

Министерство нефтяной и газовой промышленности

**ИНСТРУКЦИЯ ПО КОНТРОЛЮ ЗА СОСТОЯНИЕМ ПОЧВ
НА ОБЪЕКТАХ ПРЕДПРИЯТИЙ МИННЕФТЕГАЗПРОМА
РД 39-0147098-015-90**

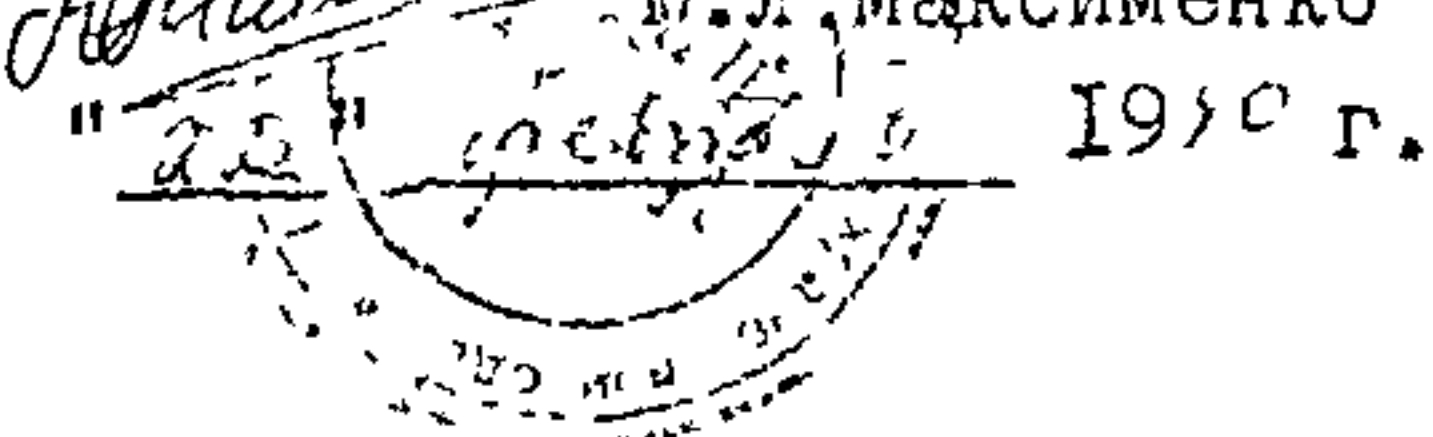
1990

МИНИСТЕРСТВО НЕФТЯНОЙ И ГАЗОВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

СОГЛАСОВАНО

Зам. начальника Главной
государственной экологической
экспертизы Госкомприроды СССР

Максименко
В.Л. Максименко
" 22 " октября 1990 г.



УТВЕРЖДАЮ

Начальник отдела научно-
технического прогресса

Довжок
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. *Идрисов* Р.Х. Идрисов
" 15 " 11 1989 г.

Ответственные исполнители:

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

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

ССГЛАСОВАНО:

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 предприятиям для временного и постоянного пользования, а также подтверждения воздействия производственной деятельности вне отведенных территорий, и регламентирует отбор почвенных образцов, проведение аналитических работ, оценку состояния почв с целью разработки и выполнения землеохранительных мероприятий.

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

Инструкция позволяет по единой схеме проводить качественную и количественную оценку нарушения и загрязнения земель.

Инструкция разработана лабораторией охраны земельных ресурсов ВостНИИ.

Разработчики: Идрисов Р.А., Асзалов Р.З., Сахасутдинова А.З., Камужапетов Р.М., Булдакова Э.С., Балкеев И.И., Мусина Л.З.

РУКОВОДЯЩИЙ ДОКУМЕНТ
ИНСТРУКЦИЯ ПО КОНТРОЛЮ ЗА СОСТОЯНИЕМ ПОЧВ НА
ОБЪЕКТАХ ПРЕДПРИЯТИИ МИННЕФТЕПРОМА

РД 39-0147098-015-90

Вводится впервые

Срок введения установлен с 01.01.90

Срок действия до 01.01.93

I. ОБЩИЕ 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 "залповых" 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 обязательными для предприятия, деятельность которых связана с таким воздействием.

1.5. Основными задачами службы контроля являются:

регистрация современного уровня загрязнения почв и изменения ее химического состава;

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

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

1.6. 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 нефтешлаками,

загрязнение сточными водами.

1.7. Из-за отсутствия установленных предельно допустимых концентраций (ПДК) при загрязнении почв нефтью и нефтепродуктами объективная оценка загрязнения проводится путем сравнения 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 промысловые амбары, нефтепромыслы, балласта, нефтеволо- и газопроводы, естественные поля испарения, нефтехранилища, наземный транспорт.

2.3. Нарушение почвенно-растительного покрова (ПРП) связано со следующими видами работ: подготовкой и планировкой площадок для монтажа бурового оборудования, объектов сбора и подготовки нефти, сооружением шламовых амбаров и амбаров для сбора нефти, строительством временных складов для хранения материалов, при прокладке трубопроводов, а также транспортировке оборудования и людей. 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,

інструментальний (фізико-хімічні методи аналізу),
біологічний (метод біоіндикації).

Візуальний метод використовується для щоденного нагляду за
станом земель. Інструментальний метод аналізу дозволяє іден-
тифікувати токсиканти, а також дає точну кількісну інфор-
мацію об їх вмісті. Метод біоіндикації оцінює патогенні
фактори косвенно – через біологічне діяння.

В нинішній інструкції розглядаються найбільш важливі фізи-
ко-хімічні та візуальні методи контролю за станом ґрунту.

3.2. Контроль за станом ґрунту здійснюється від проєкти-
рування до експлуатації територій міста та використовує такі
методи роботи щодо охорони та раціонального використання
земельних ресурсів.

3.2.1. Контроль до початку обслуговування проводиться проєкти-
руючими організаціями.

Вона включає отримання інформації, зняття ґрунтової про-
би ґрунту та проводиться шляхом:

визначення географічного положення та рельєфу території,
визначення площі досліджуваної ґрунту в межах землеволо-
діння,

ознайомлення з фізико-хімічними та географічними умова-
ми місцевості (середньорічна температура повітря та опадів,
рівень ґрунтових вод, ймовірна частота наводнень в рік або бо-
льш тривалий період, висота над рівнем моря, експозиція схилів),

визначення виду господарського використання місцевості (зем-
лі сільськогосподарського або несільськогосподарського призначення),

характеристики можливих джерел забруднення (вид забруд-
нення, ступінь забруднення. ГОСТ 17.4.3.06-86).

