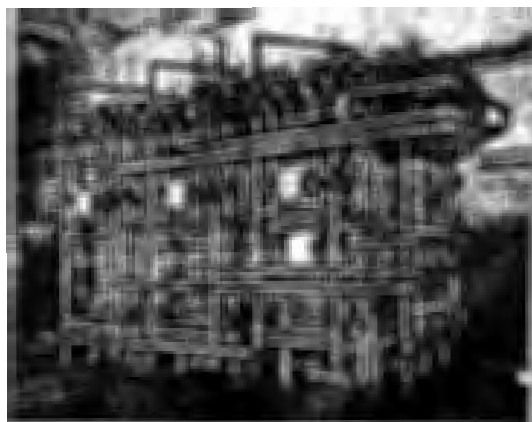




V

---

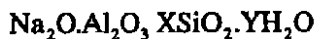
## التبادل القاعدي أو عملية الزيوليت



**Base Exchange or Zeolite Process**



التبادل العكسي للأيونات بين المجال السائل والمجال الصلب يسمى "التبادل الأيوني". نوع معين من مادة معدنية طبيعية يسمى "الزيوليت"، وهي مركب من Aluminosilicate، الذي يعمل كمجال صلب، وقدر على تبادل كاتأيونات Cations. اسم الزيوليت مشتق من كلمات لاتينية تعني Boilingstone، وكان يطلق على بعض المواد المعدنية التي تطلق ماء التميّز في شكل بخار. التركيب الكيميائي لزيوليت الصوديوم يمكن تمثيله بالآتي:



حيث  $X = 2 - 6$ ,  $Y = 10 - 2$

يمكن ملاحظة أن مادة صوديوم الومنيوم سيليكات المتميّزة Hydrated قادرة على تبادل أيونات الصوديوم لها مع الأيونات ذات التكافؤ المزدوج من مجموعة التربة القلوية Alkaline Earth Group ومع الأيونات متعددة التكافؤ لبعض المعادن في الماء. مواد الزيوليت استخدمت لمعالجة عسر المياه المستخدمة في الأغراض المنزلية وفي الأغراض الصناعية.

## ١.٧ أنواع الزيوليت

يوجد نوعان من الزيوليت المستخدم وهما:

### ١.٧.١ الزيوليت الطبيعي Natural Zeolites

الزيوليت الطبيعي له لون أخضر ويسمى "الرمل الأخضر" Green Sand. الأنوع العادي هي Thosonite -  $\text{Na}_2\text{O} \cdot \text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 3\text{SiO}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ .

### ١.٧.٢ الزيوليت المصنوع

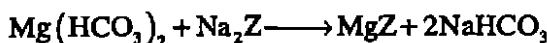
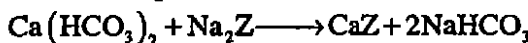
الزيوليت المصنوع يكون مسامياً وذا بناء جيلاتيني. يمكن تحضيره بتتسخين محليل سيليكات الصوديوم، كبريتات الصوديوم، ألومنيات الصوديوم معاً. الزيوليت المصنوع له قدرة تبادل عالية مقارنة بالزيوليت الطبيعي. نوع الزيوليت الصناعي العادي يكون له لون أبيض يتم تحضيره من الفلدسبار Feldspar، الكاولين، الطفل والصودا ويسمى Permutit. لذلك فإن عملية الزيوليت تسمى أحياناً "عملية بيرميواتيت" Permutit.

## ٢.٧ البناء البلوري Structure

ببلورة الزيوليت يمكن اعتبارها تكونت من الرياط بين العديد من  $\text{SiO}_4$  الرباعي السطوح Tetrahedra. ففيها كل أكسجين من الرباعي يشترك مع واحد مجاور. الرمز التقليدي هو  $\text{SiO}_2$ . ولكن، بعض أيونات  $\text{SiO}_4^{4-}$  يتم استبدالها بأيونات  $\text{Al}^{3+}$ . لتحقيق الاتزان للشحنات، فإنه يجب اندماج أو إدخال أيونات موجبة زيادة  $\text{Na}^+$  أو  $\text{K}^+$  لكل  $\text{Al}^{3+}$  تم إدخاله. لذلك فإن الرياط رباعي الأسطح ينتج بينما مفتوح مع فراغات تكون فيها أيونات  $\text{K}^+$  ،  $\text{Na}^+$  عالقة في شكل مفكك.

## ٢.٨ مبدأ معالجة عشر المياه

يمكن تمثيل الزيوليت بالرمز  $\text{Na}_2\text{Z}$  حيث Z هو الشق غير المذاب. عند مرور المياه العسر خلال طبقة من  $\text{Za}_2\text{Z}$  الحبيبي النشط، فإن أيونات  $\text{Ca}^{2+}$  ،  $\text{Mg}^{2+}$  في المياه العسر يتم تبادلها مع أيونات  $\text{Na}^+$  للازيوليت. التفاعلات المختلفة التي تحدث يمكن توضيحها كالتالي :



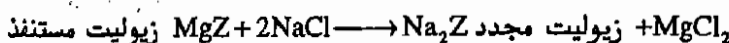
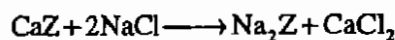
من التفاعلات السابقة يلاحظ أن زيوlette الصوديوم يتتحول إلى زيوlette الكالسيوم والفينسيوم. هذا التبادل يحدث لأن درجة التبادل تزداد بزيادة تكافؤ أيونات التبادل أي أن الأيونات وحيدة التكافؤ يحدث لها تبادل مع الأيونات ذات التكافؤ المردوج.

## ١.٤.٧ التجديد والاسترجاع Regeneration

عند استنفاد طبقة الزيوليت أي أن كل أيونات  $\text{Na}^+$  بها حدث لها تبادل مع أيونات  $\text{Ca}^{2+}$  ،  $\text{Mg}^{2+}$  ، فإنها تفقد قدرة تبادلها لأيون الصوديوم. يتم تجديد وإعادة تنشيط طبقة الزيوليت أولاً بغسيل هذه الطبقة ثم بتمرير محلول مركز من  $\text{NaCl}$  خلالها. ولكن هناك محاليل أخرى مثل  $\text{NaNO}_2$  ،  $\text{Na}_2\text{SO}_4$  ،  $\text{KCl}$  ... الخ يمكن استخدامها كذلك.

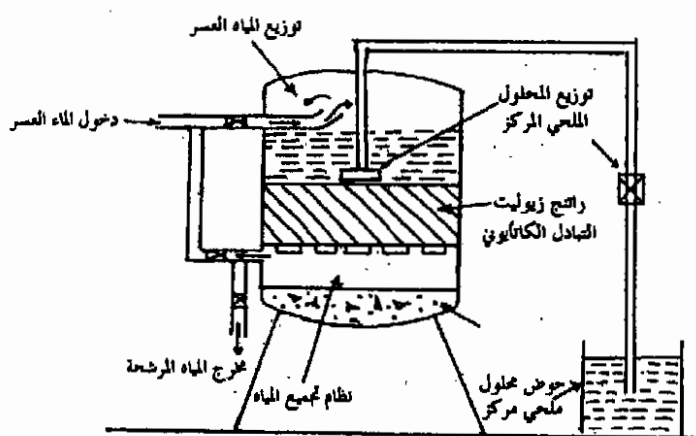
ولكن محلول الملح المركز Brine يستخدم نظراً لأنه غير مكلف ولكن لأن نواتج تفاعلات التنشيط والتجديد هي  $\text{MgCl}_2$  ،  $\text{CaCl}_2$  وهي مواد شديدة الذوبان ويمكن غسلها من طبقة الزيوليت.

تحدث التفاعلات الآتية أثناء عملية التجديد والتنشيط:



## ٢-٢-٧ العملية

يتكون جهاز معالجة عسر المياه بالزيوليت من خزان من الصلب به طبقة كثيفة من الزيوليت أو البيرميوتايت. يتم إمداد المياه العسر بمعدل معين خلال طبقة الزيوليت. أيونات الكالسيوم والمغnesia موجودة في الماء يتم احتجاجها بواسطة الزيوليت في شكل  $\text{MgZ}$  ،  $\text{CaZ}$  على التوالي. المياه الخارجة تصبح غنية بأملاح الصوديوم. المياه المعالجة من العسر يتم جمعها من قاع الخزان (شكل ١-٧).



شكل ١-٧: مقطع في عملية الزيوليت لمعالجة عسر المياه

عند استبدال جزء كبير من الصوديوم الموجود في الزيوليت بواسطة الكالسيوم والمغnesia فإنه يتم تجديده وتنشطه أولاً بالغسيل بالماء وذلك بعمل تدفق معاكس ثم المعالجة بمحلول مركز من  $\text{NaCl}$ . أملاح  $\text{MgCl}_2$  ،  $\text{CaCl}_2$  المذابة والمتكونة في عملية التجديد والتنشيط يتم

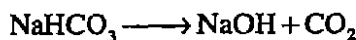
غسلها بماء يسر و المياه الفضيل يتم صرفها. طبقة الزيوليت تصبح جاهزة للاستخدام ثانيةً لمعالجة عسر المياه Softening. نظرياً كل ملجم/لتر من عسر  $\text{CaCO}_3$  يحتاج إلى 1.17 ملجم/لتر من محلول  $\text{NaCl}$ . ولكن تكرار الكمية المطلوبة نظرياً من  $\text{NaCl}$  ثلاثة مرات أو أكثر يتم استخدامها لتكون عملية تفاعل التجديد والتنشيط أكثر كفاءة.

### مميزات عملية الزيوليت

١. يتم إنتاج مياه ذات عسر منخفض جداً حوالي 10 أجزاء في المليون. حتى إن المياه ذات العسر صفر يمكن إنتاجها.
٢. الجهاز مدمج ويشغل مساحة صغيرة.
٣. لا تكون حماة ولذلك لا توجد مشكلة التخلص من الحماة.
٤. تكاليف التشغيل والصيانة قليلة.
٥. يمكن إنشاء الجهاز في خط الإمداد بالمياه نفسه، مع تجنب الضخ المضاعف.
٦. يحتاج إلى مهارة أقل للصيانة والتشغيل.

### العيوب

١. هذه العملية غير مناسبة في معالجة المياه عالية العكاراة لأن العكاراة تحدث انسداداً في مسام الزيوليت بما يقلل من كفاءة الزيوليت. لذلك فإنه يلزم إزالة العكاراة قبل دخول المياه إلى جهاز الزيوليت.
٢. المياه المحتوية على كميات كبيرة من أملاح الحديد والمنجنيز عند مرورها خلال طبقة الزيوليت تتحول إلى زيوليت الحديد وزيوليت المنجنيز، وهذه الأملاح لا يمكن تجديدها بسهولة، بما يفقد الزيوليت قدرته.
٣. هذه العملية تترك بيكربونات الصوديوم في الماء والذي يسبب الرغاوي والفوران في مياه الصناعة وتعذيب الغلايات. كذلك فإنه في الغلاية يتحلل  $\text{NaHCO}_3$  مكوناً  $\text{CO}_2$ ،  $\text{NaOH}$ .



$\text{NaOH}$  يسبب القصافة القلوية ل المادة الغلدية،  $\text{CO}_2$  يجعل الماء حامضية أو عدوانية. لذلك، فإن الماء الخام يتلزم أن يتم غليانها لإزالة العسر المؤقت قبل التغذية في جهاز الزيوليت.

٤. المياه المعالجة تحتوي بعض الأملاح المذابة أكثر من عملية الجير-الصودا.
٥. المياه المحتوية على حموضة زائدة وقلوية يمكن أن تؤدي إلى إتلاف طبقة الزيوليت. يفضل أن يكون الرقم الهيدروجيني للماء المار خلال طبقة الزيوليت حوالي ٧.

