



CHEMIE ŽIVOTNÍHO PROSTŘEDÍ I

Environmentální procesy

(09)

Transport chemických látek v prostředí

Ivan Holoubek

RECETOX, Masaryk University, Brno, CR

holoubek@recetox.muni.cz; <http://recetox.muni.cz>

(09) Transport chemických látek v prostředí

Transport chemických látek v prostředí.

Difuze. Fickovy zákony.

Disperze, advekce, depozice, vytěkávání, sedimentace, fázové rozdělení, vymývání, vymývání půd, odnos půd.

Biopříjem, eliminace, bioakumulace.

Transport v ovzduší, ve vodách, půdách a biotě.

Dálkový transport chemických látek, příklad POPs.

Osud chemických látek v prostředí

Osud látek v prostředí je založen na třech hlavních faktorech:

- ↳ Rozdělení chemické látky mezi složky prostředí
- ↳ Transportní vlastnosti jednotlivých složek prostředí
- ↳ Rychlosť transformací chemické látky na jiné sloučeniny

Transport chemických látek v prostředí

Chemické látky mohou být transportovány uvnitř složky prostředí do které byly primárně emitovány, mohou být transportovány přes rozhraní do dalších složek prostředí, mohou být chemicky, fotochemicky nebo biologicky transformovány během jejich transportu a to může vést ke vzniku sekundárního znečištění.

Mohou se kumulovat v abiotických složkách prostředí a v živých složkách prostředí

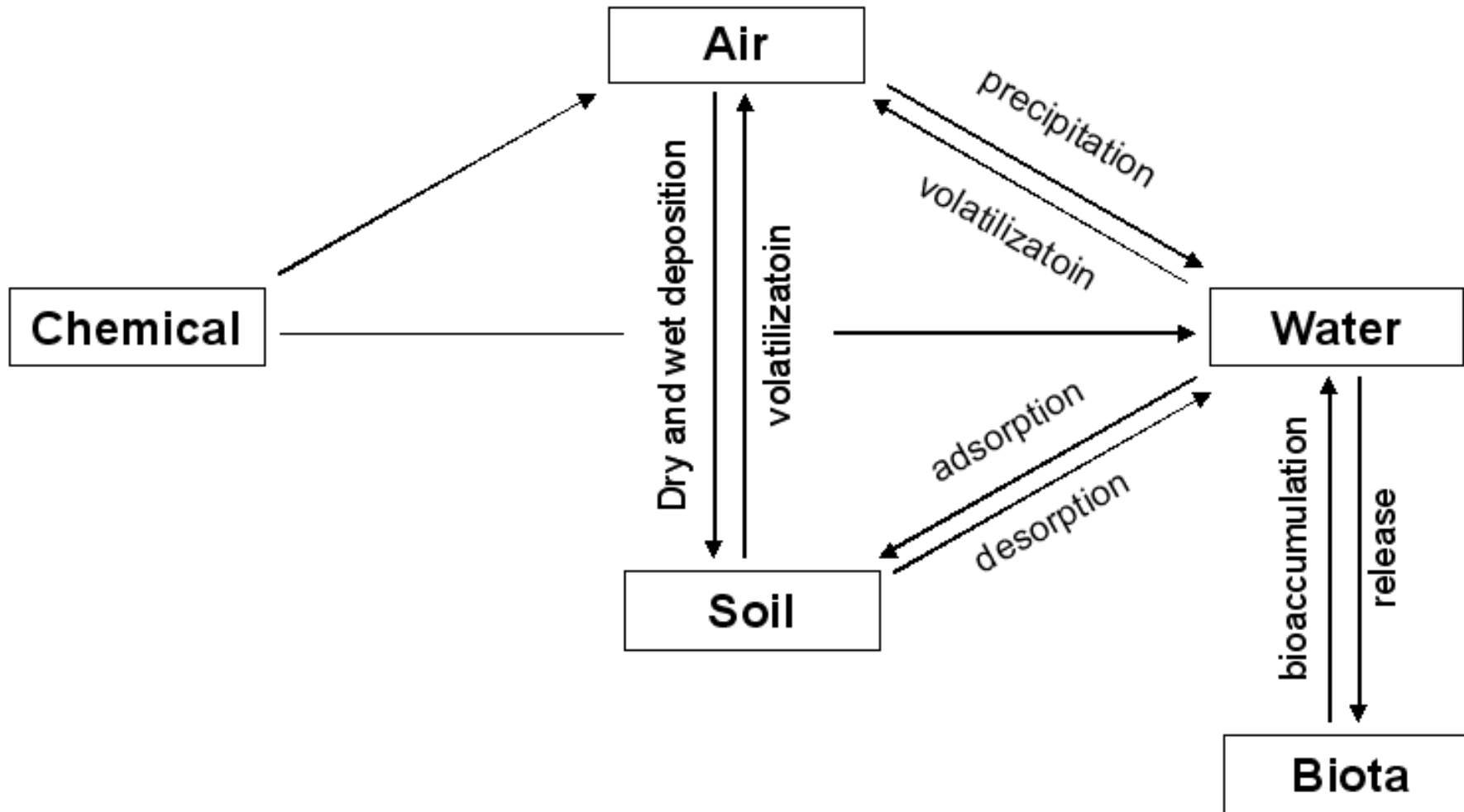
Transport chemických láték v prostředí

Důležitou složkou environmentální chemie je studium **distribučních procesů** založených na studiu **transportu** chemických láték **v jednotlivých složkách prostředí, mezi složkami prostředí a studium rovnováhy těchto procesů.**

Rychlosti těchto procesů jsou řízeny fyzikálně-chemickými vlastnostmi chemických látok v prostředí, zejména tenzí par, rozpustností ve vodě a různými rozdělovacími koeficienty.

Látky mohou migrovat ve složce prostředí, což může vést k jejich široké **distribuci**.

Transport a transformační procesy v prostředí



Difuze, Fickovy zákony

Difúze

- ↳ transportní děj za účelem dosažení rovnovážné koncentrace
- ↳ v plynech a kapalinách probíhá snadno
- ↳ v biologických systémech všude a systémy přitom zůstávají ve stacionárním, nerovnovážném stavu

Difuze

Proces mísení dvou nebo více tekutin – neuspořádaný pohyb molekul a jejich vzájemné srážky způsobují vzájemné promísení, až se v celém objemu soustavy vytvoří směs mající všude stejné složení.

1. Fickův zákon – (*Natura non facit saltus – příroda nedělá skoky*)

Přechod koncentrační kapky ΔC přes imaginární zed'.

Difuze, Fickovy zákony

Difuze – pasivní transport - nerovnovážný termodynamický proces.

Při transportu elektricky nabitych látek i **gradient elektrický**.

Elektrochemický gradient = elektrický + chemický gradient

Pasivní transport iontů je jejich přenos dle elektrochemického gradientu.

Difuze bílkovinným kanálem – bez dodání energie - selektivní propustnost.

Difuze

Představme si tenkou vrstvičku plynu či kapaliny omezenou myšlenými rovinami v polohách x a $x + dx$.

Počet molekul A či B připadajících v daném okamžiku t na jednotku objemu vrstvičky je funkcí toliko polohy x , tzn. koncentrace obou druhů molekul lze označit $C_A(x,t)$ a $C_B(x,t)$.

Difuzní tok molekul A rovinou v místě x (označme jej J_A) je dán výsledným počtem molekul A prošlých plošnou jednotkou této roviny za jednotku času ve směru kladných hodnot x .

Difuze

Je přímo úměrný gradientu koncentrace molekul A v místě x, jejž označíme $\delta C_A / \delta x$, platí tedy vztah:

$$J_A = - D_{AB} * \delta C_A / \delta x$$

Konstanta úměrnosti D_{AB} se nazývá difuzní koeficient a tento vztah je označován jako 1. Fickův zákon difuze.

Difuze

Má-li celkový počet molekul na jednotku objemu zůstat stejný, musí být celkový tok molekul A i B kteroukoliv myšlenou rovinou roven nule:

$$J_A + J_B = 0$$

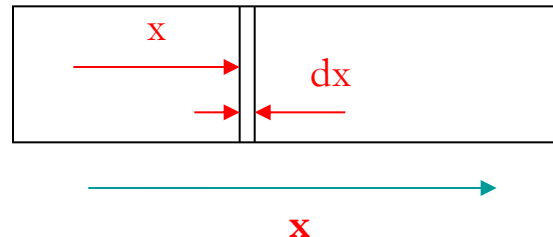
Pro J_B platí:

$$J_B = - D_{BA} * \delta C_B / \delta x$$
$$D_{AB} = D_{BA}$$

To znamená, že u dvousložkové soustavy se uplatňuje pouze jeden difuzní koeficient D, který se často označuje jako koeficient vzájemné difuze látek A a B.

Difuze

Jednorozměrný případ difuze - představme si vrstvičku omezenou rovinami v místech x a $x + dx$:



Vyberme si z této vrstvičky objemový element o průřezu S a vyjádřeme výraz pro rychlosť vzrústu koncentrace molekul A v tomto elementu.

Tato rychlosť vzrústu koncentrace $\delta C_A / \delta t$ je dána rozdílem, o který počet molekul A, jež za jednotku času přidifundovaly do tohoto objemového elementu, převyšuje počet těch, jež za tutéž dobu oddifundovaly, neboť je rovna tomuto rozdílu dělenému objemem elementu $S * dx$:

$$\delta C_A / \delta t = S [J_A(x) - J_A(x + dx)] / (S * dx)$$

Difuze

Protože však platí:

$$J_A(x + dx) = J_A(x) + (\delta J_A / \delta x)dx$$

dostaneme dosazením do předchozí rovnice a za využití rovnice

1. Fickova zákona:

$$\delta C_A / \delta t = -(\delta J_A / \delta x) = \delta / \delta x (D * \delta C_A / \delta x)$$

Pro případ, že koeficient D je nezávislý na x, lze tuto rovnici přepsat ve tvaru:

$$\delta C_A / \delta t = D * (\delta^2 C_A / \delta x^2)$$

Tato rovnice je známa jako 2. Fickův zákon difuze.

Difuze, Fickovy zákony

Hustota difúzního toku J (tok látky)

Látkové množství, které projde za sekundu jednotkovou plochou rozhraním

$$J = \Delta n / \Delta t * S$$

I. Fickův zákon

Hustota difúzního toku je přímo úměrná koncentračnímu gradientu v dané ose

$$J = -D * dc/dx$$

D = difúzní koeficient – závisí na teplotě – s rostoucí teplotou se difuze zvyšuje

- ↳ konstanta úměrnosti
- ↳ množství transportované látky v jednotce času jednotkovou plochou při jednotkovém gradientu

Difuze, Fickovy zákony

$k = \text{Boltzmanova konstanta}$

$$D = k * T / 6 * \pi * \mu * r$$

$\mu = \text{koeficient dynamické viskozity}$

Platí jen pro stacionární difúzi ($J = \text{konst.}$) – např. iontové pumpy

II. Fickův zákon

Časová změna koncentrace je přímo úměrná prostorové změně gradientu koncentrace

$$\frac{dc}{dt} = D * \frac{d^2c}{dx^2}$$

Difuze

Molekulární difuzivita – reflektuje nahodilý pohyb molekul Brownovým pohybem (v ovzduší a vodách) – důležitá v mikroměřítku – při transportu látek přes rozhraní – vstup do živých buněk, na povrch částic, přes rozhraní vzduch-voda.

Difuzivita molekul v ovzduší:

$$D_A = 10^{-3} \cdot \{ T^{1,75} [(1/m_{\text{air}}) + (1/m)]^{1/2} / P * [V_{\text{air}}^{1/3} + V^{1/3}]^2 \} \quad [\text{cm}^2 \cdot \text{s}^{-1}]$$

kde:

T – absolutní teplota [K]

m_{air} – průměrná molekulová hmotnost vzduchu [$28,97 \text{ g} \cdot \text{mol}^{-1}$]

m – molekulová hmotnost látky [$\text{g} \cdot \text{mol}^{-1}$]

P – tlak plynné fáze [atm]

V_{air} – průměrný molární objem plynů v ovzduší [$\sim 20,1 \text{ cm}^3 \cdot \text{mol}^{-1}$]

V – molární objem dané látky [$\text{cm}^3 \cdot \text{mol}^{-1}$]

Difuze

Difuzivita molekul ve vodě:

$$DW = 13,26 * 10^{-5} / m^{1,14} * (V)^{0,589} \text{ [cm}^2\text{.s}^{-1}\text{]}$$

Kde:

m = viskozita roztoku [cPoise = 10^{-2} .g.cm $^{-1}$.s $^{-1}$] při dané teplotě

Difuze

Turbulentní difuze – makroskopické měřítko – řeky, jezera,
terestrický povrch – molekulární difuze je extrémně pomalá.

$$\text{Měřitelná difuzní vzdálenost} = s_x = (2D*t)^{1/2}$$

Charakteristický transportní čas:

$$t_d = L^2 / 2D$$

Rovnice platí pro transport na větší vzdálenosti - advekcí, kdy
transport molekulární difuzí je zanedbatelný.

Difuze

Transport advekcí je popsán vektorem F_{ad} pomocí rovnice analogické 1. Fickovu zákonu:

$$F_{ad} = C * v \quad [M \cdot L^{-2} \cdot T^{-1}]$$

Pro případ konstantní rychlosti proudu v , transportní čas způsobený advekcí je dán:

$$t_{ad} = L / v$$

Výpočet vzdálenosti L_{krit} kdy molekulární difuze a advekce hrají stejnou roli v transportu látek:

$$L^2 / 2D = L / v \Rightarrow L_{krit} = 2D / v$$

Čas difuze

Čas advekce

Difuze

Na vzdálenost větší než L_{krit} je transport advekcií rychlejší a důležitější než transport molekulární difuzí.

V otevřených vodách (jezera, řeky, oceány) jsou typické rychlosti advekce mezi 1 a 10 cm.s^{-1} .

Pro molekuly s $D_w = 10^{-5} \text{ cm}^2.\text{s}^{-1}$, je kritická vzdálenost v řádech 10^{-7} a 10^{-5} cm , ale již při velmi malé rychlosti advekce $10^{-2} \text{ cm.s}^{-1}$, je kritická vzdálenost $L_{krit} = 2*10^{-3} \text{ cm}$.

V ovzduší s typickými hodnotami $D_A = 0,1 \text{ cm}^2.\text{s}^{-1}$ a $v = 10 \text{ cm.s}^{-1}$ je kritická vzdálenost kolem 0,02 cm.

Výměnné procesy

- ↳ mokrá depozice (plynů + částic)
- ↳ plynná depozice na povrchové vrstvy (půda, mořská voda, vegetace)
- ↳ re-emise z environmentálních matric
- ↳ suchá depozice částic

Suchá a mokrá atmosférická depozice

Chemické látky jsou transportovány z atmosféry na povrch vody a půdy atmosférickou depozicí.

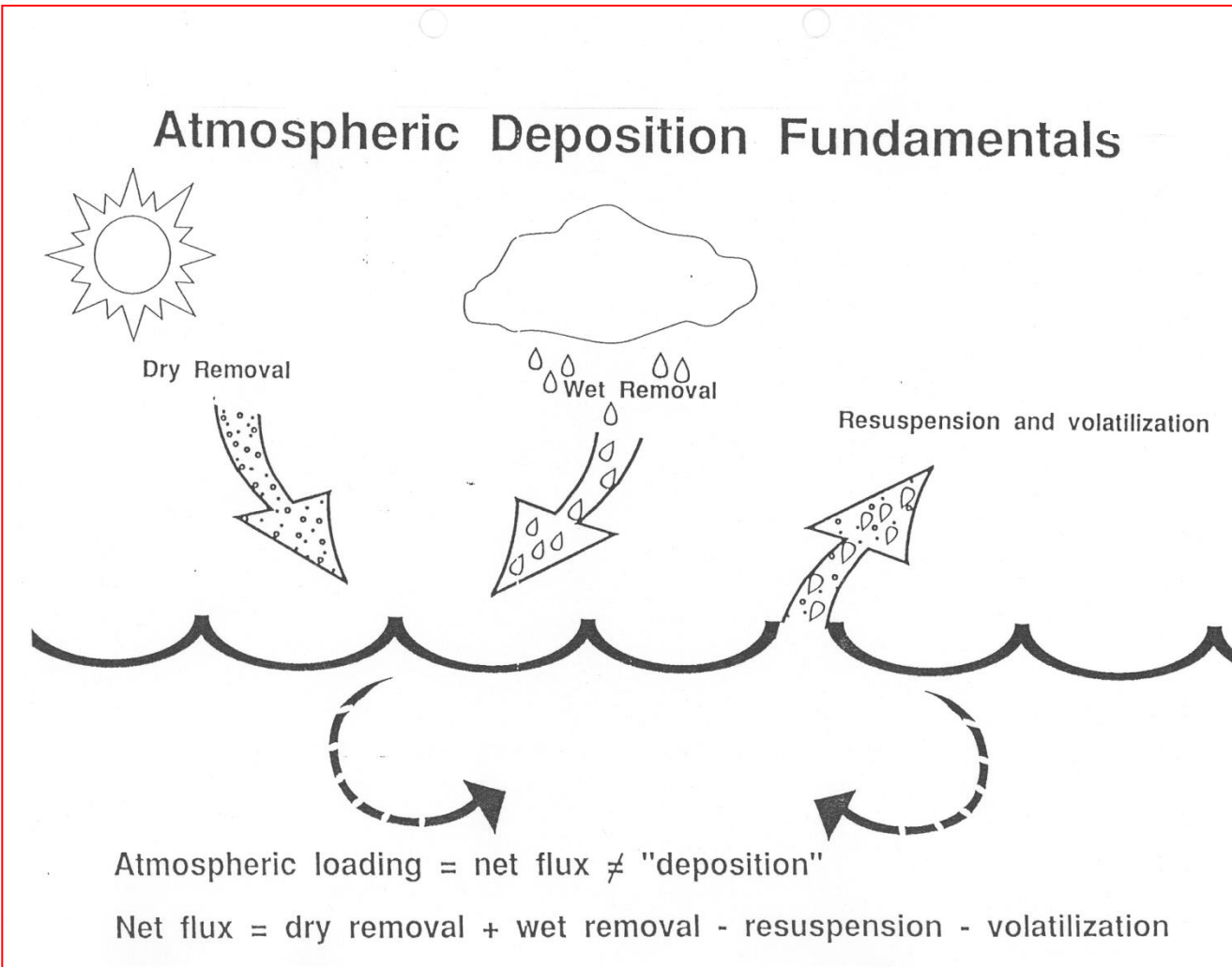
Atmosférická depozice:

- ↳ mokrá,
- ↳ suchá.