Инструментальным методом определяются физико-химические показатели почвы. Отбор почвенных проб проводится согласно ГОСТ 17.4.3.01-83 аналитические работы согласно приложения I графа "при окончании работ по рекультивации". Если до начала строительства не удастся 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 39-0147139-101-87) 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" (СЧ 433-79).

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

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 работников. 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 сообщениям 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. Режимные пункты наблюдения устанавливаются на местах аварийных разливов. Выбирают в качестве таких пунктов участки после засыпки шламовых амбаров и захоронения отколов, территории действующих факелов, резервуаров для хранения нефти и у полей естественного испарения сточных вод вблизи населенных пунктов, лесных массивов, около водоемов и рек.

3.5. Определяют размеры, площадь и конфигурацию загрязненных или предполагаемых участков. Каждый пункт наносят (включая эпизодические) на картографическую месторождения. Присваивают номер, который сохраняется во все годы наблюдений. Общая продолжительность наблюдения должна быть не менее 2-3 лет.

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

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

3.8. Опорный разрез закладывается размером 0,8х1,5х2,0 м (считая условно, ширина короткой "лицевой" стенки, ширина длинной стенки и глубина разреза), разрез располагают так, чтобы "лицевая" стенка была освещена солнцем. В разрез опускается мерная лента, которой отмечается глубина проникновения загрязнителя и глубина каждого горизонта.

"Лицевая" стенка служит для описания почвенных горизонтов (цвет, влажность, структура, плотность, механический состав, новообразование, включения, корневая система), отмечается глубина с которой почва вскипает от добавления 10 %-ой 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 отбирают по диагонали участка через каждые 8–10 м начиная с края, загрязненность территории от воздействия факела контролируют отбором почвенных образцов через каждые 500 м общей протяженностью до 3 км. Во

всех остальных случаях – по периметру участка, также через 8–10 м 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 устранению.

4.2. Результаты анализа почвенных проб (физические, химические, активность ферментов) представляются в табличной форме для каждого участка в сравнении с фоном (приложение 6).

4.3. Сведения о результатах многолетнего наблюдения в одних и тех же предприятиях (участках) представляются в виде рабочих таблиц, 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 Миннефтепрома СССР от 14.09.88 № 464 "Об улучшении организации природоохранной деятельности в отрасли" производственным и научно-производственным объединениям, научно-исследовательским и проектным институтам отрасли рекомендовано создать подразделения по охране окружающей

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

5.2. Главные управления, объединения, предприятия и организации отрасли представляют институту ВостНИИГБ 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 проведенных наблюдений и контроля за состоянием почв в соответствии с настоящим РД несет руководитель служб по охране окружающей среды нефтегазодобывающего управления, УБР и др. предприятий Чукотнегазпрома, имеющие земельный баланс.

П Е Р Е Ч Е Н Ь

ИСПОЛЬЗОВАННЫХ НОРМАТИВНЫХ И РУКОВОДЯЩИХ
ДОКУМЕНТОВ

1. Основы земельного законодательства Союза ССР и Союзных республик. Ведомости Верховного Совета СССР, 1983, №1, ст.485.
2. ГОСТ 17.4.3.03-86 (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 17.4.3.02-85 (СТ СЭВ 4417-84). Охрана природы. Почвы. Требования к охране плодородного слоя почвы при производстве земляных работ.
8. ГОСТ 17.5.3.03-85. Охрана природы. Земли. Требования к определению снятия плодородного слоя почвы при производстве земляных работ.
9. ГОСТ 17.5.3.04-83. Охрана природы. Земли. Общие требования к рекультивации земель.
10. РД 39-0147103-365-86. Инструкция по рекультивации земель, загрязненных нефтью. ВНИИСПНефть, 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, ВНИИСПНефть, 1982.
13. ГОСТ 17.4.2.03-86 (СТ СЭВ 5299-85). Охрана природн. почвы. Паспорт почв.
14. ГОСТ 17.4.3.01-83 (СТ СЭВ 3847-82). Охрана природн. Почвы. Общие требования к отбору проо.
15. Временные методические рекомендации по контролю загрязнения почв. Часть II. -М.: Гидрометеиздат. 1984. -31 с.
16. Черемыгин В.А., Разнощик В.В. Гигиена почв и санитарная очистка населенных мест. -М.: Медицина. 1977.
17. Постоногова Г.В. Определение фракционного состава нефтепродуктов. -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. Арипушкина 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 26436-85. Почвы. Определение нитратов по методу Дитца.

25. ГОСТ 26204-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора и калия по методу Чирикова 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 Онгани 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 (АМ-метод).
30. ГОСТ 26209-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора и калия по методу Эгнера-Рима (ДМ-метод).
31. ГОСТ 26211-84. Почвы. Определение подвижных форм фосфора по методу Аррениуса в модификации ВМУА.
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, рН и плотного остатка водной вытяжки.
36. Ринькис Г.Я. Методы анализа почв и растений. - Рига, 1987.

СТАВ ПОКАЗАТЕЛЕЙ ПОДЛЕЖАЩИХ ОПРЕДЕЛЕНИЮ В ПРОБАХ ПОЧВ

Пункты анализа	: Определяется (+), не определяется (-) при				
	2	3	4	5	6
3.2. Метод капельного анализа по В.Н.Флоровской	+	+	-	-	
4.1. Весовой метод определения нефтепродуктов в почве	+	+	+	+	
4.2. Определение фракционного состава нефтепродуктов	+	-	-	-	
4.3. Методика (ИК) спектрометрического определения нефтепродуктов	-	-	+	+	
5.1. Влажность почвы	-	-	+	+	
5.2. Определение структуры почвы	-	-	+	+	
5.3. Определение объемной массы	-	-	+	+	

Продолжение приложения 2

I	2	3	4	5	6
5.4.	-	-	+	+	
6.1.1.	+	-	+	+	
6.1.2.	+	+	+	+	
6.2.	-	-	-	+	
6.3.	-	-	+	+	
6.5.	-	-	+	+	
6.6.	-	-	+	+	
6.7.	-	-	+	+	
6.8 [*]	-	-	+	+	
6.9. ^{**}	+	+	+	+	
6.10. ^{**}	+	+	+	+	
6.11.	+	-	+	+	

1	2	3	4	5	6
6.12.	*** Вычисление степени насыщенности почв основаниями	+	-	+	+
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

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 фильтровальной бумаги. В местах, где почва загрязнена нефтью и нефтепродуктами, на листе бумаги проступят масляные пятна.

