

Министерство нефтяной и газовой промышленности

ИНСТРУКЦИЯ ПО КОНТРОЛЮ ЗА СОСТОЯНИЕМ ПОЧВ
НА ОБЪЕКТАХ ПРЕДПРИЯТИЙ МИНИСТЕРСТВА ГАЗПРОМА

РД 39-0147096-015-90

1990

МИНИСТЕРСТВО НЕФТИНОЙ И ГАЗОВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

СОГЛАСОВАНО

Зам. начальника Главной
государственной экологической
специальной Госкомприроды СССР
Иванов Т. Л. Максименко
"25" октября 1990 г.

УТВЕРЖДАЮ

Начальник отдела научно-
технического прогресса
Рычков Е. М. Довжок
" " 1990 г.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ

Инструкция по контролю за состоянием почв
на объектах предприятий Миннефтегазпрома

РД 39-0147098-015-90

ДОКУМЕНТ РАЗРАБОТАН:

Восточным научно-исследовательским нефтегазовым
институтом по технике безопасности и промсанитарии

Зам. директора института, к.т.н. *Стариков* Р.Х.Идрисов
" 15" XI 1989 г.

Ответственные исполнители:

Зав. лабораторией, к.с-х.н. *Зубарев* Р.З.Абзалов
" 14" XI 1989 г.

Старший научный сотрудник, к.с-х.н. *Федоров* Р.М.Шаймухаметов
" 14" XI 1989 г.

СОГЛАСОВАНО:

Директор Литовского научно-
исследовательского геолого-
разведочного института

Письмо № 557 В.Б.Кадунас
от 21.09.89 г.

Инструкция предназначена для организации контроля за состоянием почв на землях, отведенных промышленным предприятиям для использования во временное и постоянное пользование, а также подвергнутых воздействию производственной деятельности вне отведенных территорий, и регламентирует отбор почвенных образцов, проведение аналитических работ, оценку состояния почв с целью разработки и выполнения землеохранных мероприятий.

Она рекомендуется для применения на предприятиях не только промышленности, проводящих строительные и иные работы, связанные с нарушением и загрязнением почвенного покрова и заинтересованными в вопросах охраны и рационального использования земельных ресурсов.

Инструкция позволяет по единой схеме проводить качественные и количественные оценку нарушения и загрязнения земель.

Инструкция разработана лабораторией охраны земельных ресурсов ВостНИИГР.

Разработчики: Идрисов Р.Х., Асэлов Р.З., Сатчутдимова А.З., Кайханетов Р.М., Булдакова Э.С., Малкев Г.М., Куста Г.З.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ
ИНСТРУКЦИЯ ПО КОНТРОЛЮ ЗА СОСТОЯНИЕМ ПОЧВ НА
ОБЪЕКТАХ ПРЕДПРИЯТИЯ МИНЕРФЕТПРОМА

РД 39-У147098-015-90

Вводится впервые

Срок введения установлен с 01.01.90

Срок действия до 01.01.93

I. ОБЩЕЕ ПОЛОЖЕНИЯ

I.1. В соответствии с "Основами земельного законодательства Союза ССР и союзных республик" землепользователи обязаны не допускать засоления, загрязнения земель, а также других процессов, ухудшающих состояние почв, кроме того, организовать контроль за их использованием.

I.2. Настоящая "Инструкция..." позволяет по единой схеме проводить качественную и количественную оценку нарушения и загрязнения почв, установить их контуры для использования в процессах разработки рекомендаций по землеохранным мероприятиям и проведении работ по рекультивации земель в нефтяной промышленности.

I.3. Существующая технология производственных процессов постоянно совершенствуется и с учетом проблем охраны окружающей среды, однако она полностью не исключает возможности нарушения и поступления на почву твердых, жидких и полужидких отходов и "заливных" разливов продукции скважин.

I.4. При попадании нефти и других токсических веществ в почву происходят зачастую глубокие изменения химических, физических, микробиологических свойств почвы, а иногда и существенная перестройка всего почвенного профиля. Это обстоятельство заставляет считать контроль за нефтяными загрязнениями и изучение их

воздействия на почвенный покров обязательны для предприятия, деятельность которых связана с таким воздействием.

I.5. Основными задачами службы контроля являются:

регистрация современного уровня загрязнения почв и изменения ее химического состава;

определение тенденций изменения химического состава почв во времени, прогноз уровня их загрязнения в будущем;

оценка возможных последствий загрязнения почв в настоящее время и в будущем, разработка рекомендаций по их предотвращению или уменьшению.

I.6. Основными нарушениями и загрязнениями земель на объектах нефтяной промышленности, подлежащие к контролю за состоянием почв являются:

механические нарушения почвенного покрова,

изъятие плодородного слоя,

загрязнение нефтью,

загрязнение нефтью и высокоминерализованными пластовыми водами (продукция скважин),

загрязнение буровыми отходами,

загрязнение нефтешламами,

загрязнение сточными водами.

I.7. Из-за отсутствия установленных предельно допустимых концентраций (ПДК) при загрязнении почв нефтью и нефтепродуктами объективная оценка загрязнения проводится путем сопоставления с фоном (естественное состояние).

2. ИСТОЧНИКИ ЗАГРЯЗНЕНИЯ И НАРУШЕНИЯ ПОЧВЫ

2.1. Загрязнением почв нефтью и высокоминерализованными сточными водами считается увеличение концентрации этих веществ до уровня, при котором:

нарушается экологическое равновесие в почвенной системе,

происходит изменение морфологических и физико-химических характеристик почвенных горизонтов,

изменяются водно-физические свойства почв,

нарушается соотношение между отдельными фракциями органического вещества почвы,

снижается продуктивная способность земель.

2.2. Потенциальными источниками загрязнения природной среды являются буровые площадки, буровые и промышленные амбары, нефтепроводы, трубы, нефтеволоконные газопроводы, естественные поля испарения, нефтегрязища, наземный транспорт.

2.3. Наружение почвенно-растительного покрова (ПРП) связано со следующими видами работ: подготовкой и планировкой площадок для установки бурового оборудования, объектов сбора и подготовки нефти, сооружением шламовых амбаров и амбаров для сбора нефти, строительством временных складов для хранения материалов, при проектировке трубопроводов, а также транспортировке оборудования и ладей. В результате перечисленных работ снижается биологическая продуктивность почвы, нарушается водный и температурный режим грунтов, возникает эрозия, а на участках с незначительной мощностью ПРП может произойти полное его уничтожение.

3. ОРГАНИЗАЦИЯ КОНТРОЛЯ ЗА СОСТОЯНИЕМ ПОЧВ

3.1 В настоящее время существует три метода контроля:

визуальный,

инструментальный (физико-химические методы анализа), биологический (метод биондикации).

Визуальный метод используется для ежедневного наблюдения за состоянием земель. Инструментальный метод анализа позволяет идентифицировать токсиканты, а также дает точную качественную информацию об их содержании. Метод биондикации оценивает патогенные факторы косвенно – через биологическое действие.

В настоящий инструмент рассматриваются наиболее важные физико-химические и визуальный метод контрола за состоянием почв.

3.2. Контроль за состоянием почв осуществляется от проектирования до эксплуатации месторождений нефти и используя те или иные методы решая задачи по охране и рациональному использованию земельных ресурсов.

3.2.1. Контроль до начала сооружения проводится проектировщиками организаций,

Она включает получение информации, снятие "зотом" ГОСТ Р 52-10" и проводится путем:

определения географического положения и рельефа территории, уточнения площади обследуемой почвы в пределах землепользования,

ознакомления с физико-химическими и географическими условиями местности (среднегодовая температура воздуха и сумма осадков, уровень грунтовых вод, вероятная частота наводнений в год или более длительным периодом, высота над уровнем моря, экспозиция склонов),

уточнения вида хозяйственного использования местности (земли сельскохозяйственного или несельскохозяйственного назначения),

характеристики возможных источников загрязнения (вид загрязнения, степень загрязнения. ГОСТ ИС.4.3.06-86).

Инструментальным методом определяются физико-химические показатели почвы. Отбор почвенных проб проводится согласно ГОСТ 17.4.3.01-83 аналитическая работы согласно приложения I графа "при окончании работ по рекультивации". Если до начала строительства не удается снять фоновые показатели, то в дальнейшем в качестве последних используют физико-химические характеристики близлежащих не подверженных нарушению и загрязнению почвенных участков отведенных земель.

3.2.2. Контроль в процессе строительства.

Осуществляется за правильностью разработки в процессах строительства месторождений и рациональным использованием земельных ресурсов, за выполнением требований по охране окружающей среды.

Согласно "Инструкции по маркшейдерским и топографо-геодезическим работам в нефтяной промышленности" (РД 39-0147139-101-67) маркшейдерский контроль выполняется путем производства соответствующих съемок и сравнения полученных результатов с результатами, заложенными в проекте по обустройству месторождения. Кроме того, сравниваются с существующими нормами отвода земель для магистральных трубопроводов (СН 452-73) и нефтяных скважин (СН 459-74), "Инструкции по строительному проектированию предприятий, зданий и сооружений нефтяной и газовой промышленности" (СН 433-79).

Охрана плодородного слоя почвы при строительстве контролируется в соответствии с требованиями ГОСТ 17.4.3.02-85 и ГОСТ 17.5.3.03-83.

Процесс рекультивации земель (технический этап) контролируется по ГОСТ 17.5.3.04-83 и РД 39-0147103-365-86 и "Инструкции по рекультивации земель при строительстве трубопроводов" (ВСН 179-85).

3.2.3. Контроль за период эксплуатации месторождения.

Методами контроля в процессе эксплуатации являются визуальный, инструментальный.