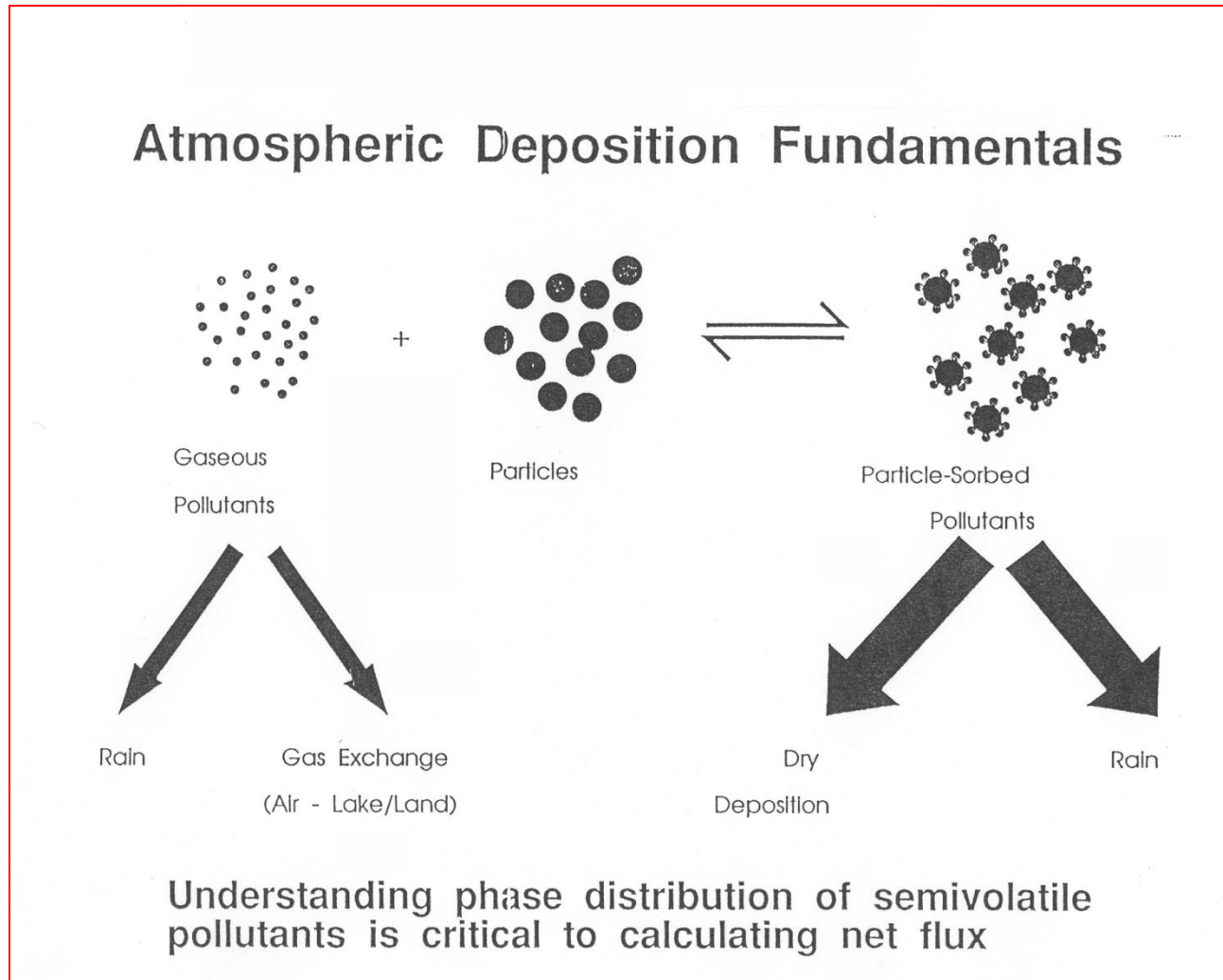
Mokrá atmosférická depozice – suma vymývání deštěm (vnitrooblačné vymývání) a vymývacího, podoblačného procesu.

Suchá atmosférická depozice – suma depozice aerosolu a absorpcí plynů.

Suchá a mokrá atmosférická depozice



Suchá a mokrá atmosférická depozice



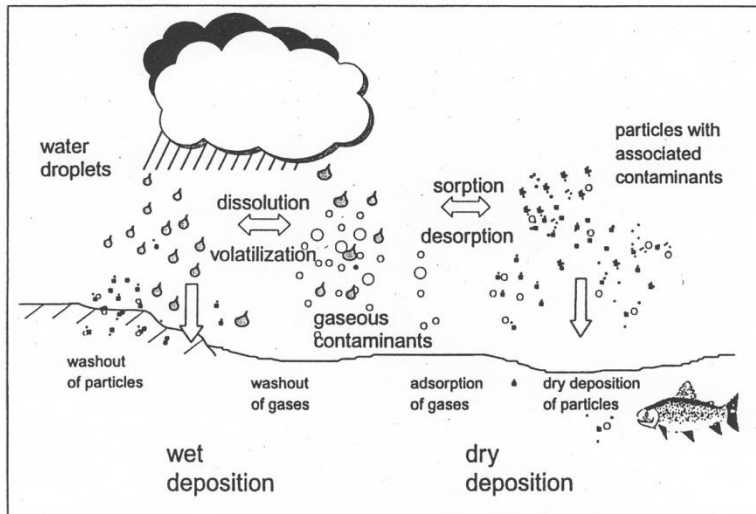
Suchá a mokrá atmosférická depozice

Vnitrooblačné vymývání, podoblačné vymývání a depozice aerosolu jsou jednosměrným advekčním transportním procesem – chemické látky jsou odstraňovány z atmosféry do vod a půd – tento mechanismus se realizuje pokud látka má vyšší fugacitu ve vodě nebo půdě.

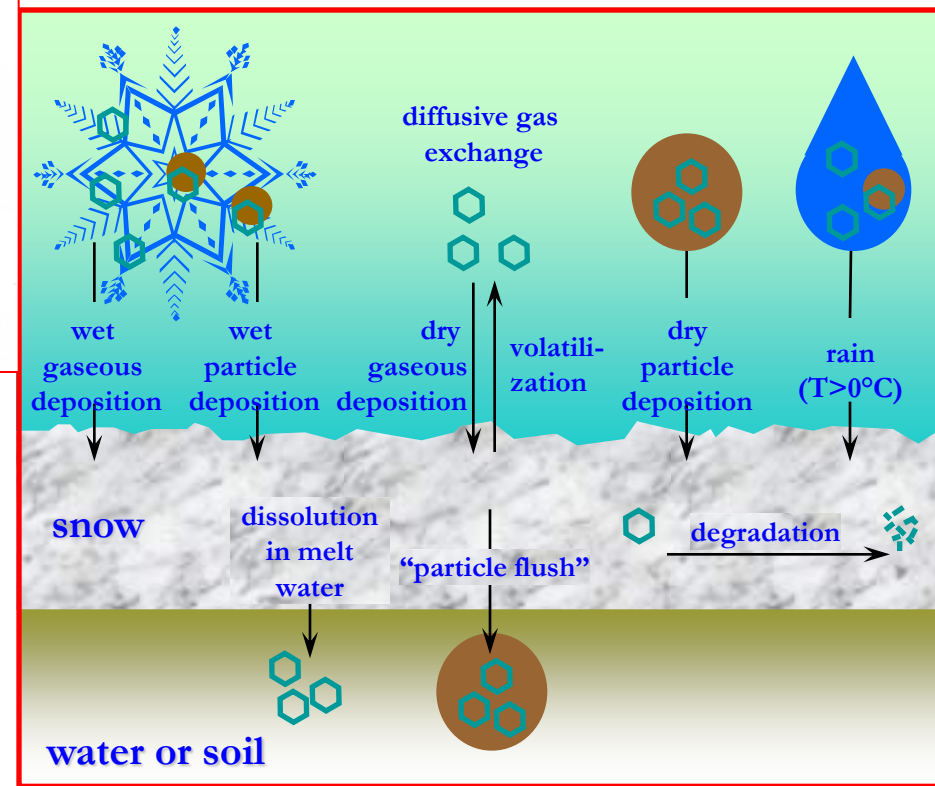
Absorpce plynů má difusní mechanismus. Dochází pouze k absorpci látky z plynné fázy vodou či půdou, pokud je fugacita ve vzduchu vyšší než fugacita ve vodě či půdě.

Pokud je fugacita ve vodě či půdě vyšší, výsledek je opačný, dochází k vytěkání.

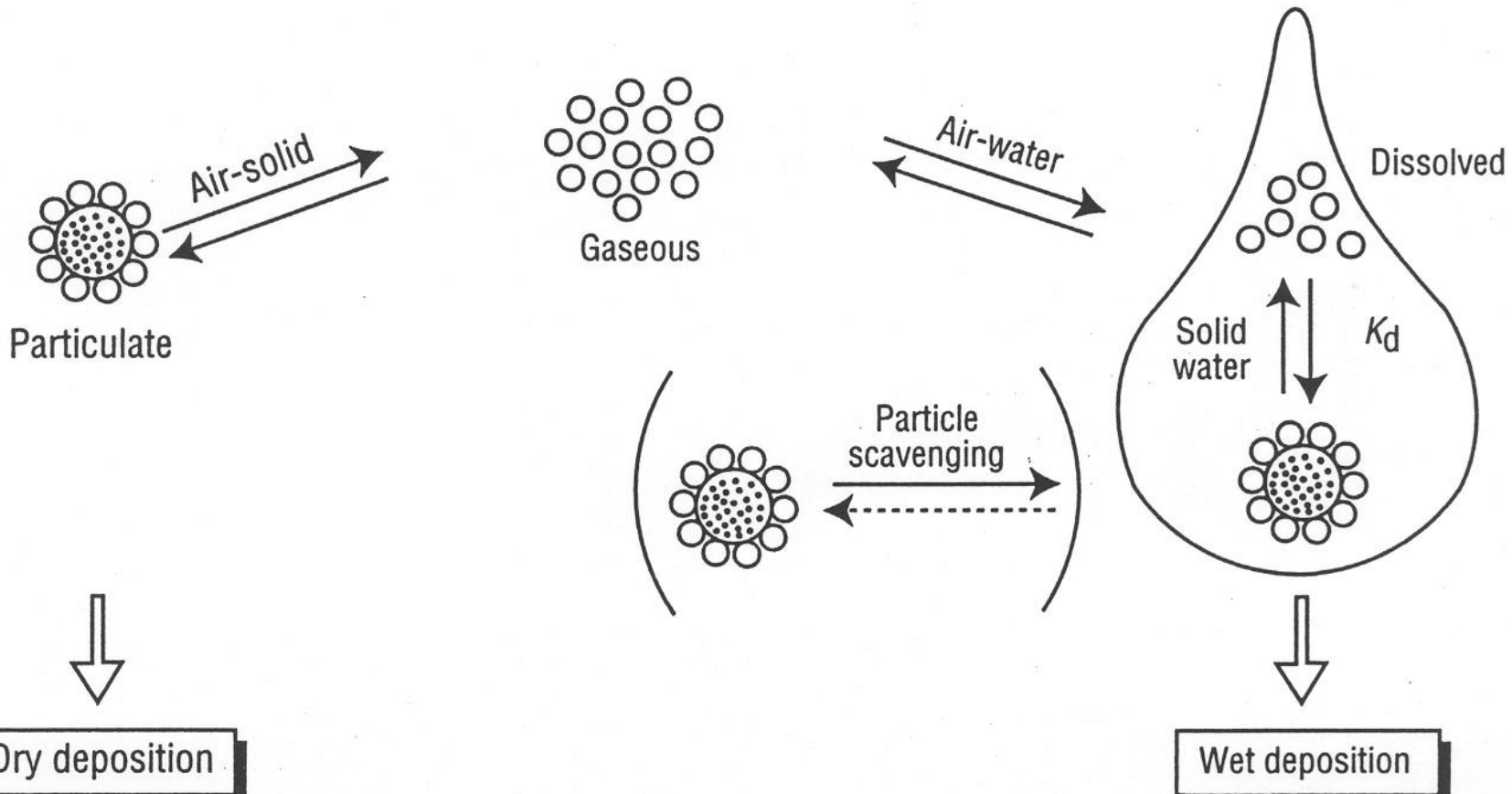
Suchá a mokrá atmosférická depozice



Atmospheric depositional processes that remove atmospheric species from the lower troposphere to surface waters and terrestrial systems

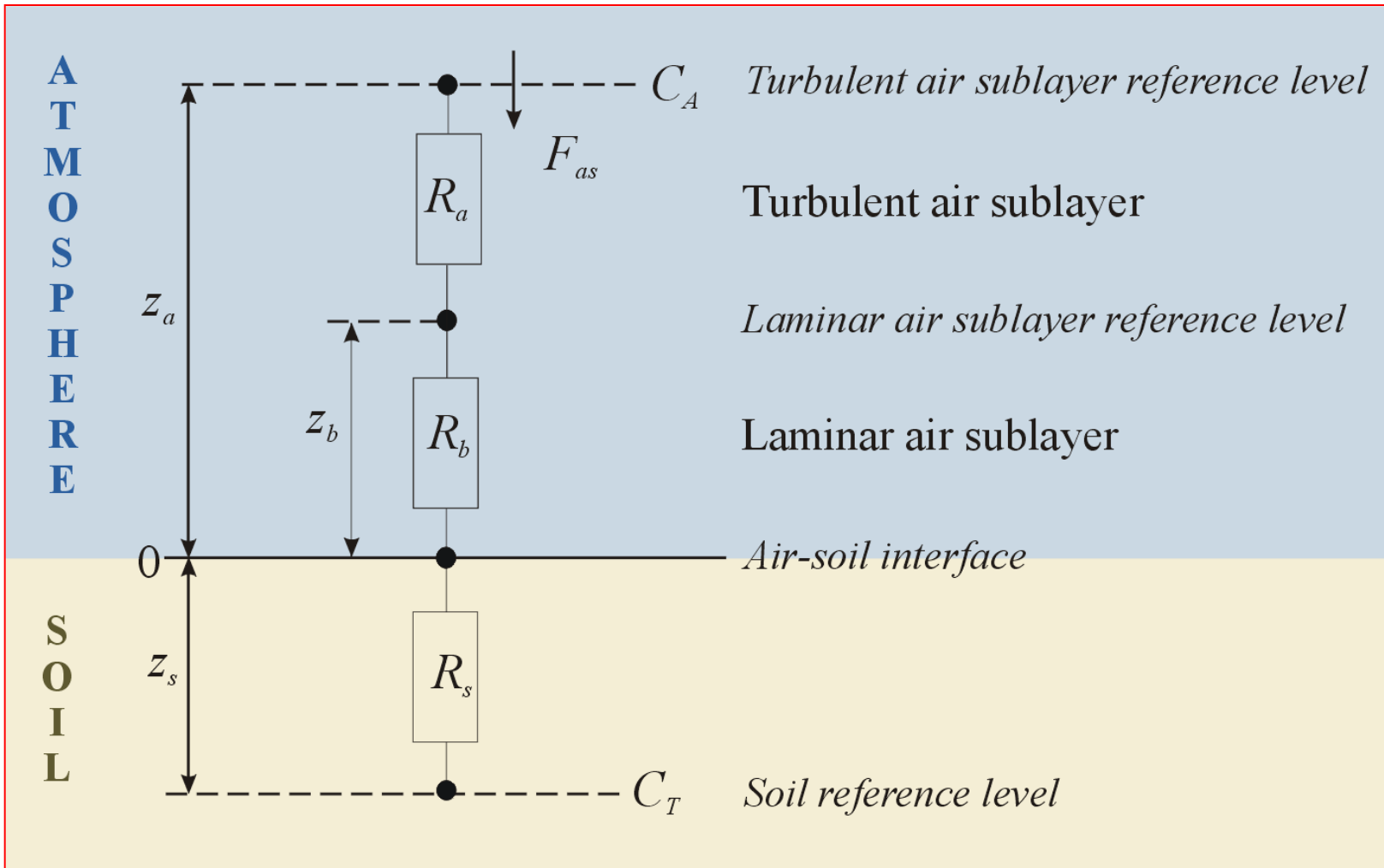


Suchá a mokrá atmosférická depozice



Mechanisms of atmospheric deposition. From Schwarzenbach [13]. With permission.

Výměna plynů s půdou



Suchá atmosférická depozice

Transport chemických látek z ovzduší do vod a půd **suchou depozicí** může být popsána analogicky průchodu elektrického proudu přes sérii odporů.

Rychlosť depozice v_d je nepřímo úměrná třem „odporům“ reprezentujícím tři různé kroky procesu:

$$v_d = 1 / (r_a + r_b + r_c)$$

Kde:

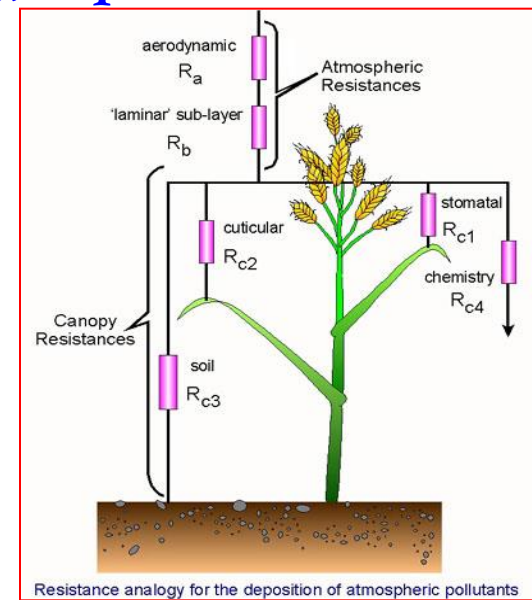
r_a = atmosférický odpor

r_b = odpor laminární vrstvy

r_c = odpor povrchového pokryvu

r_a, r_b – závisí na stabilitě atmosféry

r_c - závisí na chemickém složení a fyzikální struktuře přijímací povrchu a deponovaného materiálu.



Suchá atmosférická depozice

Pro vysoce rozpustné nebo chemicky reaktivní plyny (HNO_3) je povrchový odpor malý, zvláště když je povrch mokrý.

Pro mastné materiály jako jsou mnohé organické sloučeniny, odpor pokryvu může být velký, což vede k nízké depoziční rychlosti.

Pokud je polutant vázán na částici jako nosič, odstraňovací rychlosť může být popsána jako funkce fyzikálních parametrů částice, ze kterých je nejdůležitější velikost.

Malé částice mají tendenci chovat se jako plyny, větší částice ($> 2 \mu\text{m}$) jsou účinně odstraňovány z atmosféry depozicí působením gravitace.

Suchá atmosférická depozice

Setrvačný dopad je důležitý pro částice ve velikostním rozmezí 0,1 až 10 μm . Tento efekt silně závisí na rychlosti vzduchu a intenzitě turbulence, které se mění s vlastnostmi povrchu.

Doba života atmosférických částic je funkcí jejich velikosti, proto je důležité znát velikost částic dopadajících na povrch.

Odstraňování látek z ovzduší suchou depozicí je úměrné koncentraci látky v aerosolových částicích a depoziční rychlosti těchto částic.

Suchá atmosférická depozice

Rychlost depozice do vod a půdy mohou být vyjádřeny:

$$\text{DRYDEP}_{\text{aerosol}} = \text{vd}_{\text{aerosol}} * \text{AREA}_{\text{W or S}} * \text{C}_A * \text{FR}_{\text{aerosol}}$$

Kde:

$\text{DRYDEP}_{\text{aerosol}}$ = rychlosť odstraňovania látky z atmosféry suchou depozícií aerosolových častic [mol.s⁻¹]

$\text{vd}_{\text{aerosol}}$ = rychlosť depozície častic aerosolu [m.s⁻¹]

$\text{AREA}_{\text{W or S}}$ = plocha rozhraní vzduch-voda nebo vzduch-pôda [m²]

C_A = úhrnná koncentrácia v ovzduší [mol.m⁻³]

$\text{FR}_{\text{aerosol}}$ = frakcia látky asociovaná s aerosolem

Stejná rovnica popisuje suchou depozici absorpcí plynu (viz proces vytěkávání).

Suchá atmosférická depozice

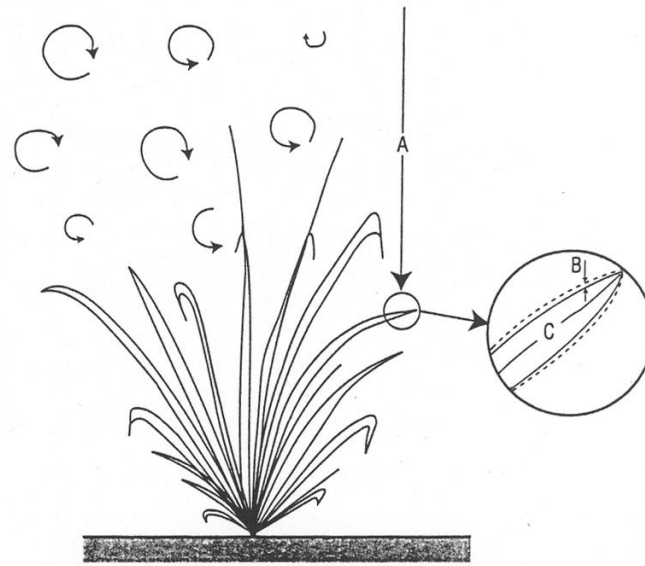


Figure 3.11. Three-step mechanism of dry deposition. A. Transport from the mixed layer to the laminar sublayer in the immediate vicinity of the surface. This transport is controlled by turbulent diffusion in the mixed layer. B. Transport through the laminar sublayer to the surface. The depth of the laminar sublayer is typically in the order of 0.1-1 mm. For gases this process is controlled by molecular diffusion, for aerosols by Brownian diffusion. C. Absorption to the surface. The chemical nature and biological reactivity of both the receiving surface and depositing material determines how much material is actually removed at the surface. From Fowler [11]. With permission.

Mokrá atmosférická depozice

Mokrá atmosférická depozice zahrnuje následující procesy:

- ↳ **vymývání nebo pod-oblačné vynášení** – proces, který probíhá pod oblaky, během kterého plyny a částice jsou absorbovány padajícími kapkami,
- ↳ **deštové vymývání nebo vnitro-oblačné vymývání**, proces, který probíhá v oblacích, plyny nebo částice jsou vynášeny kapkami oblaků a chemické látky jsou vynášeny během dalšího deště.