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

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

Таблица 3.1.

Характеристика люминесцентного свечения рыхлой пробы	: Приблизительное содержание битуминозных компонентов в образце, г/кг	
	: <u>пески</u>	: <u>сутлилки</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

МЕТОДЫ ОПРЕДЕЛЕНИЯ НЕФТИ 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 ячеей 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 влажного 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 Лисака и ставят ее на водяную 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 вставляют 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 хлороформа 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: n-Гексан (C_6H_{14}) х.ч.

Хлороформ ($CHCl_3$) х.ч.

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

Стеклянная вата

Прибор и посуда:

Аналитические весы

Фильтрационная колонка высотой 12–15 см

Холодильник Либиха

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 бюксе.

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 пластинки 3 г силикагеля марки ЛС 5/40 тщательно растирают с 6 мл воды, добавляемой по частям и наносят на обезжиренную стеклянную пластинку размером 6х18 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 шлифованной стеклянной крышкой наливают систему растворителей хлороформ–гексан (1:9) высотой 3–5 мм. 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 ее окисленности насчитывают от 4-х до 8 слоев. У линии фронта находятся нелюминесцирующие метано–нафтеновые углеводороды, за ними следуют люминесцирующие ярко–голубым и бирюзово–голубым светом ароматические углеводороды. Ближе к стартовой линии располагаются зоны, имеющие под УФ – лучами желтоватое и коричневое свечение. Это зоны смолистых компонентов. На линии старта видна коричневая зона асфальтеновых веществ.

Отмечанные 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:

$$K = \frac{1}{C} \frac{3}{D}$$

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

Люминоскоп

Весы технические

Весы аналитические (ВЛР-200, АДВ-200)

Аппарат Сокслета

Стеклопластиковая 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 окиси алюминия.

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

ИКС метод основан на измерении интенсивности С-Н связей метиленовых - CH_2 и метильных - CH_3 групп в области $2700-3100 \text{ см}^{-1}$. Количественное определение нефтепродуктов проводится по калибровочным 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 $t=600 \pm 10^\circ\text{C}$ в течение 1 часа.

Углерод четыреххлористый осч., МРТУ 6-09-2666-65. Проверяют чистоту каждой партии на примеси органических соединений (наличие поглощения в области $2700-3100 \text{ см}^{-1}$) 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^К ($\text{C}_{16}\text{H}_{34}$) х.ч., МРТУ 6-09-4614-67

Бензол (C_6H_6) х.ч., ГОСТ 5955-68

Кальций хлористый ч., ГОСТ 4460-66

Вата, промытая четыреххлористым углеродом.

4.3.2. Приборы и посуда:

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

Инфракрасный спектрометр типа ИКС-14, ИР-20, ИКС-2

Черезборные и разборные кюветы с окошками из кристаллов NaCl , селенитовые делители (от спектрометра ИР-15 или

00.4) 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 4-100-2, ГОСТ 1770-74.

Пипетки на 1 мл 4-1-1, ГОСТ 20292-74.

Пипетки 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 посторонние 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 нефтепродуктов 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 очистки, 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 региона, не подвергавшемся загрязнению. Для непо-

лярных и магополярных 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) помещают 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 прокапывания растворителя его доливают в колонку. Объем элюата, достаточный для количественного извлечения нефтепродуктов из почв с различным уровнем концентрации, указан в табл.4.1. Объем элюата при ИКС окончании тщательно измеряют.