Сущность визуального метода контроля заключается в осмотре месторождения и регистрации места нарушения и загрязнения земель, оценки состояния растительности и т.д. Такие работы выполняются обходчиками, операторами. Периодичность осмотра соответствует режиму работы указанных рабочих. Магистральные трубопроводы патрулируются согласно "Положения о воздушном патрулировании магистральных нефтепроводов" (РД 39-30-743-82).

Инструментальный метод контроля ведется на эпизодических и режимных пунктах наблюдения службой по охране окружающей среды.

3.3. Эпизодические пункты определяются по необходимости для уточнения конкретного источника загрязнения, по соображениям населения, а также по требованиям вышестоящих и контролирующих организаций. Частота наблюдений определяется в зависимости от поставленной задачи. Качественный состав анализов приводится в приложении 2.

3.4. Регламентные пункты наблюдения устанавливают на местах аварийных разливов. Выбирают в качестве таких пунктов участки после засыпки шламовых амбаров и захоронения отходов, территории действующих фекалов, резервуаров для хранения нефти и уловов естественного испарения сточных вод возле населенных пунктов, лесных массивов, около водосливов и рек.

3.5. Определяют размеры, площадь и конфигурацию загрязненных или предполагаемых участков. Каждый пункт наносят (за исключением эпизодических) на картограмму месторождения. Присваивается номер, который сохраняется во все годы наблюдений. Сроки продолжительности наблюдения должна быть не менее 2-3 лет.

3.6. На речных пунктах отбор почвенных образцов проводят 2 раза в год: весной – после оттаивания почвы и осенью. Виды анализа приведены в приложении I. Глубина взятия образца 0-~0,20-40 см. Для сравнимости результатов важно, чтобы сроки, выбор пунктов и способов отбора проб были идентичны.

3.7. Для изучения вертикальной миграции – определение глубины просачивания нефти (загрязнителей), наличия внутриводного потока, характера трансформации почвенного профиля, захватываются почвенные разрезы. Их разделяют на опорные разрезы и "прикопы" (сплошные образцы почв). Опорные разрезы захватываются вблизи места разлива.

3.8. Опорный разрез захватывается размером 0,8x1,5x2,0 м (согласно естественно, ширина короткой "лицевой" стенки, ширина длинной: стены и глубина разреза), разрез располагают так, чтобы "лицевая" стена была освещена солнцем. В разрез опускается мерная лента, которой отмечается глубина проникновения загрязнителя в почву из каждого горизонта.

"лицевая" стена служит для описания почвенных горизонтов (цвет, влажность, структура, плотность, механический состав, новообразования, включения, корневая система), отмечается глубина с которой почва вскипает от добавления 10 %-й соляной кислоты.

Образцы берут сначала из нижних горизонтов, постепенно переходя к верхним. С каждого генетического горизонта берется один образец почвы.

3.9. При аварийных разливах почвенные пробы отирают по диагонали участка через каждые 8-10 м начиная с края, загрязненность территории от воздействия фекела контролируют отбором почвенных образцов через каждые 500 м общей протяженностью до 3 км. Во

всех остальных случаях -- по периметру участка, также через 8-10м отступая от границы загрязненного участка на 10 м.

3.10. Сеть режимных контрольных пунктов должна быть динамичной и ежегодно пересматриваться с учетом данных анализов и других сведений.

3.11. Методы анализа почвенных образцов в "Инструкции..." приводятся по ГОСТ 17.4.2.03-86. Методы анализа, на которые в настоящее время ГОСТы отсутствуют, описаны полностью по тексту использованных источников /в приложениях 3,4,5,6,7/.

4. ОБОБЩЕНИЕ МАТЕРИАЛОВ

4.1. Материалы обследования, наблюдения на контрольных пунктах, результаты анализа почв своевременно систематизируются с целью выявления масштабов и причин загрязнения и принятия эффективных мер по его предотвращению и устраниению.

4.2. Результаты анализа почвенных проф (физические, хими - ческие, активность ферментов) представляются в табличной форме для каждого участка в сравнении с фоном (приложение 5).

4.3. Сведения о результатах многолетнего наблюдения в одних и тех же предприятиях (участках) представляются в виде рабочих таолиц, куда заносятся данные всех лет обследования. Отмечается тенденция изменения уровня загрязнения и возможные причины этих тенденций.

5. ИСПОЛНИТЕЛИ И ОТЧЕТНОСТЬ

5.1. В соответствии с приказом Министерства СССР от 14.09.88 № 464 "Об улучшении организации природоохранной деятельности в отрасли" производственным и научно-производственным соединениям, научно-исследовательским и проектным институтам отрасли рекомендовано создать подразделения по охране окружающей

сроки, обеспечить по необходимости транспортными средствами, спецтехникой, оборудованием и материалами.

5.2. Главные управления, объединения, предприятия и организации отрасли представляют институту ВостНИИМРБ требуемую техническую документацию и информацию по охране окружающей среды, согласно постановления коллегии Миннефтепрома СССР от 07.07.88 № 32 п.3 "О состоянии охраны окружающей среды на предприятиях отрасли".

5.3. Ответственность за своевременный и полный объем проведения исследований и контроля за состоянием почв в соответствии с частотой и вид несет руководитель службы по охране окружающей среды нефтегазодобывающего управления, УЕР и др. предприятий Министерства промышленности, имеющие земельный баланс.

ПРИЛОЖЕНИЕ I

И Е Р Е Ч Е Н Ъ

Использованных нормативных и руководящих
документов

1. Основы земельного законодательства Союза ССР и Союзных республик. Ведомости Верховного Совета ССР, 1963, №1, ст.485.
2. ГОСТ И7.4.3.03-86 (СТ СЭВ 5301-85). Охрана природы. Почвы. Общие требования к классификации почв по влиянию на них загрязняющих веществ.
3. РД 39-0147139-101-87. Инструкция по маркшейдерским и топографо-геодезическим работам в нефтяной промышленности, Киев, 1987.
4. СН 452-73. Нормы отвода земель для магистральных трубопроводов.
5. СН 459-74. Нормы отвода земель для нефтяных и газовых скважин.
6. СН 433-79. Инструкция по строительному проектированию предприятий, зданий и сооружений нефтяной и газовой промышленности.
7. ГОСТ И7.4.3.02-85 (СТ СЭВ 4417-84). Охрана природы. Почвы. Требования к охране плодородного слоя почвы при производстве земляных работ.
8. ГОСТ И7.5.3.03-85. Охрана природы. Земли. Требования к определению снятия плодородного слоя почвы при производстве земляных работ.
9. ГОСТ И7.5.3.04-83. Охрана природы. Земли. Общие требования к рекультивации земель.
10. РД 39-0147103-365-86. Инструкция по рекультивации земель, загрязненных нефтью. ВНИСПГнефть, 1987.

11. ВСН 179-85. Инструкция по рекультивации земель при строительстве трубопроводов. -М: 1985.
12. РД 39-30-743-82. Положения о воздушном патрулировании магистральных нефтепроводов; Уфа, ВНИСПИНЕfteгть, 1982.
13. ГОСТ 17.4.2.03-86 (СТ СЭВ 5299-85). Охрана природы. Почвы. Паспорт почв.
14. ГОСТ 17.4.3.01-83 (СТ СЭВ 3847-82). Охрана природы. Почвы. Общие требования к отбору проб.
15. Временные методические рекомендации по контролю загрязнения почв. Часть II. -М.:Гидрометеоиздат. 1984. -31 с.
16. Нерелыгин В.М., Разноццик В.В. Гигиена почв и санитарная очистка населенных мест. -М.: Медицина. 1977.
17. Постоногова Г.В. Определение фракционного состава неф-тепролуктов. -Гигиена и санитария. 1981, № II.
18. Ворообьев С.А., Егоров В.Е., Киселев А.Н. и др. Практикум по земледелию.-4-е изд., перераб. -М.:Колос, 1971,-311 с.
19. ГОСТ 26483-85. Почвы. Определение рН солевой вытяжки, обменной кислотности, обменных катионов, содержания нитратов, обменного аммония и подвижной серы методами ЦИНАО.
20. Аришущина Е.В. Руководство по химическому анализу почв.- 2-е изд., перераб.-Изд.Московского университета, 1970.
21. ГОСТ 26213-84. Почвы. Определение гумуса по методу Тюрина в модификации ЦИНАО.
22. ГОСТ 26107-84. Почвы. Методы определения общего азота.
23. ГОСТ 26487-85. Почвы. Определение обменного кальция и обменного (подвижного) магния методом ЦИНАО.
24. ГОСТ 26430-85. Почвы. Определение нитратов по методу ЦИНАО.