Mokrá atmosférická depozice

Účinnost procesu mokré depozice závisí na meteorologických faktorech jako je trvání, intenzita a typ srážek (sníh, déšť, kroupy), ale také na velikosti hustotě kapek. Důležitým parametrem je také rozpustnost v dešti nebo sněhu.

Podoblačný proces je účinným odstraňovacím procesem pro rozpustné plyny (nízká Henryho konstanta) a pro aerosoly o velikosti $> 1 \mu\text{m}$.

Pro méně rozpustné plyny (vyšší hodnoty Henryho konstanty) padající kapky budou absorbovat pouze malá množství látek pod oblaky.

Pro plynné organické látky vnitro-oblačné bude nejdůležitějším atmosférickým vymývacím procesem.

Pod-oblačné vymývání je důležité v případě, kdy koncentrace pod oblaky jsou vyšší než koncentrace uvnitř oblaků, například v blízkosti emisních zdrojů.

V oblacích je vysoko účinným procesem příjem aerosolů kapkami oblaků.

Mokrá atmosférická depozice

Vymývací rychlosť mokré depozice môže byť popsána rovnicí prvního řádu definována vynášecím koeficientom Λ , jež se skládá z časti charakterizující plynnej a aerosolové vynášení:

$$\text{WETDEP} = \Lambda * \text{AREA} * z_A * C_A = (\Lambda_G + \Lambda_{\text{aerosol}}) * \text{AREA} * z_A * C_A$$

Kde:

WETDEP = rychlosť odstraňovania látky z atmosféry mokrou depozicí [mol.s⁻¹]

Λ = celkový vynášecí koeficient [s⁻¹]

Λ_G = plynny vynášecí koeficient [s⁻¹]

Λ_{aerosol} = aerosolový vynášecí koeficient [s⁻¹]

z_A = výška směsné vrstvy vzduchu [m]

C_A = koncentrace v ovzduší [mol.m⁻³]

Ve väčšině prípadov hodnocení používame predpoklad rovnováhy mezi kapalnou

(dešťovou) a plynnej fází.

Research Centre for Toxic Compounds in the Environment

Mokrá atmosférická depozice

Plynny vynášecí koeficient Λ_G může být odhadnut z bezrozměrné distribuční konstanty K_{AW} , intenzity deště a výšky vrstvy vzduchu:

$$\Lambda_G = \text{RAIN} * \text{FR}_G / z_A * K_{AW} = \text{RAIN} * (1 - \text{FR}_{\text{aerosol}}) / z_A * K_{AW}$$

Kde:

RAIN = intenzita deště [m.s^{-1}]

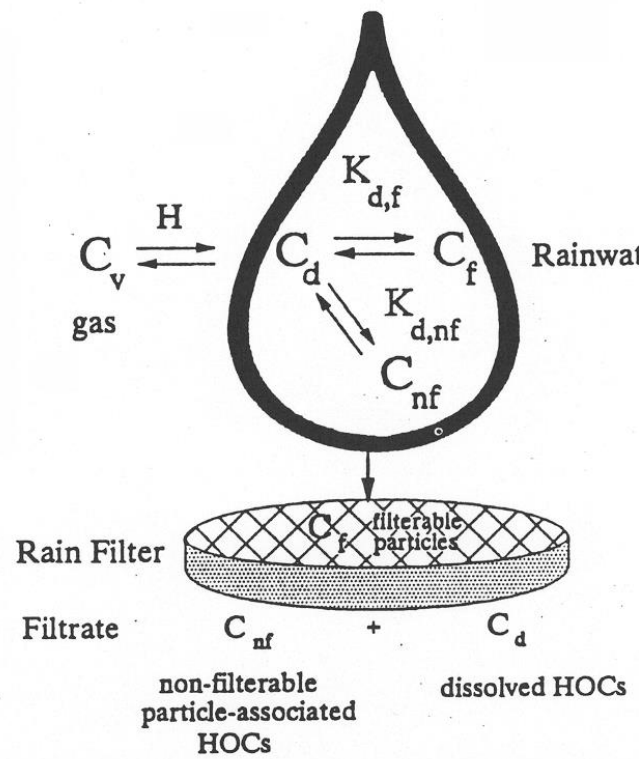
Mokrá atmosférická depozice

Pro stanovení aerosolového vynášecí koeficientu Λ_{aerosol} můžeme předpokládat, že během spadu deště atmosférou, každá kapka proletí objemem vzduchu 200 000-krát větším než je její vlastní objem:

$$\Lambda_{\text{aerosol}} = \text{RAIN} * 2 * 10^5 * \text{FR}_{\text{aerosol}} / z_A$$

Tendence ke vzniku aerosolu je různá pro různé látky a různé látky jsou asociovány s různými velikostními frakcemi aerosolu – rychlosť depozice aerosolu v_{daerosol} a aerosolový vymývací koeficient Λ_{aerosol} jsou silně látkově závislé.

Mokrá atmosférická depozice



Expected distribution of organic contaminants between the atmosphere and a falling rain droplet. Atmospheric gases and particles are captured efficiently although the filtering mechanisms used to separate these two phases can cause separation problems. It is likely many particle-associated contaminants in rainwater are present on particles that pass through a standard glass fiber filter (C_{nf}). $K_{d,f}$ and $K_{d,nf}$ are operationally defined partition coefficients of atmospheric dissolved gases and contaminant-laden particles, filterable and non-filterable respectively (see [118]).

Vymývání z atmosféry

$$W_t = C_l / C_a$$

C_l – koncentrace v kapalné fázi

C_a – koncentrace ve vzduchu

$$W_t = W_p * f + W_a * (1 - f)$$

W_t – celkový vymývací koeficient

W_p – vymývací koeficient částic

W_a – vymývací koeficient plynné fáze

f – frakce vázaná na částicích

$$W_a = 1 / K_{aw}$$

Rozšíření popisu o sorpci na fázovém rozhranní a vliv sněhu

$$K_{rain/air} = K_{wa} + 3K_{ia} / r$$

- Druhý člen je příspěvek sorpce sloučeniny na povrch dešt'ových kapek
- K_{ia} – rozdělovací koeficient fázové rozhranní/vzduch, r – poloměr kapek

$$K_{snow/air} = A_i \rho_w K_{sa}$$

ρ_w je hustota vody

A_i je specifický povrch sněhu

K_{sa} je sorpční koeficient na povrch sněhu

Vymývání z atmosféry

V případě sněhu lze tedy původní vymývací koeficient W_t rozložit na jednotlivé příspěvky:

$$W_t = C_s / C_a$$

$$W_t = \frac{C_{sw} + C_{si} + C_{sp}}{C_{ag} + C_{ap}}$$

C_{sw} je koncentrace rozpuštěná ve kvazikapalné vrstvě na fázovém rozhraní

C_{si} je koncentrace sorbovaná na rozhraní sníh-vzduch

C_{sp} je koncentrace na částicích zachycená padajícím sněhem

$$W_t = \frac{C_{ag} (v_{sw} K_{wa} + A K_{ia}) + W_p C_{ap}}{C_{ag} + C_{ap}}$$

v_{sw} je frakce vody ve sněhu a A je povrch sněhu

Vymývání z atmosféry

Dynamika procesu:

$$C = C_0 e^{-\frac{WtU_r t}{Y}}$$

Y je výška sloupce vzduchu

záchyt částic v průběhu podoblačného vymývání není 100% efektivní rychlosť ustalování rovnováhy!

Povrchová sorpce je rychlejší, než difuze do vnitřních částí sněhu.

Koncentrační změny ve vzduchu, tedy i ve srážkové vodě mohou být velmi rychlé



začátek
srážek



vodivostní
čidlo



vzorkování srážek



vzorkování vzduchu
před
předpokládanou
srážkou (24)



zastavení
vzorkování
vzduchu

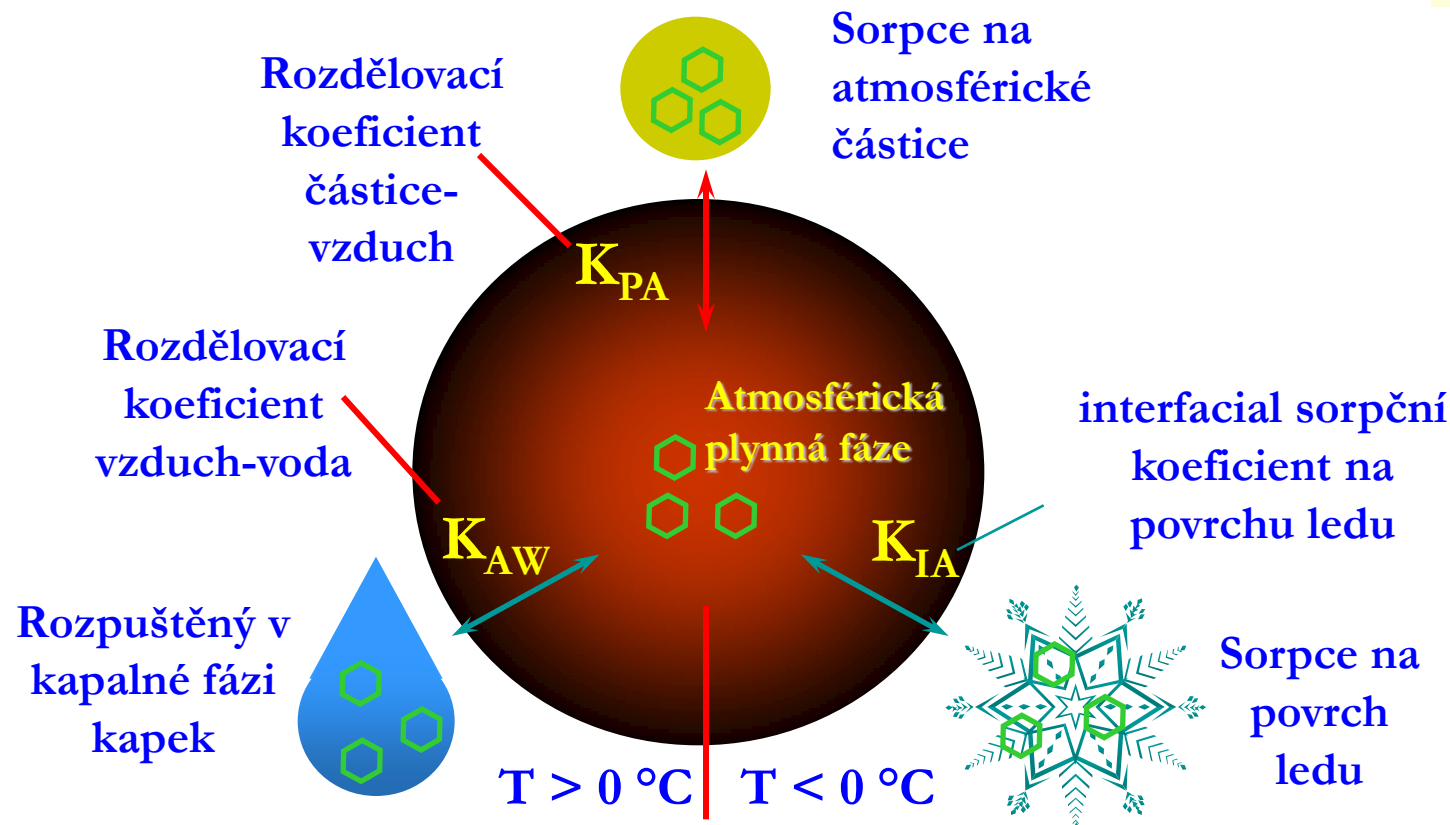


Research Centre for Toxic Compounds

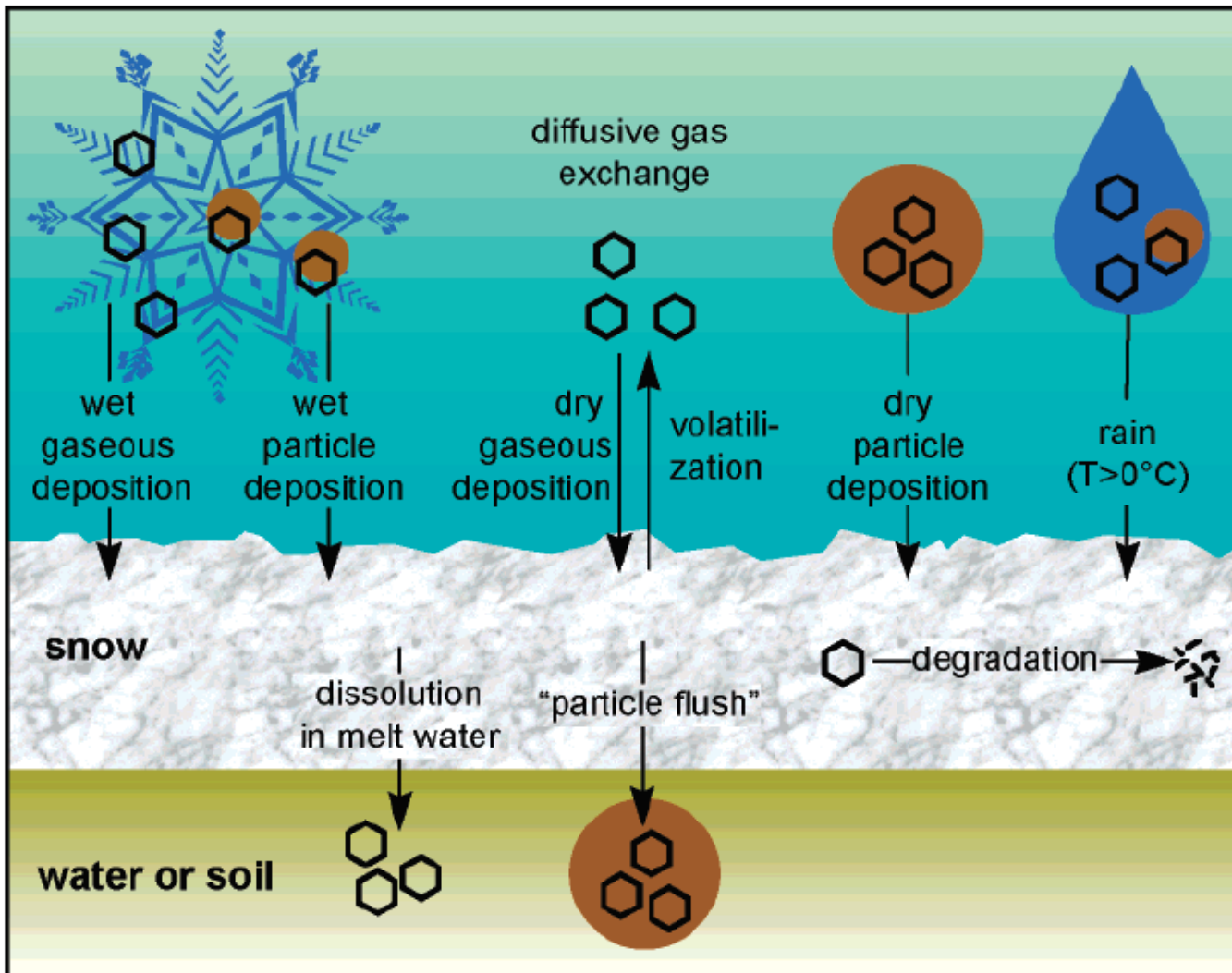
<http://recetox.muni.cz>

Účinnost vynášení organických látek z atmosféry

Předpokládané rovnovážné rozdělení v atmosféře



Delivery and loss of organic contaminants in a seasonal snow cover



Research Centre for Toxic Compounds in the Environment, 2004

<http://recetox.muni.cz>

Vznik ledu – homogenní a heterogenní mrznutí

Homogenní mrznutí:

- ↳ Mrznutí super podchlazených oblačných kapek
- ↳ V atmosféře při teplotách pod -40 °C

Heterogenní mrznutí:

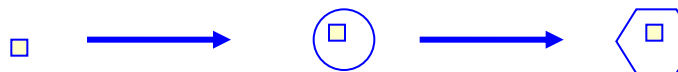
- ↳ Vyvolané částicemi ledových jader
- ↳ Přavděpodobně při teplotách pod -5° C

Vznik ledu – homogenní a heterogenní mrznutí

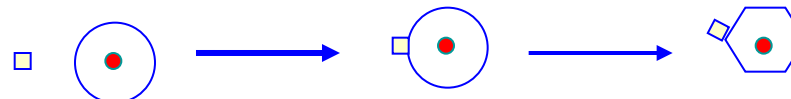
Depoziční mrznutí



Kondenzační mrznutí



Kontaktní mrznutí



- Ledové jádro (IN)
- Oblačné kondenzační jádro (CCN)



Kapka vody



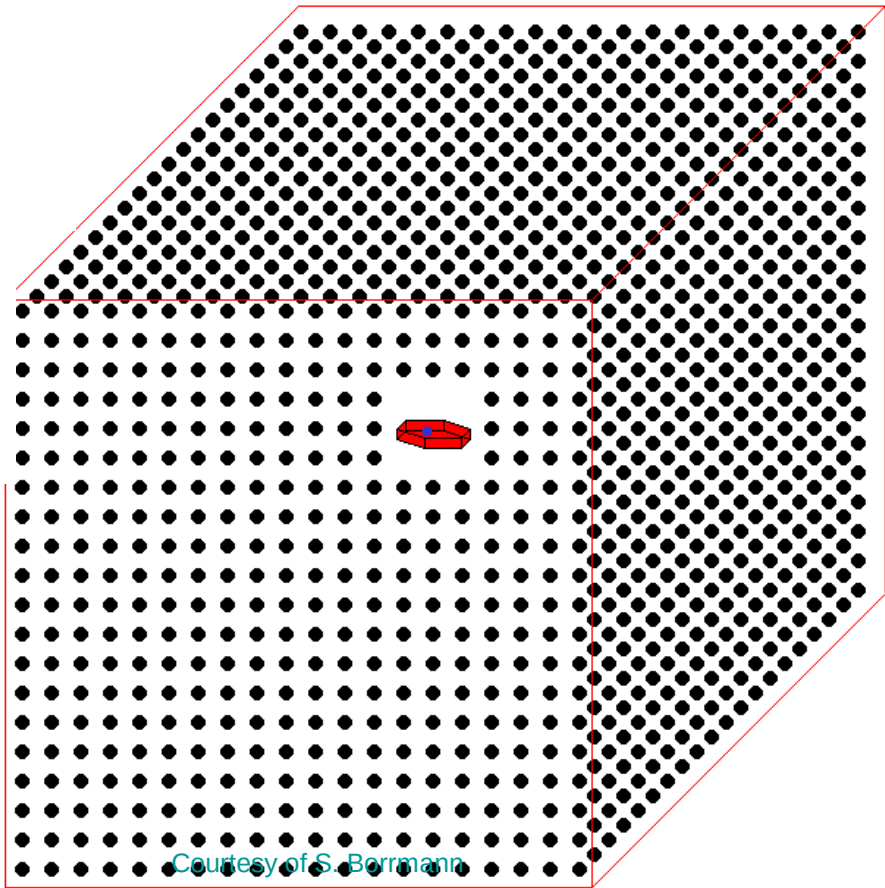
Krystal ledu

Přítomnost ledových jader v troposféře

Ve vrchní troposféře:

Jedna částice aerosolu z 10 000 má takové vlastnosti, že působí jako ledové jádro.

Jaké jsou to vlastnosti ???