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

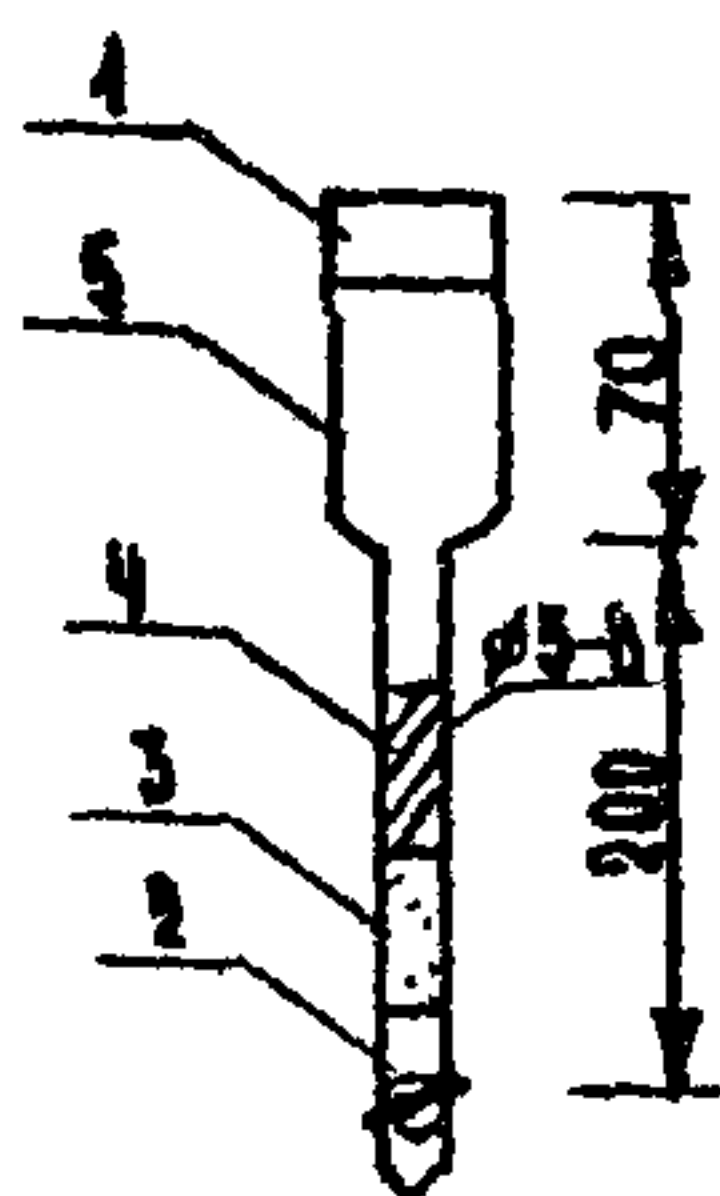


Рис.1. Хроматографическая колонка

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

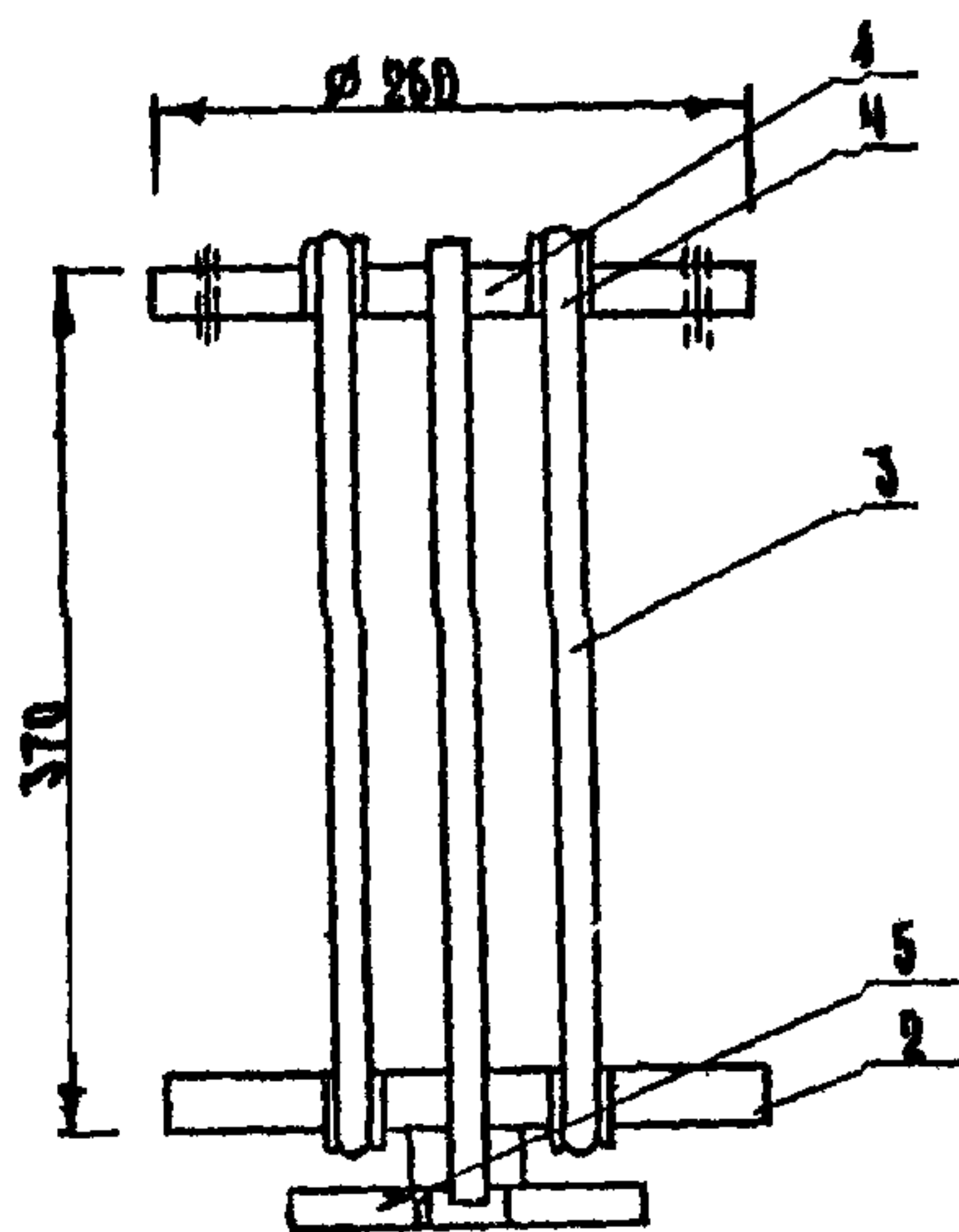


Рис.2. Статив для колонок

1, 2 - круги для размещения колонок и приемников для экстрактов соответственно; 3 - соединительные стержни; 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 $77,8 \pm 0,8$ мг/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 Б₁) и на 100 мл (раствор Б₂). Растворы Б₁ и Б₂ содержат $3,10 \pm 0,03$ и $0,80 \pm 0,01$ мг/мл соответственно и служат основными стандартными растворами. Две серии стандартных растворов с концентрациями 3, 10; 0,60; 0,40; 0,20; 0,10 мг/мл готовят последовательным разбавлением соответствующих основных растворов Б₁ и Б₂ 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 2700–3100 см^{-1} .

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

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 $E = \rho_d J_0 / J$ где J_0, J — интенсивность падающего и прошедшего через раствор излучения. При анализе нефтепродуктов по одной длине волны* 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 нефте- : тродуктов в почве, г/кг			
	1	2	3	4
	: 0,05-1,00	: 1,00-20,0	: 20,0	
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 $\nu \%$	51,10	10,10	6,3	

Продолжение таблицы 4.2.

	1	2	3	4
Стандартное среднее квадратичное отклонение Δ		$0,96 \cdot 10^{-2}$	$5,61 \cdot 10^{-2}$	0,88
Относительная ошибка Q % при доверительной 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 нефтепродуктов (мг/мл) в пробе. Вид калибровочного графика изображен на рис. 4.

Все стандартные растворы необходимо хранить только в стеклянной посуде с притертыми пробками 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 представлены в табл. 4.2.