25. ГОСТ 26204-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора и калия по методу Чиркова в модификации ЦИНАО.
26. ГОСТ 26205-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора и калия по методу Мочигина в модификации ЦИНАО.
27. ГОСТ 26206-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора и калия по методу Онлани в модификации ЦИНАО.
28. ГОСТ 26207-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора и калия по методу Кирсанова в модификации ЦИНАО.
29. ГОСТ 26208-84. Почвы. определение подвижных форм фосфора и калия по методу Эгнера-Рима-Доминга (АЛ-метод).
30. ГОСТ 26209-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора и калия по методу Эгнера-Рима (ДЛ-метод).
31. ГОСТ 26211-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора по методу Аррениуса в модификации ВИУА.
32. ГОСТ 26950-86. Почвы. Метод определения обменного натрия.
33. ГОСТ 26425-85. Почвы. Методы определения иона - хлорида в водной вытяжке.
34. ГОСТ 26426-85. Почвы. Методы определения иона сульфата в водной вытяжке.
35. ГОСТ 26423-85. Почвы. Методы определения удельной электрической проводимости, pH и плотного остатка водной вытяжки.
36. Ринькис Г.Я. Методы анализа почв и растений.-Рига.1987.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2
Советское

СТАВ ПОКАЗАТЕЛЕЙ, ПОДДЕЛКАХИХ СИГНАРУЮЩИЕ В ПРОБАХ ПОЧВ

Пу-	виды анализа	Определяется (+), не определяется (-) при регистрации: высотическое определение: окончания наблюдений на основе исходных работ по данным для реульти- вации
т. о:	сигнал.	2 3 4 5 3

4.2. Метод запельного анализа по В.Н.Флоров-

свой	+	+	-	-	14
4.1. Весовой метод определения нефтепродук- тов в почве	*	+	+	+	
4.2. Определение фракционного состава неф- те продуктов	+	-	-	-	
4.3. Методика (ИК) спектрометрического оп- ределения нефте продуктов	-	-	+	+	
5.1. Влажность почвы	-	-	+	+	
5.2. Определение структуры почвы	-	-	+	+	
5.3. Определение объемной массы	-	-	+	+	

Продолжение приложения 2

	1	2	3	4	5	6
5.4. Определение общей пористости	-	-	-	+	+	
5.1.1. Определение щИ солевой вытяжки	+	-	-	+	+	
5.1.2. Определение величины pH водной вытяжки	+	+	+	+	+	
6.2. Определение содержания гумуса	-	-	-	-	+	
6.3. Определение общего азота	-	-	-	+	+	
6.5. Определение кальция и магния	-	-	-	+	+	
6.6. Определение нитратов	-	-	-	+	+	
6.7. Определение обменного натрия	-	-	-	+	+	
6.8*. Определение подвижных форм фосфора и калия	-	-	-	+	+	
6.9. ** Определение хлорид-ионов	+	+	+	+	+	
6.10. ** Определение сульфат-ионов	+	+	+	+	+	
6.11. Определение удельной электрической проводимости, pH и плотного остатка водной вытяжки	+	-	-	+	+	

Продолжение приложения 3

	1	2	3	4	5	6
--	---	---	---	---	---	---

6.12. ^{***} Вычисление степени насыщенности

почв оснований	+	-	+	+
6.13. Определение карбоната кальция	+	-	+	+
7. Определение активности дегидрогеназ	-	-	+	+

Примечания: * Выбор метода в зависимости от типа почвы

** При эпизодических наблюдениях выполняется только при вероятности загрязнения нефтепромысловыми водами

*** До и после рекультивации земель выполняется при загрязнении высокоминерализованными промышленными водами

ПРИЛОЖЕНИЕ 3

3. МЕТОДЫ ПРЕДВАРИТЕЛЬНОЙ ДИАГНОСТИКИ НЕФТЯНЫХ ЗАГРЯЗНЕНИЙ В ПОЧВАХ

Нефти, нефтепродукты и другие близкие им по составу соединения, находящиеся в природной среде (почвах, грунтах, горных породах), имеют собирательное название "битуминозные вещества". Сумму битуминозных веществ называют битумоидами. Растворы битумоидов обладают способностью люминесцировать в ультрафиолетовых лучах. Это свойство используют для диагностики загрязнений в почвах.

Целью предварительной диагностики является более раннее выявление загрязнения почвы нефтью и нефтепродуктами. Поэтому она проводится регулярно вблизи скважин, сборных пунктов, нефтепроводов, резервуаров для хранения нефти и т.д.

3.1. Диагностика нефтяных загрязнений в почвах проводится непосредственно в поле или в полевой лаборатории. Характер загрязнения можно предварительно определить непосредственно в разрезе. Для этого к ровной лицевой стенке разреза плотно прикладывают лист флуоресцентной бумаги. В местах, где почва загрязнена нефтью и нефтепродуктами, на листе бумаги проступают масляные пятна.

3.2. Для диагностики загрязнений можно использовать метод капельного анализа по В.Н. Члоровской.

Комочки почвы просматривают в ультрафиолетовых лучах осветителя (в затемненном помещении), осторожно наложив на их поверхности капли растворителя. Наличие битуминозных компонентов дает о себе знать голубовато-белым свечением участка в месте накопления капли. По характеру свечения можно приблизительно определить степень загрязнения (табл. 3.1.).

Таблица 3.1.

<u>Характеристика люминесцентного свечения рыхлой пробы</u>		<u>Приблизительное содержание огнестойких компонентов в образце, г/кг</u>
		<u>пески и гравий</u>
Яркое ровное пятно	более 1,0	более 5,0
Толстое кольцо или неровное пятно	0,1-1,0	0,5-5,0
Рваное кольцо	0,01-0,1	0,01-0,1
Слабое свечение отдельных точек	менее 0,01	менее 0,01

ПРИЛОЖЕНИЕ 4

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ НЕРТИ И НЕФТЕПРОДУКТОВ

4.1. Весовой метод определения содержания нефтепродуктов в почве /16/.

Ход определения. Для проведения исследования образцы почвы просушивают, измельчают и протирают через сито с диаметром ячей 1 мм. Из образца отбирают аналитическую пробу почвы массой 30–100 г (3-х кратной повторности), которую высушивают до постоянной массы. Навеску почвы помещают в колбу емкостью 150 мл, смачивают хлороформом до влагого состояния. Затем несколько раз проводят экстракцию путем добавления 10–15 мл хлороформа до получения в последней порции бесцветного экстракта. Полученную хлороформную вытяжку выпаривают в вытяжном шкафу на водяной бане или удаляют хлороформ методом отгонки. С этой целью экстракт помещают в колбу емкостью 250 мл, которая соединяется с холодильником Лисика и ставят ее на водянную баню для выпаривания. Когда в колбе останется 20–25 мл жидкости, отгонку прекращают. Содержимое колбы сливают с стаканчик емкостью 50 мл, которую дважды ополаскивают хлороформом (по 10 мл). Эти две порции хлороформа сливают в тот же стаканчик, который помещают в вытяжной шкаф для испарения.

Для очистки полученного экстракта готовят колонку, представляющую собой стеклянную трубку высотой 12–15 см диаметром 1 см с оттянутым нижним концом до диаметра, равного 1 мм, в нижнюю часть колонки вкладывают слой стеклянной ваты толщиной 1 см, затем колонку заполняют окисью алюминия (для хроматографии) на 2–8 см и покрывают слоем стеклянной ваты. Приготовленную колонку закрепляют в штативе, а ее содержимое с помощью пипетки смачивают 3–5 мл гексана.

Под носик колонки ставят взвешенный на аналитических весах пустой стаканчик емкостью 50 мл. В таком виде фильтрационная колонка считается готовой к работе.

Оставшийся в стаканчике после испарения хлороборма осадок растворяют 5-10 мл нормального гексана и переносят в колоку, стаканчик споласкивают 3 раза 2 мл гексана и этот смыв также вносят в колонку. После окончания фильтрации колонку промывают 2-3 порциями гексана (по 2-3 мл). При получении гексанового раствора нефтепродуктов освобожденного от полярных соединений, гексан испаряется в потоке воздуха при комнатной температуре. После полного удаления гексана стаканчик взвешивают, выдерживают в течение получаса в лаборатории для полного испарения гексана. Повторно взвешивают на аналитических весах и при совпадении массы анализ заканчивается.

По разности массы с содержимым и без содержимого определяют массу обнаруженных нефтепродуктов.

Содержание нефтепродуктов (X мг/кг почвы) вычисляют по формуле:

$$X = \frac{A}{B} \cdot 1000,$$

где A - найденное количество нефтепродуктов в миллиграммах;

B - навеска почвы, взятой для анализа в граммах.

Реактивы; и-Гексан (C_6H_{14}) х.ч.

Хлороборм (CHCl_3) х.ч.

Оксись алюминия Al_2O_3 безводный, ч, МРТУ 6-09-5296-68, активированный при $t = 600 \pm 10^\circ$ в течение 4 ч.

Стеклянная вата

Присборы и посуда:

Аналитические весы

Фильтрационная колонка высотой 12-15 см

Холодильник Лисиха

Колбы на 150 мл, 250 мл, 50 мл.

4.2. Определение фракционного состава нефтепродуктов /17/.

Метод основан на определении нефтепродуктов в почве с помощью тонкослойной хроматографии в сочетании с гравиметрическим методом.

Подготовка пробы к анализу. Отбирают пробу почвы 0,5-1 кг, из которой предварительно удаляют корешки, измельчают, тщательно перемешивают и отвешивают навеску.

Ход определения. Взвешенную навеску помещают в колбу вместимостью 500 мл и экстрагируют хлороформом несколько раз до получения порции бесцветного экстракта. Хлороформ используемый в дальнейшей работе очищают перегонкой. Экстракты смешивают, отгоняют на роторном испарителе хлороформ или выпаривают его при комнатной температуре в вытяжном шкафу сначала в большей емкости, затем после количественного перенесения в доведенном до постоянной массы в биксе.

По разности определяют массу веществ, экстрагируемых из почвенной навески хлороформом. Далее навеску веществ, экстрагируемых хлороформом (10-20 мл), растворяют в нескольких каплях хлороформа и наносят капилляром с внутренним диаметром 1 мм на пластинку с силикагелем полосой на расстоянии 2 см от нижнего края.

Для приготовления хроматографической пластиинки 3 г силикагеля марки ЛС 5/40 тщательно растирают с 6 мл воды, добавляемой по частям и наносят на обезжиренную стеклянную пластинку размером 6x18 см, сушат на воздухе при комнатной температуре. Для удаления органических примесей силикагель и фильтры предварительно обрабатывают гексаном в аппарате Сокслета в течение суток.