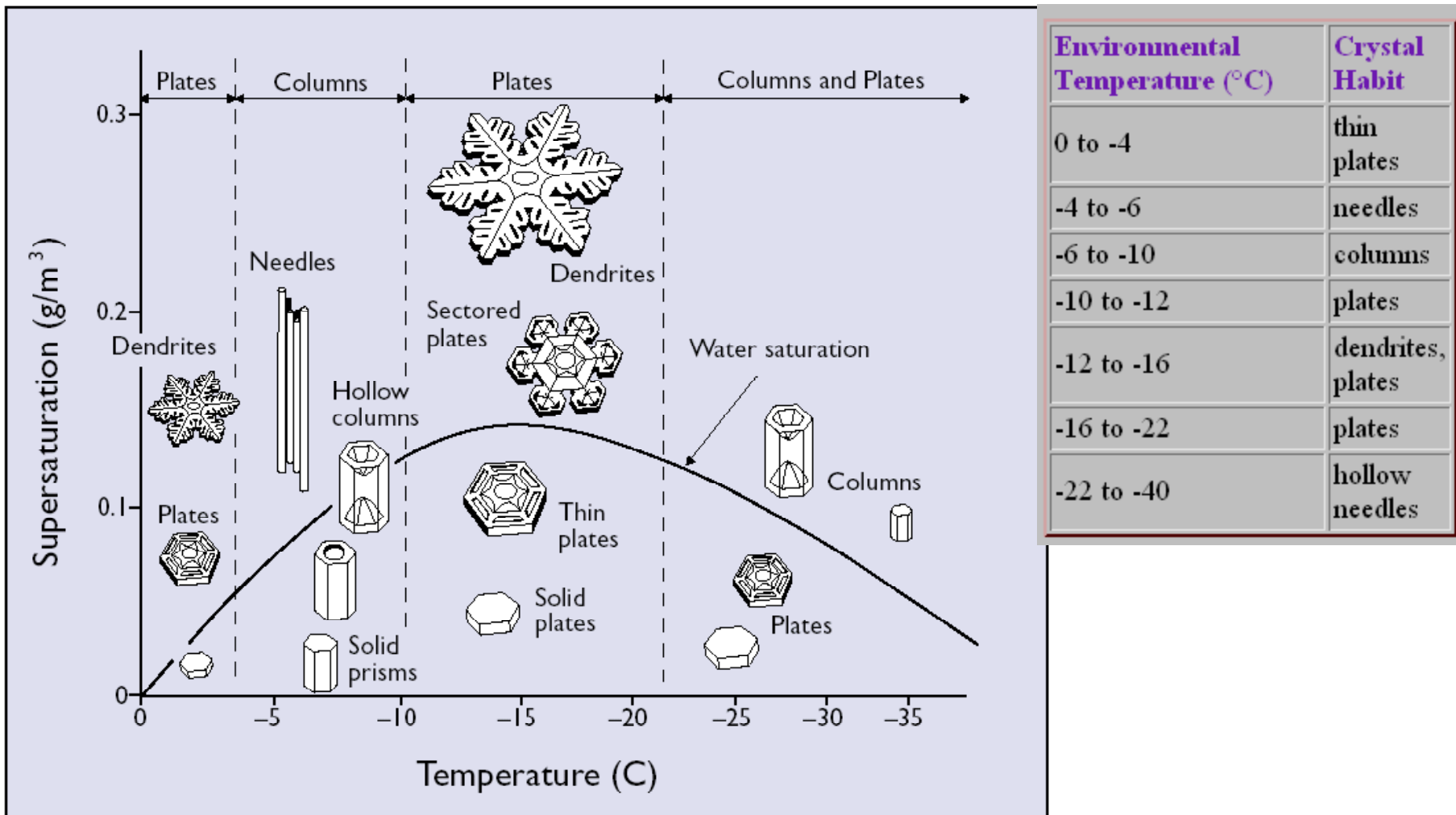
Courtesy of S. Borrmann

Antropogenní led v atmosféře



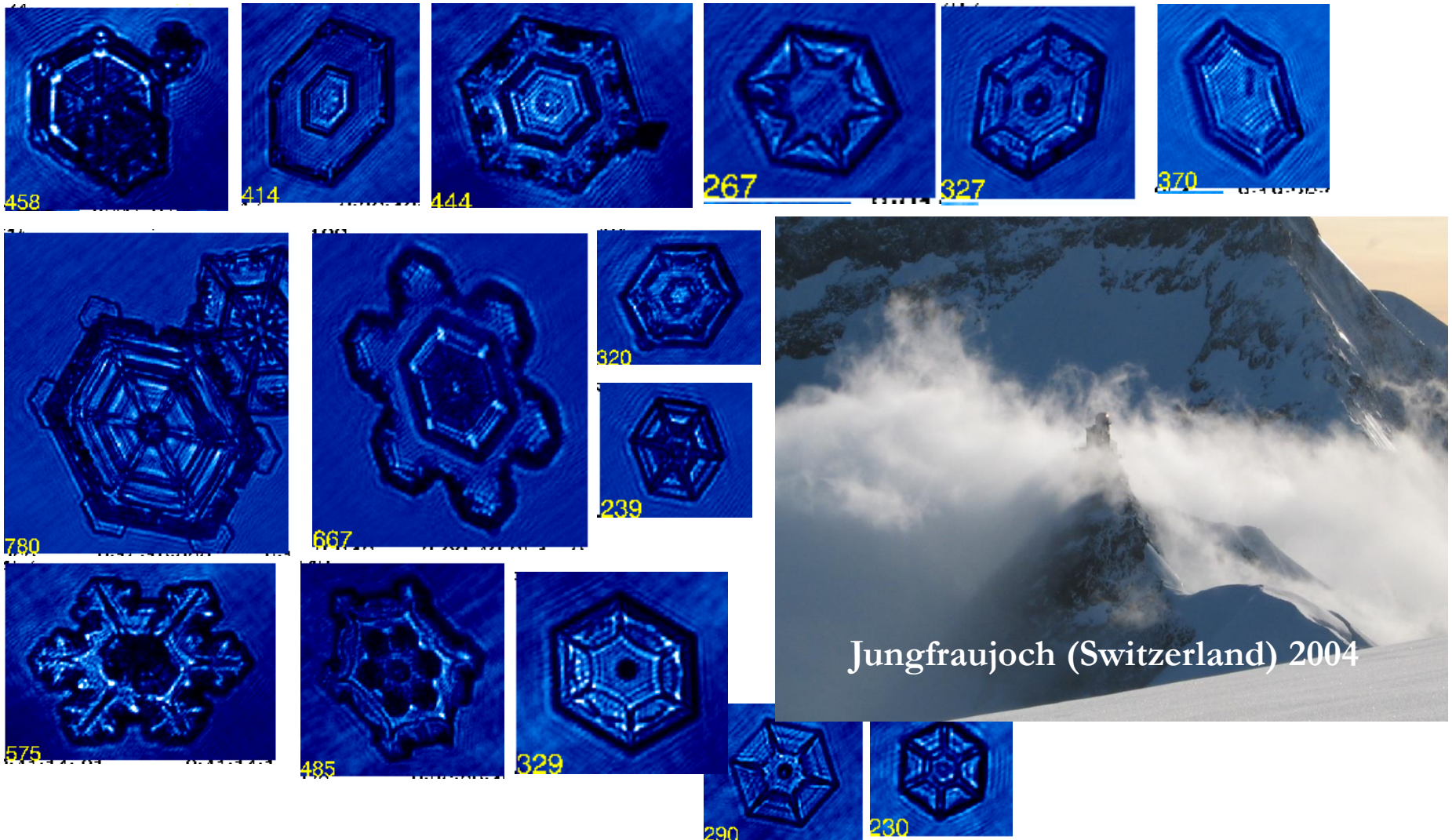
NOAA-12 AVHRR Satellite, 4. May 1995, 09:58

Tvar a velikost ledových krystalů



adapted from a diagram by Y. Furakwa (1997), Chemie in unserer Zeit

Ledové krystaly v oblacích (Courtesy of Keith Bower et al., UMIST)



Research Centre for Toxic Compounds in the Environment

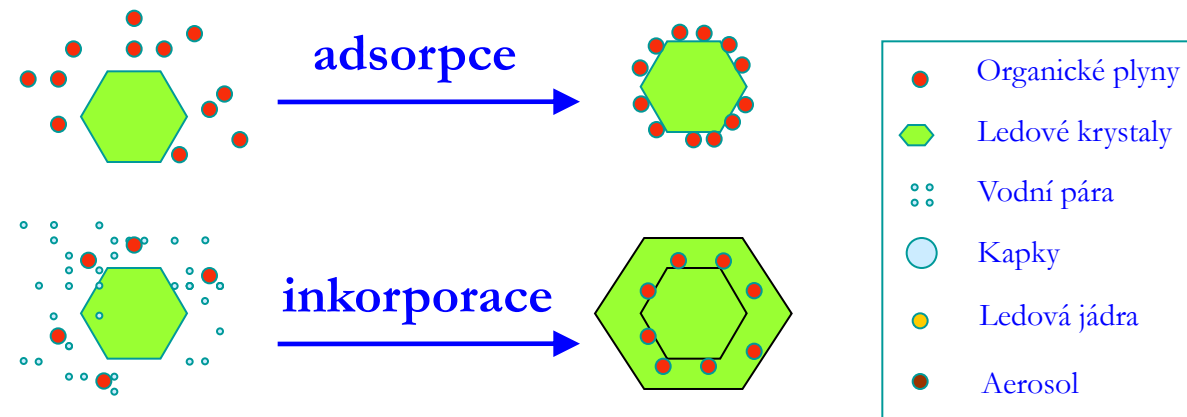
<http://recetox.muni.cz>

53

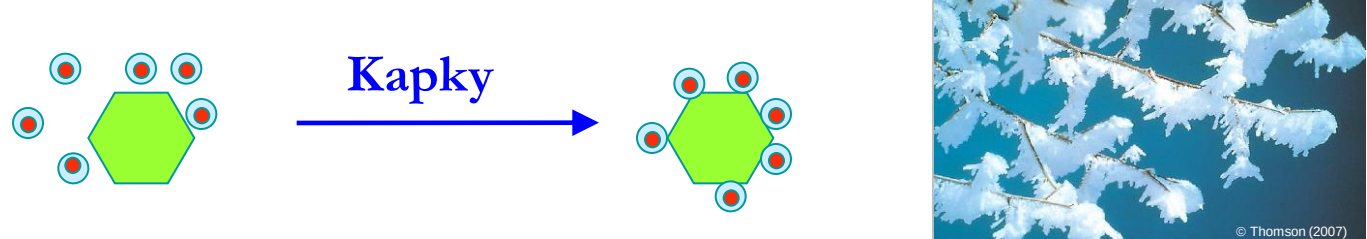
Courtesy of S. Mertes

Důležité vynášecí procesy

1. Vynášení plynů



2. Rimming

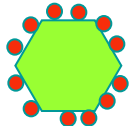


3. Vynášení částic

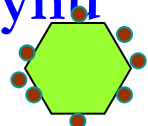


Důvody pro vyšší koncentrace OC ve sněhu

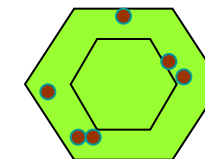
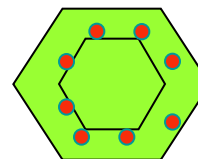
- ↳ Povrchy sněhových vloček a ledových krystalů jsou větší než povrch deštových kapek



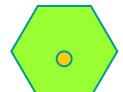
- ↳ Rozdělení je závislé na teplotě → povrchová adsorpce plynů a částic je vyšší pro sníh než pro kapky deště



- ↳ Inkorporace plynů a částic může přispívat k příjmu uhlovodíků a dalších OCs během růstu krystalů, což není možné v případě deštových kapek



- ↳ OCs mohou být adsorbovány na ledová jádra



Důvody pro vyšší koncentrace v zimních deštích

Henryho konstanta H^{cp}

$$\frac{c_A(aq)}{c_A(g)} = H^{cc}$$

$c_A(aq)$: koncentrace látky A v kapalné fázi (ng l^{-1})

$c_A(g)$: koncentrace látky A v plynné fázi ($\mu\text{g m}^{-3}$)

H^{cc} - bezrozměrná Henryho konstanta

když $p_A(\text{g}) \cdot V = n \cdot R \cdot T$

$$c_A(g) = \frac{n}{V} = \frac{p_A(g)}{R \cdot T}$$

$$\frac{c_A(aq) \cdot R \cdot T}{p_A(g)} = H^{cc}$$

$p_A(\text{g})$: Tenze par látky A [Pa]

V: Objem plynné fáze [m^3]

T: Teplota okolního vzduchu [K]

R: Plynová konstanta ($8,314 \text{ J K}^{-1} \text{ mol}^{-1}$)

Zákon Henry-Dalton

$$c_A(aq) = \frac{H^{cc}}{R \cdot T} \cdot p_A(g)$$

$$\frac{H^{cc}}{R \cdot T} = H^{cp} = \frac{c_A(aq)}{p_A(g)}$$

H^{cp} teplotě závislá
Henryho konstanta
($\text{mol} \cdot \text{m}^{-3} \cdot \text{Pa}^{-1}$)

Výpočet vynášecího faktoru Wg

$$W_g = \frac{C_{rain,dissolved}}{C_{air,gas}} = \frac{c_A(aq)}{c_A(g)}$$

$$p_A(g) \cdot V = n \cdot R \cdot T \quad \longrightarrow \quad c_A(g) = \frac{n}{V} = \frac{p_A(g)}{R \cdot T}$$

$$\frac{R \cdot T \cdot c_A(aq)}{p_A(g)} = W_g \quad \longrightarrow \quad c_A(aq) = \frac{W_g}{R \cdot T} \cdot p_A(g)$$

$$H^{cp} = \frac{c_A(aq)}{p_A(g)} \quad \longrightarrow \quad W_g = R \cdot T \cdot H^{cp}$$

Database for H^{cp} :
<http://www.mpch-mainz.mpg.de/~sander/res/henry.html>

Výpočet rovnovážné koncentrace v plynné fázi

$$c_A(g) = \frac{c_A(aq)}{W_g}$$

	m/p-xylene		o-xylene	
Event	rain (ng L ⁻¹)	air (µg m ⁻³)	rain (ng L ⁻¹)	air (µg m ⁻³)
Winter	650	160	150	31
Spring	61	17	23	4.8
Summer	53	15	20	4.2
Autumn	200	57	76	16

Values of Wg from Mackay and Shiu (1981)

Depoziční rychlosti pro OCs v dešti a sněhu

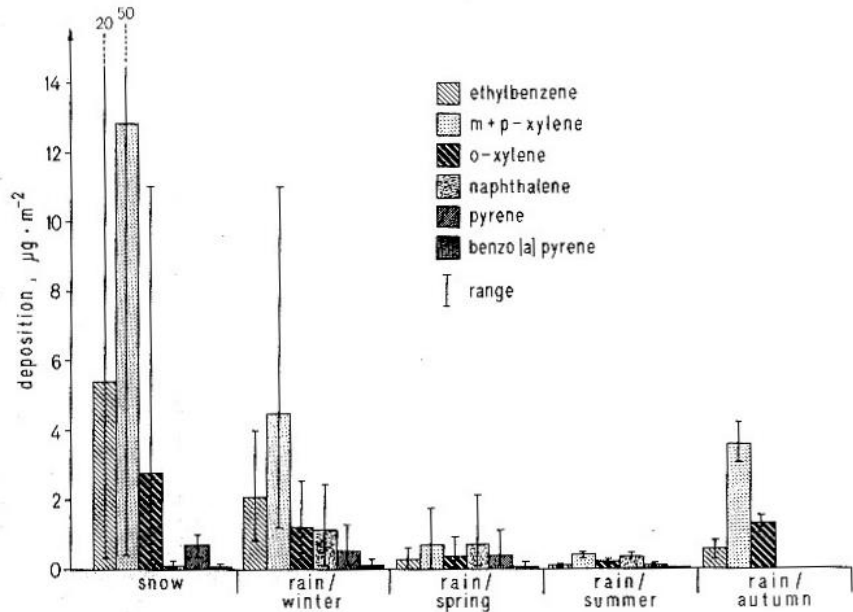


Fig. 2. Depositions of organic compounds by rain and snow (average values and ranges in $\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-2}$).

$$D = C \cdot M$$

D - depozice [$\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-2}$]

C - koncentrace [$\mu\text{g} \cdot \text{m}^{-3}$]

M - množství srážek [m]

Czuczwa et al. (1988) Atmos. Environ.

Ethylbenzen ve sněhu (průměr)

$$C = 1100 \text{ ng l}^{-1} = 1100 \mu\text{g m}^{-3}; D = 4,1 \text{ mm} = 0,0041 \text{ m}$$

$$D = 4,51 \mu\text{g m}^{-2}$$

Vymývání organických látek z tajícího sněhu za kontrolovaných podmínek - PAHs

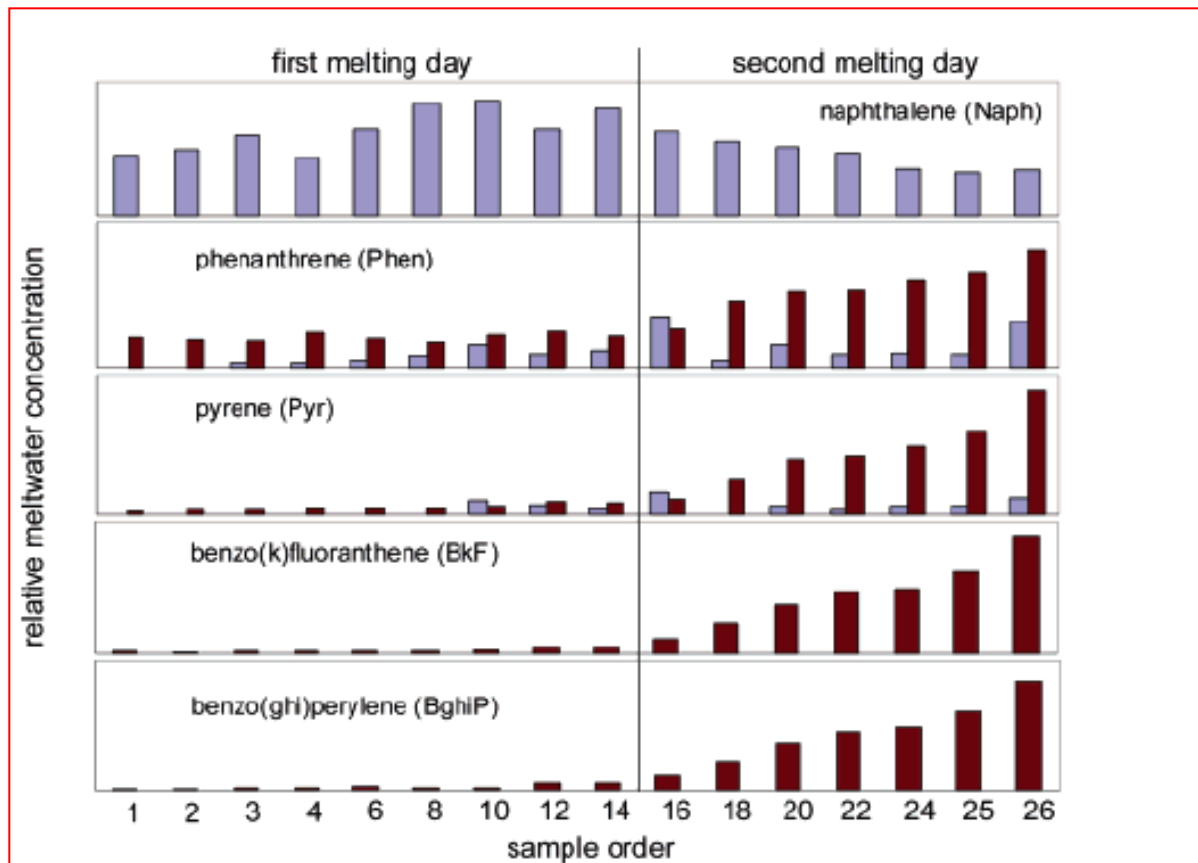


FIGURE 4. Relative elution sequence of PAHs during snowmelt (brown columns: particulate fractions; blue columns: dissolved fractions).

Meyer and Wania (2006) Environ. Sci. Technol.

Mokrá atmosférická depozice

1. The distribution of pollutants that undergo proton transfer is strongly pH dependent.

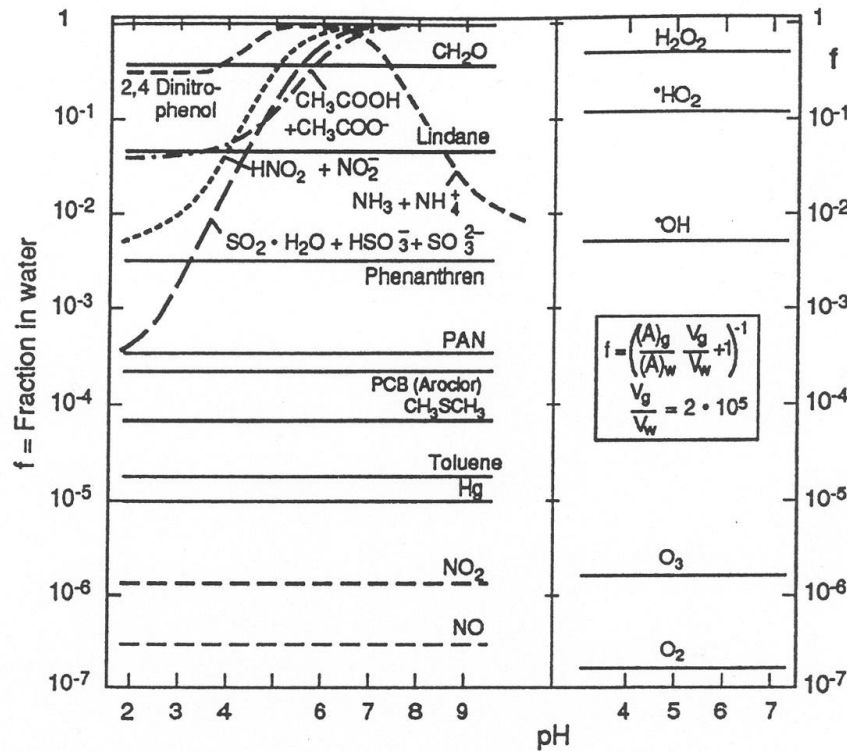


Figure 5.10. Distribution of pollutants between gas (atmosphere) and water (rain) phase as a function of pH. A volume ratio of 2×10^5 was assumed.
(Adapted from Sigg and Stumm, 1994.)