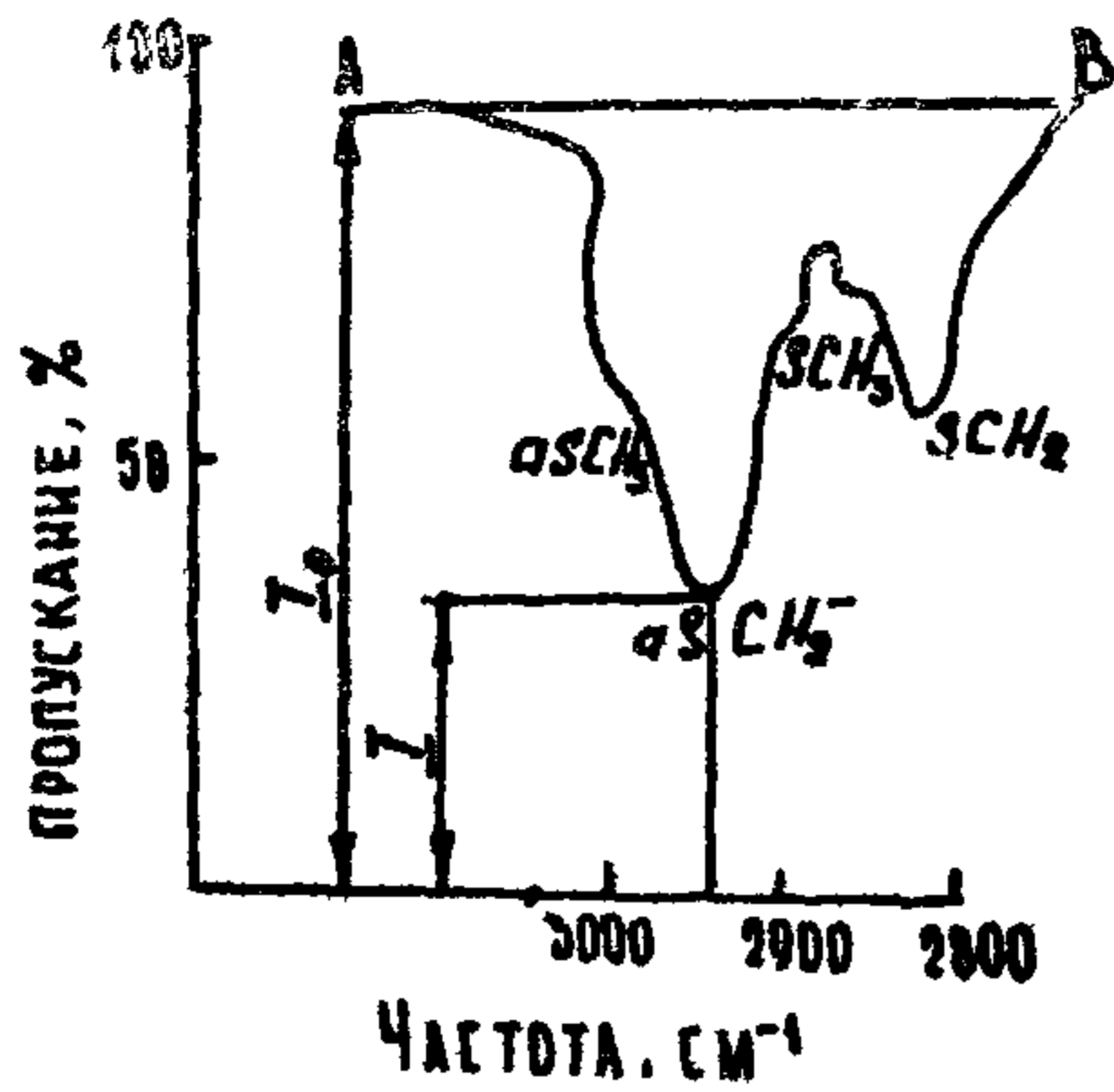


Рис.3 Измерение интенсивности поглощения раствора нефтепродуктов методом базовой линии:
 А-базовая линия: I_0, I - интенсивность падающего и прошедшего через раствор излучения.

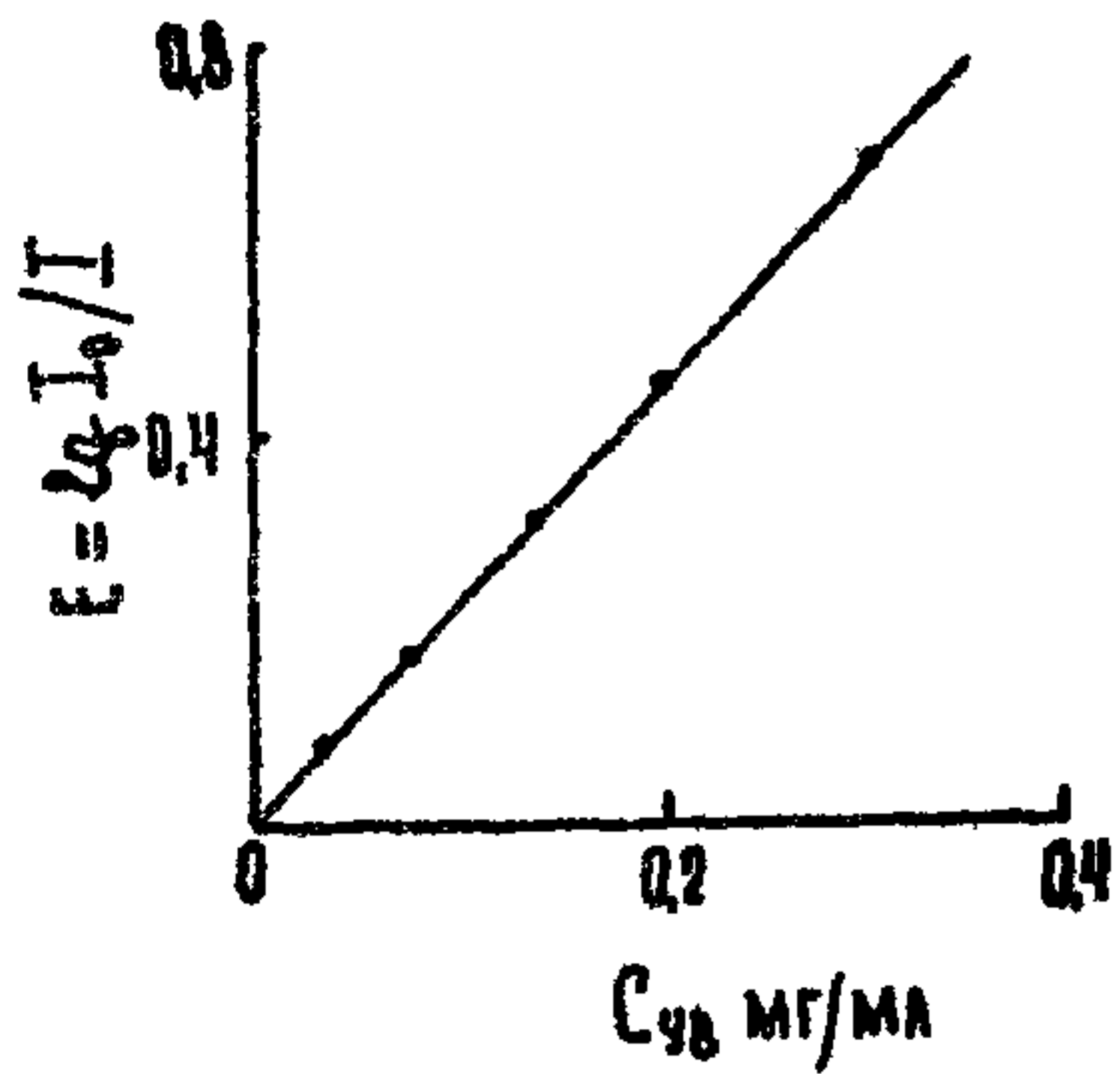


Рис.4 Калибровочный график для определения концентрации нефтепродуктов

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 разливах.