Для уменьшения краевых эффектов боковые края пластинки очищают от сорбента на глубину 4-5 мм. В хроматографическую камеру с хорошо пришлифованной стеклянной крышкой наливают систему растворителей хлороформ-гексан (1:9) высотой 3-5 см. На внутренние стенки камеры помещают полоски обезжиренной бумаги для насыщения парами растворителя. Примерно через полчаса погружают вертикально пластинку с нанесенной пробой в подвижную фазу, следя за тем, чтобы полоса с нанесенной пробой находилась выше уровня растворителя, иначе будет размываться. Когда фронт растворителя достигнет 2 см от верхнего края пластинки, ее вынимают, подсушивают на воздухе и рассматривают под люминескопом в затемненной комнате. Можно наблюдать светящиеся зоны, которые отмечают острием иглы. В зависимости от состава нефти и степени её окисленности насчитывают от 4-х до 8 слоев. У линии фронта находятся нелюминесцирующие метано-нафтеноевые углеводороды, за ними следуют люминесцирующие ярко-голубым и бирюзово-голубым светом ароматические углеводороды. Ближе к стартовой линии расположаются зоны, имеющие под УФ - лучами желтоватое и коричневое свечение. Это зоны смолистых компонентов. На линии старта видна коричневая зона асфальтеновых веществ.

Отмеченные зоны осторожно очищают лезвием бритвы в стаканчики и заливают хлороформом. Для растворения содержимое перемешивают стеклянной палочкой, после чего фильтруют через бумажные фильтры в доведенные до постоянной массы бюксы. После испарения хлороформа бюксы взвешивают на аналитических весах и определяют массу каждой фракции.

Количество нефтепродуктов вычисляют по следующей формуле:

$$A = \frac{1}{C} \frac{B}{D}$$

где X - количество нефтепродуктов (в г на г почвы);
 A - количество веществ, экстрагируемых хлороформом из взятой навески почвы (в г);
 B - сумма углеводородных фракций или каждая фракция в отдельности (в г);
 D - навеска, взятая для нанесения на силикагелевую пластинку (в г);
 C - навеска почвы (в г);
Предложенный метод позволяет получить качественные и количественные характеристики образцов почв, загрязненных нефтепродуктами.

Реактивы: Хлороформ (CHCl_3) х.ч.

Гексан (C_6H_{14}) х.ч.

Силикагель марки ЛС 5/40

Приборы и посуда:

Хроматографическая камера

Люминескоп

Весы технические

Весы аналитические (ВПР-200, АДВ-200)

Аппарат Соколета

Стеклянная пластинка размером 6x18 см

Колба на 500 мл

Бюксы, стаканчики, бумажные фильтры

Капилляр с внутренним диаметром 1 мм.

4.3. Методика (ИК) спектрометрического определения нефтепродуктов /15/.

Предлагаемая методика определения нефтепродуктов в почве основана на экстракции нефтепродуктов из почвы четыреххлористым углеродом с одновременной очисткой элюатов на колонне альми-

ния в колонке. Концентрации углеводородов в проеве определяются ИК спектрометрическим методом (ИКС).

ИКС метод основан на измерении интенсивности С-Н связей метиленовых - CH_2 и метильных - CH_3 групп в области $2700\text{-}3100 \text{ см}^{-1}$. Количественное определение нефтепродуктов проводится по калиброзочным графикам, полученным на основании искусственной смеси углеводородов.

Чувствительность ИКС метода определения нефтепродуктов в почве составляет 0,02 г/кг воздушно-сухой навески.

4.3.1. Реактивы:

Алюминий окись (Al_2O_3) безводный ч., МРТУ 6-09-5296-68.

Перед употреблением реактив активируют прокаливанием при $600\pm 10^\circ\text{C}$ в течение 1 часа.

Углерод четыреххлористый осн., МРТУ 6-09-2666-65. Проберяют чистоту каждой партии на примеси органических соединений (наличие поглощения в области $2700\text{-}3100 \text{ см}^{-1}$) относительно четыреххлористого углерода, перегнанного при $76,6\pm 0,2^\circ\text{C}$ и пропущенного через колонку с активированной окисью алюминия. При наличии примесей реактив снова перегоняют при $76,6\pm 0,2^\circ\text{C}$.

Изооктан (C_8H_{18}) х.ч., ТУ 6П-8-68

Гесадекан ($\text{C}_{16}\text{H}_{34}$) х.ч., МРТУ 6-09-4614-67

Бензол (C_6H_6) х.ч., ГОСТ 5955-68

Кальций хлористый ч., ГОСТ 4460-63

Вата, промытая четыреххлористым углеродом.

4.3.2. Приборы и посуда:

Аналитические весы (ВЛР-200, АДВ-200 и т.д.)

ИК-спектрометры: спектрометр типа ИКС-14, ИР-20, ИКС-2

Перезольные и разборные юбеты с оконцами из кристаллов NaCl , стеклянные тарелочки (от спектрофотометра ИФ-16 или

ОФ.4) и держатели для соответствующих кювет и ИК спектрометру.

Пробирки стеклянные, ГОСТ ПКСШ 14, 5-20.

Хроматографическая колонка с внутренним диаметром 0,5-0,8 мм (рис.1.).

Штатив для колонок (рис.2.).

Цилиндры мерные объемом 50, 100 мл, ГОСТ 8682-70.

Стаканы мерные объемом 50, 100 мл, Н-50, Н-100 ТС, ГОСТ 10394-72.

Колбы мерные объемом 100 мл 1-100-2, ГОСТ 1770-74.

Шилетки на 1 мл 4-1-1, ГОСТ 20292-74.

Шилетки на 5 мл 7-1-5, ГОСТ 20292-74.

Сушильный шкаф Т-3.

Аппарат для перегонки растворителя.

Фарфоровая ступка с пестиком, ГОСТ 9147-73.

Мешки из плотной ткани для хранения проб.

Сито с диаметром отверстий 0,50 мм, ТУ 46-47 885-73.

Электрическая плитка, ТУ 92-288-74.

4.3.3. Подготовка образцов к анализу.

Из почвенных образцов в воздушно-сухом состоянии отбирают ненародные включения. Средние пробы образцов весом 30 г, подлежащие анализу, растирают в фарфоровой ступке и просеивают через сито 0,50 мм. Пробу квартуют и отбирают для анализа две параллельные пробы по 3-5 г. Если в пробе заведомо много нефтепродуктов, берут навеску 0,5-1,0 г. (табл. 4.1.).

Таблица 4.1.

Оптимальные условия экстракции нефтепродуктов
из почв в колонке при комнатной температуре

Условия экстракции	: Уровень концентрации нефтепродуктov в почве, г/кг		
	: 1,0	: 1,0-20,0	: 20,0
Навеска, г	3-5	3-5	3-5
Объем элюата, мл	20-30	40-60	60-70
Количество сорбента для хроматографической очист- ки, г	1-3	1-3	1-3

4.3.4. Проведение определения.

Вся используемая при анализе посуда должна быть тщательно вымыта и освобождена от следов жира путем встряхивания с небольшим количеством четыреххлористого углерода. Реактивы и растворитель должны быть очищены и перегнаны.

Эффективность отделения нефтепродуктов зависит от способа подготовки окиси алюминия, поэтому следует обратить внимание п.п. 4.3.1.

4.3.5. Мешающие влияния.

На результаты определения могут оказывать влияние углеводороды неспецифических составляющих почвенного гумуса. К числу таких соединений относятся разнообразные физиологически активные вещества, углеводы, аминокислоты, различные пигменты. Критерием оценки их вклада является фоновый уровень содержания неполярных и малополярных соединений в пробе почвы, взятой в месте этого же района, не подвергавшемся загрязнению. Для испо-

лярных и магнитополярных углеводородов естественного происхождения в почвах разного типа колеблется от 0,04 до 1,0 г/кг, причем наиболее частыми значениями являются 0,20–0,05 г/кг.

4.3.6. Экстракция нефтепродуктов и очистка экстрактов.

Экстракцию нефтепродуктов из почвенного образца и очистку элюата от примесей полярных углеводородов осуществляют одновременно в хроматографической колонке. Для этого готовят стеклянную колонку (1) (см.рис.1) помешают в нее ватный тампон (2) насыпают навеску сорбента Al_2O_3 (3), смачивают его растворителем CCl_4 , засыпают навеску пробы (4), сверху заливают тем же растворителем (5). Процесс извлечения осуществляют при комнатной температуре при истечении элюата в приемник (мерный цилиндр или стакан) со скоростью 0,1–0,2 мл/мин. По мере прокаливания растворителя его доливают в колонку. Объем элюата, достаточный для количественного извлечения нефтепродуктов из почвы с различным уровнем концентрации, указан в табл.4.1. Объем элюата при ИКС окончании тщательно замеряют.

Вклад в результаты анализа неконтролируемых факторов осуществляют с помощью постановки "пустого опыта". Для этого в каждой серии анализов ставят колонку, не содержащую пробу почвы, и пропускают 30 мл растворителя, как описано выше.

С целью интенсификации процесса экстракции стеклянные колонки рекомендуется располагать на штативе (рис.2.).