Rozhraní vzduch – voda, těkání

Processes Resulting in Emissions and/or Depositions at the Air/Water Interface

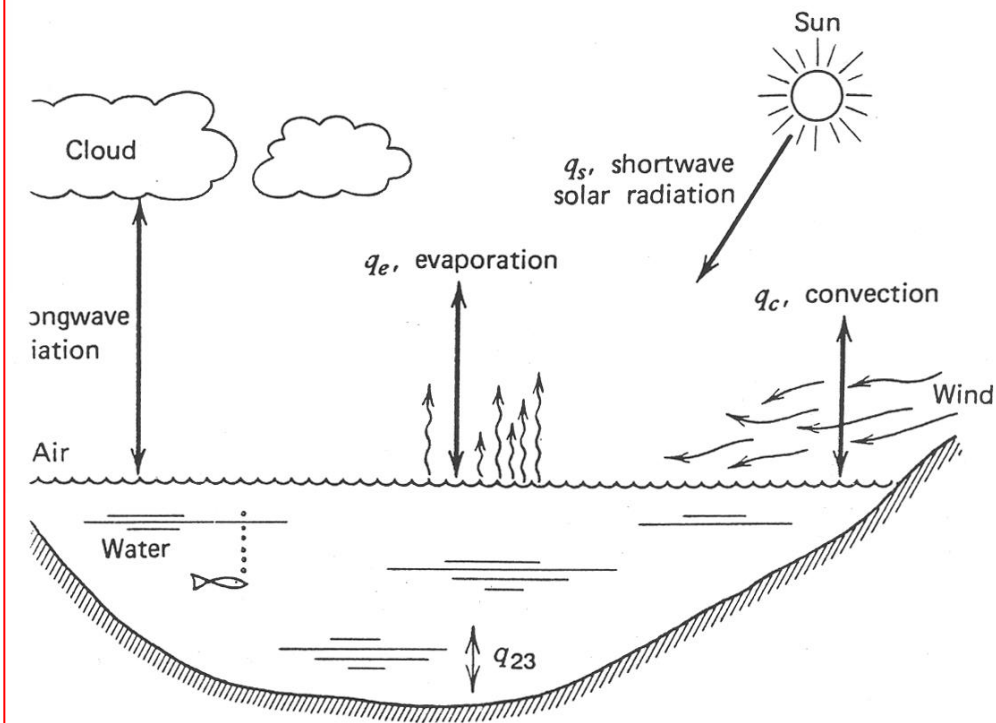
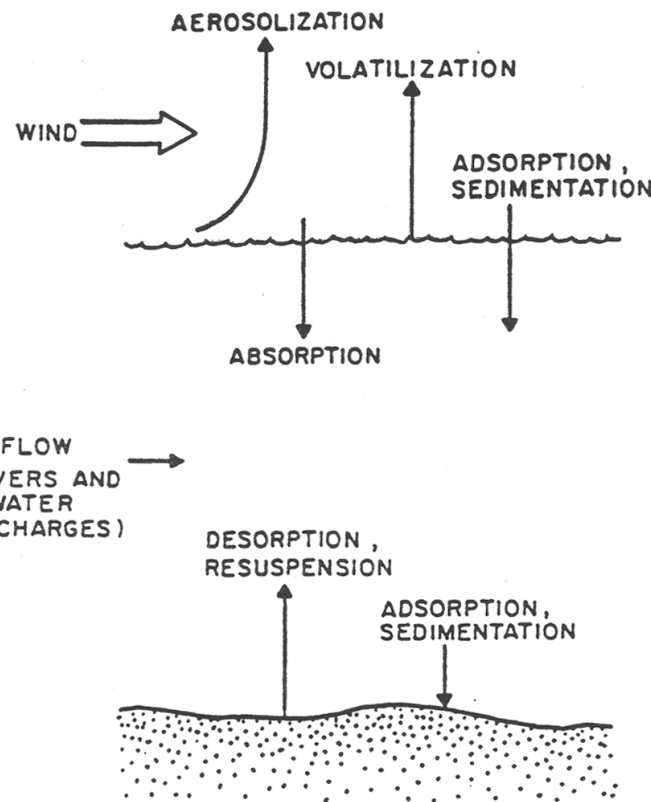
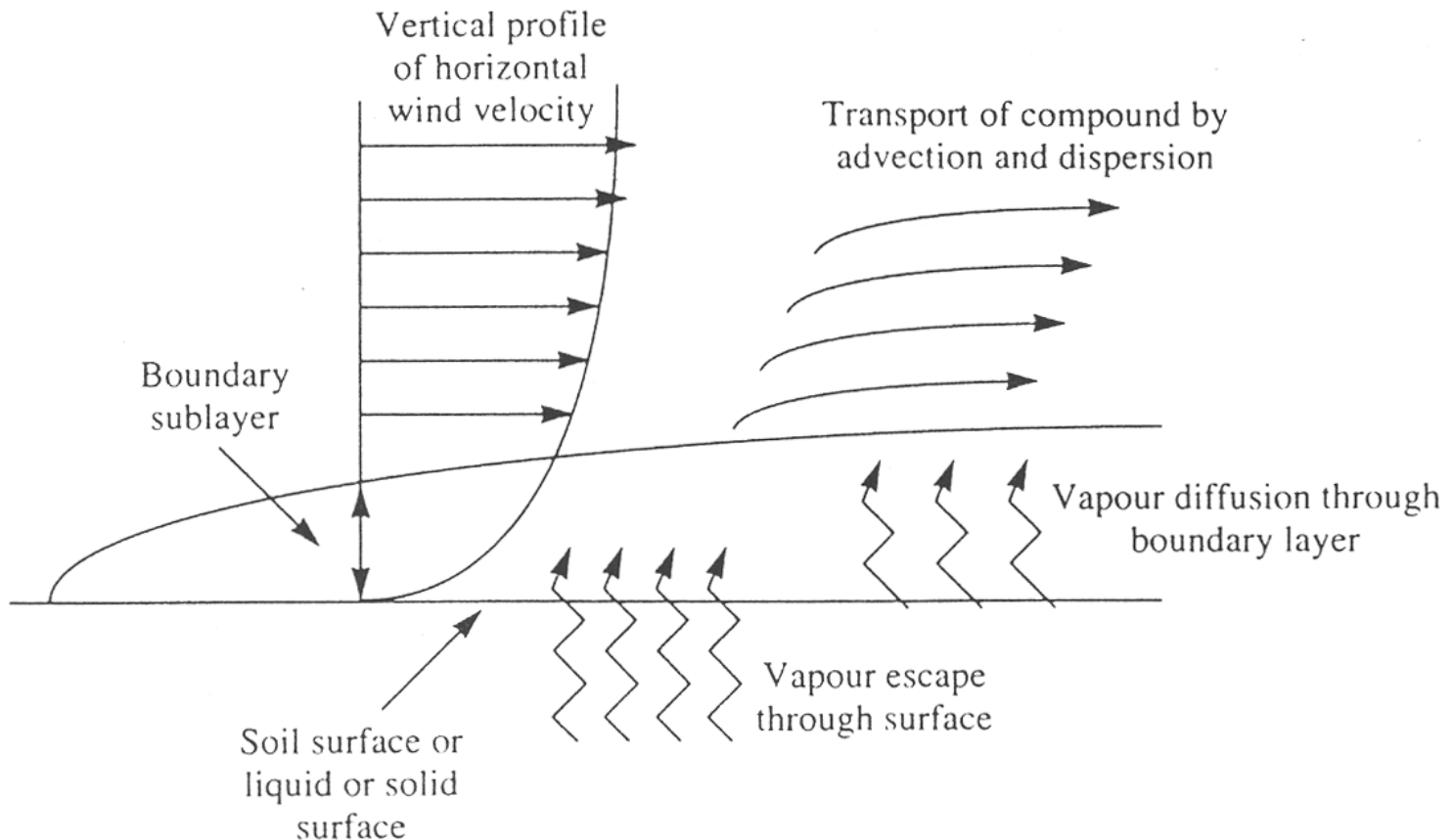


Figure 4.3-1. Heat and energy transfers at the air–water interface.

Těkání z vody



Schematic of vaporization/volatilization process.

Rozhraní vzduch – voda

$$F_a = -D_a \frac{dC}{dz} = -D_a \frac{C_a - C_{a/w}}{z_a} \quad [\text{M} \cdot \text{L}^{-2} \cdot \text{T}^{-1}] \quad (10)$$

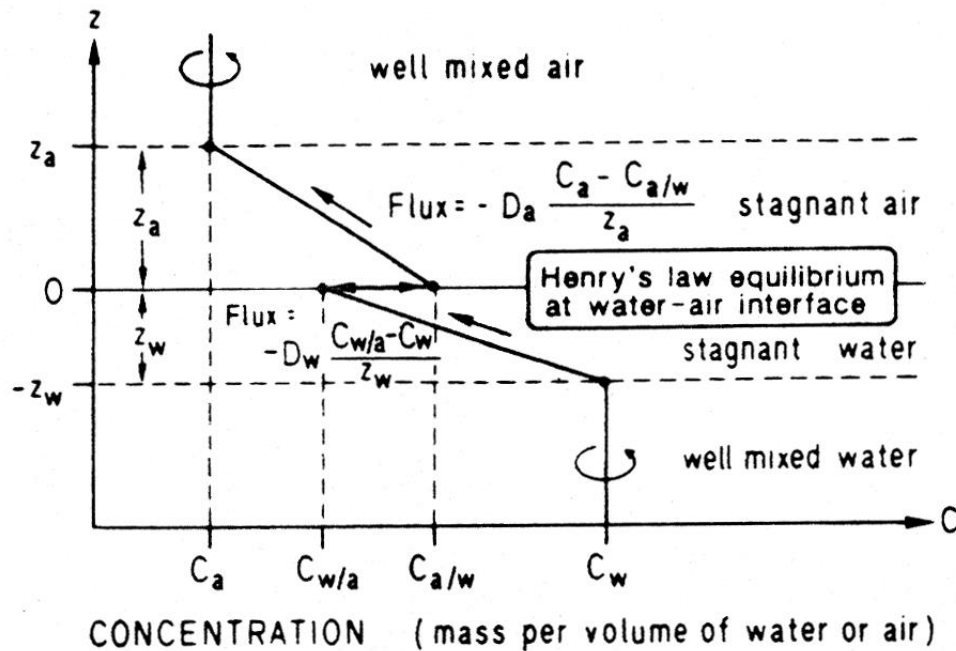


Figure 10.2 Stagnant boundary layer model for air–water exchange of chemicals. Note that the vertical coordinate z is defined as positive upwards and that $z = 0$ at the level of air–water contact.

Vymývání z půd

Vymývací mechanismy uvolňují chemické látky z půd a sedimentů a způsobují kontaminaci podzemních vod.

Transport látek ze svrchních vrstev půdy do spodních je považován za odstraňovací proces podobně jako je advekce a disperze látek od zdroje v ovzduší a ve vodě.

K tomuto procesu dochází vymýváním perkolující vodou – pokud budeme podzemní vodu považovat za součást půdního systému můžeme tento proces považovat za příklad intrasložkového transportu (z horních vrstev půdy do spodních vrstev) nebo můžeme uvažovat o intersložkovém transportu z půdy do spodní vody.

Vymývání z půd

Pohyb polutantů půdou zahrnuje **dva základní mechanismy**:

- ↳ difuzí chemických látek, primárně v (g) a (l) fázi,
- ↳ transport hmoty vodou způsobený gravitačními silami.

Půdní vymývání je zjednodušeně hodnoceno jako rovnováha mezi tuhou fázi a pórovou vodou v čase a prostoru.

Vymývání z půd

Vymývání látek z horní půdní vrstvy může být vyjádřeno jako odstraňovací proces 1. řádu:

$$\text{LEACH} = (\text{RAIN} * \text{FR}_{\text{inf}} * \text{AREA}_{\text{Soil}} * \text{C}_{\text{Soil}}) / (\text{FR}_W + \text{FR}_S * K_p * \rho_{\text{Soil}})$$

Kde:

LEACH – odstraňování látky ze svrchní vrstvy půdy [mol.s⁻¹]

RAIN – rychlosť mokré depozice [m.s⁻¹]

FR_{inf} – frakce srážkových vod infiltrující půdou

AREA_{Soil} – plocha půdy [m²]

C_{Soil} – koncentrace látky v půdě [mol.m⁻³]

FR_W – objem frakce vodní fáze v půdě

FR_S – objem frakce tuhé fáze v půdě

K_p – rozdělovací koeficient půda-voda [l.kg⁻¹]

ρ_{Soil} – hustota tuhé fáze půdy [kg.l⁻¹]

Vymývání z půd

Vymývání je důležitým faktorem pro látky s nízkou hodnotou K_p .

Podobné procesy probíhají i v sedimentech – povrchová voda vstupuje do sedimentů a poté jsou transportovány z vyšších vrstev sedimentu do spodních.

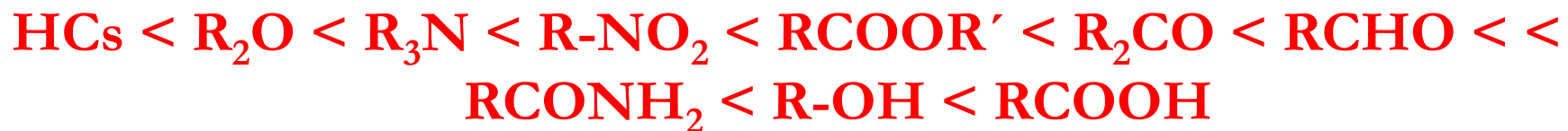
Tento proces může být popsán stejným vztahem jako vymývání půd.

Pokud dochází ke kontinuální sedimentaci – kontaminovaná svrchní vrstva je transportována do vrstev spodních – **překrývání sedimentů**.

Vymývání z půd

Všeobecně platí, že polárnější látky jsou v půdách a sedimentech mobilnější.

Nárůst mobility:



Odnos půdy

Část dešťové vody odnáší částice půdy do povrchových vod.

V sídelních oblastech je srážková voda odnášena kanalizačním systémem.

Ve venkovských oblastech srážková voda odnáší částice půd přímo do povrchových vod.

Odnos půdy vodou – vodní eroze.

Látka rozpuštěná ve vodě nebo asociovaná s půdními částicemi je transportována tímto mechanismem z půd do vod.

Odnos půdy

Pokud předpokládáme, že voda, která odnáší půdu je v rovnováze s půdou, **hmotnostní tok látky vyplývající z odtoku** může být kvantifikován následovně:

$$\text{RUN-OFF} = [(\text{RAIN} * \text{FR}_{\text{run}}) / (\text{FR}_W + \text{FR}_S * K_p * \rho_s) + \text{EROSION}_{\text{soil } i}] * \text{AREA}_{\text{soil}} * C_{\text{soil}}$$

Kde:

RUN-OFF – hmotnostní tok látky způsobený odnosem půdy do vody [mol.s^{-1}]

RAIN – rychlosť mokré depozice [m.s^{-1}]

FR_W – objem frakcie vodnej fázy v pôde

FR_S – objem frakcie tuhej fázy v pôde

K_p – rozdělovací koeficient pôda-voda [l.kg^{-1}]

ρ_s – hustota tuhej fázy pôdy [kg.l^{-1}]

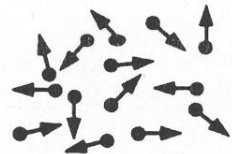
$\text{EROSION}_{\text{soil } i}$ – rychlosť, ktorou je pôda vymývaná z pôdy do povrchových vod [m.s^{-1}]

$\text{AREA}_{\text{soil}}$ – plocha pôdy [m^2]

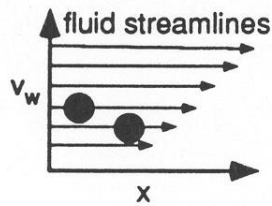
C_{soil} – koncentrácia látky v pôde [mol.m^{-3}]

Sedimentace / resuspendace

A. Brownian diffusion



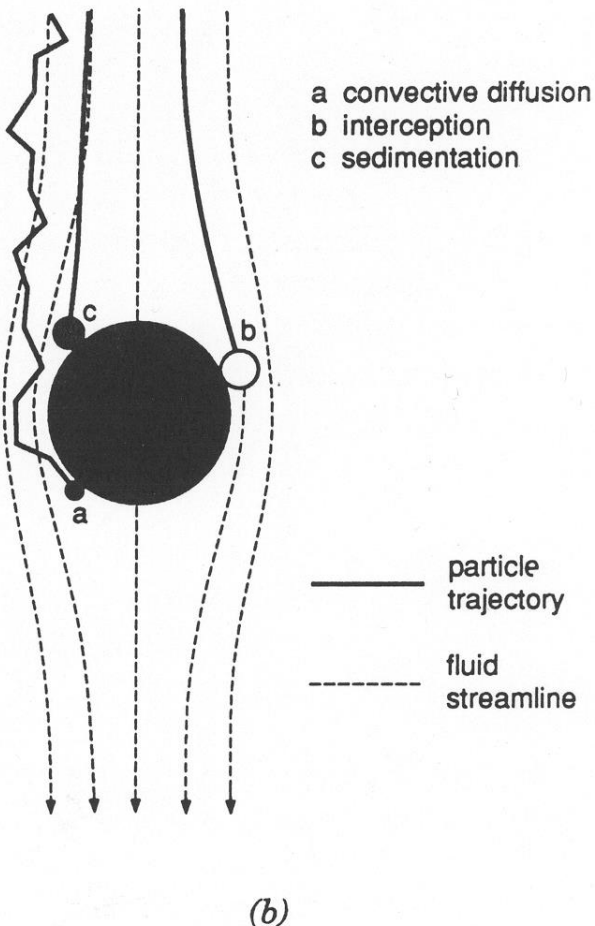
B. Velocity gradients



C. Differential sedimentation



(a)



(b)

Figure 14.21. Transport mechanisms. (Adapted from O'Melia and Tiller, 1993.)