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 высыпают 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. Стаканчик с почвой ставят в сушильный шкаф в открытом виде, где почва сушится при температуре 105°C до постоянного веса. Первый раз почву взвешивают после 6-ти часовой сушки в сушильном шкафу и охлаждения закрытого стаканчика с почвой в эксикаторе. 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,

содержащ ейся в навеске почвы.

Аппаратура: бур для взятия пробы в поле, стаканчики алюминиевые, весы ВЛТК-500, ложка, эксикатор 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 просеиванием 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 просеивании. Для большей точности и единообразия просеивания применяют механический стол. На нем закрепляют набор сит. С помощью ручки могут быть соблюдены при просеивании одинаковая скорость и число качаний набора сит.

После сухого просеивания почвенные фракции с каждого сита взвешивают, вычисляют процент комков по каждой фракции, принимая 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 просеивании среднего образца почвы, рекомендуется фракцию пылеватых частичек (мельче 0,25 мм в диаметре) в пробу не брать, хотя при дальнейших расчетах ее учитывают.

Размывание почвы. Подготовленную среднюю пробу почвы всыпают через широко горлую воронку в литровый цилиндр, наполненный почти доверху водой. Помещенную в цилиндр пробу оставляют

Таблица 5.1.

ВЛАЖНОСТЬ ПЧВЫ

Название пучка, гара	Слой, см	Повтор- ность	Номер: ста- кана	Масса пустого: ста- кана, г (А)	Масса навески до сушки (Б)	Масса стакана с навеской после сушки (В)	Масса ис- парившей- ся ст воды, г (Г=Б-В)	Масса аб- солютно- сухой почвы, г (Д=В-А)	Влажность: к массе абсолютно- сухой почвы, %	Сред- нее, %
									$W = \frac{Г}{Д} \cdot 100$	

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 доверху 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 шлифованным стеклом так, чтобы в цилиндре не осталось пузырьков воздуха, быстро переворачивают вверх дном и удерживают в таком положении до тех пор, пока главная масса отдельных почвенных комочков не переместится вниз. Затем цилиндр переворачивают обратно. Опять ждут оседания 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 опракидывают 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 отдельные почвенные комочки диаметром крупнее 0,25 мм упадут на сито, цилиндр закрывают под водой стек-

лом, вынимают из воды и оставляют.

Просеивание 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 большие фарфоровые или алюминиевые чашки. Избыток воды после осветления из чашек 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 комочков 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; литровая цилиндрическая банка диаметром 7 см и высотой 45 см и шлюзованный раком, стеклом и пробкой; фарфоровые или алюминиевые чашки большие и малые; весы

СТРУКТУРА ПОЧВЫ

Название почвы _____
 Место взятия образца _____
 Дата _____ Взято почвы для сухого просеивания _____ г

Величина частичек, в мм	Просеивание воздушно-сухой почвы				Взято для мок- рого просеи- вания, в г	После просеивания в воде			
	чашки фарфо- ровне	масса с аг- тары, в г	чашки: масса рега- тамы в г	чистая: содер- жание агре- гатов, в г		чашки с агрега- тами, в г	масса тамы, в г	чистая: содер- жание агрега- тов, в г	чистая: содер- жание агрега- тов, в %
Крупнее 10									
От 10 до 5									
" 5 " 3									
" 3 " 2									
" 2 " 1									
" 1 " 0,5									
" 0,5 " 0,25									
Менее 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 вмещается 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 откапывают лопаткой и потом срезают лишнюю почву вровень 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. Перенесенную 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 перерасчет на вес абсолютно сухой почвы в объеме всего бура. Объем взятого образца почвы рассчитывают 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 обдуванием 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 расплавленной 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 объёма. Записи и расчеты ведут по следующей форме (табл. 5.4.).

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

ОБЪЕМНАЯ МАССА ПОЧВЫ

Название месторожд- енный или номер пункта, дата	Глу- бина, см	Глуб- ина, см	Номер коль- ца	Масса пустого кольца, г (А)	Масса кольца с поч- вой, г (Б)	Влаж- ность почвы, % (W)	Масса влажной почвы, г (В)	Масса абсолют- но-сухой почвы, г $\Gamma = \frac{B}{100 - W}$	Объем кольца см ³ ($P = \pi r^2 h$)	Объемная масса поч- вы, г/см ³ ($V = \frac{\Gamma}{P}$)
---	---------------------	---------------------	----------------------	---	--	--------------------------------------	--	---	---	---

Таблица 5.4.

ОБЩАЯ ПОРИСТОСТЬ ПОЧВЫ

Назва- ние	Поз- тор-	Масса комков, Г	Масса пикномет- ра, Г	При- вес,	Масса комков	Мас- са	Масса вместе	Объем пара-	Объем комков	Объемная масса комков				
номера:	ность	до па-	после	пус-	с во-	с водой:	Г	после	пара-	нен-	фица,	без		
пунк- та, дата	рай-	пара-	того:	дой	парафи-	ниров.	(Д-Г)	фильтро	Г	воки,	К=	пара-	фица,	$V = \frac{A \cdot 100}{(100 + W) \cdot K}$
	ния	вания	(В)	(Г)	комка-	ми (Д)		вальной	З=	Г	Г	0,89	см ³	
	(А)	(Б)						бумагой,	(Б-А)	Г	(Б-В)		А=И-К	
							Г (И)							

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

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 (воздушно-сухой), помещают в коническую колбу емкостью 100 мл и заливают 12,5 (25) мл дистиллированной 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, милливольтметр pH-340 ТУ 25-05-16, колбы конические, 1-50-2, ГОСТ 1770-74 (объем 150 мл); стаканы химические, ГОСТ 19303-74 (объем 50 мл); пипетки 7-1-5, ГОСТ 20292-44 (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 (C:N). 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 26201-84 - ГОСТ 26211-84.
 6.9. Определение хлорид-ионов по ГОСТ 26425-85.
 6.10. Определение сульфат-ионов по ГОСТ 26426-85.
 6.11. Определение удельной электрической проводимости, pH и плотного остатка водной вытяжки по ГОСТ 26423-85 с целью оценки общей 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 Каппену-Гильковицу /20/.

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

Взбалтывают содержимое склянки 1 час, оставляют стоять 24 час, после чего фильтруют через складчатый фильтр, перенося всю почву

на воронку. Первые мутные порции фильтрата отбрасывают.