### ٣-٣-٧ مقارنة بين عملية الجير-الصودا وعملية الزيوليت

جدول ١-٧

| م | الخاصة            | عملية الجير-الصودا                                            | عملية الزيوليت                                                                 |
|---|-------------------|---------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|
| ١ | حجم الجهاز        | كبير وضخم                                                     | مدمج وصغير                                                                     |
| ٢ | الإشراف           | يتطلب الحرس والمهارة في آلي وسهل التشغيل                      | الإشراف نظراً لإضافة الجير والصودا بكميات محسوبة                               |
| ٣ | المعالجة المبكرة  | الماء العكرة يمكن معالجتها                                    | الماء شديدة العكرة يصعب معالجتها نظراً لأنسداد مسام الزيوليت بالملوثات العالقة |
| ٤ | مشكلة الحماة      | لا تكون حماة ولا توجد مشكلة                                   | ت تكون كميات ضخمة من الحماة والتي تمثل مشكلة للتخلص منها                       |
| ٥ | الحاجة إلى معالجة | يلزم الترويب والتربيس والترشيح                                | ليست هناك حاجة لمعالجة تالية لإزالة المواد المرسية والعالقة                    |
| ٦ | الأملاح المذابة   | الماء المعالجة تحوي كميات أكبر من أملاح الصوديوم المذابة      | الماء المعالجة تحوي كميات أقل من أملاح الصوديوم                                |
| ٧ | النتائج           | هذا يمكنها إنتاج مياه ذات عسر تفريغ من ٥٠ جزء في المليون لذلك | تفريغ في الإمدادات النازلية فقط                                                |

| م   | الخاصة                                                                                                    | عملية الجير- الصودا                                                                             | عملية الزيوليت                                                                    |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|
| ٨-  | إزالة اللون بسبب الحديد والمنجنيز ولكن بتكلفة عالية نظراً لأن زيوبيت الحديد والمنجنيز لا يمكن تجدده       | يمكن إزالة اللون بسبب الحديد والمنجنيز ولكن بدرجة صغيرة جداً                                    | يمكن إزالة اللون بسبب الحديد والمنجنيز                                            |
| ٩-  | الرقم الهيدروجيني للماء لا يتأثر<br>بزيادة الرقم الهيدروجيني pH<br>للماء والذي يقلل من تأكيل شبكة التوزيع | يزداد الرقم الهيدروجيني pH<br>للماء الذي يقلل من تأكيل شبكة التوزيع                             |                                                                                   |
| ١٠- | الماء الحامضية                                                                                            | الماء الحامضية يمكن معالجتها                                                                    | الماء الحامضية لا يمكن معالجتها نظراً لأن الماء الحامضية تشكل عدواية على الزيوليت |
| ١١- | الحرص عند تداول<br>المواد                                                                                 | يلزم الحرص عند تداول المواد<br>نظراً لأن الكيمياويات المستخدمة<br>عدوانية                       | تداول محلول الملح الركيز لا<br>يحتاج إلى حرص شديد                                 |
| ١٢- | الاقتصاد                                                                                                  | العملية الاقتصادية ويمكن جمعها<br>بسهولة مع طرق معالجة الماء<br>التقليدية مع تكلفة إضافية قليلة | العملية مكلفة                                                                     |

**مثال ٧-١** جهاز معالج عسر المياه كان مستند بنسبة ٩٥٪، عند مرور ١٠,٠٠٠ لتر من الماء العسر خلاله. احتاج الجهاز إلى ١٥٠ لتراً من محلول كلوريد الصوديوم بتركيز ٥٥ جم في اللتر من  $\text{NaCl}/\text{اللتر}$  للتجديد والتنشيط ما هو عسر المياه؟

**الحل**

$$\begin{aligned}
 10,000 \text{ لتر من الماء العسر} &= 150 \text{ لتراً من محلول } \text{NaCl} \\
 &= 150 \times 50 \text{ جم/لتر من } \text{NaCl} \\
 &= 7500 \text{ جم من } \text{NaCl} \\
 &\frac{100}{585.2} \times 7500 = \text{CaCO}_3 \text{ من مكافئ }
 \end{aligned}$$

لتر واحد من الماء العسر =  $6410.26 \text{ جم مكافىء } \text{CaCO}_3 / 10000$

$\text{CaCO}_3 = 0.6410 \text{ جم مكافىء}$

$\text{CaCO}_3 = 641 \text{ ملجم مكافىء}$

لذلك عسر الماء =  $641 \text{ ملجم/لتر}$

**مثال ٧-٢** جهاز معالجة العسر بالزيوليت تم استئنافه تماماً ثم تجديده بمرور 200 لتر من محلول  $\text{NaCl}$  المحتوى على 100 جم/اللتر من  $\text{NaCl}$ . كم عدد اللترات لعينة الماء ذات عسر 500 جزء في المليون يمكن معالجتها عسراً بها بجهاز معالجة العسر؟

**الدل**

200 لتر من  $\text{NaCl} = 100 \text{ لتر} \times 200 \text{ جم/لتر}$

$\text{NaCl} = 20,000 \text{ جم من }$

$\text{CaCO}_3 = \frac{100}{58.5 \times 2} \text{ جم من مكافىء } \text{CaCO}_3$

$\text{CaCO}_3 = 17094 \text{ مكافىء}$

الآن 500 ملجم من العسر موجودة في = واحد لتر من الماء.

$\text{CaCO}_3 = 17097 \times 10^3 \text{ ملجم مكافىء}$

العسر الموجود في =  $\frac{1}{500} \times 17097 \times 10^3 \text{ لتر}$

$= 34188 \text{ لتر من الماء العسر}$

لذلك فإن الجهاز يمكنه معالجة 34188 لتر من الماء العسر.

#### ٧-٤ إزالة ملوحة الماء بالتبادل الأيوني

##### Demineralization of Water by Ion Exchange

في عملية الزيوليت لمعالجة عسر الماء، تظل الآن أيونات  $\text{SO}_4^{2-}$ ،  $\text{NO}_3^-$  في الماء المعالجة متهدأً مع  $\text{Na}^+$ . المحتوى الكلي من الأملاح المذابة في الماء يظل نفسه. ولكن مع تطوير مبادرات كاتايونية عضوية مصنعة فقد أمكن إزالة الكاتايونات.

عملية الإزالة الكاملة لكل الأيونات الموجودة في الماء تسمى "إزالة الملوحة" Demineralization، والتي تتم باستخدام راتنجات التبادل الأيوني.

### **راتنجات التبادل الأيوني Ion Exchange Resins**

تتكون راتنجات التبادل الأيوني من بلمرات عضوية متقطعة طويلة التسلسل ذات بناء مسامي مجهرى Microporous. الشق الفعالى Functional Group المتصلقة بسلسل البوليمر هو المسئول عن التبادل الأيوني.

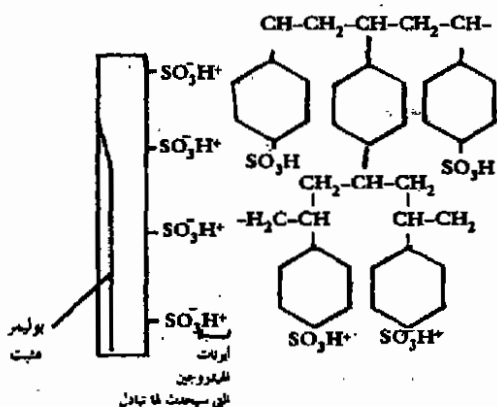
الراتنجات ذات مكونات كيمائية وخصائص طبيعية مقاسة يمكن تصنيعها لاستخدامات تبادل أيوني معين. عادة الراتنجات تتكون من Styrene-Divinybenzene Copolymer. تستخدم بلمرات أخرى مثل Methacrylic acid-DivinyLbenzene أو بلمرات الفينول فورمالدهايد. الشق الفعالى المتصلق بالراتنج يمكن أن يكون إما حامضياً وإما قلويأً ولذلك فإن الراتنجات يمكن أن تنقسم إلى :

#### **أ) راتنجات التبادل الكاتأيوني Cation Exchange Resins**

الراتنجات المحتوية علىمجموعات حامضية مثل  $\text{COOH}$  (أو  $\text{SO}_3\text{H}$ ) تسمى "راتنجات التبادل الكاتأيوني". وهذه عادة تكون من مادة Styrene Divinyl Benzene Carboxylation Copolymers والتي عند معالجتها بطريقة Sulphonation أو بطريقة Sulphonated Phenolic or Aromatic Hydrocarbons تم تحضيرها. هذه الراتنجات تسمى "مبادلات كاتأيونية ذات H-Form". يمكن كذلك تحويل للتبادل الكاتأيوني إلى المتبادلات ذات Na-Form باستخدام  $\text{NaCl}$ .

يمكن تمثيل المتبادل الكاتأيوني كما هو موضح في الشكل (٢-٧).

الراتنجات ذات مجموعة  $\text{SO}_3\text{H}$  تسمى "راتنجات شديدة الحموضة" بينما تلك ذات مجموعة  $\text{COOH}$  تسمى "راتنجات حامضية ضعيفة". راتنجات التبادل الكاتأيوني يمكن تمثيلها في شكل  $\text{RH}^+$ .

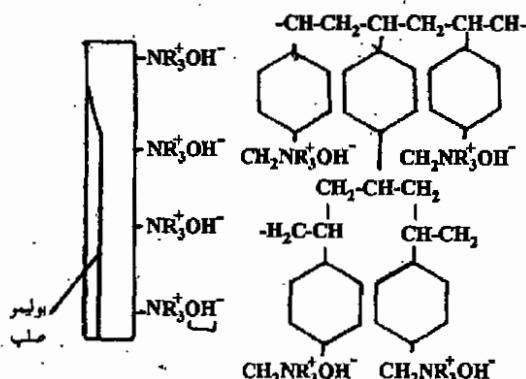


شكل ٢-٧: يمثل المبدل للكاتليوني

### ب) راتنجات التبادل الآن أيونني Anion Exchange Resins

الراتنجات المحتوية على الشق الفعال القاعدي مثل مواد Amine، Substituted Amine، Aminium， وأملاح أيدروكسيداتها تسمى "راتنجات التبادل الآن أيوني". وهذه عبارة عن Styrene Divinyl Benzene Complexes والتي بسبب مجموعاتها الوظيفية القلوية تصبح قادرة على بادلة آن أيوناتها مع تلك الموجودة في محلول.

الراتنجات ذات  $\text{NH}_2 = \text{NH}$  هي ضعيفة القلوية بينما تلك ذات أملاح الأمونيوم الرباعية تكون ذات قلوية قوية. راتنجات التبادل الآن أيوني يرمز لها بالرمز  $\text{ROH}^-$  (شكل ٣-٧).



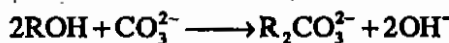
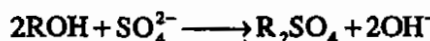
شكل ٣-٧: يمثل المبدل الآن أيوني

## العملية

ت تكون وحدة التبادل الأيوني من خزانين. راتنجات التبادل الكاتأيوني وراتنجات التبادل الأن أيوني تتوضع في الخزانين الأول والثاني على التوالي. أولًا يتم إمداد الماء العسر خلال راتنجات البادل الكاتأيوني حيث يحدث تبادل بين أيونات  $H^+$  للراتنج وأيونات  $Mg^{2+}$  ،  $Ca^{2+}$  في الماء.

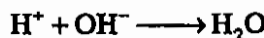


الآن الأيونات المرتبطة أصلًا مع  $Ca^{2+}$  أو  $Mg^{2+}$  ستتصبح مرتبطة مع أيونات  $H^+$ ، بمعنى آخر فإنه تتكون أحماض  $H_2CO_3$ ،  $H_2SO_4$ ،  $HCl$  بكميات مكافئة إلى الآن أيونات الموجودة في المياه الخام. هذا الماء يتم عندئذ تمريره خلال الخزان الآخر المحظوي على راتنج التبادل الأن أيوني. عندئذ فإن الآن أيونات مثل  $SO_4^{2-}$ ،  $Cl^-$  ... إلخ الموجودة في الماء يحدث لها تبادل مع أيونات  $OH^-$  للراتنج.



المياه الخارجة من البادل الأن أيوني تكون عندئذ خالية تماماً من الكاتأيونات ومن الآن أيونات المسيبة للعسر ومن الملاح الأخرى المذابة ولذلك فهذه الطريقة تعرف بطريقة خلو الماء من أيونات الأملاح حيث تكون درجة نقائه مثل الماء المقطر.

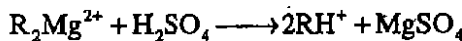
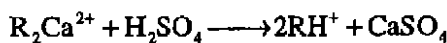
$H^+$  المنطلق من البادل الكاتأيوني،  $OH^-$  المنطلق من البادل الأن أيوني يتحدثان معاً حيث يتكون الماء الحالي من الأملاح.



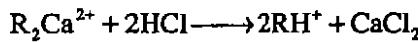
## التجديد والتنشيط Regeneration

بعد بعض الوقت يحدث استنفاد للمبادلات الكاتأيونية والآن أيونية وتتوقف عن العمل.

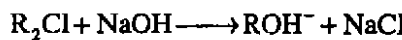
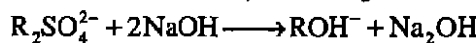
يتم تجديد المبادل الكاتايوني أولاً بالغسيل العكسي ثم تمرير محلول حامض الكبريتيك بتركيز 2% خلاله. تفاعلات التجديد يمكن توضيحها بالآتي.



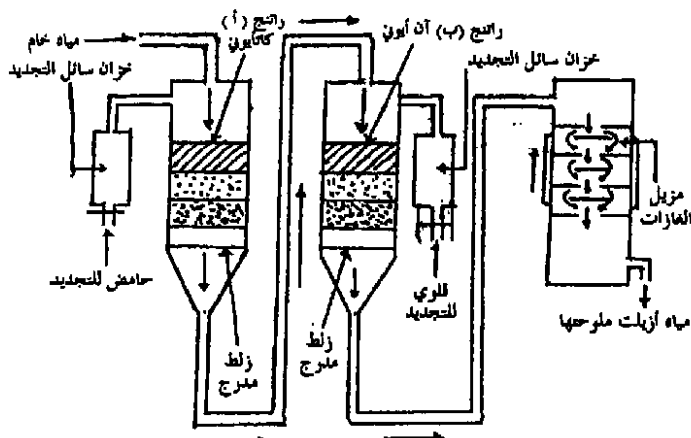
يتم بعد ذلك غسيل وشطف الخزان باستخدام مياه يسر لإزالة  $MgSO_4$ ,  $CaSO_4$ ,  $CaCl_2$ ,  $MgCl_2$ . ولكن في حالة استخدام حامض HCl للتجديد، فإنه يتكون  $CaCl_2$ ,  $MgCl_2$ .



$HCl$  مناسب للتجديد بدرجة عالية نظراً لأن كلاً من  $CaCl_2$ ,  $MgCl_2$  أكثر إذابة. المبادل الآن أيوني يتم تجديده وتنشيطه بالغسيل العكسي ثم تمرير محلول من  $Na_2SO_4$  أو  $NaCl$  التي تتكون يتم غسلهما بمياه يسر.



المبادل الذي تم تجديده وتنشيطه يكون جاهزاً للاستخدام. المبادلات الأيونية لا تزيل  $CO_2$  والذي تتم إزالته بواسطة جهاز إزالة الغازات في عملية إزالة الأملام Degasifier (شكل ٧-٤).



شكل ٧-٤: مزيل العسر لإزالة الملوحة

## الميزات

يمكن معالجة عشر الملايين عاليه الحموضة أو عاليه القلوية.

يتم إنتاج مياه ذات عاليه الحموضة جداً حتى 2 جزء في المليون.

الآن أيونات تزال وكذلك الكاتأيونات لذلك فإن مشاكل مثل القصافة القلوية والتأكل يتم خفضها عند استخدام المياه المعالجة لتغذية الغلايات.

## العيوب

العدات مكلفة بالإضافة إلى الحاجة إلى كيماويات مكلفة للتجديد والتنشيط

المياه العكرة تقلل من كفاءة العملية.

بدلاً من استخدام المبادل الكاتأيوني والمبادل الآن أيوني كل على حدة، فإن عملية

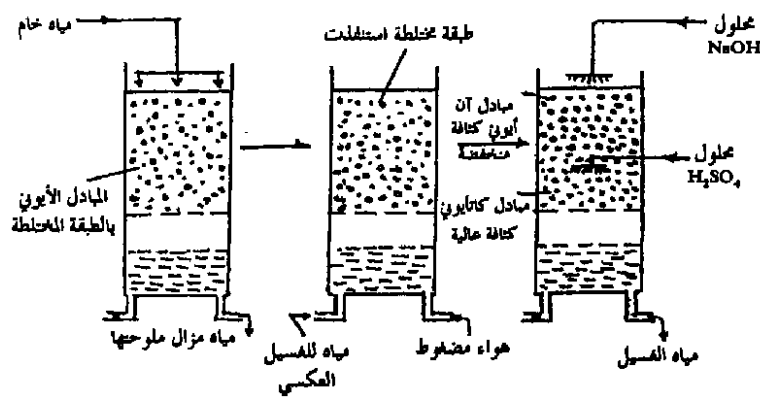
إزالة الملوحة Demineralization يمكن تنفيذها باستخدام الطبقة المختلطة.

## ٤-٣-٥ الطبقة المختلطة لإزالة الأيونات Mixed Bed Deionizer

يتكون جهاز إزالة الأيونات بالطبقة المختلطة من عمود واحد محتوياً على خليط من مبادل كاتأيوني قوي ومبادر آن أيوني قوي. عند مرور الماء العسر خلال هذه الطبقة المختلطة، فإنها تتلتصق ببنوعي التبادل الأيوني بالتبادل عدة مرات. هذه عملية عالية الكفاءة لتكرار مرور المياه خلال المبادلات الأيونية عدة مرات قبل خروجه، حيث المياه المعالجة في هذه الحالة تحتوي على أقل من واحد جزء في المليون من الأملاح الذابة.

## التجديد والتنشيط Regeneration

عند استنفاد الراتنج فإنه يتم الغسيل العكسي للطبقة. أثناء الغسيل فإن المبادر آن أيوني تكونه أخف فإنه يرتفع فوق المبادر الكاتأيوني. هذا الفصل الهيدروليكي مفید جداً حيث إنها تجعل من السهل القيام بعملية التجديد. يتم تجديد المبادر آن أيوني بإطلاق محلول الصودا الكاوية من أعلى. راتنج المبادر الكاتأيوني يتم تجديده بمحلول  $H_2SO_4$ . يتم بعد ذلك غسيل الطبقتين بمياه يسر. يتم خلط الطبقتين ثانيةً باستخدام تيار من الهواء المضغوط من أسفل ثم استخدام الجهاز ثانيةً.



شكل ٧-٥: تجديد المبادر الأيوني بالطبقة المختلطة



٨

---

## معالجة المياه للشرب وللاستخدام المنزلي





## ١.٨ مقدمة

من المعروف أن ٨٠٪ من الأمراض في العالم سببها مياه الشرب سواء لتلوثها أو لعدم توفرها بالقدر المناسب للفسحيل وللخدمات المنزلية الأخرى. عند تدفق المياه فوق سطح الأرض فإنها تتلقّط عدداً من الملوثات في شكل جسيمات مذابة من التربة ومن المخلفات المختلفة. بعض من هذه الملوثات يمكن أن يجعل المياه مفيدة للشرب وبعضها يجعل المياه غير آمنة. فمثلاً، أملال معينة مثل الكالسيوم والمغنيسيوم وال الحديد والفلور تكون مفيدة في حالة وجودها في المياه بكميات معينة طبقاً للمعايير المقررة للشرب والاستخدام المنزلي ولكن عند وجود هذه المواد بتركيزات عالية أو أن تكون متحدة مع ملوثات أخرى فإن المياه تصبح غير مناسبة للاستخدام الآدمي. فمثلاً، المياه يمكن أن تحتوي على مواد سامة عند تلوثها بعواد الصرف الصناعي المحتوى على عناظر الزرنيخ، الباريوم، الكادميوم، الرصاص ... إلخ وهذه العناصر شديدة الضرار حتى في حالة وجودها بكميات صغيرة.

لذلك فإنه يتضح أهمية معالجة المياه لإزالة مختلف الملوثات غير المرغوب فيها وذلك لتصبح آمنة للشرب وللستخدام المنزلي. معالجة المياه للشرب والاستخدام المنزلي يجب أن تتحقق الإيداد المستمر بالكم والنوعية المطابقة للمعايير ومواصفات مياه الشرب.

## ٢.٨ مواصفات مياه الشرب

تقع معايير مياه الشرب في مستويين هما:

### **المستوى الأول**

المستوى الأول حيث أقصى مستويات الملوثات من الأملال المذابة يكون مبنياً على تأثيرها على صحة الإنسان.

### **المستوى الثاني**

هذا المستوى يمكن أن يتغير من مكان إلى آخر طبقاً لذائق ورائحة ولون وعسر المياه ... إلخ، وليس له تأثير كبير على الصحة.

يجب أن تكون المياه حالية من الأملال ذات التأثير على الصحة العامة وذلك طبقاً لما هو موضح في الجدول (٨-١).

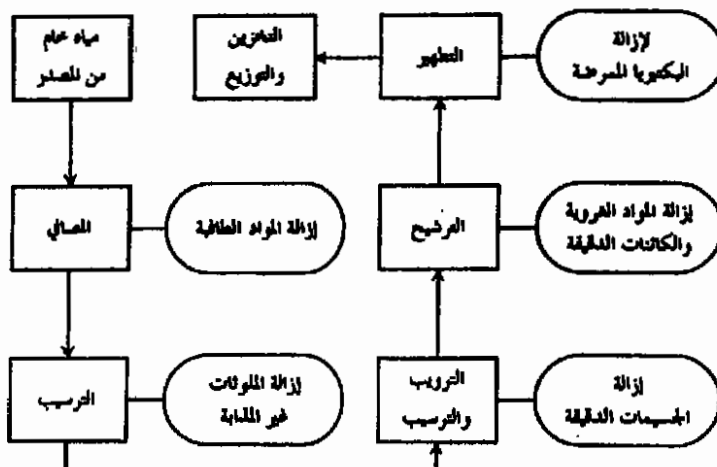
- ٣٣٣ الرقم الهيدروجيني pH يكون ما بين 6.5-8.5.
- ٣٣٤ الأملاح الكلية الذابة يجب أن تقل عن 500 جزء في المليون.
- ٣٣٥ يجب أن تكون خالية من البكتيريا المسببة للأمراض، حيث يجب ألا يزيد الكولييفورم عن واحد في 100 سـ<sup>3</sup>.
- ٣٣٦ يجب أن تكون خالية من الحديد والزنجبيل، حيث المسموح به هو 0.3 ملجم/لتر، 0.05 ملجم/لتر على التوالي. وهذه الأملاح تغير من مذاق المياه وتلوث الملابس عند غسلها بتلك المياه.
- ٣٣٧ يجب ألا تكون عدوانية ومسببة لتأكل المواد الملاصقة وإتلافها.
- ٣٣٨ يجب أن تكون خالية من الغازات المنفرة مثل  $\text{H}_2\text{S}$ ،  $\text{NH}_3$ .
- ٣٣٩ يجب ألا يكون بها لون أو مذاق أو رائحة، ورائحة تماماً.

**جدول ١-٨: مستويات الملوثات لكيماويات معينة وتاثيرها على الصحة**

| التأثير على الصحة العامة في حالة زيادة التركيز               | التركيز المسموح به<br>(ملجم/لتر) | الملوث     |
|--------------------------------------------------------------|----------------------------------|------------|
| تأثيرات على الجهاز العصبي والسمية                            | 0.050                            | الزنجبيل   |
| تأثيرات على نظام الدورة الدموية                              | 1.000                            | الباريوم   |
| تأثيرات على الكلى                                            | 0.010                            | الكادميوم  |
| تأثيرات على الكلى والكبد                                     | 0.050                            | الكرام     |
| تراكمات في العظام ومرض التلور                                | 1.000                            | الفلور     |
| إتلاف الجهاز العصبي الرئيسي وتأثيرات على الكلى وتأثيرات سامة | 0.050                            | الرصاص     |
| اضطراب الجهاز العصبي الرئيسي                                 | 0.001                            | الزنبق     |
| امتصاص الأكسجين من الدم                                      | 1.000                            | النيتريت   |
| تأثيرات معوية                                                | 0.010                            | السيلينيوم |
| تغير لون الجلد                                               | 0.050                            | الفضة      |
| تهيج الجهاز المعاوي                                          | 200.000                          | الكبريتات  |

## ٢.٨ معالجة المياه للشرب والاستخدام المنزلي

معالجة المياه للشرب والاستخدام المنزلي تتعذر إلى حد كبير على كمية ونوعية مياه المصدر. المخطط العام لمعالجة المياه من المجاري السطحية العذبة يمكن أن يكون طبقاً للمراحل الموضحة في الشكل (١-٨).



شكل ١-٨: مخطط لعملية معالجة المياه من المصادر السطحية

**أولاً:**

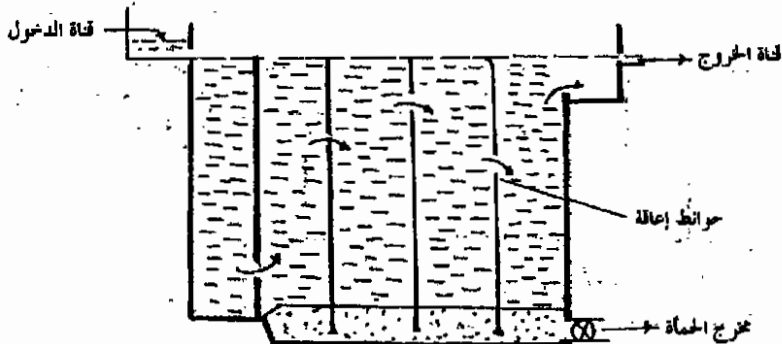
تمر المياه العكرة خلال المصافي ذات الفتحات الواسعة أو الفيقي لاحتجاز الأجسام الصلبة العالقة أن ترسب. عملية الترسيب تتم في أحواض ذات تدفق مستمر، حيث يتم بطيء التدفق بما يساعد من ترسيب المواد العالقة بفعل الجاذبية. في هذا الحوض يتم خفض التدفق بواسطة حوازيت الإعاقة Baffles.

**ثانياً: الترسيب**

الترسيب هو عملية حجز المياه في حوض الترسيب لمدة 2-8 ساعات حيث يمكن للمواد العالقة أن ترسب. عملية الترسيب تتم في أحواض ذات تدفق مستمر، حيث يتم بطيء التدفق بما يساعد من ترسيب المواد العالقة بفعل الجاذبية. في هذا الحوض يتم خفض التدفق بواسطة حوازيت الإعاقة Baffles.

الشكل (٢-٨) يوضح حوض الترسيب بالتدفق الأفقي، والذي يمكن أن يكون في الشكل المستطيل المزود بحوازيت إعاقة لخفض سرعة المياه الدخلة؛ نظام عمل حوض

الترسيب بالتدفق المستمر بسيط حيث المياه من إحدى النهايات ويتم جمعها من النهاية الأخرى، أما الحمأة المرسدة فتخرج من مخرج عند قاع الحوض بعد ترسيبها. يمكن خفض السرعة بتوفير السرعة الكافية للمرحلة.



شكل ٢-٨: حوض ترسيب بالتدفق الأفقي

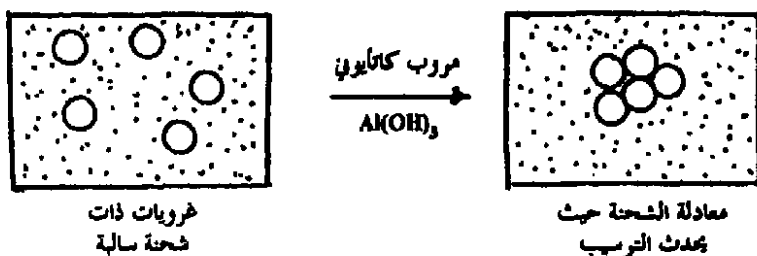
### ثانياً: الترسيب باستخدام مواد الترويب Coagulation

الأجسام الدقيقة العالقة من مواد التربة والمواد العضوية لا ترسّب بسهولة ولذلك لا يمكن إزالتها بالترسيب فقط. معظم تلك الجسيمات العالقة تكون في شكل مواد غروية Colloidal وهي عادة ذات شحنة سالبة كما أنها هي المسبيبة لعكارة الماء. ونظراً لتعادل شحنتها فإن تلك الجسيمات تتنافر ولا تلتتصق مع بعضها البعض لتكون أحجام أكبر ولذلك فإنها تظل عالقة ولا ترسّب. ولكن هذه الأجسام يمكن إزالتها بإضافة كيماويات معينة تسمى "المرويّات" Coagulants.

عند إضافة المرويّات إلى الماء فإنها تكون رواسب جيلاتينية غير مذابة والتي تحتجر الجسيمات الصغيرة العالقة تكونية أحجام ذات أحجام أكبر والتي ترسّب بسهولة. عادة يتم إضافة مرويّات كاتايونية لترويب المياه.

المرويّات الكاتايونية تعادل الشحنة السالبة على الجسيمات الغروية العالقة والتي عند تقاربها معاً تتجمع مكونة جسيمات أكبر حيث يمكن أن ترسّب بسهولة. المرويّات يمكن كذلك أن تمتاز الجسيمات الغروية الدقيقة على سطحها مكونة زغبات أكبر Bigger Floc's والتي ترسّب بفعل الجاذبية، وهذه العملية تسمى "الترويب".

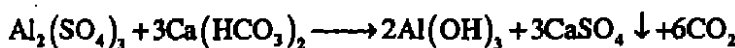
المربيات المستخدمة عادة في محطات معالجة المياه هي الشبه، ألومنيات الصوديوم وكبريتات الحديدوز. شكل (٣-٨) يوضح عمل المرrob الكاتايوني.



شكل ٣-٨: لداء المرrob الكاتايوني

**الشهب**  $[K_2(SO_4)_3 \cdot Al(SO_4)_3 \cdot 24H_2O]$

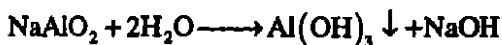
عند تفاعل الشبه مع الماء فإنها تكون  $Al(OH)_3$  وذلك في حالة وجود قلوية في الماء. في حالة عدم كفاية قلوية الماء فإنه يتم إضافة بعض من القلويات.



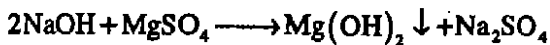
$Al(OH)_3$  الذي يتكون يعمل كزغبات Floc's أو مرrob، والتي تزيل الجسيمات الدقيقة أو اللواثات الغروية Colloidal بتعادل الشحنة التي عليها وكذلك بامتصاص الجسيمات الغروية مكونة زغبات ثقيلة التي ترسب بسهولة.

**ألومنيات الصوديوم**  $NaAlO_2$

في معالجة المياه الحامضية يمكن استخدام ألومنيات الصوديوم. وهي مكلفة مقارنة بالشهب. التفاعلات التي تحدث هي كالتالي:



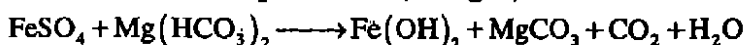
$Al(OH)_3$  يعمل بنفس الطريقة كما سبق توضيحه،  $NaOH$  يتفاعل مع  $MgSO_4$  مكوناً  $Mg(OH)_2$ .



**كبريتات الحديدوز**  $FeSO_4 \cdot 7H_2O$

تستخدم كبريتات الحديدوز Ferrous Sulphate عندما تكون المياه قلوية إلى حد ما. إذا

كانت المياه غير قلوية فإنه يلزم رفع الرقم الهيدروجيني pH بإضافة  $\text{Ca}(\text{OH})_2$ .



المياه العكرة يتم خلطها بسرعة واتقان مع الكيماويات المطلوبة. وهذا يرسل عندي إلى حوض التزغيب Flocculation Basin حيث يكون التقليب البطيء للمياه. أثناء هذا، فإن مركب  $\text{A}(\text{OH})_3$  يجذب الجسيمات الغروية مكوناً زغبات Floc's.

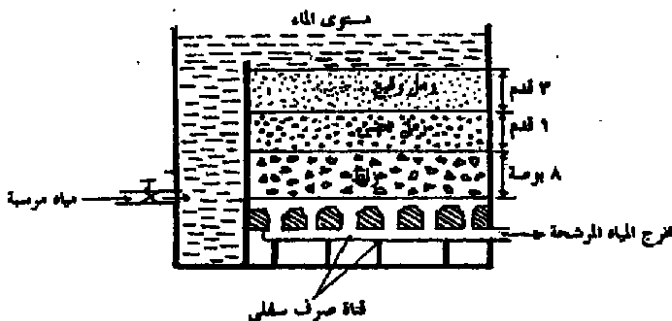
بعد التزغيب، تتدفق المياه إلى حوض الترسيب. الأجسام الصلبة التي تتجمع عند قاع الحوض يمكن إزالتها يدوياً وذلك بتوقف الحوض من آن إلى آخر وغسيل الحمأة المجمعة أو أن تتم الإزالة للحمأة ميكانيكياً باستخدام زحافات.

#### رابعاً: الترشيح Filtration

يتم ترشيح المياه الخارجة من حوض الترسيب. الترشيح هو عملية إزالة للملوثات غير المذابة الغروية وكذلك البكتيريا العالقة بها من المياه بواسطة المرشحات الرملية في المرشحات الرملية السريعة والتي تعمل بالجاذبية أو بالضغط.

##### أ) المرشحات الرملية السريعة بالجاذبية

وهذه تتكون من حوض مستطيل من الخرسانة. الوسط الترشيجي هو طبقة من الرمل الخشن المحملة على طبقة من الزلط المدرج. يتم غربلة طبقة من الرمل الدقيق فوق طبقة الرمل الخشن. المياه المرشحة. مرشح سريع بالجاذبية (شكل ٤-٨).



شكل ٤-٨: المرشح الرملي السريع

نظافة الرشح تتم بالغسيل العكسي، وقبل الغسيل العكسي يتم إمداد الماء المضغوط لتنقية الرمل. توجد مرشحات مدمجة آلية حيث تتم النظافة عند فترات زمنية محددة. يتم تجميع مياه الصرف عند الفرع (شكل ٣-٨). المياه التي تم ترسيبها يتم دخولها إلى الرشح الرملي حيث يتم توزيعها بانتظام فوق كل طبقة الرمل الدقيقة. بعد المرور خلال طبقات الترشيح، يتم سحب المياه المرشحة من القاع. عند انسداد طبقة الوسط الترشيحي بالجسيمات العالقة المزالة من الماء، فإنه يجب تنظيفها. يتم نظافة الوسط الترشيحي بالغسيل العكسي أي بعكس تدفق المياه خلال الرشح. يتم كشط الطبقة العليا لرمال الوسط الترشيحي واستبدالها برمال نظيف. المرشحات الرملية السريعة يحدث لها انسداد من آن إلى آخر بما يتطلب غسلها كل 24-48 ساعة.

#### **b) مرشحات الضغط السريع *Rapid Pressure Filters***

مرشحات الضغط تشبه المرشحات الرملية السريعة بالجاذبية، وهي توجد في أنوعية مقفلة. تمر المياه خلال مرشح الضغط عند ضغط أعلى من الضغط الجوي. يتم ضغط المياه في المرشح بواسطة الطلبيات.

#### **خامساً: التطهير *Disinfection***

أثناء عملية الترويب والترسيب والترشيح تتم إزالة كل المواد الصلبة العالقة ومعظم المواد المسيبة للون ونسبة قليلة من البكتيريا. الخطوة الأخيرة هي التطهير لقتل المتبقى من الكائنات الحية الدقيقة المسيبة للأمراض الوبائية Pathogens عملية قتل تلك الكائنات المعرضة تسمى "التطهير" أو "التعقيم".

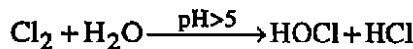
يمكن تطهير المياه بالطرق الآتية :

#### **أ) الكلورة *Chlorination***

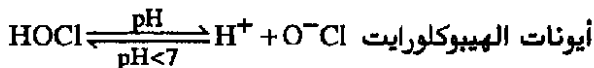
الكلورة في أشكالها المختلفة تستخدم عاليًا لتطهير مياه الشرب والاستخدام المنزلي. ذلك لرخص سعرها وقدرتها على الاستمرار في التطهير وسهولة تداول المادة. هذا بالإضافة إلى قدرتها على توفير تأثيرات تطهير متبقية لفترة زمنية طويلة وبذل يمكن منع الحدوث المستقبلي للتلوث المياه.

## أداء التطهير للكلور

عند إضافة الكلور إلى الماء فإنه يكون حامض الهيبوكلوراس Hypochlorous Acid أو أيونات الهيبوكلورايت Hypochlorite Ions، والتي لها تأثير فوري قاتل لمعظم الكائنات الحية الدقيقة.



حامض الهيبوكلوراس غير مستقر ويمكن أن يتحلل إلى:



التفاعل السابق يتوقف على الرقم الهيدروجيني. تحلل HOCl يكون مؤثراً عند قيم رقم هيدروجيني عالية وعلى العكس. عند  $\text{pH} < 7$  ، يوجد HOCl بدون تحلل بينما عند  $\text{pH} < 5$  ،  $\text{Cl}_2$  لا يتفاعل ويظل في شكل عنصر الكلور. عند  $\text{pH} > 10$  ، أيونات  $\text{OCl}^-$  تكون موجودة بصفة مستمرة كما في الجدول (٢-٨).

جدول ٢-٨

| المركب الموجود باستمرار | pH        |
|-------------------------|-----------|
| $\text{Cl}_2$           | $5 >$     |
| HOCl                    | $7 > 5 <$ |
| $\text{O}^- \text{Cl}$  | $10 <$    |

كل الأشكال الثلاثة  $\text{HOCl}$  ،  $\text{O}^- \text{Cl}$  ،  $\text{Cl}_2$  الموجودة في عينة الماء تسمى الكلور الحر Free Chlorine. من بين هذه الأشكال الثلاثة وجد أن HOCl هو الأكثر تأثيراً في قتل الكائنات الدقيقة. لهذا السبب، فإن الرقم الهيدروجيني للماء أثناء عملية الكلورة يظل أقل قليلاً من 7 وذلك لمنع تحلل HOCl.

يتفاعل HOCl مع إنزيمات خلايا البكتيريا والتي هي أساسية في عمليات التمثيل والإيضاح Metabolism. ونظرًا لتبطيل نشاط الإنزيمات في خلايا الكائنات الصغيرة بواسطة HOCl فإن البكتيريا تموت ولا يحدث تكاثر لتلك الكائنات الصغيرة. HOCl له قدرة قتل للبكتيريا 80 ضعفاً أكثر من أيونات  $\text{O}^- \text{Cl}$ .

هذا بالإضافة إلى أن  $\text{HOCl}$  يتفاعل فوراً مع الأمونيا المحتمل وجودها في الماء لتكوين مختلف مركبات الكلورامين كالتالي:

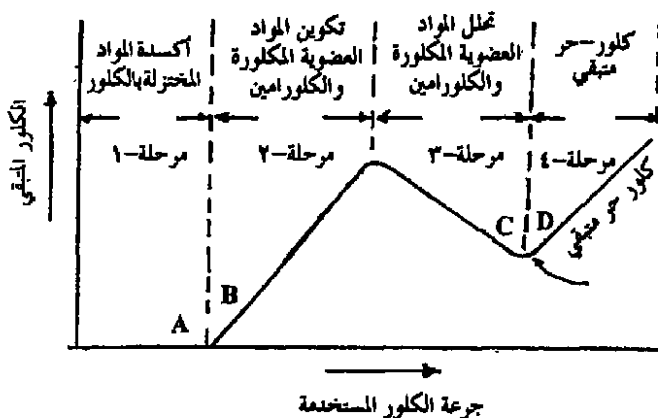


في عملية الكلورة العادمة، يتم المحافظة على الرقم الهيدروجيني أقل قليلاً من 7 أي حوالي 6.5، ولذلك يكون الدايكلورامين  $\text{NHCls}_2$  هو المركب السادس.

مركبات الكلورامين المتكونة هذه هي مركبات ثابتة ووُجِدَ أن لديها خاصية التطهير وهي تعمل كاحتياطات للكلور، الكلور في هذا الشكل يسمى الكلور المتحد. مقارنة بالكلور الحر فإن الكلور المتحد أقل تأثيراً.

#### نقطة انكسار الكلورة Break Point Chlorination

كمية الكلور المطلوبة لتطهير المياه تتوقف على كمية الملوثات العضوية وغير العضوية الموجودة في الماء. عند إضافة الكلور إلى عينة الماء ثم تقدير كميته بعد دقائق قليلة، فقد وجد أن الكلور المتاح ليس متساوياً مع كمية الكلور التي أضيفت. العلاقة بين كمية الكلور المضاف إلى الماء وكمية الكلور الحر المتبقى (التي يتم تعبيئها معملياً) موضحة في الشكل (٤-٨). المنحنى المبين في الشكل يمكن تقسيمه إلى أربع مراحل.



شكل ٤-٨: منحنى نقطة الانكسار للكلورة

### المرحلة الأولى

يلاحظ من الشكل أنه في حالة الجرعات المنخفضة من الكلور فإن كل الكلور المضاف يستهلك ولا يوجد كلور متبقى Residual Chlorine. هذا يرجع إلى حقيقة أن الكلور يتفاعل أولاً مع الملوثات غير العضوية الموجودة في الماء مكوناً الكلوريدات. هذه الكلوريدات ليس لها أي قوة أكسدة متبقية.

### المرحلة الثانية

مع زيادة كمية الكلور توجد زيادة مضطربة في كمية الكلور المتبقى. هذه المرحلة يقابلها تكون الكلورامينات أي الكلور يتم استهلاكه بواسطة  $\text{NH}_3$ . ولكن الكلورامينات يستجيب لاختبار تقدير الكلور في شكل كلور حر وبذا فإن النحني يمثل الكلور المتاح من المتبقى المتجدد Combined Residuals الكلورامينات تظل في كتلة الماء لمدة زمنية أطول حيث يمكنها قتل الكائنات الحية الدقيقة حتى ولو كانت في شبكة التوزيع. في نفس الوقت فإن هذه المرحلة تقابل كذلك تكوين المركبات العضوية الكلورة بدون أكسدتها. وهذه مسؤولة عن الرائحة المنفرة والمذاق المنفر في الماء.

### المرحلة الثالثة

عند زيادة جرعة الكلور، تحدث الأكسدة الكاملة للكلورومينات والمركبات العضوية الكلورة باستخدام الكلور وبالتالي فإن الكلور الحر المتبقى يقل ويظل إلى نقطة حيث تمام الأكسدة التدميرية. وهذه النقطة تعرف بـ“نقطة الانكسار” Break Point. الكلور حتى نقطة الانكسار يؤكد تمام التدمير للمركبات العضوية المسيبة لسوء المذاق والرائحة.

### المرحلة الرابعة

بعد نقطة الانكسار، فإن كمية الكلور المضافة لا تستخدمن في أي تفاعل ويتطابق الكلور المتبقى مع الكلور المضاف. لذلك فإنه يتاح الكلور الحر وذلك للتفاعل مع أي مواد قد توجد في الماء.

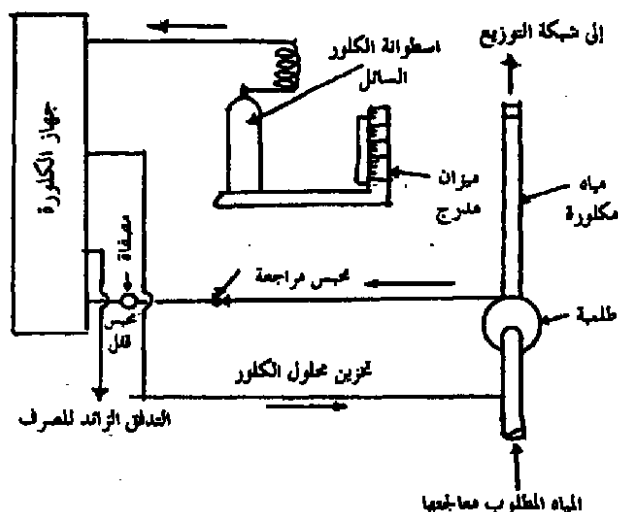
لذلك فإنه يمكن تعريف نقطة الانكسار لكلورة الماء أنها الكلورة إلى الحد الذي يتم فيه تدمير وقتل الكائنات الدقيقة والمواد المسيبة للمذاق والرائحة في الماء.

الكلورة بعد نقطة الانكسار تزيد الكلور المتبقى الحر ( $O^-Cl$ ,  $HOCl$ ,  $Cl_2$ ). الكلور الحر وكذلك الكلور المتحد (الكلورامينات) تسبب قتل للكائنات الدقيقة. الكلور الحر يقتل فوراً الكائنات الدقيقة المرفقة. بينما الكلور المستخدم يوفر تأثير مقاومة بكتيرية لمدة طويلة. لذلك فإنه لاستخدام الكلور كمطهر مؤثر فإن جرعة الكلور يجب أن تكون أعلى قليلاً من نقطة الانكسار. عموماً، يكون الماء تم تطهيره جيداً إذا كان الكلور الحر المتبقى حوالي 0.20 جزء في المليون أي أن الكلور المضاف إلى الجرعة حتى نقط انكسار 0.24 جزء في المليون. الكمية أكبر من 0.20 جزء في المليون من الكلور الحر المتبقى تسبب المذاق المنفر وهي ضارة حيث تثير غشاء الجهاز الهضمي.

### الأشكال المختلفة التي يمكن بها استخدام الكلور عادة يضاف الكلور إلى الماء في الأشكال الآتية:

#### ١. غاز الكلور/سائل

الكلور الجزيئي يمكن استخدامه في الماء في الشكل السائل أو الغازي، ذلك رغم أن الشكل السائل هو المفضل. الكلور السائل أثقل من الماء مرة ونصف وعادة يحفظ في أسطوانة من الصلب تسمى "الكلور". Chlorinator



شكل ٦-٨: مخطط لجهاز الكلور والتغذية بال محلول

المكلورات تستخدم الكلور السائل، حيث تأخذ الكلور من الوعاء وتخلطه مع كمية صغيرة من الماء لتكوين محلول كلور قوي. يتم تغذية محلول الكلور في خط المياه الخارجة من المرشح نحو الخزان الأرضي وأحياناً قبل الترشيح مباشرة وذلك بواسطة حاقد الكلور Injector بما يحقق زمن مكث والتصاق لا يقل عن 30 دقيقة مع وجود كلور حر متبقى في الشبكة عند صنبور آخر مستهلّك لا يقل عن 0.1 جزء في المليون (شكل ٦-٨).

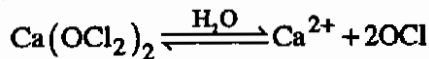
### اطبعـان

الكلور السائل يستخدم حالياً على مستوى العالم وذلك للعيّنات الآتية:

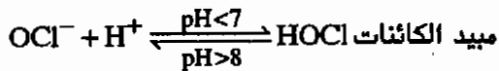
- iii يمكن تخزينه لمدة زمنية طويلة بدون أي مخاطر بسبب تلفه.
- iii متاح بسعر مناسب.
- iii يشغل مكاناً للتخزين ولا توجد حمأة عند استخدامه.
- iii مطهر قوي جداً وقد يظل في الماء كمتبقي لزمن كاف وخاصة إذا كان  $\text{NH}_3$  موجوداً في الماء.

### ٢. الهيبوكلورايت (مسحوق التبييض) Hypochlorites (Bleaching Powder)

يمكن استخدام كالسيوم هيبوكلورايت وмагنيسيوم هيبوكلورايت لكلورة الإمدادات المنزليّة الصغيرة بالماء. عند إذابة الهيبوكلورايت في الماء فإنه يكون أيون الهيبوكلورايت.



$\text{OCl}$  يمكن أن يتعدد مع أيونات الهيدروجين الموجودة في الماء.



$\text{OCl}$  وكذلك  $\text{HOCl}$  يسبب التطهير للماء. هيبوكلورايت الكالسيوم المتاح تجارياً يحتوي على ٧٠٪ من الكلور المتاح.

iii مسحوق التبييض  $\text{CaOCl}_2$  يحتوي على ٣٠٪ كلور متاح وهو لا يستخدم نظراً لأنّه غير مستقر عند التعرض للضوء.

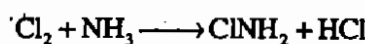
iii) هيبوكلوريت الصوديوم  $\text{NaOCl}$  وهو متاح في شكل سائل بنسبة تركيز ١٥٪، ويستخدم في تطهير إمدادات المياه الصغيرة. كل من هيبوكلوريت الكالسيوم وهيبوكلوريت الصوديوم يمكن استخدامها في تطهير مياه حمامات السباحة الصغيرة للأطفال وعيوب هيبوكلورايت هو رفع الرقم الهيدروجيني للماء وملح الكالسيوم يزيد عشر الماء كما أنه يتلف مع التخزين لمدة طويلة هذا بالإضافة إلى احتواه على كمية صغيرة من الكلور.

#### ٢. استخدام أقراص الكلور Chlorine Tablets

أحياناً تستخدم أقراص الكلور لتطهير كميات صغيرة من الماء ولكنها مطلقة. وهي متاحة بسميات مختلفة مثل Halazone Tablets. أقراص الكلور يمكن استخدامها لتطهير مياه الخزانات العلوية أو في معالجة إمدادات المياه الجوفية.

#### ٤. استخدام الكلورامينات Chloramines

الكلورامينات مستقرة إلى حد ما، فعند خلط الكلور مع  $\text{NH}_3$  بنسبة ١:٢ بالحجم، فإن تكون الكلورامينات.



بسبب استقرارها فإن الكلورامينات تظل في الماء كمتبقى لفترة زمنية كافية (مقارنة بالكلور والذي يمكن أن يتبخّر بعد بعض الوقت). ولذلك فإنها توفر ضماناً لعدم حدوث التلوث. ولكنها ضعيفة التطهير مقارنة بالكلور الحر. تتلخص مميزات استخدام الكلورامينات في الآتي:

iii) لا تسبب رائحة منفرة أو مذاقاً منفرأً حتى في حالة استخدامها بكميات كبيرة.  
 iiiii) مفيد جداً في حالة وجود الفينولات Phenols. ذلك لأن الكلور الحر يتفاعل مع الفينول مكوناً الكلوروفينولات والتي تسبب مذاقاً منفرأً للمياه. ولكن الكلورامينات لا تكون الكلوروفينولات وبذلك لا يتم ظهور مثل هذا المذاق المنفر.

#### ٥. استخدام غاز ثانوي أكسيد الكلور $\text{ClO}_2$ Gas

غاز ثانوي أكسيد الكلور يعتبر مظهراً قوياً ومؤثراً جداً، حوالي 2.5 ضعف قوة وتأثير

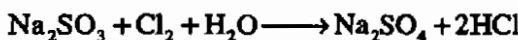
الكلور، فهو ينتج بتمرير غاز الكلور خلال كلوريت الصوديوم.



غاز ثاني أكسيد الكلور مكلف وغير مستقر ويجب استخدامها مباشرة بعد إنتاجه. ولكن نظراً لأن تأثير  $\text{ClO}_2$  يظل لا يتغير مع ارتفاع الرقم الهيدروجيني (pH 6-10)، فإنه يمكن أن يستخدم في معالجة وتطهير المياه عالية القلوية.

### **إزالة الكلور Dechlorination**

إن الكلورة الزائدة أي التي تزيد عن 2 جزء في المليون تعد نقطة الانكسار تنتج رائحة ومذقاً منفراً للمياه. عملية إزالة الكلور من الماء يمكن أن تتم بما يحقق وجود كلور متبقٍ كافٍ في الماء من 1-2 جزء في المليون. ولا تتم إضافة الكلور للمحافظة على استقرارها المتبقى. إزالة الكلور تتم باستخدام كيماويات مثل غاز  $\text{SO}_2$  ،  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$  ،  $\text{Na}_2\text{SO}_3$  ... إلخ. التفاعلات التي تحدث هي كالتالي :

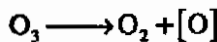


### **ب) التطهير باستخدام الأوزون Ozone**

غاز الأوزون يعتبر مطهراً قوياً جداً. يمكن تحضيره بتمرير تيار كهربائي عال خلال تدفقات من الهواء في غرفة مغلقة.

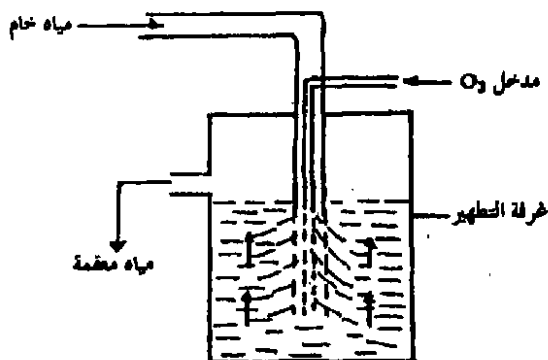


الأوزون غاز غير مستقر ويتحلل سريعاً لإنتاج أكسجين حديث التوليد وقوى.



الأكسجين المنتج Nascent له قوة أكسدة عالية ويزيل المواد العضوية ويقتل البكتيريا. أثناء المعالجة، يتم تصنيع غاز الكلور ودخوله في شكل فقاعات إلى الماء الموجود في حوض التطهير المزود بمدخل وخارج للماء. كذلك يتم توفير مدخل منفصل للأوزون. يتم سحب المياه التي تم تطهيرها من أعلى. كل من الأوزون والكلور من المطهرات، حيث لكل منها مميزاته وسلبياته.

الكلور يفضل عن الأوزون حيث الأخير مكلف ولكنه يستخدم في بعض البلاد.



شكل ٧-٨: التعقيم بالأوزون

### مميزات الأوزون

ـــــ الأوزون يزيل اللون والمذاق والرائحة من الماء بالإضافة إلى قتل البكتيريا.

ـــــ نظراً لأن الأوزون غير مستقر فإنه لا يترك أي متبقي.

ـــــ زيادة الأوزون غير ضارة حيث إنه يتحلل إلى الأكسجين.

### عيوب الأوزون

ـــــ الأوزون مكلف جداً ولذلك يكون استخدامه لمعالجة مياه الاستخدام المنزلي غير اقتصادي.

ـــــ نظراً لعدم وجود متبقي لذلك فإنه لا يوجد ضمان لتطهير المياه بعد إعادة تلوثها.

ـــــ لا يمكن توفيره والإمداد به في شكل أسطوانات ولكن يحتاج إلى جهاز توليد الأوزون Ozonizer لإقامةه في موقع المعالجة.

### ج) الأشعة فوق البنفسجية Ultra-Violet Rays

الأشعة فوق البنفسجية UV توجد في ضوء الشمس ولكن يمكن إنتاجها بتمرير تيار كهربائي خلال زئبق في بصلة من الكوارتز. لذلك فإن مصابيح بخار الزئبق الموجودة في بصيلات الكوارتز يمكن استخدامها كمصدر جيد للأشعة فوق البنفسجية. تلك الأشعة عالية التأثير في قتل كل أنواع البكتيريا. لأغراض التطهير فإن مرور الماء عدة مرات حول

بصيلات الكوارتز Quartz Bulbs التي تبعث الأشعة فوق البنفسجية. هذه الأشعة يمكنها الاختراق حتى مسافة 10 سم ولذلك فإن عمق المياه فوق البصيلة يجب ألا يزيد عن 10 سم.

التطهير بالأشعة فوق البنفسجية لا يسبب حدوث أي مذائق أو رائحة منفرة للمياه نظراً لعدم إضافة أي كيماويات. ولكن طريقة التطهير بالأشعة فوق البنفسجية مكلفة وغير مناسبة لتطهير الإمدادات الضخمة. ولكن يمكن استخدامها لتطهير كميات صغيرة من المياه في الأماكن حيث التكلفة تكون عاماً مقبولاً.

#### د) برمجنات البوتاسيوم $KMnO_4$

تستخدم برمجنات البوتاسيوم كمطهر عندما تكون ملونة بكمية قليلة من الكائنات الحية الدقيقة. فهي تضاف بكميات صغيرة مثل 0.05 إلى 0.10 جزء في المليون حتى للمياه المرشحة والمكلورة. وهي مادة مطهرة محببة لتطهير مياه الآبار في القرى. إضافة برمجنات البوتاسيوم ينتج لوناً قرنفلياً. ولكن في حالة اختفاء هذه اللون فإن هذا يعني أن هناك كماً كبيراً من المواد العضوية موجودة في الماء بما يتطلب إضافة كمية زائدة من  $KMnO_4$ .

برمنجنات البوتاسيوم غير مكلفة وسهلة التداول والاستعمال، ولكنها لا تزيل كتل البكتيريا من الماء. طريقة التطهير هذه لا يوصى بها إلا لتطهير مياه الآبار حيث تكون المياه غير ملوثة بالبكتيريا وخاصة إذا تم سحب المياه على أعماق تزيد عن 40 متراً من سطح الأرض.

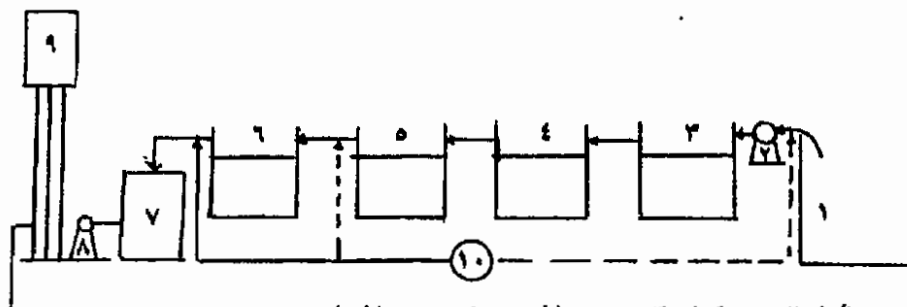
#### هـ) الغليان Boiling

المياه المستخدمة للأغراض المنزلية يمكن تطهيرها بالغليان لدة 5-20 دقيقة وذلك للمياه المرشحة. هذه الطريقة مفيدة جداً وذلك في حالة استخدامها على مستوى الأسرة لتجنب حالات التلوث البكتيري الناتج عن اختلاط مياه الشرب بالمياه الجوفية الملوثة بمياه الصرف. غلي الماء يفيد في قتل الكائنات الحية الدقيقة، طرد الكيماويات المسbeb لسوء المذاق والرائحة مثل الكلور والنشادر والمواد العضوية الأخرى وذلك بتتبخيرها، الغليان يعمل على خفض لزوجة المياه بما يساعد على سرعة ترسيب المواد الصلبة العالقة. كذلك

غليان المياه يساعد على ترسيب عسر الكالسيوم المؤقت والمسبب لأمراض تصلب الشرايين.

إنه بالإضافة إلى الطرق السابق ذكرها فإنه أحياناً يتم إضافة أقراص من اليود ومن البروم إلى الماء لقتل البكتيريا.

الخطوات الرئيسية السابق ذكرها لمعالجة مياه الشرب والاستخدام المنزلي موضحة في الشكل (٨-٨).



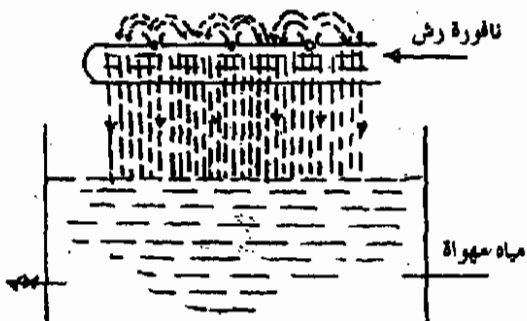
- ١- المدخل.
- ٢- مضخة رفع.
- ٣- حوض خلط سريع.
- ٤- حوض خلط بطيء.
- ٥- حوض ترسيب.
- ٦- مرفع.
- ٧- مضخة رفع.
- ٨- خزان أرضي.
- ٩- خزان علوي.
- ١٠- وحدة التحلية بالكلور.

شكل ٨-٨: مراحل التنفيذ لمياه الشرب من المصادر السطحية العذبة

بجانب طرق المعالجة العادي تلك فإنه يلزم أحياناً معالجات معينة لإزالة المواد المعدنية، المذاق، الرائحة، اللون ... إلخ من الماء، وهذه سيتم تناولها باختصار كالتالي:

#### أ) التهوية Aeration

في عملية التهوية يتم الالتصاق الجيد للماء مع الهواء وذلك لامتصاص الأكسجين والخلص من  $\text{CO}_2$ . عملية التهوية تساعد كذلك في قتل الكائنات الحية الدقيقة إلى حد معين. تهوية المياه يمكن أن تتم باستخدام نافورات الرش Spray Nozzles. في هذه الطريقة يتم رش المياه في الهواء أو في الجو خلال باثقات خاصة التي تفتقن المياه إلى نقاط صغيرة، وبذا تساعد على خروج الغازات المذابة مثل  $\text{CO}_2$  وامتصاص الأكسجين، عادة عملية التهوية هذه تتم للمياه ذات المحتوى المنخفض من الأكسجين والتركيز العالي من الغازات المذابة مثل  $\text{CO}_2$  (الشكل ٩-٨).



شكل ٩-٨: التهوية خلال نافرات الرش

#### ب) المعاجة بالكريون المنشط Activated Carbon

الكريون المنشط هو كريون معالج والذي يمتلك خاصية الامتصاص وجذب الملوثات مثل الغازات والسوائل والأجسام الدقيقة. وهو يستخدم على نطاق واسع لإزالة المذاق والرائحة من مياه الإمداد للاستخدامات المنزلية.

يتم تحضير الكريون المنشط بتتسخين أو بتفحم Charring الخشب أو نشاره الخشب عند حوالي  $500^{\circ}\text{C}$  في وعاء مغلق ثم الحرق (الأكسدة) البطيء في ظروف محكمة عند  $800^{\circ}\text{C}$ . بذلك فإن كل الهيدروكريبونات تتم إزالتها والباقي يسمى "الكريون المنشط". الكريون المنشط عالي السمية ذو قدرة عالية على الامتصاص، فهو يستخدم عادة إما في شكل مسحوق Powdered Activated Carbon (PAC) حيث يضاف إلى الماء قبل الترشيح. كما يستخدم حبيبات الفحم المنشط GAC حيث تضاف كطبقة علية ضمن الوسط الترشيجي في المرشح الرملي السريع. حيث تزيل المواد العضوية الذابة والغازات الذابة. إعادة تنشيط حبيبات الكريون المنشط تتم بالتسخين أو بالمعالجة الكيماوية. الكريون المنشط له مساحة سطحية عالية، حيث حفنة منه تكون لها مساحة سطحية حوالي واحد هكتار.

#### ج) المعاجة بكبريتات النحاس $\text{CuSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$

كبريتات النحاس تساعد في إزالة اللون والمذاق والرائحة من المياه. يمكن إضافتها للمياه المعاجة في شبكة التوزيع، ولكن استخدامها الرئيسي هو بإضافتها إلى الأحواض المفتوحة

وذلك لمقاومة نمو الطحالب والتي تسبب المذاق النفر للماء، كما أن كمياتها يجب أن تكون متقدة نظراً لأنها سامة إلى حد ما ولا يتم اللجوء إليها إلا في حالة معالجة مياه الصرف الصحي فقط.

#### **د) إزالة الحديد والمنجنيز**

أملال الحديد والمنجنيز توجد عادة في الشكل المذاب في مياه الآبار والخزانات غير المهواة. عند تعرض المياه المحتوية على أملال الحديد والمنجنيز المذابة إلى الهواء الجوي فإنها تتحول إلى الأملال غير المذابة وتحتول من المركبات غير الملوثة إلى المركبات الملوثة ذات اللون الطيني الأحمر عالية التكافؤ (من الحديدوز إلى الحديديك). أملال الحديد والمنجنيز تسبب لطعاً على الملابس عند غسلها بالمياه المحتوي على تلك الأملال غير المذابة كما أنها تعطي الماء المذاق العدني واللون الطيني الأحمر المنفر.

في حالة وجود هذه الأملال بكميات صغيرة فإنه يمكن إزالتها أثناء التهوية حيث يمكن أكسدة الحديدوز إلى الحديديك ولكن أملال المنجنيز ثنائية التكافؤ المذابة يمكن تحويلها إلى الشكل ثلاثي التكافؤ غير المذاب باستخدام الكيماويات مثل الكلور عند رقم هيدروجيني أعلى من 9 أو باستخدام برمجنات البوتاسيوم عند الرقم الهيدروجيني العادي للمياه حوالي 7. بعد تحويل هذه المركبات إلى الشكل غير المذاب يتم إضافة مواد الترويب وذلك لتزويد وترسيب هذه الأملال ثم الترشيح لإزالتها.

#### **هـ) إضافة الفلور**

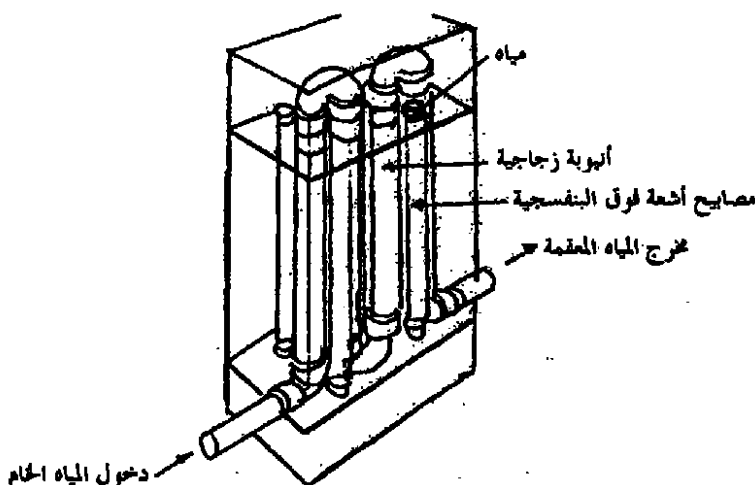
المياه المسطحة يمكن أحياناً أن تحتوي على كميات صغيرة من الفلوريدات. الفلوريدات يمكن أن تضاف إلى المياه لتقوية عظام اللثة والأسنان وخاصة لشرب الأطفال في مرحلة نمو الأسنان حيث يمكن أن يصل التركيز إلى واحد جزء في المليون، وللكبار يمكن أن يكون في حدود 0.3 جزء في المليون وما زاد عن ذلك يسبب تآكلًّا وتلدينًا للأسنان. المركبات المستخدمة لإضافة الفلور إلى الماء هي فلوريد الصوديوم  $\text{NaF}$ ، سيليكات الصوديوم  $\text{Na}_2\text{SiF}_6$ ، حامض هيدروفلوروسيليسيك  $\text{H}_2\text{SiF}_6$  ... الخ.

عموماً زيادة تركيز الفلور في الماء عن 1.5 جزء في المليون يعتبر ضاراً.

**و) نظام التنقية والتطهير للمياه المنزليّة بالأشعة فوق البنفسجية**

استخدام الأشعة فوق البنفسجية أصبحت حالياً طريقة عاديّة لتطهير مياه الشرب في المنازل والمكاتب والمدارس وكافة المنشآت. يحدث تطهير جيد جداً للمياه عند استخدام الأشعة فوق البنفسجية بالكافية لإشعاع طبقة رقيقة من الماء. وحدة التطهير بالأشعة فوق البنفسجية يتم إنشاؤها قبل نقطة الاستخدام مباشرة.

النظام العادي للتطهير بالأشعة فوق البنفسجية موضح في الشكل (١٠-٨).



شكل ١٠-٨ : المعم

وهو عادة يحتوي على الآتي:

ـ شمعة الترشيح.

ـ غرفة الكربون النشط.

ـ غرفة التطهير بالأشعة فوق البنفسجية.

يتم أولاً مرور المياه خلال شمعة المرشح، والذي يحتوي على عدة طبقات من نظام الترشيح لاحتجاز الملوثات الطبيعية الموجودة في الماء. يلي ذلك مرور المياه خلال غرفة الكربون النشط حيث تزال الرائحة واللون والملوثات العضوية والغازات المذابة. وأخيراً يتم تعریضه إلى غرفة الأشعة فوق البنفسجية حيث يتم قتل الكائنات الحية الدقيقة.

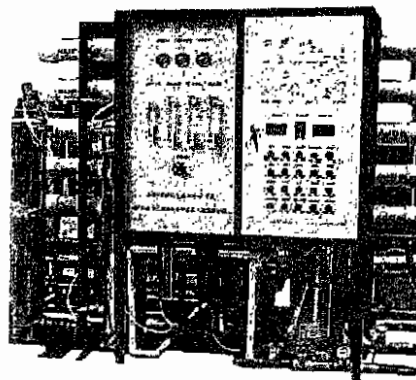
معدل تدفق المياه يتم التحكم فيه خلال أنبوب على شكل حرف U لضمان التطهير التام.

يتم رصد التنقية باستخدام نظام رصد إلكتروني.

---



## إذاب المياه الخمضاء والمالحة



**Desalination of Brackish & Saline Waters**



المياه المحتوية على تركيزات عالية من الأملاح الذائبة تسمى المياه الحمضاء. المياه الحمضاء لها مذاق مميز وهو المذاق المالح، لذلك فإنها تكون غير مناسبة للشرب. طبقاً لتركيز المواد الصلبة الذائبة، فإن المياه يمكن تقسيمها كالتالي:

نسمة المياه العذبة، وهي المياه ذات تركيز الأملاح الذائبة أقل من 1000 جزء في المليون.  
نسمة المياه الحمضاء، وهي المياه حيث تركيز الأملاح الذائبة ما بين 10,000 إلى أقل من 35,000 جزء في المليون.

نسمة مياه البحر، وهي المياه ذات الملوحة أعلى من 35,000 جزء في المليون.  
عملية إزالة المواد الصلبة الذائبة  $\text{NaCl}$  من الماء تعرف بـ "عملية الإعداب". من المعروف حقيقة أن معدل الزيادة في استهلاك المياه بسبب الزيادة السكانية وزيادة الأنشطة التنموية فإن الحاجة إلى المياه العذبة ستكون في زيادة مستمرة يوماً بعد يوم، ونظراً لأن مصادر الموارد المائية العذبة محدودة فإن مشكلة وفرة المياه ستكون يابعاً لـ إزالة الملوحة وإعادة تدوير المياه المالحة.

إزالة الملوحة عملية مكلفة ولكن هذا البديل لا يمكن الاستغناء عنه وخاصة عند عدم وجود مصادر المياه العذبة في أماكن معينة بالكم المطلوب حيث نقل المياه يمكن أن يكون مكلفاً أكثر من إعداب المياه المالحة.

الطرق العامة لإعداب مياه البحر يمكن إيجازها فيما يلي:

١. الإعداب بالتبخير والتقطير *Evaporation & Distillation*

٢. طريقة الفرز الكهربائي *Electrodialysis Method*

٣. طريقة التناضح العكسي *Reverse Osmosis*

## ١.٩ الإعداب بالتبخير والتقطير

تحويل المياه المالحة إلى مياه عذبة بالتقطير ليس اكتشافاً جديداً حيث استخدم البحارة اليونان هذه الطريقة منذ أكثر من ألفي عام لإنتاج المياه العذبة من مياه البحر لغليان الماء ثم تكثيف البخار. وفي الطرق الحديثة تستخدم نفس النظرية حيث يتم غليان الماء في

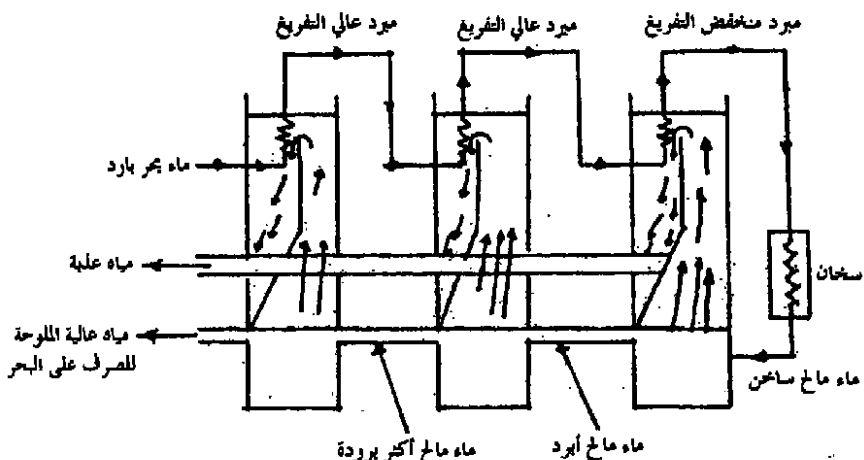
مelters ضخمة Evaporators، حيث يتم تكثيف البخار لانتاج مياه عذبة. الماء المنتج يكون قريباً من النقاء ويمكن استخدامه في الصناعة وباقى الاحتياجات.

المبخر الحديث للمياه المالحة يعمل بمبدأ المطرز Still، ولكنه أكثر كفاءة. في أبسط أشكاله، يتكون المبخر من صندوق معدني الذي يتم فيه تسخين الماء المالح بواسطة مجموعة من المواسير الحاملة للبخار الساخن جداً. تمر الحرارة من البخار خلال حواشف المواسير حيث تغلي المياه المالحة. المياه المالحة عند الغليان تتبلور وهذا البخار يتم توجيهه إلى صندوق آخر، حيث مجموعة أخرى من المواسير مملوءة بالمياه المالحة حيث يتكتف البخار إلى مياه عذبة نقية. الحرارة الآتية من البخار أثناء عملية التبريد، تعمل على رفع درجة حرارة الماء المالح والذي يتم عندئذ إرساله إلى المبخر. استخدمت هذه الطريقة وما زالت في البحار بواسطة البحارة. وهذا النوع من المelters يسمى المelters البحرية Marine Evaporators ولكن يعاني من مشكلة الترسيبات القشرية Scaling ولكن هذه المشكلة تم علاجها في المelters الحديثة حيث يتم معالجة المياه المالحة قبل تبخيرها وأحياناً يتم تطبيق أنابيب المبخر ببادرة كيماوية تسمى تيفلون Teflon، والتي تعطي كفاءة أعلى في الانتقال الحراري حيث تغلي المياه بسرعة أعلى والقشور لا تلتقط بشدة على سطح المعدن.

وقد أفادت الأبحاث في خفض تكلفة إعداب المياه المالحة وذلك بتطوير طرق جديدة لخفض التكلفة، حيث أمكن استخدام نفس الحرارة ثانية ثم ثانيةً، أو بغلق الماء عند ضغوط منخفضة.

الماء يمكن أن يغلي عند درجة حرارة منخفضة وذلك عند خفض الضغط. لذلك فإن الماء المالح الساخن يمكن تبخيره إلى حد معين عند ضغط معين، الماء المالح الذي يترك عندئذ، يمكن كذلك تبخيره عند ضغط أكثر انخفاضاً وهكذا. هذا البداء يستخدم في المelters متعددة المراحل Multistage Evaporators، حيث تدفع المياه لتتبخر وتتكتف ثانيةً وثانيةً في مراحل مختلفة. هذه المelters الحديثة تفقد قليلاً جداً من الطاقة الحرارية. فهي تستخدمها ثانيةً وثانيةً وذلك من خلال مراحل المبخر، حتى تكون درجة الحرارة منخفضة جداً وغير مفيدة. تلك التقنيات قد أدت إلى تحسين في الكفاءة بمعدل 16 ضعفاً.

المبخر متعدد المراحل لإنتاج المياه العذبة من المياه المالحة مخطط الشكل (١-٩).



شكل ١-٩: المبخر متعدد المراحل

في هذا المبخر، الاستخدام المفيد هو بمكثف التفريغ Condenser Vacuum وذلك يجعل كل العملية تتم عند درجات حرارة منخفضة، وقريباً أو أقل من الضغط الجوي. ب التقسيم العملية إلى مراحل، فإن الماء المالح الساخن Heated يمكن أن يتبخّر منه بعض من الماء، والذي يتكتّف في غرفة تالية. الماء المالح الأكثر برودة يتم توجيهه إلى غرفة أخرى، لا يزال الضغط أقل وبذا مسبباً تبخّر بعض منه والذي يتكتّف كذلك ويتم تجميده. العملية يتم تكرارها حتى يكون التفريغ عالياً إلى حد الجدوى العملية، وكل التبخّر الممكن قد حدث. أخيراً، عندما تكون المياه المالحة Brine عالية التركيز مع انخفاض درجة الحرارة والضغط حيث لا يمكن تبخّر المياه وأن الحرارة المتبقية لا يمكن استخلاصها، عندئذ يتم قذف تلك المياه في البحر. فقط هذه الحرارة التي تفقد في هذه الطريقة.

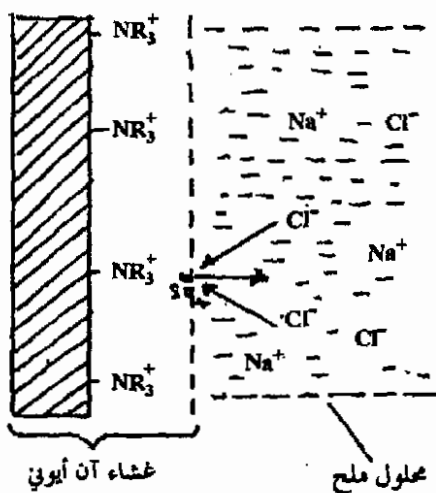
حدث تطوير مهم في هذا المجال، عند وجود الأفكار نحو التبخير الوميضي Flash والمبخرات الوميضية المتعددة Multi Flash. المبخر الوميضي يعني ببساطة التأثير الناتج عند التبريد المفاجئ للمياه المالحة الساخنة تحت ضغط أقل. في هذه الطريقة، تتبخّر المياه فجأة مثل الوميض ودرجة الحرارة الحقيقة للغليان لا يتم الوصول إليها. أحد أشكال المبخر الوميضي يتكون من رش المياه المالحة الساخنة تحت ضغط خلال نافورة

Nozzle في غرفة تكون تحت ضغط منخفض وتكون أبرد. التغير المفاجئ ينتج أداء الوميض حيث يتبخر الماء في الحال. البخار المنتج يرسل إلى المكثف لإنتاج المياه النقية. يحدث هذا في كل مرحلة في المبخر الوميسي متعدد المراحل Multistage Flash Evaporator.

## ٢-٩ طريقة الفرز الكهربائي Electrodialysis

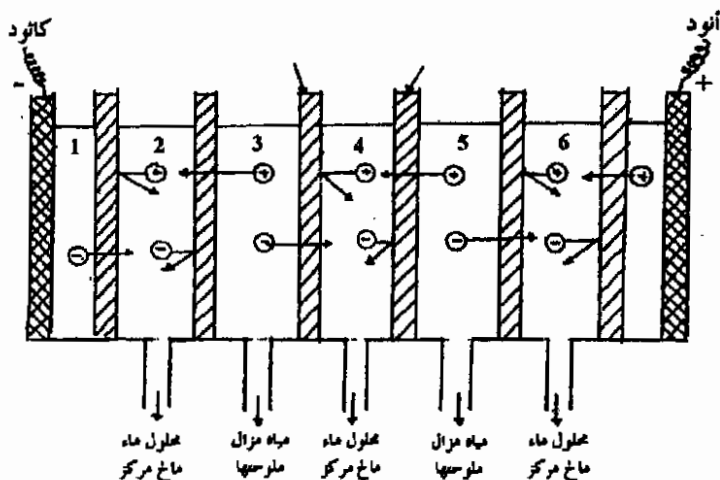
طريقة الفرز الكهربائي هي من الطرق المهمة لإذاب المياه المالحة. هذه الطريقة بنيت على أساس تقنية الإزالة للأيونات عند درجة حرارة الغرفة. هذا مبني على أساس أن الأيونات الموجودة في المياه المالحة تتحرك نحو الأقطاب موجبة الشحنة خلال أغشية ذات مرور تفضيلي للأيونات تحت تأثير المجال الكهربائي.

مخطط لغشاء التبادل الآن أيوني موضح في الشكل (٢-٩).



شكل ٢-٩ : مخطط لغشاء التبادل الآن أيوني

خلية الديلاز الكهربائية تتكون من أغشية تبادلية قادرة على نفاذ الكاتأيونات والآن أيونات أي الأغشية التي تسمح بمرور إما الأيونات الموجبة وإما السالبة ولكن ليس كليهما. في غشاء المبادل الآن أيوني يتم تبادل الآن أيونات بـ  $\text{Cl}^-$  في المحلول ولكن الغشاء لا يكون نفاذًا لأيونات  $\text{Na}^+$  حيث دفعه بواسطة الشحنة الموجبة الثابتة داخل الغشاء (شكل ٣-٩).



شكل ٣-٩: مخطط للفرز الكهربائي حيث الخلية من الأغشية النفاذة للأيونات وللكاتايونات في خلية الفرز الكهربائي يوضع الكاثود قريباً من الغشاء النفاذ للكاتايونات والأنود يوضع قريباً من الغشاء النفاذ للكاتايونات. عند استخدام تيار كهربائي قوي ل محلول الماء المالحة. فإن أيونات الصوديوم  $\text{Na}^+$  تبدأ في التحرك نحو الكاثود وأيونات الكلوريد  $\text{Cl}^-$  تبدأ في التحرك نحو الأنود خلال الأغشية. نتيجة لذلك تركيز الأيونات ينخفض في الغرف ٣، ٥ ويزداد في الغرف ٢، ٤، ٦ كما هو موضح في الشكل (١-٩). المياه المزالة ملوحتها والخالية من الأيونات يتم جمعها بينما المياه المركزة في الغرف ١، ٣، ٥... الخ يتم استبدالها من وقت إلى آخر بالدفعة التالية من المياه المالحة.

وتتميز طريقة الديلزة أو الفرز الكهربائي بالآتي:

~~~ هذه الطريقة مناسبة عندما يكون المطلوب مياهًا ليست عالية النقاء.

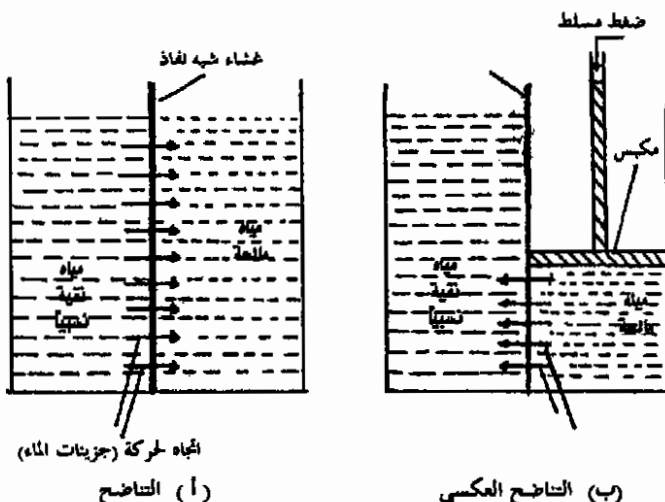
~~~ هذا بالإضافة إلى الجهاز المستخدم مدمج وسهل التشغيل.

~~~ كما أن تكاليف الإنشاء اقتصادية.

٢-٩ التناضح العكسي Reverses Osmosis

عند عزل محلولين لهما تركيزات مختلفة بواسطة غشاء شبه نفاذ، فإنه يحدث تدفق لأيونات المذيب من منطقة التركيز المنخفض إلى التركيز العالي، حيث يصبح التركيز

متساوياً على كلا الجانبين. هذه الظاهرة تسمى Osmosis أي "التناضج أو التنافس الأسموزي". التناضج الأسموزي عندئذ يكون حركة جزيئات الماء من الماء النقي إلى جانب محلول. يمكن كذلك جعل الماء يتدفق في الاتجاه العكسي أي من جانب محلول نحو الماء النقي وذلك باستخدام الضغط الهيدروستاتيكي Hydrostatic Pressure الذي يزيد عن الضغط الأسموزي، وذلك على جانب محلول المركز. هذه العملية لتفعيل التدفق لجزيئات الدب بستخدام الضغط الذي يزيد عن الضغط الأسموزي على جانب محلول تعرف بـ"التناضج العكسي" Reverses Osmosis (شكل ٤-٩).



شكل ٤-٩: مخطط يوضح التناضج والتناضج العكسي

لذلك في التناضج العكسي، يتم فصل الماء من الأملام المذابة خلال الترشيح الغشائي. هذا يسمى أحياناً "الترشح العالي" أو "الترشح الفائق" Hyper Filtration or Super Filter Hon.

إعداد المياه بعملية التناضج العكسي تشمل استخدام ضغط حوالي ١٥-٤٠ كجم/سم^٢ لمحلول المياه (المياه المالحة/المياه الحمضية) والذي يدفع مياهها النقيمة إلى الخارج خلال غشاء شبه نفاذ. المشكلة الرئيسية في التناضج العكسي هو وجود غشاء قوي ليتحمل الضغط العالي المطلوب ويكون في نفس الوقت نفاذًا للمذيب الموجود. الأغشية المصنعة من النيلون

أو أسيتات السيليلوز استخدمت لتحقيق هذه المتطلبات. قريباً استخدمت أغشية مصنوعة من Polymethyl Crylates، من بلمرات البولي آميد.

الأهميات

التقنية بالتناضح العكسي تزيل الماء الأيونات والماء غير أيونية وكذلك المواد العضوية عالية الوزن الجزيئي.

الطاقة الازمة تقل عن عملية التقطر بنسبة ٣٠٪.

تكليف الصيانة تشمل أساساً استبدال الأغشية شبه النفاذه، فترة استخدامها مرتفعاً نسبياً حيث قد تصل إلى عامين.

لذلك فإن تنقية المياه بواسطة التناضح العكسي تكتسب أهمية بسبب بساطتها، والاعتماد عليها، وانخفاض التكاليف الرأسمالية.

المراجع

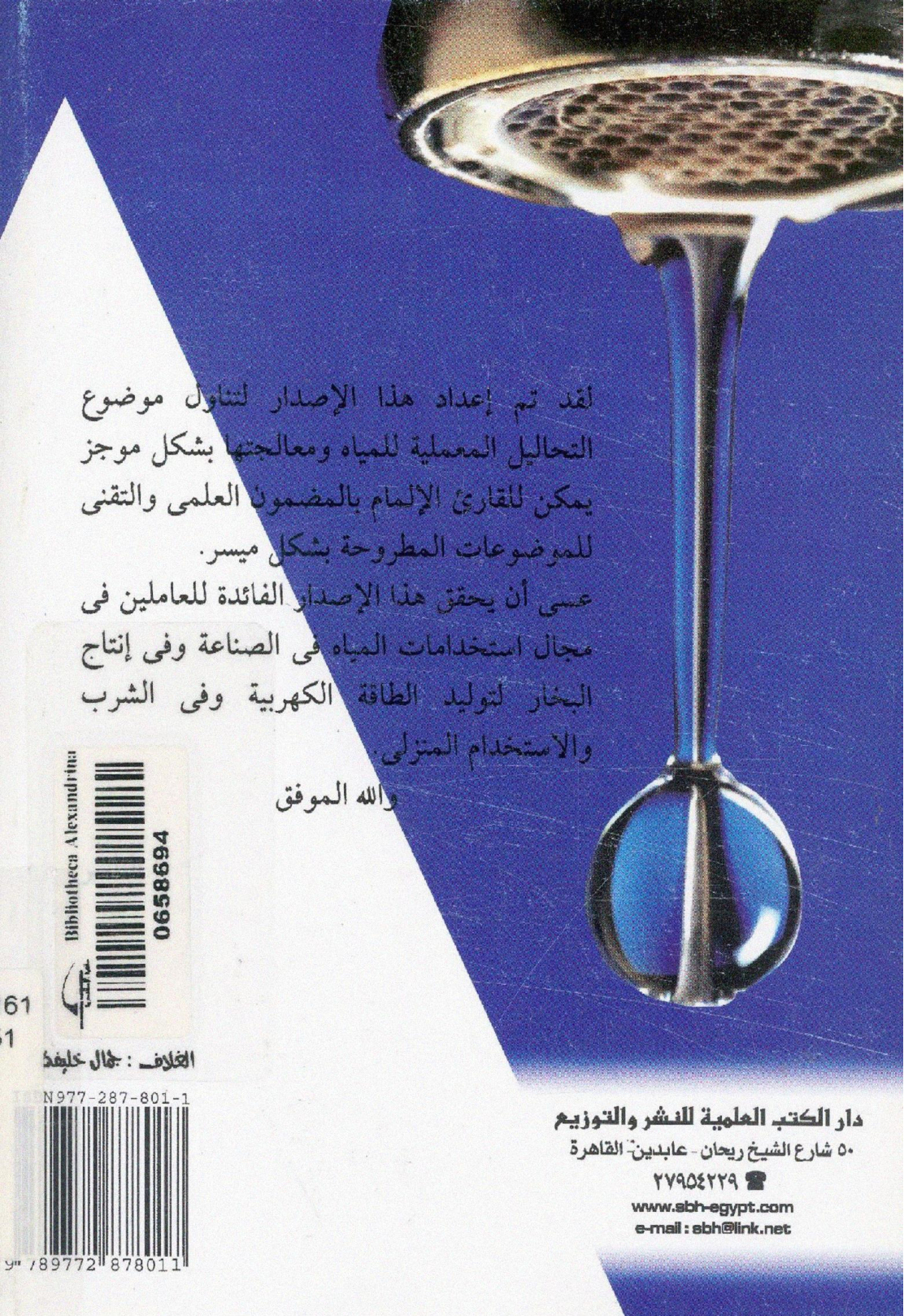
1. Text Book of Engineering Chemistrey. By S.S Dara. S. Chand, New Delhi. 2004. ISBN: 81-219-0539-9.
2. Engineering Chemistry. By Dr. Sunita Rattan Publisher S.K Katria & Sons. 2002. India: ISBN: 80-118-0436-5.

المحتويات

| | |
|---------|--|
| ٥..... | مقدمة الكتاب ومحفظه |
|
 | |
| ٧ | ١. مصادر المياه واستخداماتها وتحاليلها المعملية |
|
 | |
| ٩..... | ١-١ مقدمة..... |
|
 | |
| ٩..... | ١-٢ مصادر المياه..... |
|
 | |
| ١٠..... | ١-٢-١ المياه السطحية..... |
|
 | |
| ١١..... | ١-٢-٢ المياه الجوفية..... |
|
 | |
| ١١..... | ٣-١ الملوثات في المياه..... |
|
 | |
| ١٢..... | ٣-٣-١ أنواع الملوثات..... |
|
 | |
| ١٢..... | ٤-٣-٢ تأثير الملوثات..... |
|
 | |
| ١٣..... | ٤-٤ المياه المستخدمة في الصناعة..... |
|
 | |
| ١٤..... | ٥-٥ التحاليل المعملية للمياه..... |
|
 | |
| ١٥..... | ٥-٦ عسر الماء..... |
|
 | |
| ٢١..... | ٢. فلورية الماء |
|
 | |
| ٣٣..... | ٢-١ قلوية الماء..... |
|
 | |
| ٣٤..... | ٢-٢ تحديد الفلورية..... |
|
 | |
| ٤١..... | ٣. المواد الذابة |
|
 | |
| ٤٣..... | ٣-١ الأكسجين الذائب..... |
|
 | |
| ٤٣..... | ٣-١-١ تحديد الأكسجين الذائب بواسطة المعايرة باليد..... |
|
 | |
| ٤٥..... | ٣-١-٢ الأكسجين الحيوى المطلوب..... |
|
 | |
| ٤٦..... | ٣-١-٣ تحديد الأكسجين الكيميائى المطلوب..... |
|
 | |
| ٤٦..... | ٣-٢ ثاني أكسيد الكربون الذائب..... |
|
 | |
| ٤٧..... | ٣-٢-١ تحديد المحتوى من ثاني أكسيد الكربون..... |
|
 | |
| ٤٧..... | ٣-٢-٢ الكلور الحر..... |

| | |
|---------------|---|
| ٤٧..... | ١-٣-٣ تعيين الكلور الحر |
| ٤٨..... | ٤-٣ الكلوريدات المذابة..... |
| ٤٩..... | ٤-٣ الأملاح الكلية المذابة |
| ٤٩..... | ٦-٣ السيليكا |
| ٥١ | ٤. مياه التغذية للغلايات |
| ٥٣..... | ١-٤ مقدمة..... |
| ٥٣..... | ٢-٤ تكون التشور والحمة الرابعة..... |
| ٥٤..... | ١-٢-٤ تكون الحمة..... |
| ٥٥..... | ٢-٢-٤ تكون التشور..... |
| ٦١ | ٥. تأكل الغلاية |
| ٦٣..... | ١-٥ تأكل الغلاية..... |
| ٦٣..... | ٢-٥ أسباب تأكل الغلاية..... |
| ٦٣..... | ١-٢-٥ وجود الأكسجين المذاب..... |
| ٦٥..... | ٢-٢-٥ وجود ثاني أكسيد الكربون المذاب..... |
| ٦٦..... | ٣-٢-٥ وجود الأحماض المعدنية..... |
| ٦٦..... | ٣-٥ الصافة التلوية..... |
| ٦٨..... | منع حدوث الصافة التلوية..... |
| ٦٨..... | ٤-٥ حمل البخار للماء، والرغاوي |
| ٦٩..... | ٤-٤-٥ سبب الفordan أو حمل البخار للماء |
| ٦٩..... | ٤-٤-٥ الرغاوي |
| ٧٣ | ٦. تقنيات إزالة عسر المياه |
| ٧٥..... | ١-٦ المعالجة الخارجية لياه التغذية للغلايات |
| ٧٥..... | ١-١-٦ عملية الجير-الصودا |
| ٩٣ | ٧. التبادل القاعدي أو عملية الزيوليت |
| ٩٥..... | ١-٧ أنواع الزيوليت |
| ٩٥..... | ١-١-٧ الزيوليت الطبيعي |
| ٩٥..... | ٢-١-٧ الزيوليت المصنع |
| ٩٦..... | ٢-٧ البناء البلوري |

| | |
|--|------------|
| ٣-٧ مبدأ معالجة عسر المياه..... | ٩٦ |
| ١-٣-٧ التجديد والاسترجاع..... | ٩٦ |
| ٢-٣-٧ العملية | ٩٧ |
| ٣-٣-٧ مقارنة بين عملية الجير-الصودا وعملية الزئوليت..... | ٩٩ |
| ٤-٣-٧ إزالة ملوحة المياه بالتبادل الأيوني | ١٠١ |
| ٥-٣-٧ الطبقة المختلطة لإزالة الأيونات | ١٠٦ |
| ٨. معالجة المياه للشرب والاستخدام المنزلي | ١٠٩ |
| ١-٨ مقدمة..... | ١١١ |
| ٢-٨ مواصفات مياه الشرب | ١١١ |
| ٣-٨ معالجة المياه للشرب والاستخدام المنزلي | ١١٣ |
| ٩. إعداب المياه الخضراء والمائحة. | ١٢٢ |
| ١-٩ الإعداب بالتبخير والتقطير | ١٢٥ |
| ٢-٩ طريقة الفرز الكهربائي | ١٣٨ |
| ٣-٩ التناضح العكسي | ١٣٩ |
| المراجع..... | ١٤٣ |



لقد تم إعداد هذا الإصدار لتناول موضوع التحاليل المععملية للمياه ومعالجتها بشكل موجز يمكن للقارئ الإمام بالمضمون العلمي والتكنى لل الموضوعات المطروحة بشكل ميسر.

عسى أن يتحقق هذا الإصدار الفائدة للعاملين في مجال استخدامات المياه في الصناعة وفي إنتاج البخار لتوليد الطاقة الكهربية وفي الشرب

والاستخدام المنزلى.

والله الموفق

Biblioteca Alexandrina



0658694

61

1

الخلاف : جمال خليفة

N 977-287-801-1



977 / 89772 878011

دار الكتب العلمية للنشر والتوزيع

٥٠ شارع الشيخ ريحان - عابدين - القاهرة

٢٧٩٥٤٢٣٩

www.sbh-egypt.com

e-mail : sbh@link.net