Sedimentace
částic jako
transportní
mechanismus
pohybu
chemických
látek ve vodním
tělese

Sedimentace / resuspendace

Cesty pohybu chemických látok po desorpci/resuspendaci

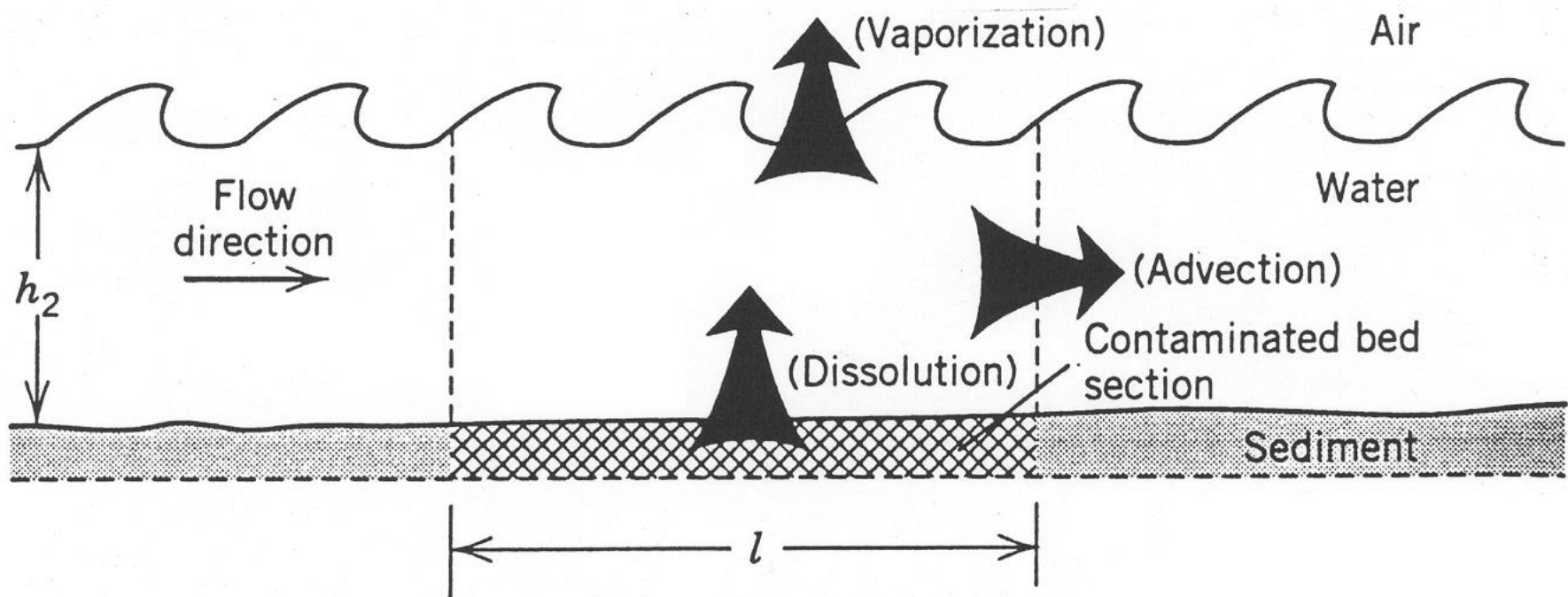
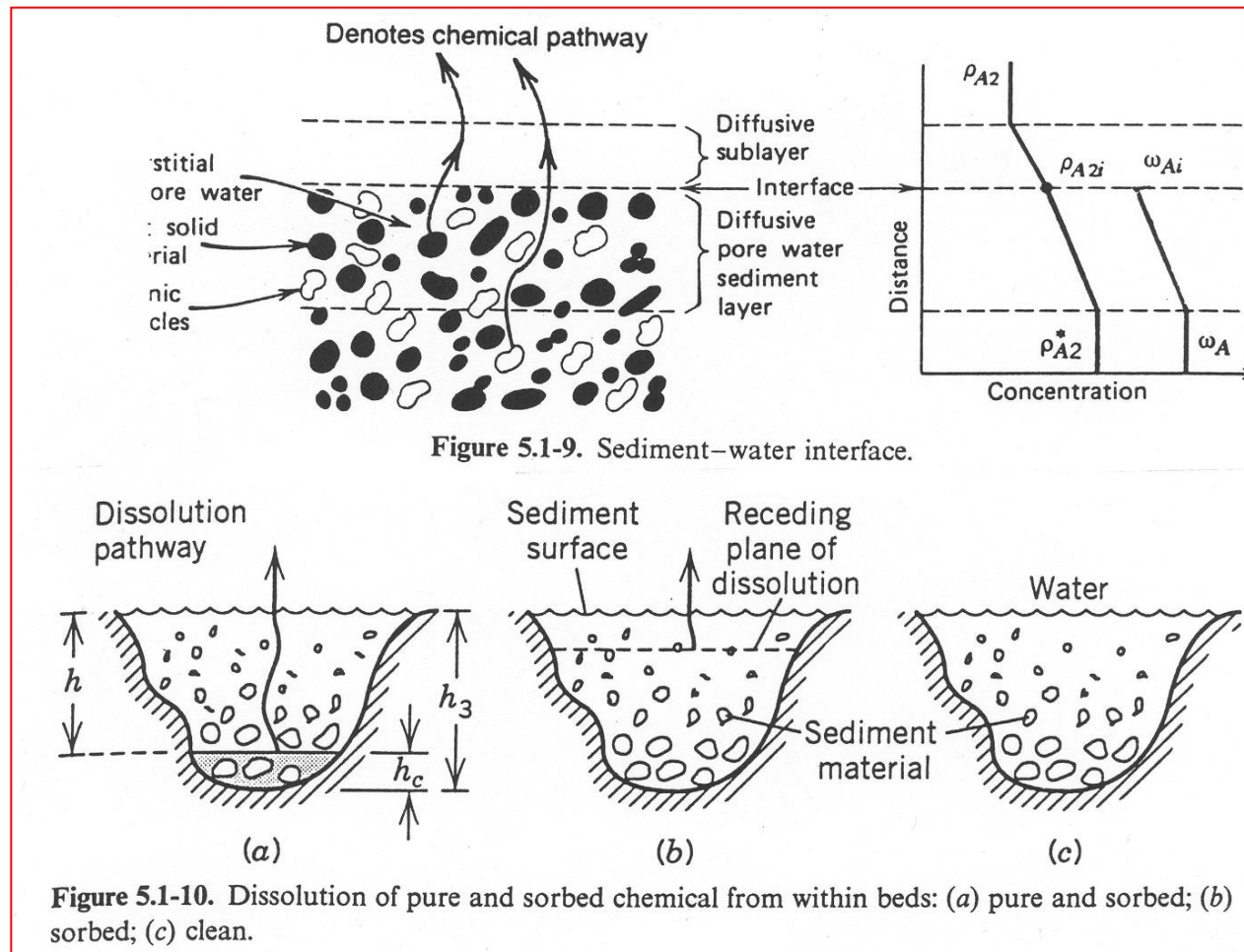


Figure 5.1K. Chemical pathways from the bed.

Sorpce na povrchu sedimentů

Rozhraní voda - sediment



Sorpce na povrchu sedimentů

Difuze v pórech tuhých matric

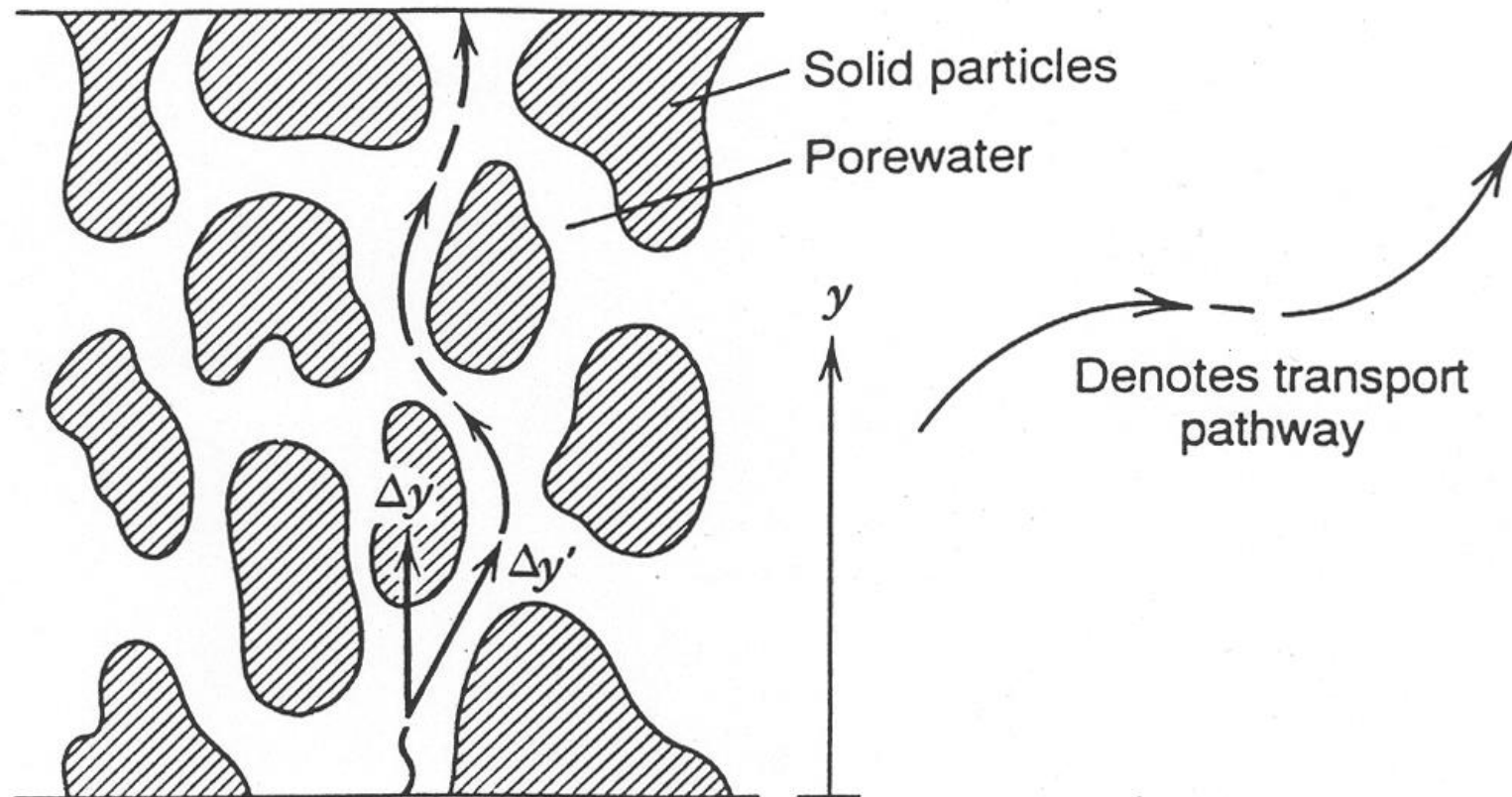


Figure 5.1-8. Pore diffusion in porous media.

Překrývání sedimentů

Tento transportní proces z vyšších vrstev překrýváním může být popsán opět odstraňovací rovnicí 1. řádu:

$$\text{BURIAL} = \text{NETSED} * \text{AREA}_{\text{sed}} * \text{C}_{\text{sed}}$$

Kde:

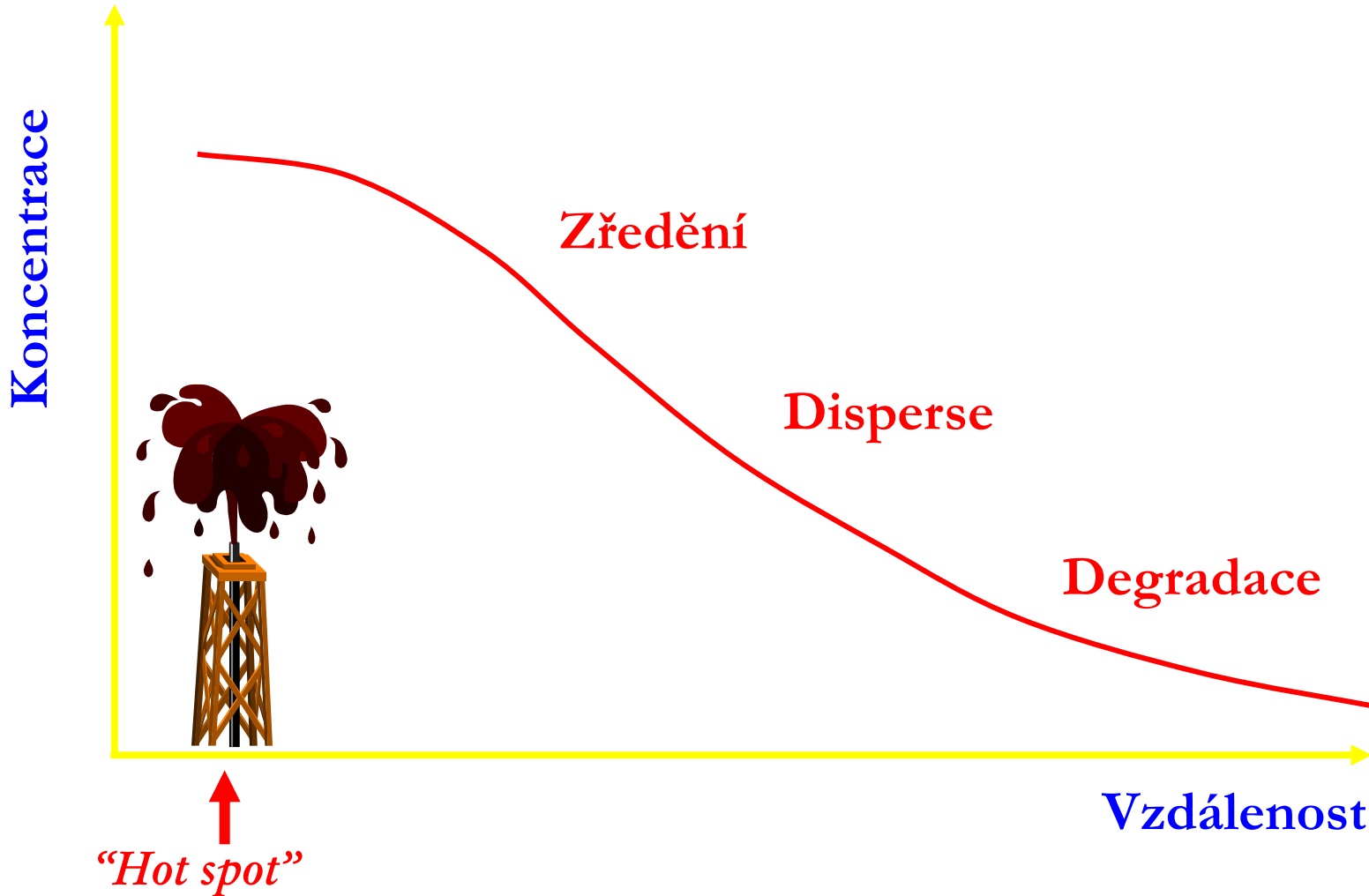
BURIAL – tok překrývající hmoty ze složek sedimentů [mol.s^{-1}]

NETSED – rychlosť sedimentace [m.s^{-1}]

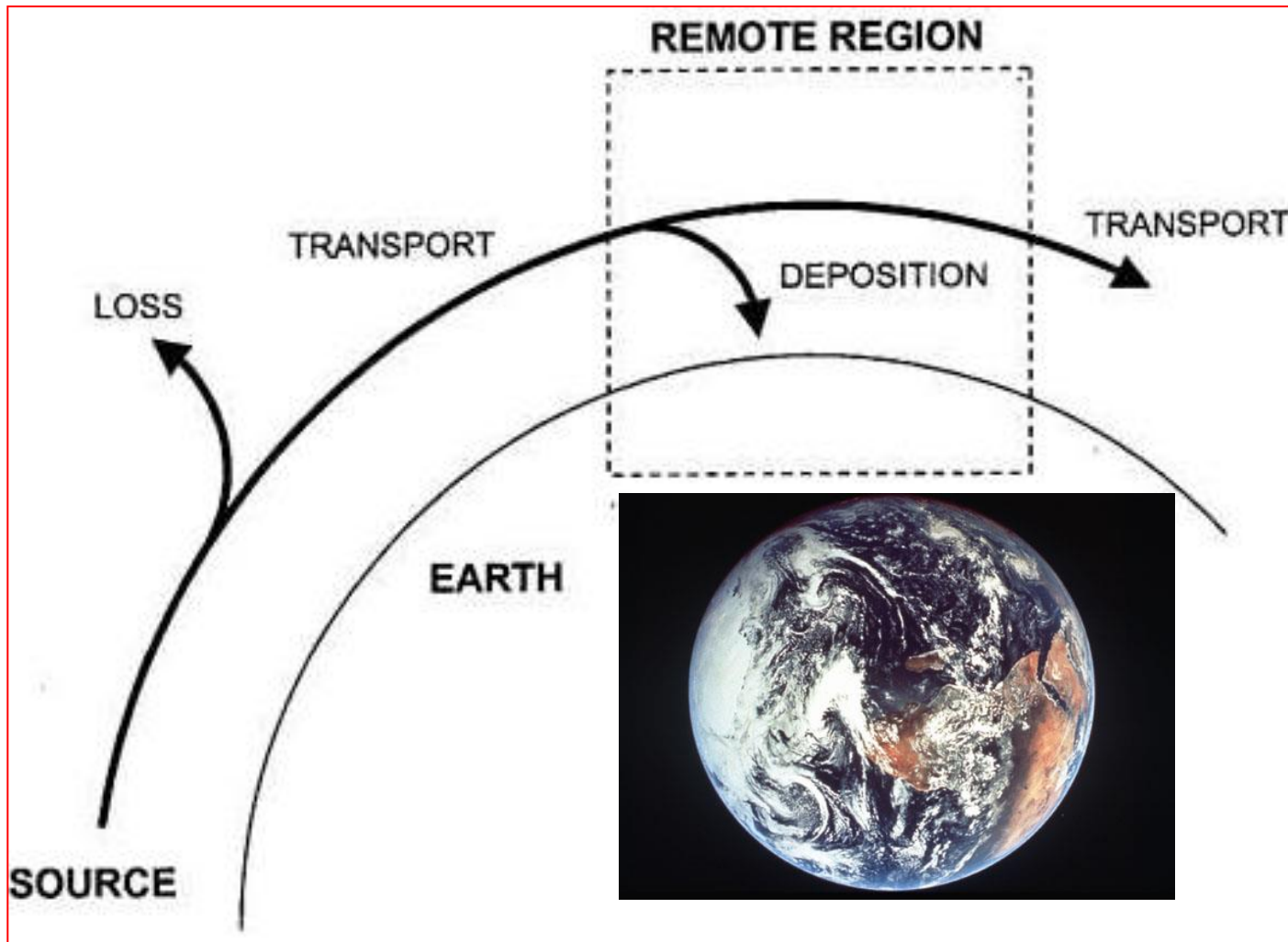
AREA_{sed} – plocha rozhraní sediment-voda [m^2]

C_{sed} – úhrnná koncentrace látky v sedimentu [mol.m^{-3}]