Берут пипеткой 50 мл прозрачного фильтрата и помещают в коническую колбу емкостью 100–250 мл, прибавляют фенолфталеин и оттитровывают остаток кислоты 0,1 н раствором NaOH до слаборозовой окраски, не исчезающей 1 мин.

Титрование иногда осложняется тем, что выпадает осадок полуторных окислов, которые переходят в раствор в результате разрушающего 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 при введении 0,1012 н раствором HCl. 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. $0,1012 \times 30 = 3,03$ мг-экв. Следовательно, на вытеснение обменных оснований израсходовано $5,06 - 3,03 = 2,03$ 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 HCl. Нормальность кислоты должна быть не меньше 0,9900 и не больше 0,1100.

2. 0,1 н раствор NaOH.

3. 1 %-ный спиртовой раствор фенолфталеина.

6.1.2. Определение гидролитической кислотности 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 навеску массой 2 г и помещают ее в сухую колбу из набора. Затем колбу с помощью длинного пинцета либо щипцов вводят узким дюралевым тигель или отрезок плоскодонной широкой пробирки объемом не менее 13–15 мл. На нижний и верхний концы тигеля или пробирки желательнее натянуть узкую (шириной 3–4 мм) отрезок резиновой трубки. Это предохранит стекло колбы от разбивания при опрокидывании тигеля в процессе анализа. Далее в тигель наливают 10 мл разбавленной (1:1) HCl и колбу осторожно, чтобы не опрокинуть тигель с кислотой, плотно закрывают пробкой. Затем открывают зажим и, опуская или поднимая сосуд (демитальную воронку), устанавливают уровень на нулевом делении бюретки. Зажим закрывают (плотно), берут за горлышко 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 бурное 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 соблюдая 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) навеской почвы. При температуре 20°C и

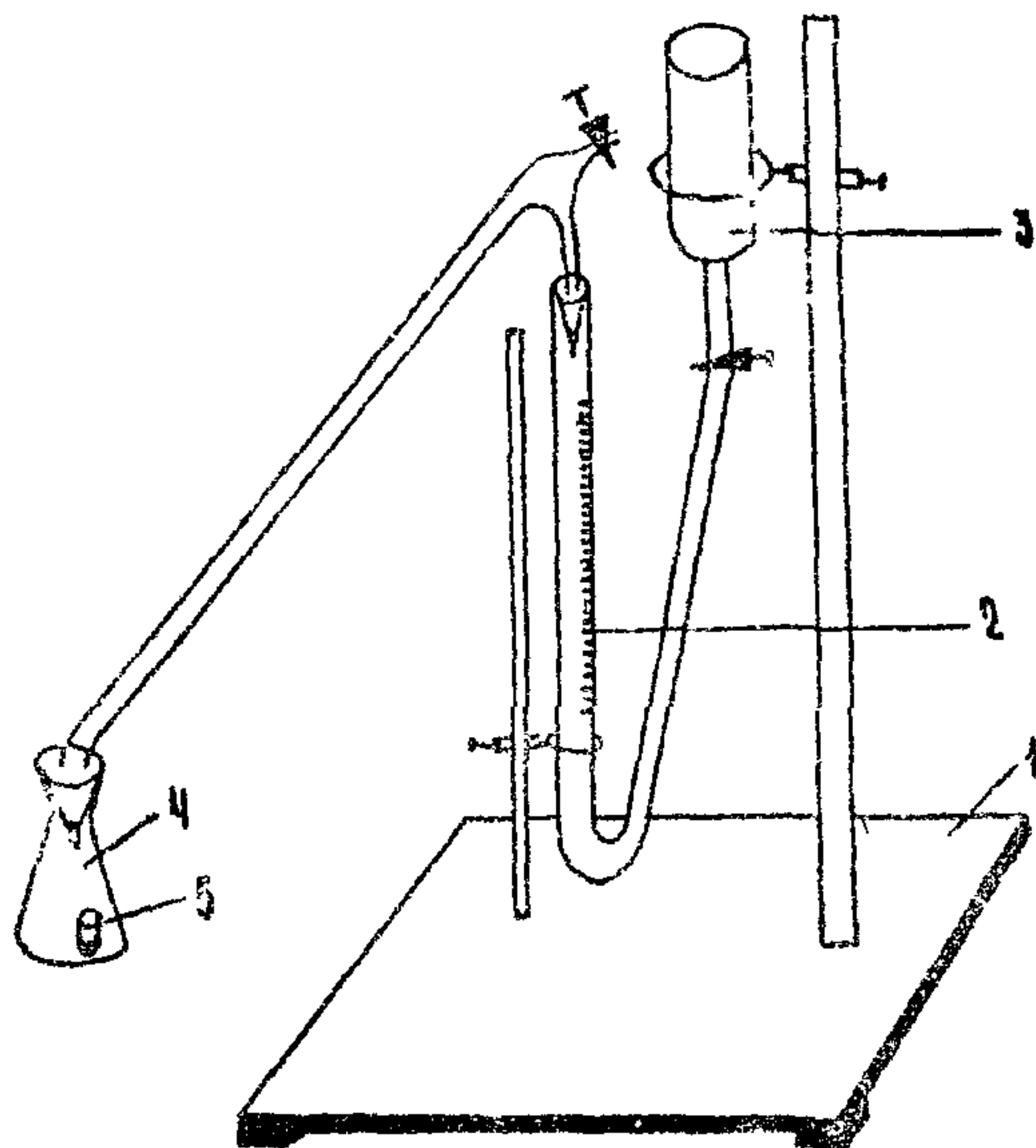


Рис.5 Устройство для измерения объема углекислого газа при определении карбонатности почвы

1 - штатив; 2 - бюретка; 3 - сосуд с 1%-ным раствором H_2SO_4 для выравнивания давления при выделении CO_2
 4 - колба с навеской почвы; 5 - цилиндр с HCl

давлении 760 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 3.1.

СОДЕРЖАНИЕ КАРБОНАТОВ В ПОЧВЕ, %

Количество CO_2 , мл	Павеска 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	1,28
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	7,68
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	25,61
40,0	8,54	17,07	34,14
50,0	10,67	21,34	42,68

ОПРЕДЕЛЕНИЕ ФЕРМЕНТАТИВНОЙ АКТИВНОСТИ

В качестве диагностического показателя восстановления нарушенных и загрязненных земель наиболее перспективным является определение дегидрогеназа /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 почвы (сухие или естественно-влажные) проанализированы.

Ход анализа. 1 г воздушно-сухой почвы, а 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 (мкл H_2 г почвы ч) с учетом того, что на образование 1 мг формазана необходимо 150, 35 мкл водорода.

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

почвенной микрофлоры.

Расчет активности дегидрогеназ ведется по формуле:

$$A_d = \frac{CB \cdot 150,35}{a \cdot T \cdot 10} \quad (7.1.)$$

где C – 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).

На основании закона Бера C можно выразить как $C = \frac{D}{K_I}$ (7.2)

где C – концентрация поглощаемого вещества;

D – показания ФЭК, характеризующие поглощение света;

K_I – коэффициент пропорциональности.

Подставляя это выражение в формулу для определения активности дегидрогеназ, получают

$$A_d = \frac{bB \cdot 150,35}{K_I \cdot a \cdot T \cdot 10} \quad (7.3.)$$

При использовании кюветы толщиной 1 см

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

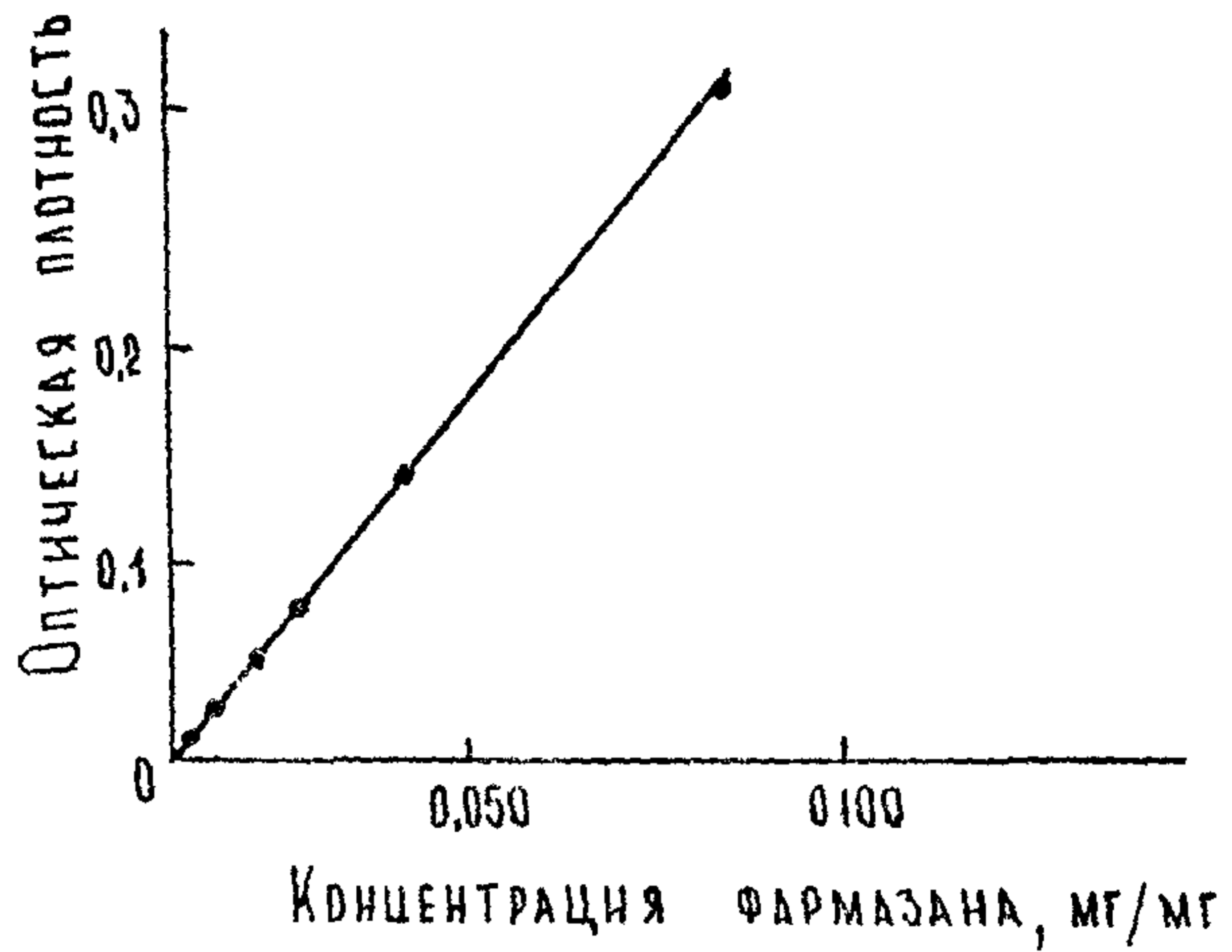


Рис.6 Калибровочный график для определения концентрации формазана

Таблица 7.1.

Результаты определения активности дегидрогеназ

Дата	:Вари- :ант	:Крета :(t)	:Показания :ФЭК (D)	: АД	: Средняя : АД	: Примечания
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 (X₇)
рабочих растворов ТЭФ

Толщина кювета, мм	Концентрация ТЭФ, мг/мл	Средняя оптическая плотность
1	0,0025	0,00887 0,0015
	0,0050	0,01637 0,0026
	0,0125	0,03307 0,0053
	0,0250	0,06207 0,0014
	0,0500	0,12137 0,0092
	0,1250	0,30457 0,0098

Приготовление стандартных растворов и построение калибровочных кривых.

Стандартный раствор ТЭФ. 25 мг ТЭФ 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 ТЭФ 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 ТЭФ и доливают до 10 мл ацетона. Содержание 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 попадания на них прямых солнечных лучей. Интенсивность окраски рабочих растворов ТЭФ, содержащих от 0,0025 до 0,1250 мг/мл вещества, измеряют на ТЭК с

синим светофильтром, используя кювету толщиной 1 мм.

Результаты измерения оптической плотности рабочих растворов приведены в табл. 7.2. Калибровочная кривая, построенная по этим данным, 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 – ТТХ растворяют в 100 мл дистиллированной воды. Раствор готовят перед употреблением.

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

Реактивы. Ацетон ч.д.а., ГОСТ 2606-63. Трифенил-третразолит хлористый (2,3,5 – ТТХ) ч.д.а., МРТУ 6-09-5328-68, Трифенил-формазан (формазан: 2,3,5 – ТТФ) получают следующим образом. 2, 3, 5 – ТТХ 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 – трифенил-формазин) высушивают в сушильном шкафу. Гидросульфит натрия ч.д.а. ТУ МХПХП 125-56. Нитрат серебра ч.д.а., ГОСТ 1277-63.

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.
1. Общие 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 руководящих документов	II
2. Состав показателей, подлежащих 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 почвы	44
7. Определение ферментативной активности	51
8. Агрохимическая характеристика почвы	56