



بررسی فصلی میزان انتشار ترکیبات آلی فرار در صنایع شیمیایی وابسته به نفت طی سال های ۱۳۹۲ و ۱۳۹۱

زهرا مرادپور^۱، عبدالرحمن بهرامی^۲، علیرضا سلطانیان^۳، فرشید قربانی شهنا^۴، امیررضا نگهبان^۵

تاریخ پذیرش: ۹۳/۰۹/۰۳

تاریخ ویرایش: ۹۳/۰۲/۲۷

تاریخ دریافت: ۹۲/۰۷/۱۸

چکیده

زمینه و هدف: ترکیبات آلی فرار از منابع مختلفی تولید و منتشر می‌شوند و ممکن است به طور زیان‌آوری بر سلامتی، رفاه و عملکرد انسان اثر گذار باشند. بدون شک اولین گام در راستای کنترل آلایینده‌ها اندازه گیری و تجزیه‌ی آنهاست، زیرا بدون آگاهی کامل از کیفیت و کمیت آلایینده‌ها امکان مقایسه با حدود مجاز و در نهایت کنترل آنها عملی نخواهد بود.

روش بررسی: این مطالعه توصیفی- تحلیلی در صنایع شیمیایی وابسته به نفت انجام شد. در این تحقیق از ۱۸ مجتمع مستقر در یک منطقه صنعتی حدود ۳۴۶ نمونه هوا در فصل زمستان سال ۱۳۹۱ و ۳۷۰ نمونه در فصل تابستان سال ۱۳۹۲ جمع آوری گردید. در این مطالعه ترکیب آلی فرار مورد بررسی و اندازه گیری قرار گرفت و نمونه برداری از ترکیبات مورد بررسی مطابق با متدهای اینستیتو ملی ایمنی و بهداشت شغلی آمریکا (NIOSH) انجام گردید. در نهایت نمونه ها توسط دستگاه های GC-FID و GC-MASS مورد تجزیه قرار گرفت. تحلیل نتایج با نرم افزار SPSS نسخه ۱۶ انجام شد.

یافته ها: در این مطالعه میانگین اکثر ترکیبات در تمام مجتمع ها در فصل تابستان بیشتر از فصل زمستان برآورد شد ($p < 0.05$). همچنین طبق نتایج، میانگین نسبت بنزن به BTX، VOC ها بالاترین درصد (۴۶٪) و نسبت میانگین غلظت گزین به این سه متغیر پایین ترین درصد (۳٪ تا ۷٪) را در هر دو فصل زمستان و تابستان نشان داد.

نتیجه گیری: نتایج این مطالعه نشان می دهد که تجمع تعداد زیادی از مجتمع ها در کنار هم و تعدد منابع تولید کننده آلودگی در این منطقه موجب افزایش میزان آلودگی منتشره در هوای منطقه گردیده است؛ بنابراین استفاده از راهکارهای مهندسی جهت کاهش میزان آلودگی توصیه می گردد.

کلیدواژه ها: صنایع شیمیایی، ترکیبات آلی فرار، بنزن، تابستان و زمستان.

ترکیبات آلی فرار VOCs از منابع مختلفی تولید و منتشر می‌شوند و ممکن است به طور زیان‌آوری بر سلامتی، رفاه و عملکرد انسان اثر گذار باشند [۲]. ترکیبات آلی فرار در فضای شهری و صنعتی به طور عمده از اگزoz و سایل نقلیه موتوری و سایر فرآیندهای احتراقی دیگر در اثر استفاده از سوخت های فسیلی، ذخیره و توزیع نفت خام، استفاده از حلال و دیگر فرآیندهای صنعتی تولید شده و منجر به افزایش غلظت محیطی VOCs شوند. پوشش گیاهی نیز منبع مهمی برای انتشار برخی از هیدروکربن های واکنش پذیر است [۳].

مقدمه

کشف و کاربرد دهها هزار نوع ماده شیمیایی با خواص مختلف فیزیکی، شیمیایی و فیزیولوژیکی مختلف چه به صورت مواد خام و چه به صورت مواد بینایی و محصولات نهایی موجب آلودگی هوای شهرها و خصوصا محیطهای کاری گردیده و سلامتی افراد شاغل در صنایع و ساکنین شهرها را به مخاطره انداخته است. بدون شک اولین گام در راستای کنترل آلایینده‌ها اندازه گیری و تجزیه‌ی آنهاست، زیرا بدون آگاهی کامل از کیفیت و کمیت آلایینده‌ها امکان مقایسه با حدود مجاز و در نهایت کنترل آنها عملی نخواهد بود [۱].

۱- دانشجویی کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت حرفه‌ای، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران.

۲- استاد گروه مهندسی بهداشت حرفه‌ای، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران.

۳- دانشیار گروه آمار زیستی و اپیدمیولوژی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران.

۴- (نویسنده مسئول) دانشیار گروه مهندسی بهداشت حرفه‌ای، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران. fghorbani@umsha.ac.ir

۵- دانشجویی کارشناسی ارشد مهندسی بهداشت حرفه‌ای، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی همدان، همدان، ایران.

بنابراین با توجه به تنوع ترکیبات آلی فرار و اثرات حاصله از آنها، همچنین با توجه به اهمیت سلامتی و رفاه افراد به ویژه نیروی انسانی در مواجهه با این ترکیبات، بر آن شدیم تا این تحقیق را جهت اندازه گیری و ارزیابی ترکیبات آلی فرار و تعیین نسبت آلانددها در فصول تابستان و زمستان در صنایع شیمیایی وابسته به نفت انجام دهیم.

روش بررسی

این مطالعه به صورت توصیفی- تحلیلی در مجتمع‌های مستقر در یک منطقه صنعتی وابسته به نفت انجام شد. در این تحقیق از ۱۸ مجتمع حدود ۳۴۶ نمونه در فصل زمستان سال ۱۳۹۱ و ۳۷۰ نمونه در فصل تابستان سال ۱۳۹۲ جمع آوری گردید. تعداد نمونه‌ها با توجه به انحراف معیار و حداکثر خطای مجاز در مطالعات گذشته و با در نظر گرفتن خطای نوع اول ۵ درصد، از طریق فرمول زیر محاسبه گردید:

$$n = \frac{(Z_{1-\alpha/2})^2 \cdot 8^2}{d^2}$$

در این تحقیق سعی شده است که تعداد نمونه‌های لازم در هر مجتمع بر حسب مساحت، بعد کارگری و تعداد مشاغل هر مجتمع به صورت سهمیه‌ای تقسیم گردد. به این ترتیب از مجتمع‌های با مساحت بیشتر و دارای تعداد شاغلین بیشتر، به نسبت تعداد نمونه بیشتری جمع آوری گردید که بیشترین تعداد نمونه متعلق به مجتمع شماره ۳ با تعداد ۸۴ عدد نمونه و کمترین تعداد نمونه متعلق به مجتمع شماره ۱۴ با ۴ عدد نمونه می‌باشد.

جمع آوری نمونه‌ها از طریق پمپ نمونه‌برداری فردی با دبی پایین مدل ۲۲۲-۳ ساخت شرکت SKC و لوله جاذب زغال فعال با منشا پوست نارگیل ۱۰۰/۵۰ میلی گرم ساخت شرکت SKC انجام شد. در این مطالعه ۱۴ ترکیب آلی فرار از جمله بنزن، تولوئن، گزیلن، استیرن، اتیلن بنزن، کلروبنزن، اپی کلروهیدرین، تتراهیدروفوران، تترا کلرواتیلن، متیل اتیلن کتون، ان هگزان، ۲ بوتانول، استن و ۱۶ دی اتیلن بنزن مورد بررسی و اندازه گیری

از جمله اثرات ترکیبات آلی فرار، کمک به تخریب لایه ازن در لایه استراتوسفر، تشکیل ازن فتوشیمیایی تروپوسفری، اثرات سمی و سرطان‌زاوی در انسان و تقویت اثر گلخانه‌ای جهان شناخته شده است [۴]. به طور کلی عملیات پالایش نفت در گروه تاسیسات بزرگ صنعتی قرار می‌گیرد که با انتشار مواد مختلف به اتمسفر همراه است. انتشار این مواد عمدتاً از طریق فرآیندهای تولید، مخازن ذخیره، خطوط لوله و حمل و نقل می‌باشد [۵, ۶]. از آن جا که غلظت بالایی از ترکیبات آلی فرار در نفت و بطور گسترده در تولیدات نفتی به عنوان منبع انرژی، حلال و در تولید سایر مواد شیمیایی آلی ایجاد می‌شوند، بنابراین یک خطر عمده برای سلامت عمومی و محیط زیست می‌باشدند [۷]. در صنایع پتروشیمی بسیاری از ترکیبات آلی از نفت و در واقع از تنها تعداد کمی از هیدروکربن‌های پایه مانند متان، اتان، پروپان، بنزن، تولوئن و زایلن مشتق می‌شوند [۸]. برخی از این ترکیبات نیز مانند استیرن، تولوئن و زایلن، باعث مشکلاتی از قبیل بو و عوارض ناطلوب بهداشتی می‌گردند [۹].

مواجهه با ترکیبات آلی فرار می‌تواند موجب اثرات حاد و مزمن مانند بیماری‌های تنفسی و در نتیجه افزایش خطر ابتلا به برخی بیماری‌ها از قبیل آسم گردد. همچنین بر روی سیستم عصبی، سیستم ایمنی و سیستم تولید مثل نیز می‌توانند تاثیر گذار باشند که از جمله علائم عصبی کلاسیک وجود گازهای فرار، احساس خستگی، سردرد، سرگیجه، تهوع، بی‌حالی و افسردگی است [۱۰, ۱۱]. این ترکیبات با توجه به نوع ترکیب و غلظت، اثرات گوناگونی را بر سلامت و بهداشت ایجاد می‌کنند که از جمله این اثرات مزاحمت بو، کاهش ظرفیت ریه و حتی سرطان می‌باشد. همچنین به دلیل بالا بودن سطح غلظت ترکیبات آلی فرار در برخی سایت‌های ایالات متحده آمریکا نیز سرطان، نقص‌های هنگام تولد و سایر بیماری‌های جدی گزارش شده است [۱۲]. در چین نیز انتظار می‌رود که غلظت ترکیبات آلی فرار تا سال ۲۰۲۰ به میزان ۶۰ درصد نسبت به سال ۱۹۹۰ افزایش یابد [۱۳].



مقایسه‌ی کمیت‌های اندازه‌گیری شده در گروه‌های قابل مقایسه، به دلیل نرمال نبودن اطلاعات حاصله، از آزمون ناپارامتری Mann-Whitney استفاده گردید و کلیه‌ی مقایسه‌ها در سطح معنی‌داری کمتر از ۰/۰۵ و با نرم افزار SPSS نسخه ۱۶ انجام شد.

یافته‌ها

در جداول ۱ و ۲ میانگین غلظت ۱۴ آلاینده هواهی مورد بررسی به ترتیب در فصول تابستان و زمستان ارائه شده است. همانگونه که مشاهده می‌شود میانگین تمامی ترکیبات بجز متیل اتیل کتون و اپی کلروهیدرین در فصل تابستان بیشتر از فصل زمستان بوده است. همچنانیں برخی ترکیبات از جمله تتراهیدروفوران، تتراکلروواتیلن و استن فقط در یک فصل یعنی فصل تابستان شناسایی و تعیین مقدار شده است لذا میانگین این ترکیبات در فصل زمستان صفر در نظر گرفته شد. حدود مجاز مواجهه با آلاینده‌ها نیز در جدول آمده است [۱۴].

در قدم بعدی میانگین نسبت بنزن، تولوئن و گزیلن به BTX (بنزن، تولوئن، گزیلن)، BTEX (بنزن، تولوئن، اتیل بنزن، گزیلن) و کل VOC‌های مورد بررسی برآورد و نتایج در جدول ۳ نشان داده شده است. با توجه به جدول مشخص شد که در هر دو فصل زمستان و تابستان میانگین نسبت بنزن به BTEX، BTX و کل VOC‌ها دارای بالاترین درصد و نسبت میانگین غلظت گزیلن به این سه متغیر پایین ترین درصد را نشان داده است. شکل ۱ میانگین نسبت غلظت بنزن به BTEX را به طور واضح‌تر در مجتمع‌های مختلف نشان می‌دهد. بیشترین نسبت بنزن به BTEX به ترتیب در فصل تابستان و زمستان متعلق به مجتمع‌های ۱۴ و ۱۵ است و کمترین میزان نسبت بنزن نیز به ترتیب در فصول تابستان و زمستان برای مجتمع‌های ۱۰ و ۱۷ ثبت گردید. همچنانیں شکل ۲ نیز یک نمونه از کروماتوگرام مربوط به دستگاه GC-MS را نشان می‌دهد.

قرار گرفت. نمونه‌برداری از ترکیبات مورد بررسی مطابق با متدۀای ۱۰۰۳، ۱۰۱۰، ۱۳۰۰، ۱۴۰۱، ۱۵۰۰، ۱۵۰۹، ۱۶۰۹، ۲۵۰۰ آنیستیتو ملی ایمنی و بهداشت شغلی آمریکا (NIOSH) انجام گردید [۱۴]. در این مطالعه آنالیز کیفی ترکیبات مورد نظر توسط دستگاه GC-MASS مدل CP-3800 ، CP-3380 MASS کشور آمریکا و آنالیز کمی ترکیبات SHIMADZU-2010 GC-FID مدل GC-FID ساخت شرکت Varian, Inc توسط دستگاه GC-FID ساخت کشور ژاپن انجام شد. جهت اطمینان از شناسایی تمام ترکیبات مورد نظر توسط دستگاه GC و GC-MS و همچنین مشخص شدن زمان ماند ترکیبات در ابتداء استانداردهای تمام ترکیبات اندازه‌گیری شده در مقدارهای ۵، ۲۵، ۵۰، ۲۵۰، ۱۰۰، ۵۰۰ و ۱۰۰۰ میکروگرم در میلی لیتر [۱۴] در آزمایشگاه تهیه و به دستگاه‌های GC-FID و GC-MASS تزریق گردید. در هر دو دستگاه از ستون SGE با طول ۲۵ متر، قطر داخلی ۰/۲۲ میلی متر و قطر پوشش داخلی ۰/۲۵ میکرومتر استفاده گردید. برای آماده‌سازی نمونه‌ها از حلال کربن دی سولفید مطابق روش پیشنهادی NIOSH، استفاده شد. ویال‌های حاوی نمونه را به مدت ۳۰ دقیقه در داخل اولتراسونیک قرار داده تا آلاینده به طور کامل در حلال حل شود و سپس از بخش مایع بالای زغال فعال ته نشین شده استفاده گردید. برای تزریق نمونه به دستگاه گاز گروماتوگرافی (GC) از سرنگ هامیلتون ۱۰ میکرولیتری و برای تزریق نمونه به دستگاه گاز گروماتوگرافی طیف سنج جرمی (GC-MS) از سرنگ هامیلتون ۱ میکرولیتری استفاده شد. برنامه دمایی تنظیم شده برای هر دو دستگاه نیز مشابه بوده و حدود ۳۵ دقیقه تنظیم شد. همچنانیم دمای محل تزریق نیز ۱۷۰، دمای اولیه ستون ۴۰ و بالاترین دما نیز ۲۵۰ درجه در نظر گرفته شد. نمونه‌ها به ترتیب زمان نمونه‌برداری از مجتمع‌های پتروشیمی، آماده‌سازی شده و به دستگاه تزریق شدند که پس از پایان زمان آنالیز مقدار سطح زیر پیک کروماتوگرام هر تزریق و اسپکتروگرام آن جهت تشخیص کیفی، در داخل دستگاه ذخیره شد. برای

جدول ۱- نتایج میانگین غلظت ترکیبات آلاینده‌های منتشره در هوای ۱۸ مجتمع مورد بررسی در فصل تابستان بر حسب ppm و GC-MS

مجمع	حد مجاز	۰/۵	۲۰	۲۰	۱۰۰	۵۰۰	۵۰	۵۰	۰/۵	۱۰۰	۲۵	۱۰	۳۰	۲۰۰	تعریف نشده
موجوده															
۱ مجموع	۱/۰۴	۱/۳۱	۱/۶۷	۳/۷۹	۰	۰	۰	۰	۰/۱۲	۰/۱۱	۰	۰	۰	۰	
۲ مجموع	۰/۶۲	۰/۰۴	۰/۰۸	۰/۰۴	۳/۸۹	۱۹/۴۲	۱۵/۱۳	۰/۰۵	۰/۱۰	۰/۰۳	۰/۰۴	۰/۰۱	۰/۰۳۸	۰/۰۱۸	
۳ مجموع	۰/۷۴	۰/۷۴	۱/۸۲	۰/۲۴	۶/۱۸	۰/۶۸	۶/۴۶	۰/۰۸	۰/۸۱	۴/۶۶	۰/۰۵	۰/۰۳	۰/۰۰۲	۰/۰۰۵	
۴ مجموع	۰/۲۰	۹/۱۹	۰/۸۳	۸/۸۸	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۱۱/۵۶	۰	۰	۰	
۵ مجموع	۰/۶۶	۰/۰۸	۰/۳۵	۰/۰۹	۰/۵۱	۰/۱۳	۰	۰	۰	۰	۰/۰۵	۰	۰	۰	
۶ مجموع	۰/۱۴	۰/۲۰	۰/۴۲	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	
۷ مجموع	۰/۰۴	۰	۰/۰۱	۰/۰۸	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰/۰۹	۰	۰	۰	
۸ مجموع	۰/۲۶	۰/۰۶	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	
۹ مجموع	۱/۰۸	۰/۶۲	۰/۱۵	۰	۳/۸۲	۰	۰	۹/۵۸	۰	۰	۰	۰	۰	۰/۱۵	
۱۰ مجموع	-۰/۰۳	۰/۲۳	۰/۰۵	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰/۰۶	۰	۰	۰	۰	
۱۱ مجموع	۲/۹۱	۲۶/۸۲	۰/۵۷	۰	۱/۱۸	۰/۳۷	۰/۳۳	۰	۰/۸۰	۰	۰	۰	۰	۰/۱۷	
۱۲ مجموع	۰/۶۵	۰	۰/۱۴	۰	۰/۴۴	۰/۰۸	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	
۱۳ مجموع	۰/۲۳	۹/۷۰	۱/۵۹	۰/۵۲	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۱۱/۱۴	۰	۰	۰	
۱۴ مجموع	۰/۳۹	۰	۱/۲۷	۰/۱۳	۰/۳۶	۰/۱۷	۰	۰	۰/۲۰	۰/۰۹	۰	۰	۰	۰	
۱۵ مجموع	۰/۵۳	۰	۰/۰۸	۰	۰	۰	۰/۳۵	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	
۱۶ مجموع	۰	۰/۳۵	۰	۰/۲۷	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰/۱۸	۰	۰	۰	
۱۷ مجموع	۰/۳۳	۰/۰۷	۰	۰/۰۵	۰/۵۷	۰/۰۹	۰/۱۶	۰	۰	۰	۰	۰	۰	۰	
۱۸ مجموع	۰/۴۹	۰/۱۹	۰/۴۸	۰	۱/۱۲	۰	۰/۶۳	۰	۰/۲۹	۰	۰	۰	۰	۰	
کل	۰/۵۸	۲/۱۹	۰/۹۱	۱/۱۲	۱/۹۴	۱/۴۷	۲/۵۴	۰/۰۲	۰/۵۹	۱/۰۹	۰/۰۴	۱/۶۰	۰/۰۳	۰/۰۱	

جدول ۲- نتایج میانگین غلظت ترکیبات آلاینده‌های منتشره در هوای ۱۸ مجتمع مورد بررسی در فصل زمستان بر حسب ppm و GC-MS

مجمع	حد مجاز	۰/۵	۲۰	۲۰	۱۰۰	۵۰۰	۵۰	۵۰	۰/۵	۱۰۰	۲۵	۱۰	۲۰	۲۰۰	تعریف نشده
موجوده															
۱ مجموع	۰/۱۶	۰/۳۲	.	۰/۰۱	.	.	.	۰	۰/۰۱	.	.	.	۰/۰۳	.	
۲ مجموع	۰/۱۷	۰/۰۶	.	۰	.	.	.	۰/۰۲	۰/۰۳	
۳ مجموع	۰/۲۰	۰/۱۹	۰	۰/۲۲	.	۰/۰۶	.	۰/۰۲	۰/۰۵	.	۰	۰/۰۲	۰	۰	
۴ مجموع	۰/۷۵	۲/۱۱	.	۱/۷۸	.	.	.	۰/۲۳	۰/۰۴	.	.	۰/۲۹	۰	۰	
۵ مجموع	۰/۱۳	۰/۱۴	.	۰/۰۱	.	.	.	۰	۰/۰۲	.	۰/۰۱	۰/۰۱	۰	۰/۰	۱
۶ مجموع	۰/۱۰	۰/۰۸	.	۰/۰۳	.	.	.	۰/۰۲	۰/۱۷	.	.	۰	۰/۰۳	۰	۰
۷ مجموع	۰/۱۷	۰/۱۱	.	۰/۰۶	.	.	.	۰	۰/۰۵	.	۰/۰۱	۰/۰۴	.	.	
۸ مجموع	۰/۵۴	۰/۱۰	.	۰/۰۶	.	.	.	۰/۰۹	۰/۰۸	.	۰/۰۲	۰/۰۴	۵/۵۰	۰/۰	۳
۹ مجموع	۰/۲۰	۰/۱۱	.	۰/۰۲	.	۰/۰۳	.	۰/۱۱	۰/۰۲	.	۰/۰۳	۰/۰۱	۰/۰۳	۰	
۱۰ مجموع	۰/۲۳	۰/۳۸	.	۰/۰۴	.	.	.	۰/۰۳	۰/۰۴	.	۰/۳۱	۰/۰۱	۰/۰۱	۰/۰	۱
۱۱ مجموع	۰/۲۲	۰/۱۲	.	۰/۰۹	.	.	.	۰/۱۲	۰/۰۲	.	.	۰/۰۶	۰/۱۴	.	
۱۲ مجموع	۰/۱۵	۰/۲۰	.	۰/۰۲	.	.	.	۰/۱۹	۰/۰۴	.	۰/۰۷	۰/۰۷	۰/۲۳	.	
۱۳ مجموع	۰/۲۷	۰/۳۱	.	۰/۲۴	.	.	.	۰/۲۷	۰/۰۷	.	۰/۰۱	۰/۰۴	۰/۰۷	۰	
۱۴ مجموع	۰/۲۰	۰/۰۱	.	.	.	۰/۱۱	
۱۵ مجموع	۰/۲۸	۰/۰۵	۸/۴۵	۰	.	.	.	۰/۰۴	۰/۰۱	.	
۱۶ مجموع	۰/۲۶	۱/۹۳	.	۰/۰۱	.	.	.	۰/۲۳	۰/۰۱	.	۰	۰	۲/۳۶	۰	
۱۷ مجموع	۰/۱۷	۰/۲۳	.	۰/۱۵	.	.	.	۰/۱۶	۰/۵۵	.	۰/۰۱	۰/۰۶	۰/۲۱	.	
۱۸ مجموع	۰/۰۷	۰/۰۲	۰/۰۱	.	.	۰	.	۰/۰۱	.	
کل	۰/۲۳	۰/۹۹	۰/۱۹	۰/۲۰	۰	۰/۰۱	۰	۰/۰۷	۰/۰۶	۰	۰/۰۳	۰/۰۳	۰/۲۸	۰/۰	۰/۰۴

اختلاف معنی داری داشتند. این آزمون در سطح معنی داری در فصل تابستان و زمستان نیز نشان داد که میانگین و انحراف معیار ترکیبات آلی فرار در فصول

آزمون ناپارامتری Mann-Whitney بین نتایج حاصله در فصول تابستان و زمستان نیز نشان داد که اکثر ترکیبات مورد بررسی در فصول تابستان و زمستان



جدول ۳- میانگین نسبت (درصد) بنزن، تولوئن و گزینل به VOC های مورد بررسی در هوای ۱۸ مجتمع مورد بررسی

فصل	مجموع غلظت الاینده ها (ppm)										نسبت ها (%)		
	BTX	BTE	VOCs	B/B	B/BTE	B/VO	T/BTX	T/BTE	T/VO	X/BTX	X/BTE	X/V	
تاسبستان	میانگین	66/2	22/3	79/11	64	64	32	27	26	15	7	6	3
	انحراف	/13	/18	14/38	35	35	30	31	31	23	19	17	11
	معیار	10	65										
زمستان	میانگین	43/1	47/1	00/2	61	60	46	29	28	21	9	8	6
	انحراف	38/9	46/9	71/10	24	25	27	22	21	19	14	13	10
	معیار												

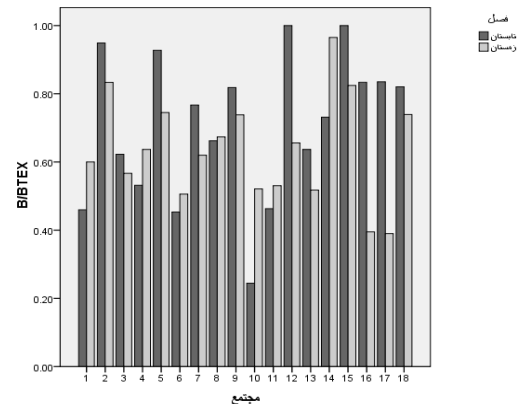
جدول ۴- نتایج مقایسه غلظت الاینده ها در فصول تاسبستان و زمستان در ۱۸ مجتمع مورد بررسی در سال های ۹۱ و ۹۲ با استفاده از آزمون ناپارامتری Mann-Whitney (قسمت های تیره مشخص شده اختلاف معنی داری را نشان نمی دهد)

نوع الاینده	تاسبستان	زمستان	Mann-Whitney	آماره آزمون	آماره آزمون آماری
بنزن	/57 ± 1/12 0	± .38 0/23	-2/895	0/022	
تولوئن	± 9/61 2/14	± 8/91 0/99	-1/756	0/137	
استین	± 5/08 0/89	± 1/68 0/19	-11/139	<0/001	
زاپلن	± 8/40 1/09	± 1/42 0/2	-5/901	<0/001	
استن	± 8/32 1/91	0 0 ±	-7/830	<0/001	
انهگران	± 1/71 1/43	± 0/11 0/02	-2/763	0/006	
تراهیدروفوران	± 15/09 2/47	0 ± 0	-5/716	<0/001	
ابی کلروهیدرین	± 0/15 0/02	± 0/24 0/08	-8/648	<0/001	
بوتانول	± 5/36 0/57	0/06 ± 0/23	-4/526	<0/001	
تراتاکلرواتیلن	± 14/31 1/06	0 ± 0	-2/762	0/006	
کلروبنزن	± 0/19 0/037	± 0/14 0/03	-1/473	0/141	
اتیل بنزن	± 1/35 1/56	0/04 ± 0/23	-4/064	<0/001	
متیل اتیل کتون	± 0/03 0/003	± 2/3 2/80	-5/609	<0/001	
و دی اتیل بنزن	± 0/06 0/01	0/004 ± 0/01	-3/741	<0/001	

بحث و نتیجه گیری

این مطالعه در ۱۸ مجتمع از صنایع شیمیایی وابسته به نفت انجام پذیرفت و نمونه برداری فردی در طی فصول زمستان سال ۹۱ و تاسبستان سال ۹۲ انجام گردید. بیش از ۴۰ ترکیب آلی فرار در نمونه های هوای یافت شد که در این تحقیق ۱۴ ترکیبی که در اکثر نمونه های هوای یافت گردید مورد بررسی و تجزیه و تحلیل قرار گرفت. بیشترین مقادیر غلظت، در فصل تاسبستان برای ترکیبات تولوئن و تراهیدروفوران و در فصل زمستان برای تولوئن ثبت گردید. این مقادیر برای تولوئن ۷۹/۵۱ ppm در فصل تاسبستان و ۱۱۴/۶۱ ppm در فصل زمستان بدست آمد که به ترتیب متعلق به مجتمع های ۱۱ و ۱۶ می باشند. همچنین بیشترین مقدار غلظت مربوط به تترا هیدروفوران نیز ۱۳۴ قسمت