Штатив для колонок состоит из двух кругов, жестко скрепленных шпильками. В верхнем вырезаются специальные гнезда для закрепления колонок или просверливаются отверстия, если используются колонки без кранов на конце. Нижний круг предназначен для расположения приемников (мерных цилиндров). Вся система

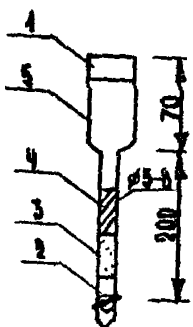


Рис.1. Хроматографическая колонка

1 - колонна; 2 - ватный тампон; 3 - алюминий
окись (Al_2O_3); 4 - почва; 5 - растворитель

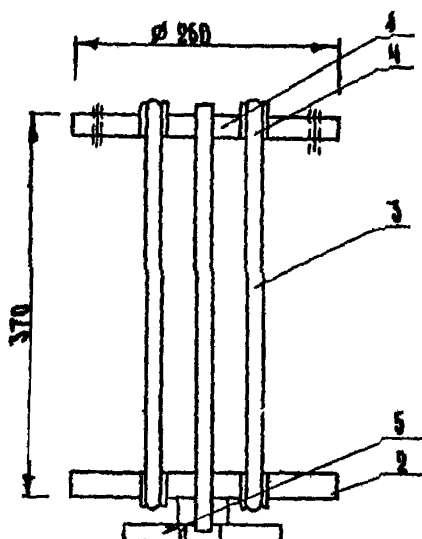


Рис.2. Штатив для колонок

1, 2 - круги для размещения колонок и приемников
флякстрактов соответственно; 3 - соединительные
штифты; 4 - крепежные болты; 5 - основание

насаживается на ось для свободного вращения. Такого типа штатив может быть рассчитан на 15-20 колонок, что позволяет одновременно анализировать такое же количество проб.

4.3.7. ИК спектрометрический анализ экстрактов.

Приготовление стандартных растворов и построение калибровочных кривых. Для построения калибровочной кривой в качестве стандартного раствора используют смесь, состоящую из 2,5 мл изооктана, 5,0 мл н-гексадекана и 2,5 мл бензола; систематическая ошибка при этом не превышает $\pm 1,0\%$. Полученную смесь растворяют в CCl_4 в мерной колбе на 100 мл. Концентрация полученного раствора $77,8 \pm 0,8 \text{ мг}/\text{мл}$ (раствор А). Из раствора А готовят два рабочих раствора Б. По 1,0 мл раствора (А) разбавляют в мерных колбах на 25 мл (раствор B_1) и на 100 мл (раствор B_2). Растворы B_1 и B_2 содержат $3,10 \pm 0,03$ и $0,80 \pm 0,01 \text{ мг}/\text{мл}$ соответственно и служат основными стандартными растворами. Две серии стандартных растворов с концентрациями 3, 10; 0,60; 0,40; 0,20; 0,10 $\text{мг}/\text{мл}$ готовят последовательным разбавлением соответствующих основных растворов B_1 и B_2 четыреххлористым углеродом.

Одну кювету заполняют CCl_4 , предварительно пропущенным через колонку с окисью алюминия (кювета сравнения), другую – исследуемым раствором.

Измеряют интенсивность поглощения каждого раствора на инфракрасном спектрометре в интервале длин волн $2700\text{--}3100 \text{ см}^{-1}$.

Измерения проводят в неразборных или разборных кюветах (для концентрации нейтральных продуктов ниже 1,0 г/кг). Разборные кюветы состоят из двух окошек из кристаллов NaCl (прилагаются к спектрометру) и стеклянного цилиндра длиной 10 мм (прилагается с спектрофотометру СФ-4А (СФ-16) или можно вырезать из тefлона).

Оптическую плотность рассчитывают методом базисной линии. Последнюю проводят как касательную к основанию двух пиков, соответствующих симметричным и асимметричным валентным колебаниям CH_2 и CH_3 групп, как показано на рис.3. Анализ ведут по полосе поглощения асимметричных валентных колебаний метиленовых групп (2926 см^{-1}) либо по сумме оптических плотностей двух или трех длин волн [8].

На регистрирующей ленте указывают дату анализа, маркировку пробы, толщину кюветы и объем элюата.

Оптическую плотность вычисляют по формуле $E = \lg \frac{J_0}{J}$, где J_0, J - интенсивность падающего и прошедшего через раствор излучения. При анализе нефтепродуктов по одной длине волнны^{*} измеряют в максимуме поглощения полосы $-\text{CH}_2 \nu \equiv 2926 \text{ см}^{-1}$;

J_0 - интенсивность потока в отсутствие поглощения.

* В этом случае результат, найденный по формуле $X = \frac{c \cdot \nu}{m}$

умножают на 1,4; т.к. C_6H_6 на $\nu = 2926 \text{ см}^{-1}$ не поглощает.

Таблица 4.2.

Вариационно-статистические характеристики анализа

нефтепродуктов в почве ИКС методом

Характеристика	Интервал концентрации нефтепродуктов в почве, г/кг		
	: 0,05-1,00 : 1,00-20,0 : 20,0		
I	2	3	4
Среднее арифметическое \bar{X}	0,09	2,77	69,5
Среднее квадратичное отклонение S_x	$4,60 \cdot 10^{-2}$	0,28	4,4
Коэффициент вариации $V \%$	51,10	10,10	6,3

Продолжение таблицы 4.2.

	I	2	3	4
Стандартное среднее квадратич- ное отклонение Δ		$0,96 \cdot 10^{-2}$	$5,61 \cdot 10^{-2}$	0,88
Относительная ошибка Φ % при до- верительной вероятности $P = 0,95$		22,0	4,1	2,6
Объем выборки	22	30	25	

Далее строят калибровочные графики, откладывая по оси ординат оптическую плотность, по оси абсцисс - концентрацию нефте-продуктов (мг/мл) в пробе. Вид калибровочного графика изображен на рис. 4.

Все стандартные растворы необходимо хранить только в стеклянной посуде с притертymi проками при комнатной температуре в вытяжном шкафу.

Содержание нефтепродуктов (г/кг) в пробе (x) при ИКС аналитическом окончании определяют по формуле

$$x = \frac{cV}{m} .$$

где C - концентрация нефтепродуктов в пробе, найденная по калибровочному графику, мг/мл;

V - объем исходного элюата, мл;

m - навеска пробы, г.

Вариационно-статистические характеристики ИК спектрометрического метода анализа почв на содержание в них нефтепродуктов представлена в табл. 4.2.

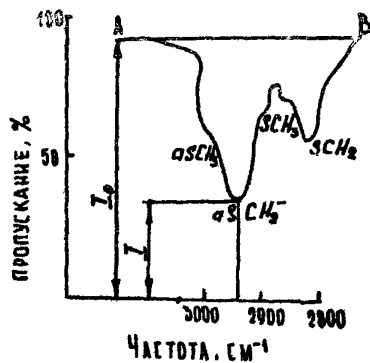


Рис.3 Измерение интенсивности поглощения раствора нефтепродуктов методом базовой линии:
А-базовая линия; I_0 , I - интенсивность падающего и прошедшего через раствор излучения.

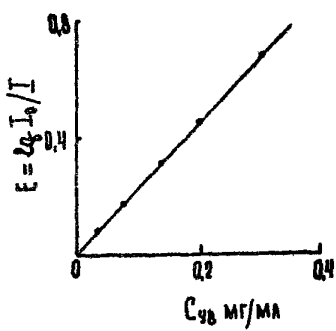


Рис.4 Калибровочный график для определения концентрации нефтепродуктов

ПРИЛОЖЕНИЕ 5

5 . МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ФИЗИЧЕСКИХ СВОЙСТВ ПОЧВ

При оценке последствий нарушения и загрязнения земель возникает необходимость определения физических показателей или тенденций изменения их во времени. При этом физические свойства загрязненных, нарушенных почв сравниваются с такими же характеристиками на аналогичных контрольных участках, не подверженных нарушению или загрязнению (с фоном). Целесообразно проводить такие анализы до начала обустройства месторождений и аварийных разливов.

Физические свойства определяются по ГОСТ 17.4.3.03-85.

5 .1. Влажность почвы определяется весовым методом /18/.

Пробы почвы для определения влажности весовым методом берут специальными бурами отдельно для каждого исследуемого слоя в трехкратной повторности.

Бур погружают в почву до соответствующей метки, обозначающей данную глубину. Затем бур осторожно вынимают. Взятую пробу почвы высипают в алюминиевую чашку, быстро перемешивают и ложкой или лопаткой берут из разных мест небольшие порции почвы, которые помещают в заранее взвешенные с точностью до 0,01 г алюминиевые стаканчики и плотно закрывают их крышками. Стаканчики с почвой ставят в сушильный шкаф в открытом виде, где почва сушится при температуре 105⁰С до постоянного веса. Первый раз почву взвешивают после 6-ти часовой сушки в сушильном шкафу и охлаждения закрытого стаканчика с почвой в экспираторе. Затем почву вновь сушат в течение двух часов и снова взвешивают. Сушку прекращают при достижении постоянного веса. Разница в весе стаканчика с почвой до сушки и после сушки означает количество воды,

содержащаяся в почве.

Аппаратура: бур для взятия пробы в поле, стаканчики алюминиевые, весы ВЛК-500, ложка, эквизитор с хлористым кальцием, сушильный шкаф.

Форма записи и расчета приводится в таблице 5.1.

5.2. Определение структуры почвы /18/.

Подготовка почвы к анализу. С исследуемого участка берут образец почвы и доводят его до воздушно-сухого состояния. 2,5 кг такой почвы просеванием через набор сит разделяют на фракции с диаметром комков: более 10 мм; 10-5; 5-3; 3-2; 2-1; 1-0,5; 0,5:0,25 и менее 0,25 мм. На нижнее сито надевают дно. Верхнее сито закрывают крышкой для предохранения почвы от потерь при просевании. Для большей точности и единобразия просевания применяют механический стол. На нем закрепляют набор сит. С помощью ручки могут быть соблюдены при просевании одинаковая скорость и число качаний набора сит.

После сухого просевания почвенные фракции с каждого сита взвешивают, вычисляют процент комков по каждой фракции, приводят за 100 % всю навеску в 2,5 кг.