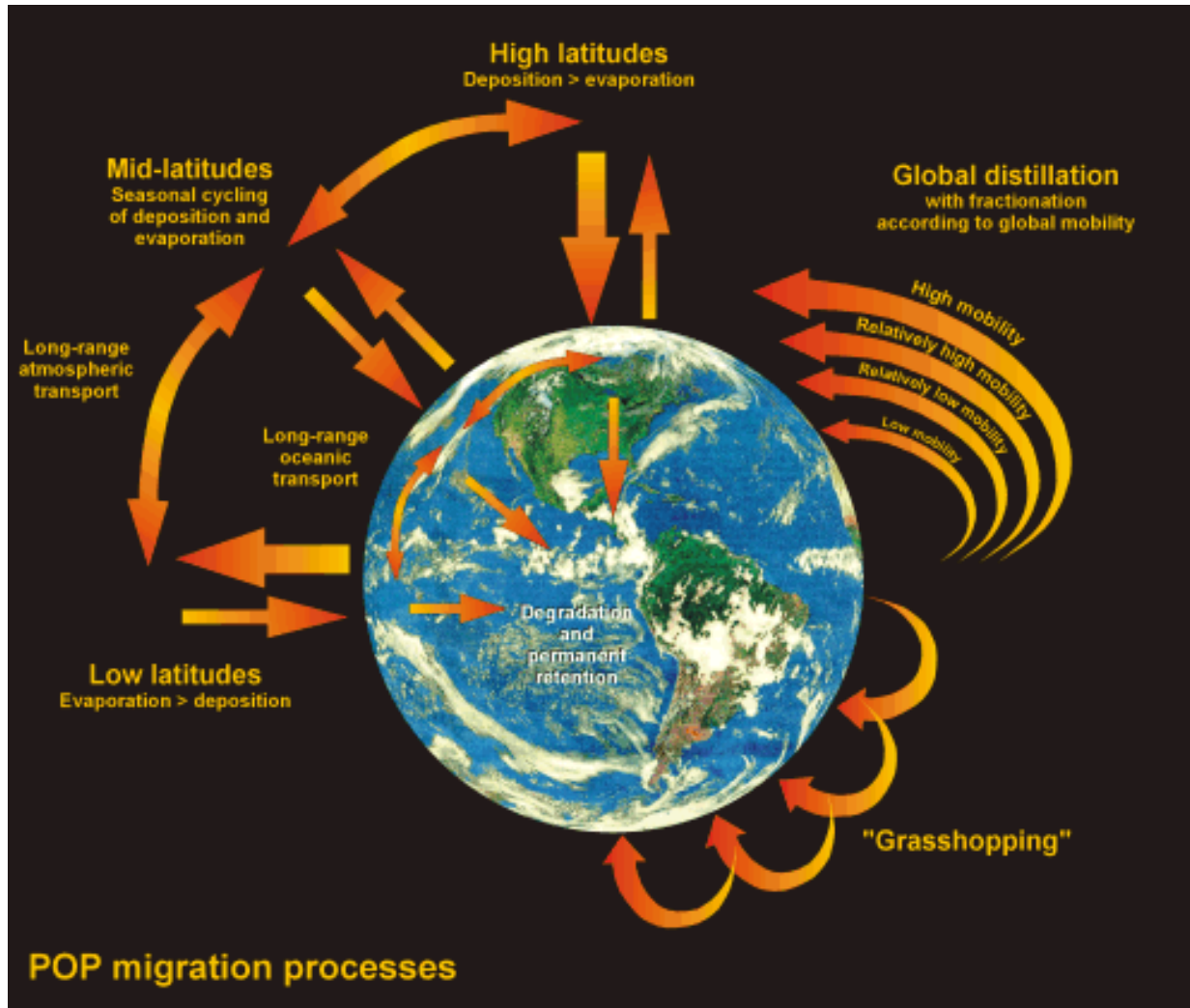
Typický gradient znečištění



POPs – dálkový transport

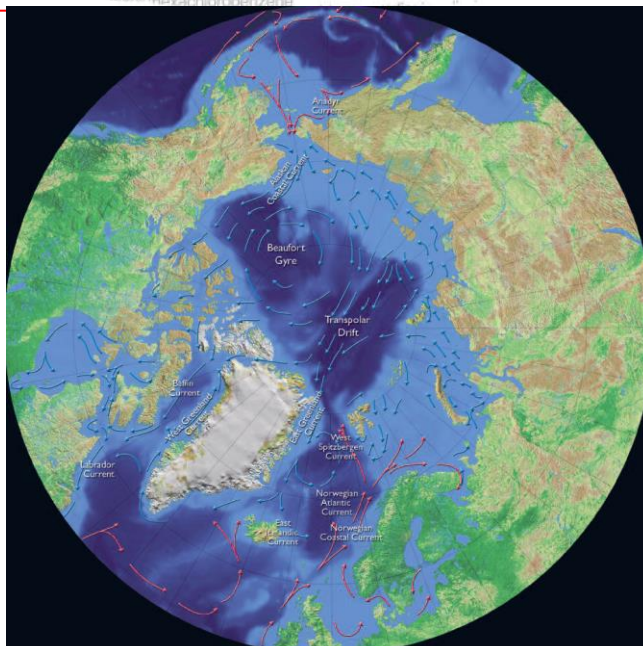
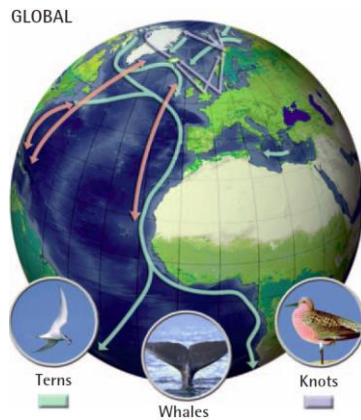
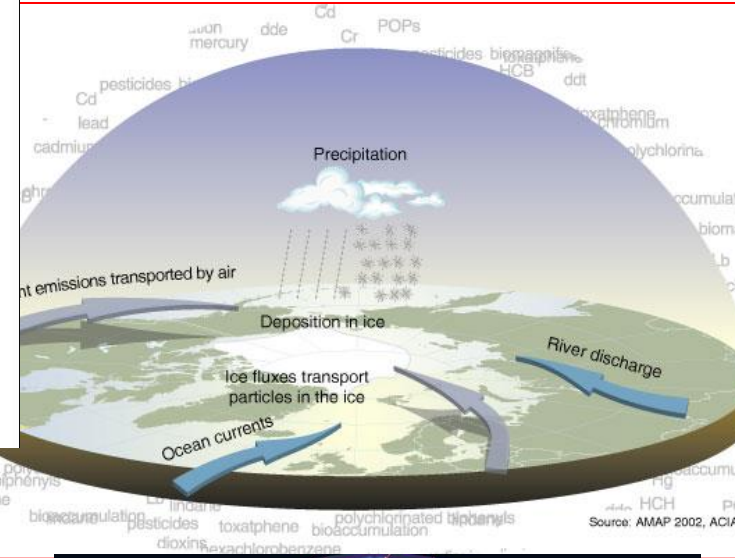


Migrační procesy POPs





Arctic Monitoring and Assessment Programme
AMAP Assessment Report: Arctic Pollution Issues, Figure 6-6



Migrační procesy POPs

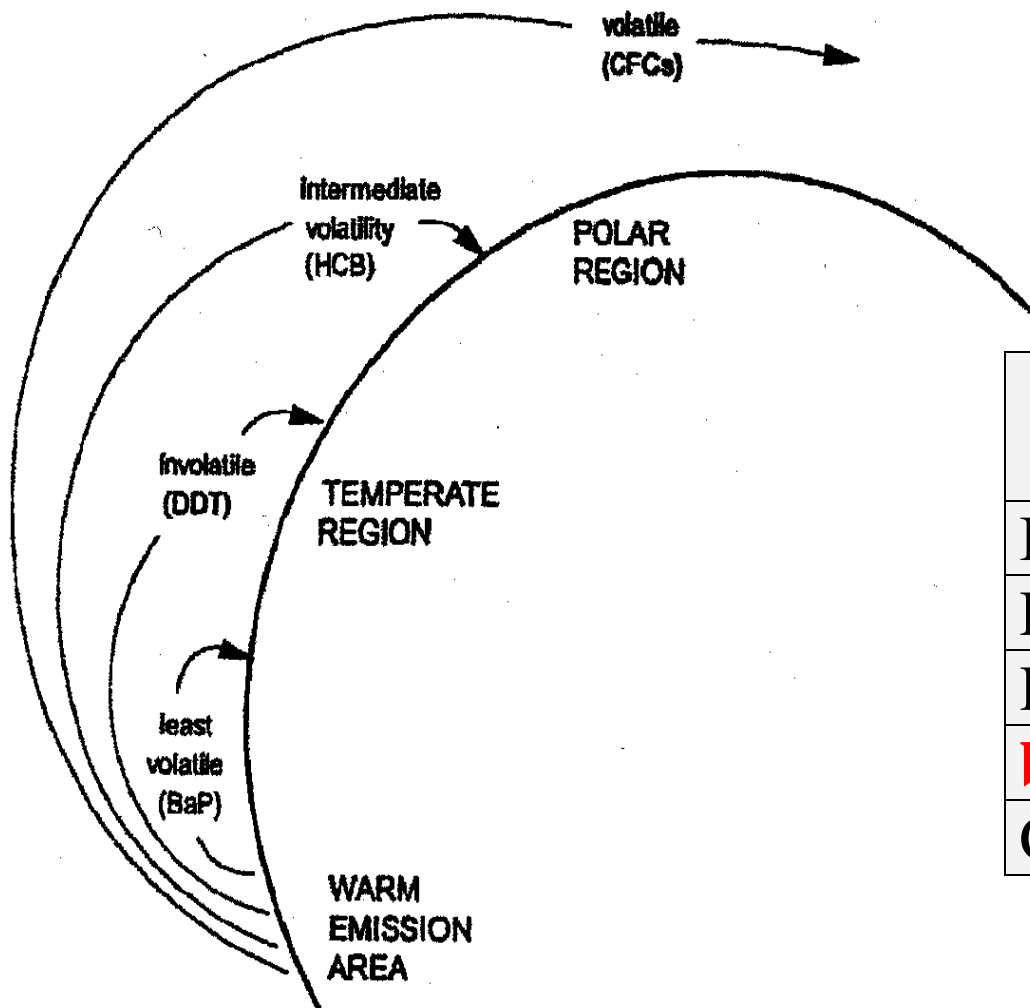


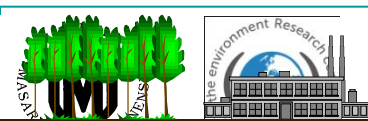
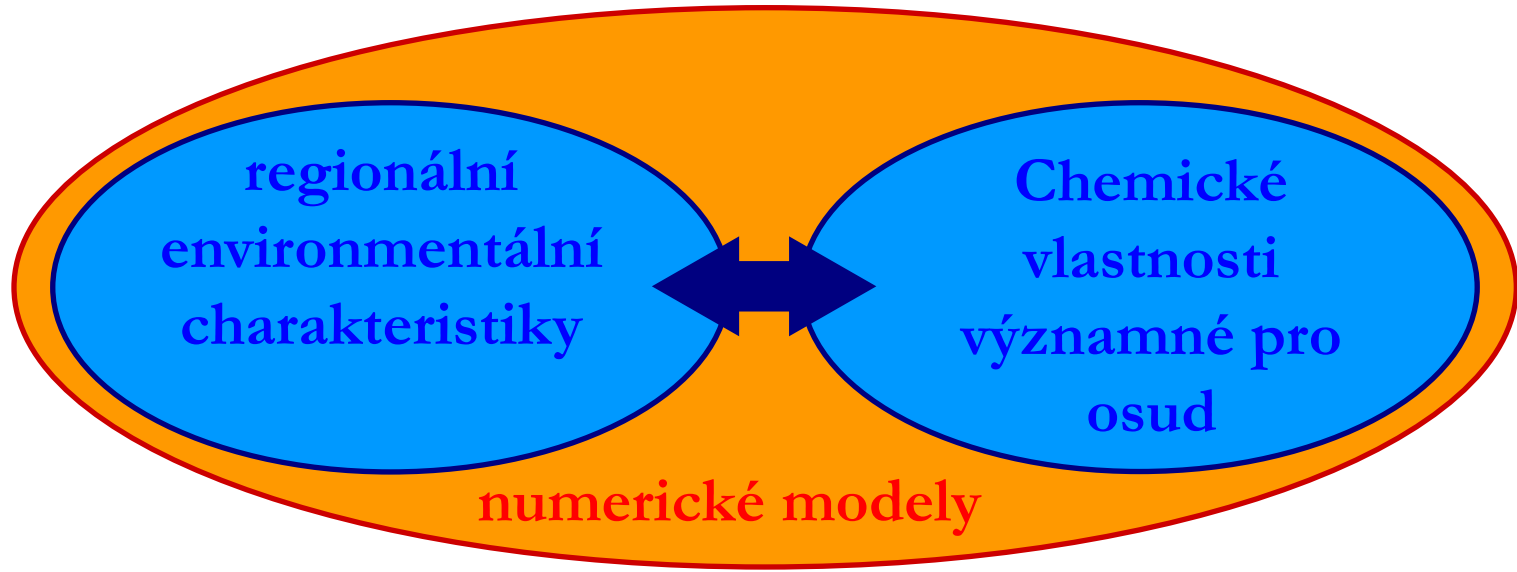
Figure 5. In a process resembling a distillation, organic compounds become latitudinally fractionated according to their volatility as they condense at different ambient temperatures.

	vapor pressure (kPa)
BaP	$7 \cdot 10^{-10}$
DDT	$2 \cdot 10^{-8}$
HCB	$2 \cdot 10^{-6}$
benzene	$1 \cdot 10^1$
CFC13	$3 \cdot 10^3$

Transportní mechanismy POPs

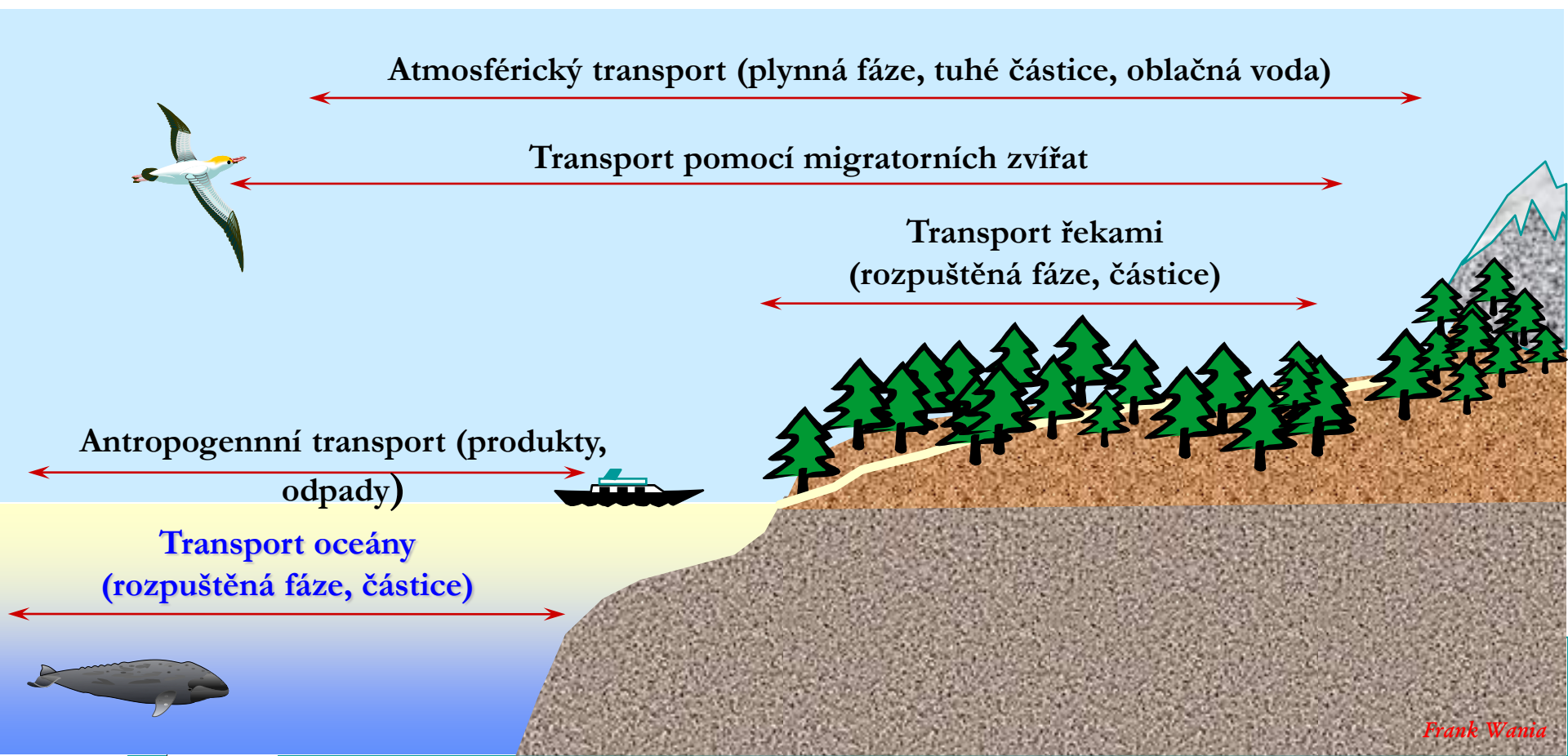
Porozumění mechanismům environmentálního transportu vyžaduje poznat:

- ↳ Spojení, nejlépe kvantitativní, mezi zdroji POPs a expozicí těmito látkami v daném regionu
- ↳ Informace o potenciálním transportu těchto látek z jedné oblasti do druhé (dálkový transport - long range transport)



Transportní mechanismy POPs v prostředí

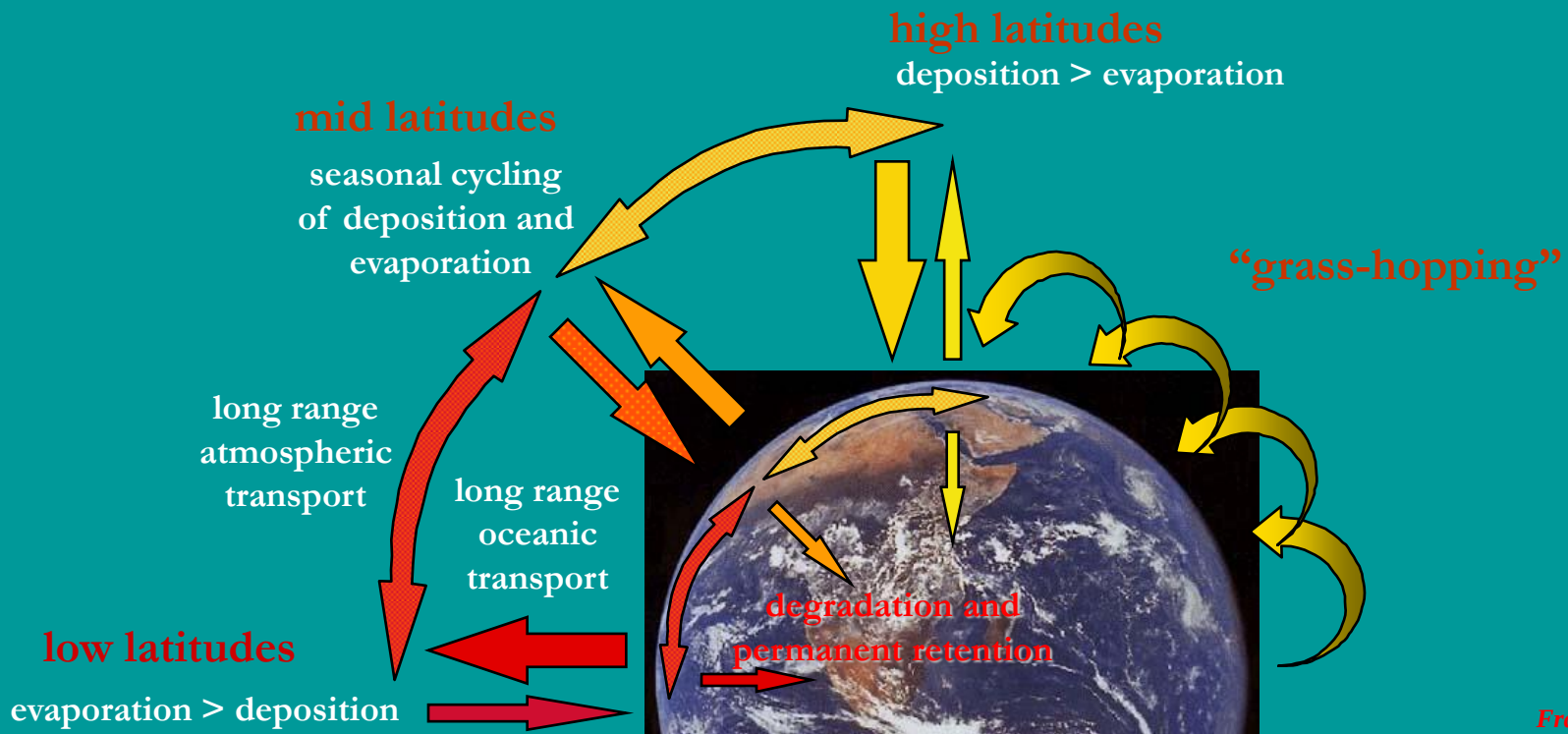
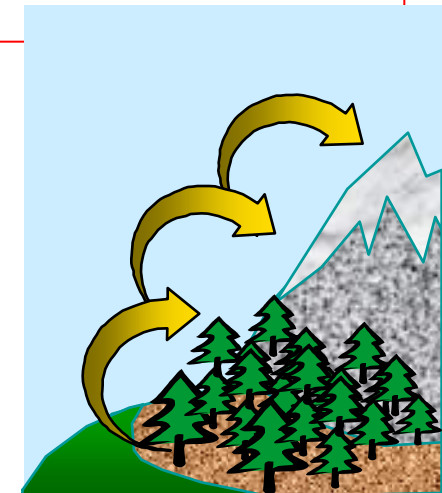
- ↳ persistence zvyšuje svůj relativní význam pro transport ve vztahu k transformacím řídícím osud kontaminantu
- ↳ distribuční charakteristiky vedou k významné přítomnosti v různých environmentálních složkách (ovzduší, voda, půda)



LRT chování „Multi-Hop“ POPs (HCB)

Protože rychlosti depozice a vypařování jsou teplotně závislé, poskakování (hopping) je řízeno sezónními, periodickými teplotními změnami

Teplotní gradienty jsou v prostoru v kombinaci s atmosférickým mísením a zajišťují přednostní transport z teplejších do chladnějších regionů na globální i regionální úrovni



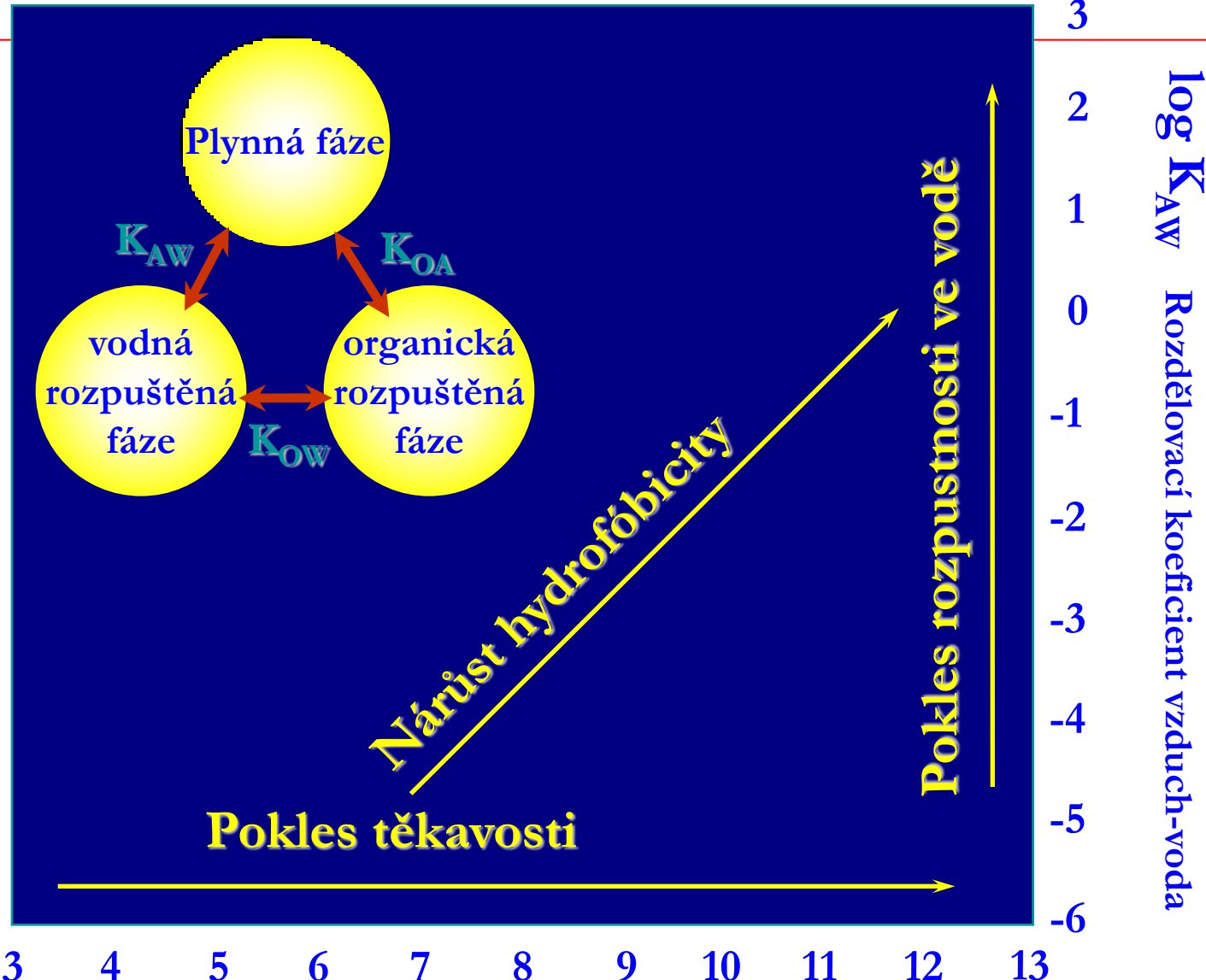
Transportní mechanismy ve vodě rozpustných POPs

Chemické látky rozpustné ve vodě zůstávají ve vodné fázi, to znamená, že například těkání není uvažováno jako významný mechanismus dálkového transportu

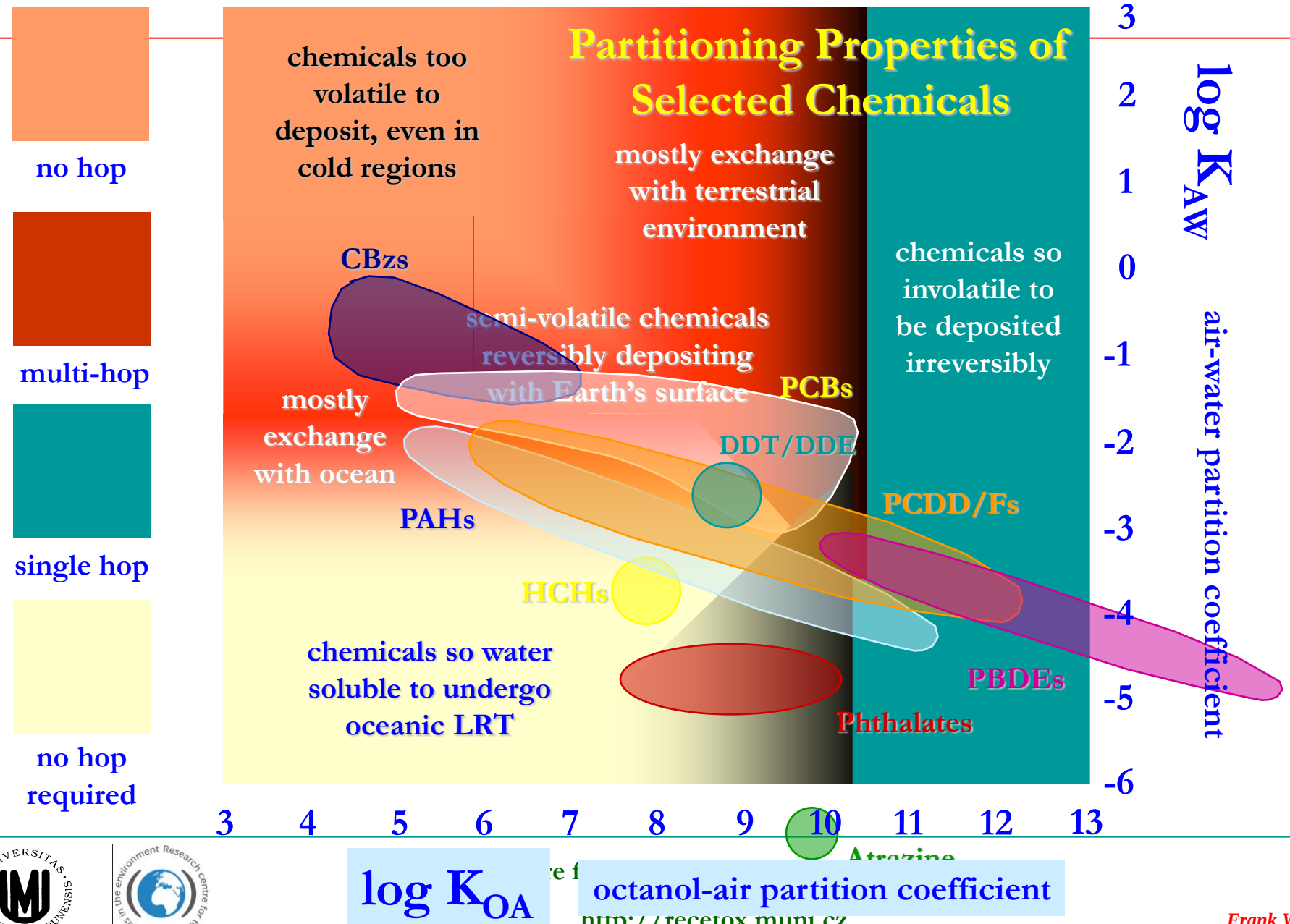
Účinný LRT vodami vyžaduje vysokou persistenci ve vodě



Klasifikace POPs dle rozdělovacích vlastností



Transportní chování jako funkce rozdělovacích vlastností



Transportní chování POPs v různých regionech

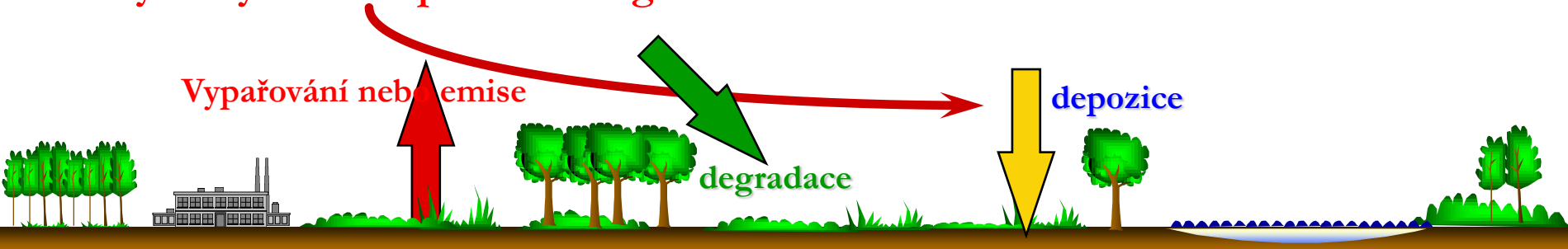
Zatímco relativní význam různých transportních mechanismů se může lišit pro jednotlivé regiony, **základní mechanismy a principy LRT jsou platné globálně.**

Rozdíly v transportním chování mezi jednotlivými regiony jsou způsobeny variacemi:

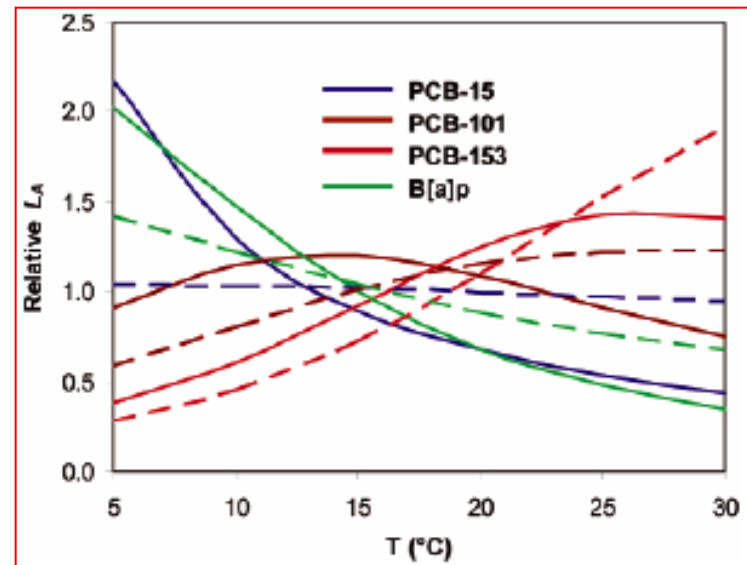
- ↳ Klimatu (teplota, srážky, rychlosť větru, variabilita)
- ↳ Vzdušných a oceánických proudění
- ↳ V pokrytí povrchu (distribuce země/oceán, pokrytí zemského povrchu, topografie)
- ↳ Charakteristik hydrologického cyklu

Region-specifické vlivy na atmosférický transport

Vliv výměny vzduch-povrch a degradace



- ↳ Atmosférická degradace vzrůstá s koncentrací OH radikálů
- ↳ Atmosférická depozice vzrůstá s vyšší rychlosí srážek, nižší teplotou, vyšší zatěží atmosférickými částicemi, vyšší rychlosť větru a atmosférické turbulence, vysoká retenční kapacita a drsnost povrchu
- ↳ Vypařování vzrůstá s vyšší teplotou, vyšší rychlosťí větru, snížením retenční kapacity povrchového materiálu



Potenciál pro atmosférický transport v regionech

Nižší zeměpisné šířky

Pro POPs, které reagují rychle s OH, atmosférický LRT je v nižších zeměpisných šířkách zcela omezen. Látky přežívající déle atak OH radikálu za koncentrací v nižších zeměpisných šířkách, mohou mít vysoký potenciál pro rychlé cykly opakováných skoků.

Střední zeměpisné šířky

Pokud je LRT limitován účinnou degradací (relativně reaktivní, relativně těkavé) atmosférický LRT je vyšší v zimě, zatímco pro látky, u kterých je LRT limitován účinnosti depozice (relativně pomalé reakce, semi-volatilní) nastane opačný případ.

Vyšší zeměpisné šířky

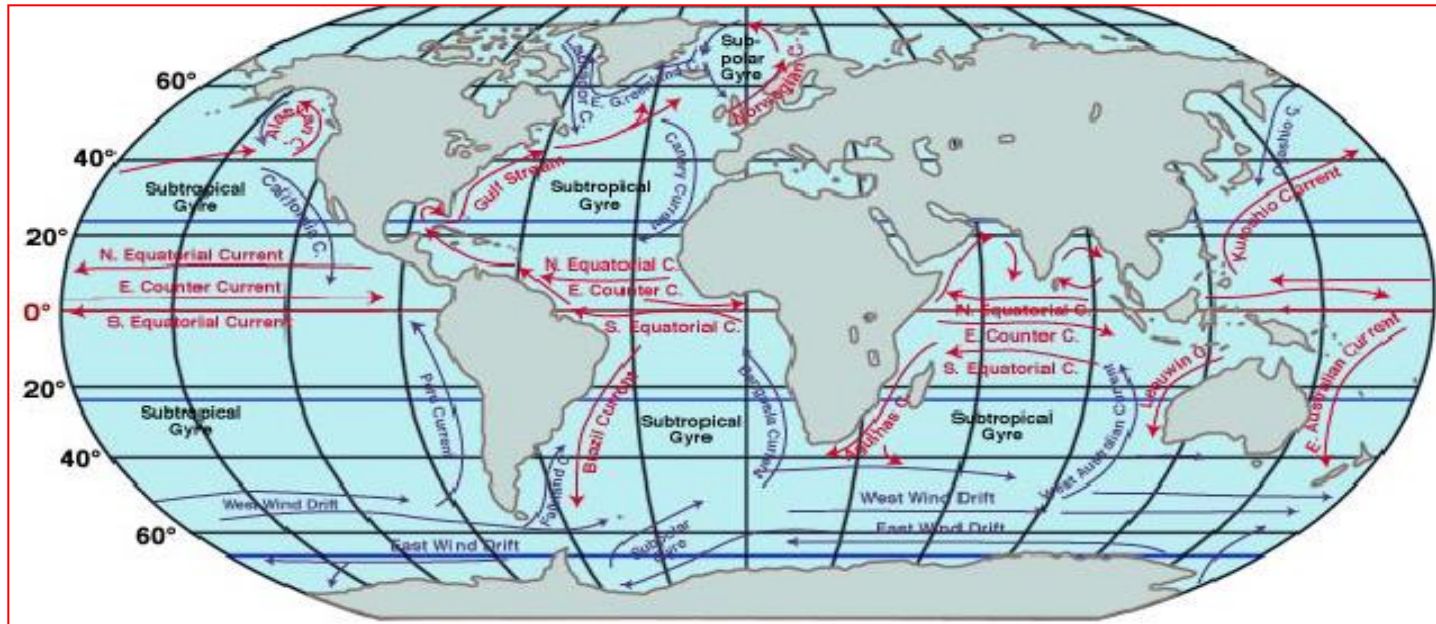
Nízký potenciál pro vypařování (nízká T, pokrytí sněhem/ledem), nízká degradace (tma, zima) a depozice (malé srážky, omezené množství aerosolů, silná stratifikace)



Region-specifické vlivy na oceánický transport

Vlivy oceánických proudů

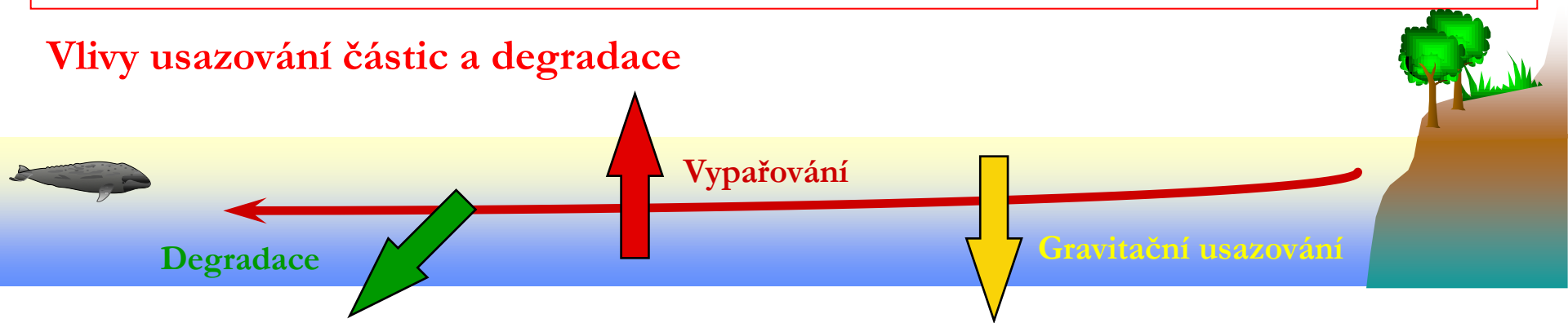
Regionálně, v povrchových vrstvách oceánů jsou řízen geostrofickými větry



- Existují velmi omezené experimentální důkazy pro mořský transport POPs v nižších zeměpisných šírkách
- Množství důkazů velkoplošného transportu HCHs v severních vodách

Region-specifické vlivy na oceánický transport

Vlivy usazování částic a degradace



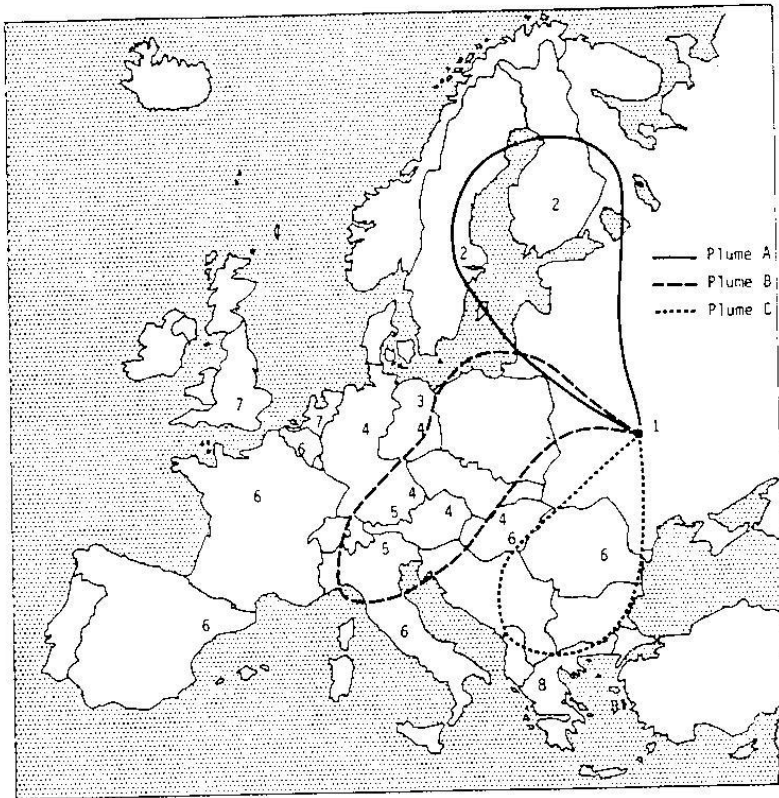
- Degradace v oceánické vodě je závislá na teplotě (hydrolýza), přítomnosti a aktivitě mikroorganismů (biodegradace), a intenzitě slunečního záření (fotooxidace). To předpokládá, že degradace je pomalejší ve vyšších zeměpisných šířkách a vyšší v teplejších, slunečných mořích s vysokou biologickou aktivitou.
- Gravitační usazování závisí na mořské biologické produktivitě a je vyšší v pobřežních mořích a zálovech.

Oceánický LRT je nejvýznamější ve vyšších zeměpisných šířkách, protože nízký výpar z vody, pomalé degradační rychlosti a omezené gravitační usazování budou zvyšovat dobu zdržení POPs v chladných povrchových vodách.

Region-specifické vlivy transportu řekami

- ↳ **Rozpustnost ve vodě mnoha POPs je příliš malá pro významný transport řekami v rozpuštěné fázi**
- ↳ **Transport málo rozpustných POPs je pak závislý na transportu koloidních nebo suspendovaných částic sedimentů**
- ↳ **Závisí na hydrologickém režimu a charakteristikách povodí (relief, geologie, vegetační kryt a klima)**
- ↳ **Vysoké zátěže řek suspendovanými částicemi sedimentů jsou spojeny s vysokými proudovými podmínkami, v určitých období na intenzitě odtoku a záplavách**
- ↳ **POPs transportované řekami budou eventuálně kontaminovat pobřežní sedimenty**

Transport radionuklidů - