

اندازه‌گیری کمی و کیفی استیرن در مجتمع پتروشیمی تبریز

سید جمال الدین شاه طاهری^۱، هاشم ستاره^۲، ارلان سلیمانیان^۳

چکیده

زمینه و هدف: علیرغم کاربرد بسیار فراوان، استیرن می‌تواند یکی از آلاینده‌های مهم موجود در هوای باشد. این ماده در صنایع پتروشیمی از یک طرف باعث ایجاد مخاطراتی برای پرسنل شاغل در کارخانه و خطوط تولید می‌گردد و از سوی دیگر باعث ایجاد آلودگی در محیط زیست می‌گردد. در این تحقیق، مجتمع پتروشیمی تبریز جهت اندازه‌گیری و ارزشیابی این آلاینده انتخاب گردید.

روش بررسی: اندازه‌گیریها به تفکیک خطوط تولیدی انجام شد و براساس هر خط، نقاطی به صورت تصادفی انتخاب و عملیات نمونه گیری در دو خط تولیدی اولوفین و استیرن منور انجام شد. جهت اندازه‌گیری و ارزشیابی این آلاینده از روش نمونه گیری شغلی براساس روش ۸۳۴ مندرج در کتاب Air Sampling and Analysis استفاده گردید. همچنین جهت اندازه‌گیریها و ارزشیابی‌های محیطی این ماده، روش مذکور بسط داده شد و با محاسبه ضرایب تصحیح، ارزشیابی‌های محیطی براساس این روش انجام شد. فرایندهای نمونه گیری و ارزشیابی در دو فصل پائیز و تابستان انجام گرفت. همچنین جهت ترسیم منحنی‌های همتراز استیرن از نرم افزار Surfer نسخه ۵/۰ استفاده گردید.

یافته‌ها: نتایج نشان داد که رابطه معنی داری بین غلظت آلودگی و فصلهای وجود ندارد. همسویی میزان غلظت استیرن و جهت وزشهای بادهای غالب، در دو فصل نشان داد که بین انباستگی استیرن و جهت وزش بادهای غالب ارتباط معنی داری وجود دارد.

نتیجه‌گیری: با توجه به نقش بسیار زیاد وزش باد و موجود مخازن حاوی استیرن و راکتورهای تولید کننده این ماده در قسمت غرب، یکی از علل اصلی افزایش تراکم آلاینده استیرن در قسمت غرب و در امتداد خط شرق به غرب در هر دو فصل می‌باشد.

کلیدواژه‌ها: نمونه‌گیری شغلی، خطوط همتراز آلودگی، بادهای غالب، توسعه روش

جهت ساختن استیرن در سال ۱۸۶۶ توسط Berithelete و همکارانش ارائه شد که در آن بنزن و اتیلن از داخل یک لوله چینی گرم عبور داده می‌شوند [۱]. اولین تولید موفقیت آمیز استیرن در سال ۱۹۲۵ توسط کمپانی "Tire I.G. Fabenindus" انجام شد و متعاقباً در سال ۱۹۳۰ این ماغده توسط شرکت "Dowchemical" سنتز شد [۱]. امروزه استیرن با

مقدمه

استیرن در سال ۱۸۳۶ توسط "Bonastre" از رزین درخت حنا که به کهربایی مایع معروف است به روش تقطیر جدا گردید [۱]. واکنش استیرن بعداً توسط دکربوکسیلاسیون اسید سینامیک که یک جزء اصلی رزین طبیعی می‌باشد، نشان داده شد [۱]. یک روش

۱- (نویسنده مسئول) استاد دانشکده بهداشت و انسنتیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران (email:shahtaheri@tums.ac.ir)

۲- دانشجوی دکتری مدیریت محیط زیست- واحد علوم و تحقیقات دانشگاه آزاد اسلامی

۳- پژوهشگر



ریه گردد. استیرن باعث تحریک پوست در خرگوش می‌گردد [۹]. دیده شده است [۱۰]. طبق گروه بندی، موادی که به عنوان آلوده کنندگان خطرناک هوا EPA (HAP) می‌باشند، در زیر گروه (۱۲) تقسیم بندی می‌شوند [۱۱]. مدارکی جهت تائید طبقه بندی مجدد استیرن در گروه وجود ندارد و توصیه می‌شود که استیرن همچنان در گروه C باقی بماند [۱۱].