Среднюю пробу для определения водопрочности составляют весом 50 г. Для этого с каждого сита берут навеску, численно равную половине процентного содержания фракции. Средние пробы берут в двух и более повторностях. Чтобы нижнее сито не забивалось при мокром просевании среднего образца почвы, рекомендуется фракцию пылеватых частичек (меньше 0,25 мм в диаметре) в пробу не брать, хотя при дальнейших расчетах ее учитывают.

Размывание почвы. Подготовленную среднюю пробу почвысыпают через широкую воронку в литровый цилиндр, наполненный почти поверху водой. Погруженную в цилиндр пробу оставляют

Таблица 5.1.

ВЛАЖНОСТЬ ПОЧВЫ

Название:	:Масса	:Масса стакана с	:Масса ис- чи- нен- ной	:Масса в-	:Влажность:
номер: послед-	:Слои,	:Повтор- ный	:Номер пустого: <u>навески</u> , г	:нарившего- ся от суши- ти почвы, г	:Сред- ней массе
пухта, зага	:см	:ность	:ста- кана	:до сушки	:абсолютно- сухой
			:ста- кана, г	:сушки	: почвы, %
			(A)	(B)	(Г=В-А) : почвы, %
					$W = \frac{Г}{Д} \cdot 100$

в покое на 10 минут. Это необходимо для того, чтобы из почвенной пробы вышел весь воздух, который при дальнейших операциях может механически разрушать комки. Для более полного удаления воздуха через 1-2 минуты после переноса пробы почвы в цилиндр последний доливают поверху водой, затем закрывают часовым стеклом, быстро наклоняют до горизонтального положения и ставят опять вертикально. После этого из почвы выходят мелкие пузырьки воздуха. Через 10 минут, когда воздух будет удален, цилиндр прикрывают толстым пришлифованным стеклом так, чтобы в цилиндре не оставалось пузырьков воздуха, быстро переворачивают вверх дном идерживают в таком положении до тех пор, пока главная масса отдельностей почвы не переместится вниз. Затем цилиндр переворачивают обратно. Опять ждут осаждения почвы на дно. Так делают 10 полных оборотов. При этом комки диаметром более 10 мм и все непрочные комки распадаются на составные части.

Просеивание почвы в воде. Берут набор из пяти сит диаметром 20 см, высотой 3 см и с отверстиями диаметром 0,25; 1; 2; 3; 5 мм. Сита помещают в широкую цилиндрическую ванну, наполненную водой так, чтобы над бортом верхнего сита находился слой в 5-6 см.

Придерживая стекло, цилиндр быстро опрокидывают и погружают в воду. Стекло, закрывающее цилиндр, отнимают под водой над верхним ситом. Почва проходит через слой воды и падает на верхнее сито набора. Чтобы почва равномерно распределялась на поверхности сита, цилиндр плавно водят над ситами, не вынимая из воды.

Для того чтобы почвенные комочки не задержались на крутых плечиках цилиндра, его надо наклонять в разные стороны.

Через 40-50 секунд, когда все отдельности почвы диаметром крупнее 0,25 мм упадут на сито, цилиндр закрывают под водой стек-

лом, вынимают из воды и оставляют.

Просевивание проводят так. Набор сит поднимают на 5-6 см, не вынимая верхнего сита из воды. Быстрым отрывистым движением сито опускают вниз, в этом положении оставляют 2-3 секунды, пока комки, поднявшиеся благодаря инерции над ситами, не упадут вновь на сита и не просеются через них. Затем набор сит снова медленно поднимают и быстро опускают. После таких десяти встряхиваний верхние сита с отверстиями диаметром 2-3 мм и более, освобожденные от мелких комков, снимают, а нижние дополнительно встряхивают пять раз.

Учет водопрочных комков. Оставшиеся на ситах после купания комки смывают струей воды из промывалки в солильные фарфоровые или алюминиевые чашки. Избыток воды после осветления из чашей сливают. Почвенные комки переносят в заранее взвешенные и пронумерованные маленькие чашки. После оседания почвы воду из чашек удаляют. Чашки ставят на водяную баню, воду выпаривают, а остаток доводят до воздушно-сухого состояния и взвешивают. Для каждой фракции вычисляют процентное содержание водопрочных комков. Для этого вес каждой фракции комочеков умножают на два. Процент частичек диаметром менее 0,25 мм определяют вычитанием из 100 суммы процентов более крупных фракций. Расхождения в параллельных анализах по прочным комкам почвы одного и того же диаметра были в пределах 3-4 %.

Запись производится по форме (табл. 5.2.).

Аппаратура и материалы: набор сит с отверстиями диаметром 10; 5; 3; 2; 1; 0,5; 0,25 мм с поддонником и крышкой, ванна или бачок диаметром 30 см и высотой 30-35 см; литровый цилиндр диаметром 7 см и высотой 45 см и миллиметровым рактом, стеклом и пробкой; фарфоровые или алюминиевые чашки большие и малые; весы

Таблица 5 .2.

СТРУКТУРА ПОЧВЫ

Название почвы _____

Место взятия образца _____

Дата _____ Взято почвы для сухого просеивания _____ г.

Величина частичек, в мм	<u>Просевание воздушно-сухой почвы</u> чашки Фардо-: масса: чистая: содер- ровные : чашки: масса : хание massa : с аг-:агре-:агрега- тары, :рега-:гатов, :тоб, в г :тами:в г : в %	<u>Взято для мок- рого</u> просеи- вания, в г	<u>После просевания в воде</u> чашки Фардо-: масса :чистая:содер- ровне :чашки с:масса :хание massa :агрега-:агрега:агрега- тары, :тами, :тоб, :тоб, в г :в г :в г : в %
--	---	--	---

Крупнее 10

От 10 до 5

" 5 " 3

一一三一一二

卷二十一

三三〇

"0.5" 0.25

Mexico 0.25

Всего

с разновесами; водяная баня; сушильный шкаф; промывалка.

5.3. Определение объемной массы почвы.

Подготовка к взятию почвенных проб в полевых условиях. Для определения объемной массы почвы пробы берут в подготовленном для этого почвенным разрезе соответствующей глубины. Отвесную стенку зачищают и на ней выделяют слой и генетические горизонты; из которых берут почвенные пробы. При однородности почвенной среды определение делают в трех повторностях.

Техника взятия почвенных проб. Почвенные пробы берут буром. Емкость такого бура может быть 50, 100, 200, 500 и 1000 куб.см. Малый бур удобен тем, что весь образец почвы помещается в алюминиевый стаканчик, в котором и высушивается. Пробы большого объема более точно отражают строение и объемную массу почвы.

При погружении бура в почву следует добиваться перпендикулярного вдавливания его и избежать прессования почвы при окончании вдавливания. В некоторых случаях бур вгоняют в почву ударами деревянного молотка. При этом для лучшего вдавливания бура на него, надевают массивную крышку для оголовок (иногда с ручками). Поверх оголовка кладут дощечку. Бур вгоняют в почву так, чтобы верхняя часть его была вдавлена на 1-1,5 см глубже поверхности почвы.

Когда все буры вдавлены в почву, их аккуратно откалывают лопаткой и потом срезают лишнюю почву бровень с краями. Буры очищают от приставшей почвы, закрывают крышками и взвешивают на месте, в поле. Затем образец почвы завертывают в плотную бумагу и доставляют в лабораторию для определения влажности. Если имеется возможность, можно взять почвенные пробы на влажность непосредственно в поле.

Ход определения. Наренесенную и взвешенную в алюминиевых стаканчиках почву, высушивают в термостате при температуре 105°C до постоянного веса. Вес взятой пробы до высушивания и абсолютно сухой почвы в стаканчике после сушки позволяют сделать пересчет на вес абсолютно сухой почвы в объеме всего бура. Объем взятого образца почвы расчитывают умножением площади режущей части бура на его высоту. Деление массы абсолютно сухой почвы бура на объем образца дает объемную массу.

Записи и расчеты ведут согласно форме (табл. 5.3.).

Оборудование и материалы: железная лопата, железный нож, буры для взятия образца почвы, крышки или наголовки буриков; линейка для измерения диаметра и высоты бура; алюминиевые стаканчики; весы с разновесами; плотная оберточная бумага; этикетки; сушильный шкаф.

5.4. Определение общей пористости/18/.

Берут почвенные комки определенного размера, каждый комок освобождают от приставших к ним частиц сбиванием струей воздуха. Половину комков используют для определения влажности образца, половину комков для определения объемной массы.

Определение влажности комков почвы и расчет производится так же как при определении влажности почвы.

Определение объемной массы комков. Комки взвешивают, затем поочередно каждый комок обвязывают тонкой ниткой и погружают с расплавленным парафином. Вынимают комки из парафина, снимают нитки, комки охлаждают и они затвердевают. После этого все комки взвешивают в воздухе, а затем в воде. Затем удаляют с комков фильтровальной бумагой воду и снова взвешивают. Если вес комков равен первоначальному весу до погружения в воду, приступают к

расчету их объема. Записи и расчеты ведут по следующей форме (табл. 5.4.).

Аппаратура и материалы: алюминиевые стаканчики; термостат; никрометры; парафин; дистилированная вода, прокипяченная и остуженная; комки почвы; фильтровальная бумага; технические весы; разновесы; нитки; горелка; ванночка для нагревания парафина.

Таблица 5.3.

ОБЫЧНАЯ МАССА ПОЧВЫ

Название месторож- дения или номер пункта, дата	Глу- бина, см	Пов- тор- ностъ и си	Номер колъ- ца	Масса пустого колъца, г (A)	Масса колъца, с поч- вой, г (B)	Влаж- ность колъца, % (W)	Масса влажной почвы, г (V)	Масса сухой почвы, г $\frac{V}{100-W}$	Объем посыпки из поч- вы, см ³ $\frac{V}{100}$	Объемная масса поч- вы, г/см ³ $\frac{(P-W)}{V}$
--	------------------	-------------------------------	----------------------	--------------------------------------	---	------------------------------------	-------------------------------------	---	---	--

Различия 5.4.

ОБЩАЯ ПОРИСТОСТЬ ПОЧВЫ

Название	Показатель	Масса комков, г	Масса шинометра, г	Приемный вес, г	Масса с вытесненным паром, г	Масса пара, г	Объем сферы, см ³	Объем без комков, см ³	Объемная масса почвы, г/см ³
номера	последовательности	до погружения в воду	после погружения в воду	после сушки	после сушки	погружения в воду	3	3	A/100
пункта	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	0,89	0,89	(100+W)/K
даты	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	погружения в воду	0,89	0,89	A=I-K

Примечание: W - влажность комков по ранее сделанным расчетам, %.

ПРИЛОЖЕНИЕ Б

6. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ХИМИЧЕСКИХ СВОЙСТВ ПОЧВЫ

Определение химических свойств нарушенных и, особенно загрязненных земель, необходимо при восстановлении или рекультивации их. Только при установлении как качественного, так и количественного состава загрязнителей возможно определить наиболее эффективный прием рекультивации.

6.1. Определение кислотности почвы.

6.1.1. Определение pH солевой вытяжки по ГОСТ 26483-85.

6.1.2. Определение величины pH водной вытяжки /20/.

Величина pH водной суспензии по общепринятому международному методу определяют при отношении почвы к воде 1:2:5. Иногда особенно при анализе тяжелых по механическому составу почв, это отношение увеличивают до 1:5. Приготовление водной вытяжки проводят следующим образом. На технических весах отвешивают 5 г почвы (возгущено-сухой), помещают в коническую колбу ёмкостью 100 мл и засыпают 12,5 (25) мл дистилированной воды. Колбу закрывают резиновой пробкой, встряхивают 3 мин. Определение pH проводят прямо в суспензии без фильтрования. Для этого отбирают в химический стаканчик 10-20 мл суспензии и определяют pH на pH -метре.

Приборы и материалы: pH-метр, миливольтметр pH-340 ТУ 25-05-16, колбы конические, 1-5С-2, ГОСТ 1770-74 (объем 150 мл); стаканы химические, ГОСТ 19303-74 (объем 50 мл); пипетки 7-1-5, ГОСТ 20293-44 (объем 5 мл).

6.2. Определение содержания гумуса по ГОСТ 26213-84.

6.3. Определение общего азота по ГОСТ 23107-84.

6.4. Соотношение углерод:азот (С:Н). Для вычисления количества углерода в почве нужно учитывать, что среднее содержание его

в гумусе составляет 58 % т.е.

$$\% C = \frac{\% \text{ гумуса}}{1.72}$$

6.5. Определение кальция и магния по ГОСТ 26487-85.

6.6. Определение нитратов³ по ГОСТ 26488-85.

6.7. Определение натрия по ГОСТ 26950-86.

6.8. Определение подвижных форм фосфора и калия по ГОСТ 26304-84 - ГОСТ 26211-84.

6.9. Определение хлорид-ионов по ГОСТ 26425-85.

6.10. Определение сульфат-ионов по ГОСТ 26426-85.

6.11. Определение щелочной электрической проводимости, pH и плотного остатка водно-фильтра по ГОСТ 26428-85 с целью оценки общего концентрации солей.

6.12. Вычисление степени насыщенности почв основаниями /20/.

Степень насыщенности почв основаниями вычисляют по формуле:

$$V = \frac{S \cdot 100}{S + H}$$

где V - степень насыщенности почв основаниями в %;

S - сумма обменных оснований в мг/экв;

H - гидролитическая кислотность мг-экв;

6.12.1. Определение суммы обменных оснований (S) по Кампену-Гильковичу /20/.

Ход определения. 20 г подзолистой (10 г черноземной) почвы, пропущенной через сито с отверстиями диаметром 1 мм, отвешивают на технических весах, переносят на склянку для взмоктывания и приливают липеткой 100 мл 0,1 н раствора НС₂ точно установленной нормальности.

Взмоктывают содержимое склянки 1 час, оставляют стоять 24 часа, после чего фильтруют через складчатый фильтр, чистою всю почву

на воронку. Первые мутные порции фильтрата отожимают.

Берут пипеткой 50 мл прозрачного фильтрата и помещают в кюнническую колбу емкостью 100-250 мл, присовывают телогидратезин и титруют остаток кислоты 0,1 н раствором NaOH до стабильного цвета окраски, не исчезающей 1 мин.

Титрование иногда осложняется тем, что выпадает осадок полутонных окислов, которые переходят в раствор в результате раздующего действия соляной кислоты на алюмосиликатную часть почвенного поглощающего комплекса. В этом случае дают осадку осесть на дно и проверяют окраску прозрачной жидкости над осадком. Сумму обменных оснований вычисляют в мг-экв на 100 г почвы.

Пример вычисления. Вытеснение обменных оснований проведено 0,1012 н раствором НСℓ. На титрование взято 50 мл фильтрата. Кислота в таком объеме должна содержать $0,1012 \times 50 = 5,06$ мг-экв.

На титрование затрачено 30 мл 0,1012 н раствора NaOH, т.е. $0,1012 \times 30 = 3,06$ мг-экв. Следовательно, на вытеснение обменных оснований израсходовано $5,06 - 3,06 = 2,00$ мг-экв.

Взяты для титрования объем, равный 50 мл, соответствует половине навески, т.е. 10 г, если анализируют 20 г почвы. Для пересчета полученных данных на 100 г почвы умножают их на 10 и получают $2 \times 10 = 20$ мг-экв на 100 г почвы.

Реактивы.

1. 1,0 н раствор НСℓ. Нормальность кислоты должна быть не менее 0,9900 и не больше 0,1100.

2. 0,1 н раствор NaOH.

3. 1 %-ный этиловый раствор телогидратезина.

4. 1-2. Определение гидролитической щелочности по ГОСТ 26212-84.

6.13. Определение карбоната кальция (CaCO_3) /36/.

Ход определения. Прибор посредством которого производится разложение карбонатов почвы и измерение объема выделившегося углекислого газа, показан на рис.5. Для пользования прибором требуется набор одинаковых стеклянных широкогорлых колб. Из анализируемого образца почвы берут павеску массой 2 г и помещают ее в сухую колбу из набора. Затем колбу с помощью длинного пинцета либо щипцов вносят узким дармировым тигель или отрезок плоскодонной широкой пробирки объемом не менее 13-15 мл. На нижний и верхний концы тигеля или пробирки желательно натянуть узмы (ширина 3-4 мм) отрезком резиновой трубки. Это предохранит стекло колбы от разрушения при ограждении тигеля в процессе анализа. Далее в тигель на гравии 10 мл разбавленны (1:1) НОС и колбу осторожно, чтобы не опрокинуть тигель с кислотой, плотно закрывают пробкой. Затем открывают зажим и, опуская или поднимая сосуд (действительную горячку), устанавливают уровень на нулевом деление бюретки. Зажим закрывают (плотно), берут за горышко и легким движением опрокидывают тигель с кислотой. При выделении углекислого газа уровень на бюретке опускается, а в сосуде поднимается. Создается дополнительное давление, тормозящее выделение CO_2 в колбе. Для этого по мере опускания уровня в бюретке опускают и сосуд. Через 1-2 мин., когда первое сурное выделение CO_2 прекращается, содержимое колбы перемешивают. Периодическое перемешивание продолжают до тех пор, пока не прекратится выделение CO_2 , о чем свидетельствует постоянный уровень в бюретке. Объем выделившегося углекислого газа фиксируют, строго соединяя одинаковые уровни в бюретке и сосуде. Если углекислого газа выделяется больше, чем позволяет объем бюретки, анализ повторяют с меньшей (1,0 или 0,5 г) павеской почвы. При температуре 20°C и

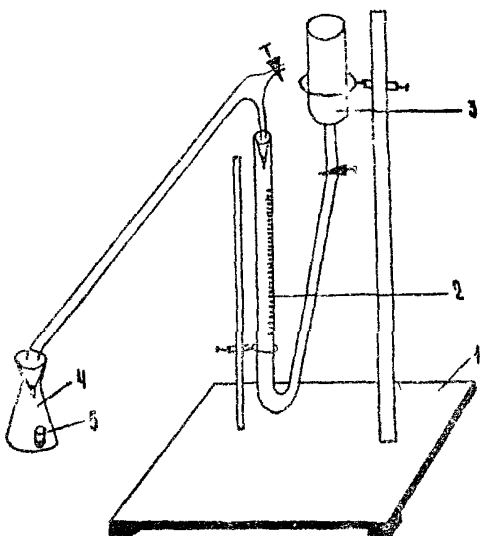


Рис.5 Устройство для измерения объема углекислого газа при определении карбонатности почвы
1 - штатив; 2 - боретка; 3 - сосуд с 1 л-ным раствором H_2SO_4 для выравнивания давления при выделении CO_2
4 - колба с навеской почвы; 5 - цилиндрик с HCl

давлении 730 мм рт.ст. 1 мл CO_2 имеет массу 1,878 мг. Так как в лабораторных условиях при определении карбонатности температура колеблется в пределах 16–22°C, а давление в пределах 740–770 мм рт.ст. и за счет этих колебаний масса CO_2 изменяется максимум на +3,4 %, т.е. практически незначительно, для расчета результатов пользуются средними данными, приведенными в табл. 6.1.

Пример расчета. В анализируемом растворе обнаружено 26,5 мл CO_2 . Результат: $4,27 + 1,39 = 5,66$ % карбонатов.

Таблица 5.1.

СОДЕРЖАНИЕ КАРБОНАТОВ В ПОЧВЕ, %

Количество CO_2 , мк	Павлеска почвы, г		
	1,0	2,0	0,5
0,5	0,11	0,21	0,43
1,0	0,21	0,43	0,85
1,5	0,32	0,64	1,23
2,0	0,43	0,85	1,71
2,5	0,53	1,07	2,13
3,0	0,64	1,28	2,56
3,5	0,75	1,49	2,99
4,0	0,85	1,71	3,41
4,5	0,96	1,92	3,84
5,0	1,07	2,13	4,27
5,5	1,17	2,35	4,69
6,0	1,28	2,56	5,12
6,5	1,39	2,77	5,55
7,0	1,49	2,99	5,98
7,5	1,60	3,20	6,40
8,0	1,71	3,41	6,83
8,5	1,81	3,63	7,26
9,0	1,92	3,84	7,66
9,5	2,03	4,05	8,11
10,0	2,13	4,27	8,54
20,0	4,27	8,54	17,07
30,0	6,40	12,80	25,31
40,0	8,54	17,07	34,14
50,0	10,67	21,34	42,63

ПРИЛОЖЕНИЕ 7

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФЕРМЕНТАТИВНОЙ АКТИВНОСТИ

В качестве диагностического показателя восстановления нарушенных и загрязненных земель наиболее перспективным является определение дегидрогеназы /15/.

Учитывая, что ферментативная активность почвы значительно уменьшается с глубиной, отбор почвенных образцов проводится на глубине 0-10 см. Во всех случаях показатели ферментативной активности переводят на вес воздушно-сухой или абсолютно сухой почвы и обязательно указывают какие образцы почви (сухие или естественно-влажные) проанализированы.

Ход анализа. 1 г воздушно-сухой почвы, в влажной с учетом влажности, помещают в стеклянную пробирку и доливают 2 мл 0,5 %-ного водного раствора ТТХ, суспензию тщательно перемешивают и помещают в термостат на 24 ч при температуре 30°C. После инкубации смесь центрифугируют в течение 5 мин. при 3000 об/мин., насадочную жидкость сливают. Для извлечения формазана, образовавшегося в процессе восстановления ТТХ, почву заливают 7,5 мл ацетона. Экстракцию проводят в течении 1 ч. Пробирки встряхивают и центрифугируют 5 мин при 3000 об/мин. Окрашенный раствор сливают в пробирки и колориметрируют на ФЭК с синим светофильтром, используя кюветы толщиной 5 или 1 мм в зависимости от концентрации растворов.

Количество формазана рассчитывают по калибровочной кривой (рис.6) и выражают в микролитрах водорода ($\mu\text{л} \text{H}_2 \text{ г почвы ч}$) с учетом того, что на образование 1 мг формазана необходимо 150, 35 $\mu\text{л}$ водорода.

Результаты измерений активности дегидрогеназ в чистых и загрязненных образцах характеризуют соответствующие состояния

почвенной микрофлоры.

Расчет активности дегидрогеназ ведется по формуле:

$$\text{АД} = \frac{\text{СВ} \cdot 150,35}{\text{a} \cdot \text{T} \cdot 10}, \quad (7.1.)$$

где С - концентрация формазана, найденная по калибровочной кривой;

a - навеска почвы (1 г);

T - время инкубации (24 ч);

10 мл - объем формазана, используемый при построении калибровочной кривой;

B - количество ацетона, пошедшее на извлечение формазана (7,5 мл).

$$\text{На основании закона Бера С можно выразить как } \text{C} = \frac{B}{K_I}, \quad (7.2)$$

где С - концентрация поглощающегося вещества;

D - показания ОЭК, характеризующие поглощение света;

K_I - коэффициент пропорциональности.

Подставляя это выражение в формулу для определения активности дегидрогеназ, получают

$$\text{АД} = \frac{0,5 \cdot 150,35}{K_I \cdot a \cdot T \cdot 10} \quad (7.3.)$$

При использовании кюветы толщиной 1 см

$$\text{АД} = \frac{7,5 \cdot 150,35}{2,55 \cdot 1 \cdot 24 \cdot 10} = 18,43 \quad (7.4.)$$

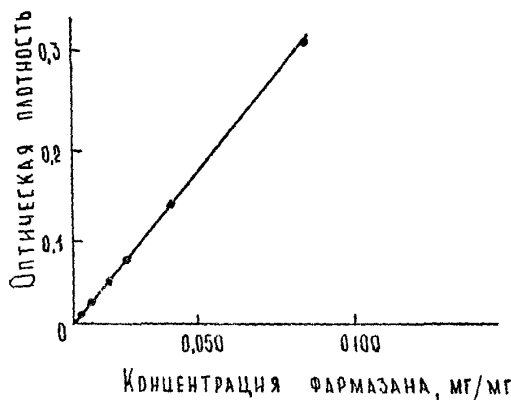


Рис.6 Калибровочный график для определения концентрации формазана

Таблица 7.1.

Результаты определения активности дегидрогеназ

Дата	Вари-	Крвата:	Показания	Средняя	Примечания
ант	(т)	: ФЭК (Д)	: АД	: АД	
01.03.88	2	I	0,049	0,90	
			0,039	0,72	0,79
			0,040	0,74	
			0,044	0,81	

Таблица 7.2.

Результаты измерения оптической плотности (Х_т)

рабочих растворов ТФ

Толщина кювета, см	Концентрация ТФ, мг/мл	Средняя оптическая плотность
1	0,0025	0,0088± 0,0015
	0,0050	0,0163± 0,0026
	0,0125	0,0330± 0,0033
	0,0250	0,0620± 0,0014
	0,0500	0,1213± 0,0092
	0,1250	0,3045± 0,0098

Приготовление стандартных растворов и построение калиброзочных кривых.

Стандартный раствор ТФ, 25 мг ТФ взвешивают на аналитических весах, растворяют в 100 мл ацетона при нагревании до 30°C на водяной бане. Концентрация полученного основного раствора 0,25 мг/мл. Раствор готовят непосредственно перед употреблением.

Стандартные рабочие растворы ТФ готовят из основного раствора, разводя его в 2, 5, 10, 20, 50 и 100 раз ацетоном. Для этого в гранулированные пробирки помещают 5; 2; 1; 0,5; 0,2; 0,1 мл основного раствора ТФ и доливают до 10 мл ацетона. Содержимое пробирок тщательно перемешивают и оставляют на 5 мин. Каждая концентрация готовится в 3-4-х повторностях. В течение 1 ч. после приготовления рабочие растворы должны быть проанализированы, при этом не следует допускать поначалу на них прямых солнечных лучей. Интенсивность окраски рабочих растворов ТФ, содержащих от 0,0025 до 0,1250 мг/мл вещества, измеряют на ТЭК с

снимают светорассеянием, используя кювету толщиной 1 мм.

Результаты измерения оптической плотности рабочих растворов приведены в табл. 7.2. Калибровочная кривая, построенная на этих данных, представлена на рис. 6. Линейная зависимость оптической плотности от концентрации сохраняется в интервале от 0,0025 до 0,1250 мг/мл.

Значение средней оптической плотности определяли по формуле:

$$\bar{x} = \frac{\sum x_i}{n}$$

а значения (оценка среднего квадратичного отклонения) — по формуле

$$S = \sqrt{\frac{\sum (x_i - \bar{x})^2}{n-1}}$$

оценки получены при $n = 4$.

Приготовление рабочих растворов.

0,5 %-ный раствор 2, 3, 5 - TTX растворяют в 100 мл дистиллированной воды. Раствор готовят перед употреблением.

Основной раствор ТФ. 25 мг ТФ растворяют в 100 мл ацетона при нагревании до 30°C на водяной бане.

Реактивы. Ацетон ч.д.а., ГОСТ 2606-63. Трифенил-третразомит хлористый (2,3,5 - TTX) ч.д.а., МРТУ 6-09-5328-68. Трифенилформазан (формазан: 2,3,5 - TГ5) получают следующим образом. 2, 3, 5 - TTX растворяют в 5 мл дистиллированной воды. 1,26 г гидросульфита натрия (NaHSO_3) растворяют в 5 мл дистиллированной воды. Растворы сливают после выпадения темно-красного осадка, смесь фильтруют через стеклянный пористый фильтр и осадок промывают на фильтре дистиллированной водой до отсутствия реакции на хлориды (с 0,5 %-ным раствором AgNO_3). Осадок (2, 3, 5 -трифенилформазан) высушивают в сушильном шкафу. Гидросульфит натрия ч.д.а. ту МДПХЛ 125-56. Иодрат серебра ч.д.а., ГОСТ 1277-63.

ПРИЛОЖЕНИЕ 6

АГРОХИМИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПОЧВЫ (НАЗВАНИЕ
МЕСТОРОЖДЕНИЯ)

Показатели и единицы измерения	Фоновое содержание	: Содержание на режимных эпизодических пунктах наблюдения
	слой, см	название или: слой, см номер пункта;

СОДЕРЖАНИЕ

	стр.
I. Основные положения	2
2. Источники загрязнения и нарушения почвы	4
3. Организация контроля за состоянием почв	4
4. Обобщение материалов	9
5. Исполнители и отчетность	9
ПРИЛОЖЕНИЯ	
1. Перечень использованных нормативных и руководствующих документов	II
2. Состав показателей, используемых для определению в пробах почв	14
3. Методы предварительной диагностики нефтяных загрязнений в почвах.....	17
4. Методы определения нефти и нефтепродуктов	19
5. Методы определения физических свойств почв....	33
6. Определение химических свойств почв.....	44
7. Определение ферментативной активности	51
8. Агрохимическая характеристика почвы	56