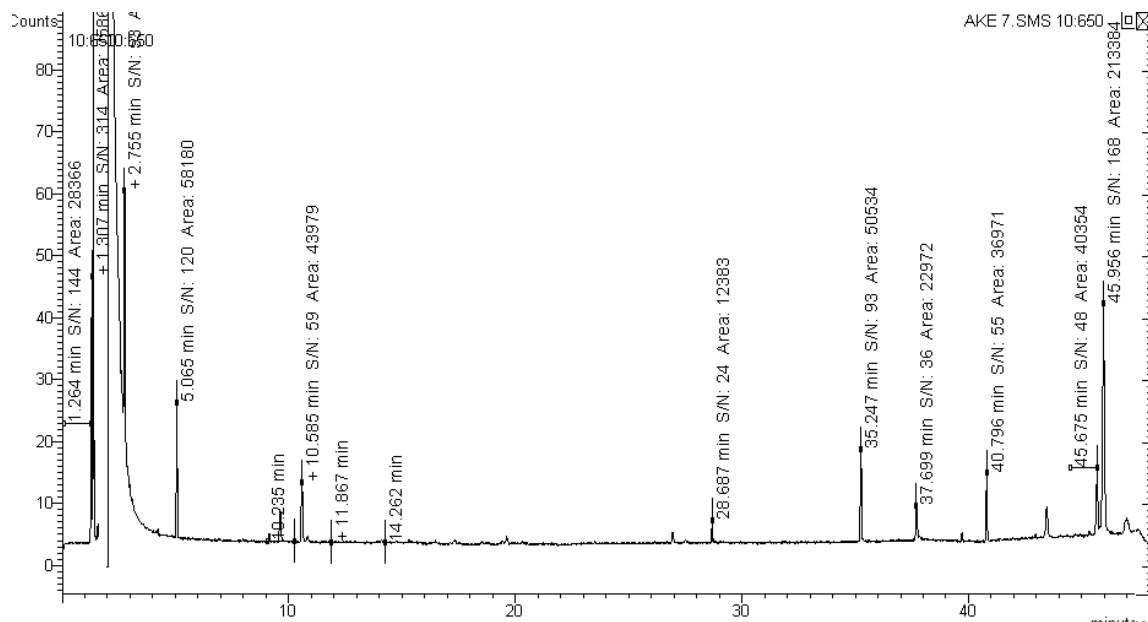
تاسبستان و زمستان در جدول ۴ آمده است.



شکل ۱- میانگین نسبت بنزن به BTEX در فصول زمستان و تاسبستان در ۱۸ مجتمع مورد بررسی در سال های ۹۱ و ۹۲

مورد نظر، صرف نظر از اپی‌کلروهیدرین و متیل اتیل کتون در تابستان بیشتر از زمستان بدست آمد. این نتایج با مطالعاتی که در سال ۲۰۰۰ و ۲۰۰۱ در ترکیه انجام شد و همچنین پژوهش‌هایی که در سال ۲۰۰۷ در مناطق صنعتی ترکیه انجام پذیرفت مطابقت دارد [۱۶، ۱۷]. در این تحقیقات نیز مقادیر غلظت در فصل تابستان نسبت به فصل زمستان بالاتر بوده است. از آنجایی که اطلاعات مربوط به غلظت ترکیبات مورد نظر از توزیع نرمال پیروی نمی‌کردند بنابراین جهت انجام دادن آزمون‌های آماری به منظور مقایسه میانگین غلظت‌ها در فصول تابستان و زمستان از آزمون آماری ناپارامتری Mann-Whitney استفاده گردید. طبق نتایج حاصل از این آزمون میانگین غلظت اکثر ترکیبات مورد بررسی تفاوت معنی داری در فصول تابستان و زمستان دارند. طبق مطالعه موهان و همکاران در سال ۲۰۱۲ تولوئن در میان سایر ترکیبات آلی فرار بیشترین مقادیر غلظت را به خود اختصاص داد که این نتایج مشابه مطالعه حاضر می‌باشد [۱۸]. همچنین در مطالعه‌ای که در سال ۲۰۰۵ در مناطق صنعتی کویت

در میلیون ثبت گردید که این مقدار متعلق به مجتمع ppm می‌باشد. بالاترین غلظت‌های مربوط به بنزن $4/69 \text{ ppm}$ در فصل تابستان و $7/92 \text{ ppm}$ در فصل زمستان است که نسبت به ترکیبات دیگر قابل توجه است. طبق نتایج بدست آمده، مشخص گردید که در بین تمام آلاینده‌ها میانگین غلظت بنزن در بین مجتمع‌ها بالاتر از حد مجاز مواجهه شغلی می‌باشد که این نتایج به $5/0 \text{ ppm}$ می‌باشد [۱۵]، نسبت به سایر آلاینده‌ها است. بنابراین اگرچه تراکم غلظت بنزن در هر دو فصل تابستان و زمستان نسبت به سایر ترکیبات آلاینده، کمتر است اما از سوی دیگر به دلیل حد مجاز مواجهه شغلی پایین، تراکم این آلاینده در فصل تابستان تقریباً ۱۶ برابر و در فصل زمستان بیشتر از ۹ برابر حد مجاز مواجهه شغلی می‌باشد. اگرچه تراکم غلظت بنزن نسبت به سایر ترکیبات آلاینده پایین تر برآورد شد همانطور که در بالا ذکر شد میانگین غلظت این ترکیبات در کل مجتمع‌ها در فصول تابستان و زمستان، در جدول ۵ آورده شده است. میانگین تمام آلاینده‌ها در ۱۸ مجتمع



شکل ۲- یک نمونه از کرومتوگرام مربوط به دستگاه GC-MS



انرژی خورشیدی نیز از طریق اکسیداسیون و میزان رادیکال های آزاد موجود در هوا می تواند باعث تغییر این نسبت ها گردد [۲۲]. بنابراین با در نظر گرفتن این موضوع میزان غلظت رادیکال های آزاد در هوا را می توان به عنوان یک شاخص برای تولید گازها در هنگام اندازه گیری در نظر گرفت. همچنین طی تحلیل های انجام شده مشخص گردید که بیشترین نسبت بنزن به BTEX به ترتیب در فصل تابستان و زمستان متعلق به مجتمع های ۱۴ و ۱۵ بوده است. از سوی دیگر کمترین میزان نسبت بنزن نیز به ترتیب در فصول تابستان و زمستان برای مجتمع های ۱۰ و ۱۷ ثبت گردید. این نتایج با جهت وزش باد در منطقه که غالباً به سوی جنوب و جنوب غرب می باشد سازگاری داشته و مورد تأیید می باشند. بنابراین نسبت بالای بنزن در مجتمع های ۱۴ و ۱۵ به دلیل قرار گرفتن این مجتمع ها در قسمت های جنوبی تر نسبت به سایر مجتمع ها قابل توجیه می باشد.

نتایج این مطالعه نشان می دهد که تجمع تعداد زیادی از مجتمع ها در کنار هم و تعدد منابع تولید کننده آلودگی در این منطقه موجب افزایش میزان آلودگی منتشره در هوای منطقه گردیده است. با توجه به بالا بودن میزان غلظت بنزن نسبت به سایر ترکیبات که از جمله ترکیبات سرطانزا و زیان آور برای انسان می باشد می توان گفت که اجرای راهکارهای مهندسی، پیشنهادی مناسب جهت بهبود وضعیت حاضر می باشد. از جمله این راهکارها و روش های کنترل هیدروکربن ها می توان به سوزاندن با شعله باز، سوزاندن در کوره و بازیافت کربنی اشاره کرد.

منابع

1. Bahrami A. Methods of sampling and analysis of air pollutants. 2, editor. tehran: fanavar; 2008.
2. Xu J, Grunewald J, Zhang J, Guo B, editors. Modeling the Formaldehyde Emission from Multi-layer Work surfaces used in Office Workstation Systems. The 6th international conference on

انجام شده است، بیشترین مقادیر غلظت ترکیبات آلی فرار، برای تولوئن ثبت گردیده است [۱۹]. طبق نتایج حاصل از جداول ۲ و ۳ می توان استنباط نمود که مقادیر غلظت آلاینده ها با توجه به جهت باد نیز متغیر است. با توجه به اینکه جهت باد غالب در مکان مجتمع های مورد نظر در زمان نمونه گیری "عمدتاً" از سوی شمال غرب و غرب به سوی جنوب شرق و شرق می باشد، بنابراین انتظار می رود که مجتمع هایی که در سمت جنوب شرق و شرق قرار گرفته اند غلظت بالاتری از آلاینده ها را داشته باشند. بر این اساس می توان گفت بالا بودن مقادیر غلظت آلاینده ها بخصوص بنزن، تولوئن، استیرن و زایلن در مجتمع های ۱، ۳ و ۴ به دلیل قرار گرفتن در قسمت های جنوبی تر قابل توجیح می باشد. به این ترتیب مقادیر غلظت در این مجتمع ها مجموعی از آلودگی خود مجتمع و آلودگی های منتقل شده توسط باد در این مجتمع ها می باشد.

نسبت بین غلظت های ترکیبات آلی فرار بخصوص بنزن، تولوئن، اتیل بنزن و گزیلن، اطلاعات بسیار مهمن و مفیدی را جهت پی بردن به منابع ایجاد کننده غلظت های مختلف این ترکیبات، فرآهم می کند. نتایج حاصل از مطالعات انجام شده توسط لی و بوکرینسکا به ترتیب در سال های ۲۰۰۲ و ۲۰۰۹ نشان داد که نسبت بین ترکیبات آلی فرار به تعداد منابع ایجاد کننده آن ها وابسته است [۲۰، ۲۱]. در این مطالعه نسبت آلاینده هایی که بین اکثر مجتمع های مورد نظر مشترک بودند نسبت به جمع غلظت های بنزن، تولوئن، اتیل بنزن، گزیلن و تمام آلاینده های هدف گرفته شد. با مشاهده جدول ۴ می توان گفت که با توجه به مجاور بودن مجتمع های مورد نظر و نزدیک بودن آنها از نظر مسافت و همچنین با توجه به تعداد منابع ایجاد کننده آلودگی در هر مجتمع، این نسبت ها بخصوص نسبت های بنزن و تولوئن نسبت به سایر آلاینده ها درصد بالایی را به خود اختصاص داده اند. با توجه به مطالعه امیر زالل و همکاران در سال ۲۰۰۸ می توان دریافت که علاوه بر تعداد منابع ایجاد کننده آلودگی،

Workplace. 2014.

16. Bozlaker A, Muezzinoglu A, Odabasi M. Atmospheric concentrations, dry deposition and air-soil exchange of polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs) in an industrial region in Turkey. *Journal of Hazardous Materials*. 2008;153(3):1093-10102.
17. Cetin E, Odabasi M, Seyfioglu R. Ambient volatile organic compound (VOC) concentrations around a petrochemical complex and a petroleum refinery. *Science of the Total Environment*. 2003;312(1):103-12.
18. Mohan S, Ethirajan R. Assessment of hazardous volatile organic compounds (VOC) in a residential area abutting a large petrochemical complex. *Journal of Tropical Forestry and Environment*. 2012;2(1).
19. Al-Awadhi L, Ahmed M, Khan A. Measurement of volatile organic compounds (vocs) in ambient air in kuwait (1997-98). *Emirates Journal for Engineering Research*. 2005;10(1):89-99.
20. Lee S, Chiu M, Ho K, Zou S, Wang X. Volatile organic compounds (VOCs) in urban atmosphere of Hong Kong. *Chemosphere*. 2002;48(3):375-83.
21. Buczynska AJ, Krata A, Stranger M, Locateli Godoi AF, Kontozova-Deutsch V, Bencs L, et al. Atmospheric BTEX-concentrations in an area with intensive street traffic. *Atmospheric Environment*. 2009;43(2):311-8.
22. Zalel A, Broday DM. Revealing source signatures in ambient BTEX concentrations. *Environmental pollution*. 2008;156(2):553-62.
3. Kalabokas P, Hatzianestis J, Bartzis J, Papagiannakopoulos P. Atmospheric concentrations of saturated and aromatic hydrocarbons around a Greek oil refinery. *Atmospheric Environment*. 2001;35(14):45-55.
4. Dewulf J, Van Langenhove H. Anthropogenic volatile organic compounds in ambient air and natural waters: a review on recent developments of analytical methodology, performance and interpretation of field measurements. *Journal of Chromatography A*. 1999;843(1):77-163.
5. Brocco D, Fratarcangeli R, Lepore L, Petricca M, Ventrone I. Determination of aromatic hydrocarbons in urban air of Rome. *Atmospheric Environment*. 1997;31(4):55-66.
6. Westaway M, Brockis G. Petroleum refineries. *Industrial air pollution handbook* London: McGraw-Hill. 1978.
7. Lokhande P, Patil V, Mujawar H. Multivariate statistical study of seasonal variation of BTEX in the surface water of Savitri River. *Environmental monitoring and assessment*. 2009;157(1-4):51-61.
8. Rountree R. Roundoc Rx: The Science of Nutrigenomics. Alternative and Complementary Therapies. 2009;15(3):104-8.
9. Peng CY, Lan CH, Wu TJ. Investigation of indoor chemical pollutants and perceived odor in an area with complaints of unpleasant odors. *Building and Environment*. 2009;44(10):2106-2113.
10. Weschler CJ, Shields HC. Potential reactions among indoor pollutants. *Atmospheric environment*. 1997;31(21):3487-95.
11. Baroja O, Rodríguez E, Gomez de Balugera Z, Goicolea A, Unceta N, Sampedro C, et al. Speciation of volatile aromatic and chlorinated hydrocarbons in an urban atmosphere using TCT-GC/MS. *Journal of Environmental Science and Health*. 2005;40(2):343-67.
12. Nguyen HT, Kim K-H, Kim M-Y. Volatile organic compounds at an urban monitoring station in Korea. *Journal of hazardous materials*. 2009;161(1):163-74.
13. Klimont Z, Streets DG, Gupta S, Cofala J, Lixin F, Ichikawa Y. Anthropogenic emissions of non-methane volatile organic compounds in China . *Atmospheric Environment*. 2002;36(8):1309-1322.
14. The National Institute for Occupational Safety and Health. NIOSH Manual of Analytical Methods., fourth ed. 2003.
15. Environmental Io. Requirements, guidelines and specific guidelines of Center for Health and the indoor air quality, ventilation&energy conservation in buildings Sendai, Japan; 2007.

Seasonal comparison of emissions of volatile organic compounds in the chemical industry based on oil during the years 2013 and 2014

Z. Moradpour¹, A. Bahrami², A. Sultanian³, F. Ghorbani Shahna⁴, A.R. Negahban⁵

Received: 2014/05/17

Revised: 2014/10/10

Accepted: 2014/11/24

Abstract

Background and aims: Volatile organic compounds (VOCs) are emitted from a variety of sources which may be harmful to the health, welfare and human performance. No doubt the first step to control VOCs are measuring and analyzing pollutants, because without full knowledge of the quality and quantity of pollutants the possibilities of their control would not be practical.

Methods: This cross - sectional study was conducted in the chemical industry dependent on oil. In this study from 18 plants located in an industrial area about 346 air samples in winter 2013 and 370 samples during the summer in 2014 were collected. In this study 14 VOCs were analyzed according to the analysis methods of America National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH). Finally the samples were analyzed by GC-FID and GC-MASS devices. Analysis of the results was performed using SPSS software version 16.

Results: The mean of the majority of components in all plant were estimated in summer more than in winter. Also, according to the results the mean ratio of benzene to BTX, BTEX, and total VOC was the highest (64%) and xylene concentration ratio to these three variables, the lowest (3 to 7%) in both summer and winter samples.

Conclusion: These results indicate that accumulation of a large number of plants together and multiple sources of released pollution in the region increases air pollution in the zone. Thus, we recommend adoption of engineering strategies for reducing VOCs pollution.

Keywords: Chemical industry, Volatile organic compounds, Benzene, Summer and winter.

1. MSc student, Department of Occupational Hygiene, Faculty of public health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran.

2. Department of Occupational Hygiene, Faculty of public health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran.

3. Department of Biostatistics and Epidemiology, Faculty of Public Health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran.

4. (Corresponding author) Department of Occupational Hygiene, Faculty of public health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran. fghorbani@umsha.ac.ir

5. MSc student, Department of Occupational Hygiene, Faculty of public health, Hamadan University of Medical Sciences, Hamadan, Iran