آژانس بین المللی تحقیقات سرطان IARC (International Agency Research Cancer) بیان می‌کند که طی مطالعات انجام شده در اثر تنفس استیرن ممکن است کلوبنی عارض شود [۶ و ۷]، استیرن می‌تواند از طریق آبهای سطحی و خاک و به روش تقطیر وارد هوا شود [۶]. استیرن در آبهای زیرزمینی همچنین بین ۶ تا ۵٪ هفتاه باقی می‌ماند، در صورتیکه در آبهای سطحی پس از چند روز، میزان آن به نصف مقدار موجود می‌رسد [۶ و ۷]. مقادیر کمی از استیرن معمولاً به صورت منومر در میوه‌ها، سبزیها، آجیله‌ها و نوشابه‌ها و گوشتها وجود دارد [۷]. استیرن منومر در آب ناپایدار است و نیمه عمر آن کمتر از دور روز می‌باشد [۷ و ۱۱]. در حدود ۹۹٪ استیرن موجود در آب وارد هوامی شود و ۸۵٪ در آب باقیمانده و بقیه وارد خاکهای زیرزمینی و گل و لای و لجن می‌شود [۷]. استیرن منومر سمیت بالایی برای ماهیان و دیگر آبزیان دارد. [۷ و ۱۱].

ابزار و روش

اندازه‌گیری و ارزشیابی استیرن در مجتمع پتروشیمی تبریز انجام گرفت. پتروشیمی تبریز در جنوب غربی شهر تبریز در فاصله ۱۵ کیلومتری از این شهر واقع شده است. مساحت پتروشیمی تبریز ۹۰ هکتار می‌شود که از سال ۱۳۶۸ طراحی و عملیات احداث آن آغاز شده در سال ۱۳۷۱ واحد اولوفین احداث و در سال ۱۳۷۶، مورد بهره برداری قرار گرفت ظرفیت کامل این مجتمع در سال بالغ ۶۶۵ هزار تن و شامل مواد پلیمری مختلف می‌باشد.

روشهای شغلی مختلفی از طرف سازمانهایی همچون ASTM, OSHA, NIOSH ارائه گردیده است. اما روش انتخابی جهت اندازه‌گیری استیرن در این تحقیق روش ارائه شده در کتاب Analysis

عملیات دهیدروژناسیون کاتالیستی اتیل بنزن تولید می‌شود [۲ و ۱].

اخيراً استیرن به عنوان یک محصول همراه با اکسید پروپیلن تولید می‌شود [۱]. در فرایند دیگر اتیل بنزن، به صورت اولیه با پراکسید اکسید می‌شود و سپس با پروپیلن واکنش کرده و اکسید پروپیلن و آلفامتیل فنیل کربینول ایجاد می‌شود، کربیتول هیدراته شده و تبدیل به استیرن می‌شود.

یک مقدار کم از ماده ای به نام پی-ترسیوبوتیل کاتیکول به استیرن منومر، جهت جلوگیری از پلیمراسیون سریع این ماده اضافه می‌شود [۱]. استیرن به فرمول C_8H_{16} مایعی بی رنگ می‌باشد که به آسانی بخار می‌شود و بوی شیرینی دارد. همراه با استیرن ناخالصیهای دیگری وجود دارند که بوی آن را ناخوشایند و تیز می‌کنند [۳ و ۴]. استیرن یک مایع آلی چرب می‌باشد که خاصیت آروماتیک داشته و نامهای تجاری آن شامل وینیل بنزن، فنیل اتیلن، سینامن، دیارکس، استیرلن، استیرل و استیروپول و آنامن می‌باشد [۳]. موارد استفاده استیرن همچنین جهت ساخت لاستیک به عنوان یک حد واسط در ساخت موادی که جهت تهییه رزینهای تبادل یونی بکار می‌رond، استفاده می‌شود [۴ و ۵]. برخی محصولات تولید شده از استیرن شامل انواع بسته بندیها، ایزولاسیون الکتریکی و حرارتی، لوله‌ها، قسمتهایی از اتموبیل، فنجانها جهت استفاده در نوشیدنیها و مواد نگهدارنده، پشت فرشها، پوششها و رنگها می‌باشد [۴ و ۶].

اگر مقادیر زیادی است استیرن در مدت کوتاهی تنفس می‌شود. اثرات سیستم عصبی مثل دپرسیون، مشکلات تمرکز، ضعف عضلانی خستگی، تهوع و تحریک بینی، چشم و گلو عارض می‌شود [۷]. تنفس بخارات استیرن در کوتاه مدت توسط حیوانات باعث آسیب به مخاط بینی می‌گردد و در دراز مدت عوارض کبدی عارض می‌شود، امامدارکی دال بر این اثرات بر روی انسان وجود ندارد [۸]. در ارتباط با اثرات استیرن بر روی انسان از طریق تماس پوستی اطلاعات کمی وجود دارد. مطالعات بر روی حیوانات نشان می‌دهد که خوردن مقادیر زیادی از استیرن بیش از چند هفته، می‌تواند باعث آسیب کبدی، کلیوی و آسیب به مغزو

استفاده شده است جهت نگهداری نمونه های بازیافت شده، ظروف شیشه ای ۴ میلی لیتری از نوع Cap PTFE-Lined Seputm Cripm همچنین از مواد شیمیایی شامل استیرن با میزان خلوص بسیار بالا (Analytical Grade) ساخت Merk (Analytical Grades) ساخت Merk و اسید نیتریک غلیظ ساخت Merk و آب مقطر دوباره تقطیر شده جهت شستشوی واپالها، شیشه آلات آزمایشگاهی استفاده شد. همچنین جهت بسط روش از کیسه های تدلار در حجم های ۱۰ و ۲۰۰ لیتری استفاده شد. ابتدا براساس استاندارد ASTM-D۳۶۸۶ لوله هایی با مشخصات موردنیاز در روش نمونه برداری به طول ۷cm بریده و یک انتهای لوله را با شعله بسته و سپس انتهای این قسمت یک فوم پلی اورتان با تخلخل مناسب قطر ۲mm قرار داده شد. این قسمت در واقع قسمت پسین لوله می باشد.

زغال فعال با مش ۲۰/۴۰ و ساخت کارخانه Merk را تهیه کرده و با استفاده از ترازو، ۵g زغال فعال با مش مذکور توزین کرده و در قسمت پسین لوله، ریخته شد، سپس فوم پلی اورتان با قطر ۲mm قرار گرفت و سپس ۱۰mg زغال فعال را داخل لوله ریخته و سپس سطح زنحال فعال با پشم شیشه مسدود و انتهای لوله به نحوی بسته گردید که طول نهایی لوله ۷cm شود، این قسمت، قسمت پیشین لوله می باشد.

جهت انجام محاسبه بازده بازیافت لوله های زغال براساس روش، در ابتدا از هر گروه نمونه برداری، یک لوله انتخاب شد [۲]. ابتدا حجم های مشخصی از استیرن به میزان ۱/۰/۳، ۲، ۳ و ۵ میکرولیتر در ظروف استیرن به میزان ۰/۵/۰ CS₂ میانگین سطح زیر منحنی (mv) انحراف معیار (mv) را بدست آوردند.

Method of Air Sampling and rosh مذکور، ماده جاذب جهت جمع آوری آلاینده ها لوله های حاوی زغال فعال می باشد که در یک لوله شیشه ای به طول ۷cm و قطر داخلی ۴mm و قطر خارجی ۶mm و به میزان ۱۵mg زغال فعال با مش ۲۰/۴۰ قرار داده شده است [۲]. در روش مذکور، دبی ۱ لیتر بر دقیقه و کمتر پیشنهاد شده است و اما روش مذکور توصیه می کند که حجم نمونه را می توان آنقدر افزایش داد تا میزان کافی آلاینده بر روی جاذب جمع آوری گردد [۹]. جهت ایجاد مکش در این روش از پمپ نمونه برداری فردی S.K.C که قابل شارژ بوده به همراه لوله های الحاقی از جنس تایگون که قادر به تأمین فلوئی نمونه برداری در دبی یک لیتر بر دقیقه می باشد، استفاده شده است.

همچنین جهت انجام کالیبراسیون پمپ از کالیبراتور S.K.C استفاده شده است و جهت تعیین دما و رطوبت محیط از دستگاه Sibata استفاده گردیده است. جهت انجام آنالیز از دستگاه کروماتوگرافی گازی Philips مجهز به آشکار ساز یونی شعله ای (FID) استفاده شده است. ستون کروماتوگرافی گازی از نوع PACKED به طور ۱/۵ متر و از نوع ۳۰-۹۰ SE می باشد. نرم افزار مورد استفاده جهت فعال کردن دستگاه مذکور ۴/۵ System Version Chromate P.C. Data می باشد. همچنین جهت تزریق نمونه های به دستگاه از سرنگها میلیتون ۵ میکرولیتری و همچنین از سرنگهای ۱/۰ میکرولیتری جهت ساخت انواع استانداردها استفاده شده است. برای ساخت لوله های حاوی زغال فعال از دستگاه ترازوی دقیق Sattoriaus R۱۰۶P با دقت ۱۰^{-۵} گرم

ردیف	حجم استیرن در CC ۰/۵ CS ₂	میانگین سطح زیر منحنی (mv)	انحراف معیار (mv)
۱	۰/۳	۱۳۹۹۵/۶	۴۷۸۱۶
۲	۰/۵	۲۷۲۹۷	۱۰۴۹/۱۵
۳	۱	۵۹۸۷۳/۳	۱۵۷۷/۱۹
۴	۲	۱۰۰۴۹/۵	۱۰۶۳/۲۹
۵	۳	۱۷۸۴۲۱/۵	۲۸۳۱/۴۷
۶	۵	۲۵۷۹۳۷/۵	۸۶۸/۶

جدول ۱- نتایج بدست آمده از تزریق استاندارد مایع



ردیف	حجم استیرن اسپایک شده (μl)	میانگین حجم بدست آمده (μl)	انحراف معیار (μl)	درصد بازیافت (%)
۱	۰/۱۲	۰/۱۷۲۲	۰/۳	۵۷
۲	۰/۰۶۸	۰/۳۱۶۵	۰/۵	۶۳
۳	۰/۰۹۷	۰/۷۵۴۴	۱	۷۵
۴	۰/۳۷۵	۱/۶۶۸۸	۲	۸۰
۵	۰/۱۹۵	۲/۷۷۰۳	۳	۹۲
۶	۰/۲۱۲	۷۵۱۵۸۴	۵	۹۵

جدول ۲- نتایج ناشی از غلظتهاهی اسپایک شده بر روی لوله های زغال فعال

تزریق شد و دقیقاً حجم هوای ۱۰ لیتر به داخل کیسه ها، پمپ شد و سپس توسط پمپ نمونه بردار فردی، هوای مذکور از روی بستر زغال فعال با ضربی جذب مشخص، عبور داده شد و سپس هر دو قسمت لوله مذکور (بخش پیشین و بخش پسین) در ۰/۵CC محلول CS_{۰/۵CC} بازیافت گردید و به دستگاه کروماتوگراف گازی تزریق شدو حجم محاسبه گردید. لازم به توضیح است که فاصله زمانی بین زمان تزریق غلظتهاهی مشخص به کیسه های ۱۰ لیتری و جذب سطحی استیرن بر روی بستر زغال فعال به صورتی مدنظر قرار گرفت که کل ماده مذکور، تبخیر و در داخل کیسه به صورت همگن درآمد. از طرفی تزریق قسمتهاهی پیشین و پسین هر بستره بار تکرار شد و میانگین غلظت بدست آمد. کلیه حجمها با توجه به دما و رطوبت نسبی و فشار در آزمایشگاه تصحیح شد. مرحله بعد ایجاد همان غلظتهاهی در کیسه های ۲۰۰ لیتر بود. براساس روشهای قبلی در کیسه های ۲۰۰ لیتری غلظتهاهی مختلف ایجاد شد و به همان ترتیب عملیات جذب و بازیافت استیرن صورت گرفت. و در نهایت رابطه ذیل برای کیسه های ۲۰۰ لیتری بدست آمد:

$$y = 5/8838x$$

که در اینجا $y =$ میزان حجم استیرن تصحیح شده و $x =$ حجم استیرن اندازه گیری شده می باشد. تعداد نمونه ها براساس پیش تست در خط اولفين ۱۹ عدد و در خط استیرن منوی ۱۲ عدد برای فصل تابستان و در فصل پائیز برای خط اولفين ۱۰ نمونه و در خط استیرن منوی ۹ عدد گردید. در حین عملیات نمونه برداری یک لوله زغال فعال به عنوان شاهد در نظر گرفته شدو هر عملی که بر روی لوله های نمونه برداری اعمال می گردید بر روی لوله های شاهد انجام

حاوی CS_{۰/۵CC} ساخته شد و هر نمونه سه بار به دستگاه تزریق گردید و میانگین سطوح زیر منحنی محاسبه شد.

پس از آن همان حجمهاهی فوق الذکر در داخل لوله های زغال فعال اضافه گردید و عملیات بازیافت نمونه ها توسط CS_{۰/۵CC}، انجام شد و هر نمونه سه بار به دستگاه تزریق شدو میانگین حجمی برای هر حجم استاندارد بدست آمد جدول زیر نتایج ناشی از حجمهاهی اضافه شده بر روی لوله های زغال فعال و بازده بازیافت نشان می دهد (جدول ۲).

در این تحقیق از ۶ لوله جاذب استفاده شدو زمان ماند برای هر لوله، ۱۶ ساعت بود، همراه با این گروه از لوله هایک عدد شاهد هم استفاده شد و تمام مراحل بجز اضافه کردن غلظتی از آلاینده بر روی این لوله انجام شد. پس از آن میزان بازده بازیافت برای هر لوله محاسبه شد.

با توجه به زمان رسخ و انجام مطالعات مقدماتی، بهترین مدت زمان نمونه برداری در دو خط اولفين و استیرن منومر مدتی بین ۱۸۰ تا ۲۱۰ دقیقه بود. اگرچه حجم کلی سفارش شده در روش ۱۰ لیتری باشد، اما با توجه به اینکه کلیه خطوط تولیدی در محوطه باز قرار داشتند و با توجه به میزان حساسیت روش، آلاینده جذب شده در این حجم بسیار ناچیز بوده و براساس توصیه روش، زمان نمونه برداری را انقدر افزایش دادیم تا به محدوده زمانی فوق الذکر دست یافتیم. اما با توجه به افزایش بسیار زیاد حجم کلی در مقابل حجم سفارش شده روش مذکور، بسط داده شد و در حجمهاهی بالاتر صحبت روش مذکور مورد بررسی قرار گرفت. جهت انجام بسط روش مذکور، ابتدا حجمهاهی ۰/۲μl، ۱μl، ۲μl استیرن در داخل کیسه های هوا

P.P.M	$\frac{mg}{DE}$	استین موجود در در نمونه (میلی گرم)	حجم تصحیح شده (لیتر)	زمان نمونه برداری (دقیقه)	دما °C	محل نمونه برداری	ردیف
۲/۵	۰/۳۶	۰/۲۶۱	۱۹۴	۲۲۸	۲۸	V-601	۱
۲/۸	۰/۴۳	۰/۲۶۰	۲۱۱	۲۲۶	۲۸	V-601	۲
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۲۱۴	۲۳۰	۲۸	T-201	۳
۲/۵	۰/۳۳	۰/۲۰۰	۱۷۷	۲۰۹	۲۸	TK-401	۴
۲/۵	۰/۳۵	۰/۲۱۶	۱۹۱	۲۲۶	۳۰	E-209	۵
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۸۹	۲۱۰	۲۹	E-203	۶
۲/۶	۰/۳۸	۰/۲۳۰	۱۹۴	۲۰۸	۲۸	V-901	۷
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۹۰	۲۲۴	۲۸	کوره اولفین	۸
۳/۰	۰/۳۳	۰/۲۰۴	۱۸۰	۱۸۵	۳۱	V-161	۹
۴/۳	۰/۳۶	۰/۲۲۰	۱۸۸	۲۲۴	۲۱	V-201	۱۰
۳/۰	۰/۳۸	۰/۲۶۱	۲۱۴	۲۳۰	۳۱	T-201	۱۱
۲/۸	۰/۳۵	۰/۲۰۷	۱۸۵	۲۰۴	۳۳	V-601	۱۲
۶/۸	۰/۸۵	۰/۵۱۸	۱۹۴	۲۲۸	۳۲	V-901	۱۳
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۹۰	۲۰۹	۳۲	E-312 A/B	۱۴
۴/۰	۰/۴۳	۰/۲۶۹	۱۸۹	۲۰۷	۳۳	E-209	۱۵
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۹۰	۲۰۶	۳۳	E-203	۱۶
۸/۵	۰/۸۵	۰/۲۰۴	۱۹۱	۲۰۷	۳۱	V-161	۱۷
۵/۵	۰/۳۱	۰/۱۹۹	۱۹۰	۲۰۹	۲۴	T-202	۱۸
۶/۹	۰/۸۵	۰/۲۲۰	۱۸۸	۲۰۷	۳۳	V-901	۱۹
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰	.	۲۰۶	۳۳	V-601 شاهد	۲۰

جدول ۳- غلظت آلاینده استیرن در واحد اولفین در فصل تابستان

ریخته شدو پس از آن CS_{۰/۰/۵۰۰} را با استفاده از پیپت به هر واپال اضافه گردید، با توجه به خواص سمی و به علت خاصیت آتشگیری CS_۰، این عملیات در زیر هود انجام شد [۹ و ۱۲ و ۱۳].

می شدوا مازلوله های شاهد، هوایی عبور نکرده و فقط به یک پمپ خاموش متصل بود. براساس روش، پس از آنکه قسمت پیشین و پسین لوله جدا گردید، هر دو بخش در واپالهای جداگانه های

P.P.M	$\frac{mg}{DE}$	استین موجود در نمونه (میلی گرم)	حجم نمونه تصحیح شده (لیتر)	زمان نمونه برداری (دقیقه)	دما °C	محل نمونه برداری	ردیف
۳/۸	۰/۵۲	۰/۳۰۹	۱۹۵	۲۰۶	۵/۵	V-161	۱
۴/۶	۰/۵۴	۰/۳۱۲	۱۹۶	۲۰۷	۵/۵	TK-701	۲
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۹۸	۲۱۰	۵	T-201	۳
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۹۶	۲۰۷	۳/۵	V-104	۴
۴/۹	۰/۶۳	۰/۳۶۷	۱۹۰	۲۰۲	۶/۵	V-901	۵
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۸۹	۲۰۱	۵	E-203	۶
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۹۱	۲۰۳	۵	E-209	۷
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۸۹	۲۰۰	۶/۵	E-3RAB	۸
۲/۸	۰/۳۵	۰/۸۰۰	۱۸۸	۱۹۵	۶/۳	TK-202	۹
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	۱۹۱	۲۰۳	۵/۵	V-601	۱۰
۰/۰	۰/۰۰	۰/۰۰۰	.	۲۰۷	۶/۲	شاهد	۱۱

جدول ۴- غلظت آلاینده استیرن در واحد اولفین در فصل پاییز



P.P.M	$\frac{\text{mg}}{\text{DE}}$	استیرن موجود در نمونه (میلی گرم)	حجم نمونه تصحیح شده (لیتر)	زمان نمونه برداری (دقیقه)	°C دما	محل نمونه برداری	ردیف
.۷/۳	.۷/۲	.۴۲	.۱۸۰	.۱۸۴	.۲۸	V-327	۱
.۵/۳	.۵/۶	.۲۲	.۲۰۵	.۲۱۰	.۲۸	S-406	۲
.۴/۷	.۵/۱	.۳۱	.۲۰۲	.۲۰۷	.۳۰	S-306	۳
.۱۱/۳	.۱۳	.۲۰۲	.۲۰۱	.۲۰۶	.۲۹	SAMPLE-B	۴
.۶/۹	.۵/۳	.۲۲۴	.۲۰۴	.۲۱۰	.۲۲	TK-HOL	۵
.۰/۰	.۰/۰	.۰۰۰	.۲۰۲	.۲۰۷	.۲۹	F-101	۶
.۴/۲	.۵/۳	.۳۱۳	.۱۸۵	.۱۹۰	.۴۹	V-315	۷
.۰/۰	.۰/۰	.۰۰۰	.۱۸۶	.۱۹۲	.۲۸	V-102	۸
.۲/۲	.۳۳	.۲۰۳	.۱۸۷	.۱۹۵	.۳۲	R-325	۹
.۵/۳	.۳۵	.۲۱۰	.۱۸۸	.۱۹۸	.۲۸	V-406	۱۰
.۳/۸	.۴۸	.۲۹۷	.۲۰۲	.۲۰۷	.۲۲	V-314	۱۱
.۱۶/۱	.۶۵	.۳۹۱	.۱۹۷	.۲۰۲	.۳۹	V-327	۱۲
.۰/۰	.۰/۰	.۰۰۰	.۱۹۸	.۲۰۵	.۲۸	شاهد	۱۳

جدول ۵- غلظت آالینده استیرن در واحد استیرن در فصل تابستان

P.P.M	$\frac{\text{mg}}{\text{DE}}$	استیرن موجود در نمونه (میلی گرم)	حجم نمونه تصحیح شده (لیتر)	زمان نمونه برداری (دقیقه)	°C دما	محل نمونه برداری	ردیف
.۹/۴	.۴۴	.۲۳۰	.۲۰۸	.۲۲۰	.۸	V-302	۱
.۴/۸	.۵۲	.۲۷۰	.۲۰۶	.۲۱۵	.۸	S-306	۲
.۲/۵	.۳۵	.۱۸۵	.۲۰۷	.۲۱۷	.۷	TAMPLEB	۳
.۳/۵	.۳۸	.۲۵۰	.۲۰۶	.۲۱۶	.۹	TK-401	۴
.۳/۰	.۳۵	.۱۸۹	.۲۰۶	.۲۱۵	.۶	F-101	۵
.۵۱۳	.۵۴	.۳۱۰	.۲۱۰	.۲۲۵	.۷	S-406	۶
.۳/۲	.۳۵	.۱۸۲	.۲۰۷	.۲۱۷	.۶	V-102	۷
.۵/۰	.۵۷	.۳۲۱	.۲۰۸	.۲۱۹	.۶	V-406	۸
.۴/۸	.۵۴	.۲۸۱	.۲۰۸	.۲۲۰	.۶	V-314	۹
.۰/۰	.۰/۰	.۰۰۰	.	.۲۱۰	.۷	شاهد	۱۰

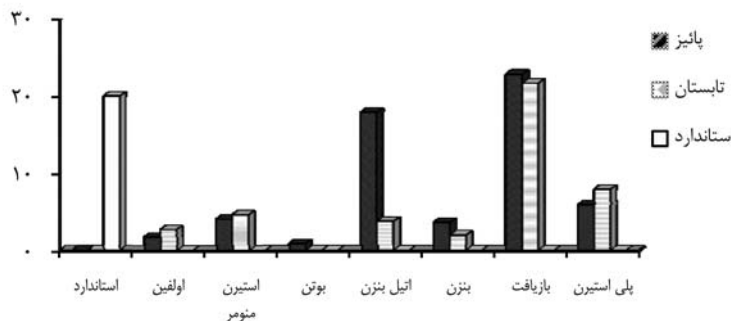
جدول ۶- غلظت آالینده استیرن در واحد استیرن در فصل پاییز

گازی مجهز به دتکتور شعله‌ای یونیزان بود و حساسیت بر روی 10^{-3} تنظیم گردید و جریان گاز حامل بر روی $30/9$ میلی لیتر در دقیقه قرار گرفت. دمای محل تزریق بر روی 80°C و دمای آشکار ساز بر روی 150°C تنظیم شد [۱۲]. پیک استیرن در زمان مانند $20/3$ مانده ظاهر شد و پس از گذشت سه دقیقه و حصول اطمینان از اینکه دیگر پیکی خارج نمی‌شود. این کروماتوگرام ثبت گردید و غلظتها تعیین شد.

از آنجاکه CS_۶ بسیار فراوان می‌باشد، در هر واپسی باسته بماند و به منظور به حداقل رسانیدن تغییرات حجمی در نمونه‌ها، زمان بازیافت نمونه‌ها باید تا حد امکان یکسان و بیش از ۳ ساعت نشود و پس از بازیافت محلول را با استفاده از سرنگ‌ها میلتون ۵ میکرولیتری به کروماتوگراف گازی تزریق کرده و جهت بالا بردن دقت تکرار پذیری آنالیز، هر نمونه سه بار به دستگاه تزریق شد [۹ و ۱۲ و ۱۴]. دستگاه کروماتوگراف

ردیف	خط تولید	میانگین آودگی فصل پاییز P.P.M	میانگین آودگی در P.P.M تابستان	استاندارد بر حسب P.P.M (TLV-TWA)(ACGIH)
۱	اولفین	.۱۱/۱۳	.۱۳/۸۸	.۲۰
۲	استیرن	.۸/۰۰	.۱۱/۱۷	.۲۰

جدول ۷- میانگین آالینده استیرن در دو خط اولفین و استیرن در فصل پاییز و تابستان



نمودار ۱- مقایسه میانگین آلیندگی استینر در دو فصل تابستان و پاییز در مجتمع پتروشیمی تبریز

یافته ها

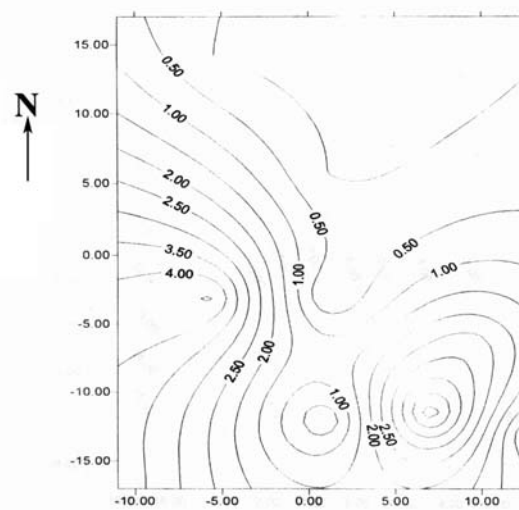
پس از انجام نمونه برداری براساس روش ارائه شده و استخراج نتایج، میانگین غلظت آلیندگی هادر دو فصل تابستان در خطوط اولفین و استینر به دست آمده، داده های بدست آمده از اندازه گیرهای استینر در خطوط اولفین و استینر در جداول ۳ تا ۷ نشان داده شده است.

بحث و نتیجه گیری

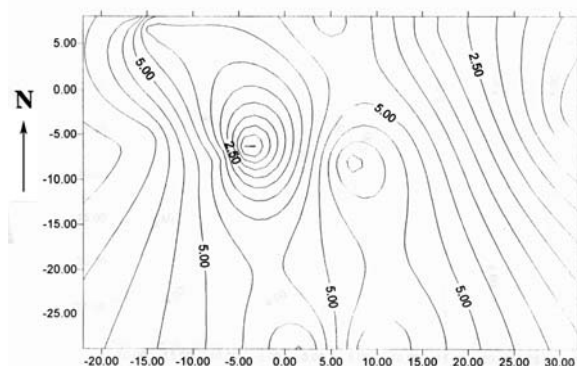
براساس اطلاعات اخذ شده از سازمان هواشناسی تبریز، جهت وزش باد مناسب در فصل تابستان از شمال غربی به جنوب شرقی و در فصل زمستان از جنوب شرقی به شمال غربی می باشد که این مسئله در تراکم آلودگی در فصول مختلف و در قسمتهای مختلف مختص تولیدی نقش بسزایی دارد. جهت مقایسه و ترسیم خطوط و هم تراز آلودگی از نرم افزار Surftter نسخه ۵/۰۴ استفاده شده است.

در نمودار ۲ نشان داده شده که بیشترین میزان تراکم آلیندگی استینر در فصل پاییز و در قسمت شمال غربی تا غرب خط تولید می باشد و در امتداد مرکز تا جنوب، میزان آلودگی کمتر است.

با مقایسه این نمودارها و جهت آلودگی کاملاً محرز و مشخص می گردد که وزش باد، تأثیر کاملاً مستقیمی بر توزیع آلودگی در این خط دارد، زیرا در فصل پاییز، جهت وزش باد از قسمت جنوب شرقی به شمال غربی می باشد و در فصل تابستان جهت وزش باد عکس می باشد. این جریان باد، جریان باد غالب بوده که در هنگام نمونه برداری جریان باد نیز در همان جهت



نمودار ۲- خطوط همتراز آلیندگی استینر در خط اولفین در فصل پاییز



نمودار ۳- خطوط همتراز آلیندگی استینر منومر در خط استینر در فصل تابستان



6. Environmental Protection Agency. Summery of Data Reported and Evaluation, 1995, Vol. 60, P: 233, Available online at: <http://19305-164011/htdocs/monographs/vol60/M60-06.htm>

7. Environmental Protection Agency (EPA); Toxic Substances Initial Inventory", Office of Toxic Substances, Washington D.C; 1979, Vol.5.

8. Environmental Protection Agency (EPA) National Primary Drinking Water Regulations: Drinking Water and Health", EPA 1998.

9. Games PLS. Method of Air Sampling and Analysis", Third edition, Lewis; 1995.

10. Glencser AS, Malavag JA. New Toxicology and Methodology For the Determination of Organic Compounds and Particulate Carbon Directly on Fly ash of MSWI. Chemosphere 1997. Vol. 35(10): 2203-22137.

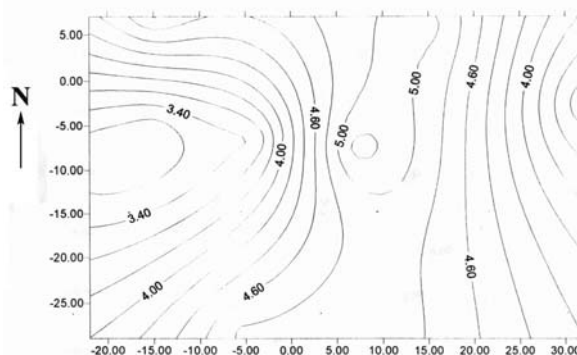
11. Kalli KPJ, Ivalo LM, Kokotti HM. Exposure to Styrene Can Be Controlled, AIHA Journal 1988. 49:6-9.

12. Kring EVB, Ransul TJ, Henry J, Amorello J, "Evaluation of the standard NIOSH Type charcoal tubes sampling method for organic vapor in Air", Am Ind Hyg Assoc J 1984. 45:250-259

13. Luo YZ, Adam M, Pawliszyn J. "Styrene And Product's". Annual Chem 1988. 70: 248-254.

14. ASTM; "Annual Book for ASTM Standard", ASTM1994. Vol. 11(3).

15. Agency for Toxic Substances and Disease Registry (ATSDR); "Toxicological Profile for Styrene", ATSDR, New York:1998.



نمودار ۴- خطوط همتراز آلینده استیرن در خط استیرن در فصل پاییز

جريان باد غالب بود. این مسئله باعث گردید که تراکم آلودگی در قسمتهای مذکور بیشتر گردد.

همچنانکه در نمودار ۳ ملاحظه می گردد، بیشترین میزان آلودگی در قسمت غرب فرایند بوده و در قسمت مرکزی تا شمال شرقی میزان آن کمتر می گردد.

براساس نمودار ۴ مشاهده می شود که میزان آلودگی در قسمت شرق کمتر بوده و در امتداد خط شرق به غرب، به میزان آلودگی افزوده گردیده است.

آلودگی در این بخش بیش از ۵PPM می باشد. با توجه به نقش بسیار زیاد وزش باد و موجود مخازن حاوی استیرن و راکتورهای تولید کننده این ماده در قسمت غرب، یکی از علل اصلی افزایش تراکم آلینده استیرن در قسمت غرب و در امتداد خط شرق به غرب در هر دو فصل می باشد.

منابع

- NIOSH Manual of Analytical Method; "Method of 8301", Fourth Edition, Washigton D.C, Government Printing Office 1994.
- Morrikat Z, "Methods of Air Sampling and Analysis", Second Edition, Interdisciplinary Books Periodicals 1977.
- Buckingham JE. Dictionary of Organic Compound, Champan & Hall: New York;1982. Vol. 5, P: 5071-5075.
- Clarsky KB. Suspect Chemical Source Book: A Guide to Industrial Chemicals Covered under Major Federal Regulatory and Advisory Programs, Roy Tech Publications Inc: Burlingame, CA:1990. Section 3, P: 35.
- DesTombe K, Verma DK, Lorraine SE, Rec Zek B. Sampling and Analysis of Light Hydrocarbons (C1-C4)-A Review". AIHA Journal 1991. Vol. 52:136-144.



Quantitative and qualitative measurement of styrene in Tabriz Petrochemical Complex

Seyed Jamaleddin Shahtaheri¹,
Hashem Setareh²
Ardalan Soleimanian³

Abstract:

Background and aims: Beside the vast usages of styrene in different industries, this compound can be considered as an important organic air pollutant. Styrene, in one hand, can adversely affect on workers and on the other hands can cause air pollution in the environment. In this study, Tabriz Petrochemical Complex was selected for evaluation of styrene.

Methods: Measurements were performed separately in production lines of olephin and styrene and sampling sites were selected randomly in both olephine and styrene lines. For evaluation of styrene, occupational sampling was performed based on method number 834 recommended in the book "Air sampling analysis". The method was extended using some correction factors. Sampling process was performed in seasons Summer and Autumn. To draw isoline curves of Pollution, Surfer software version 504 was used.

Results: The results showed that, there were no significant difference between concentration of pollutants and seasons. Agreement between styrene concentration and prailing winds showed a significant difference between styrene and prailing winds.

Keywords:

Styrene, Environmental air sampling, Activated charcoal tube

-
1. (Corresponding author) Professor of Faculty of Public Health, Tehran University of Medical Sciences. Email: shahtaheri@tums.ac.ir
 2. Doctoral Student of Environment Management, Azad University of Olome Tahghighat, Tehran.
 3. Researcher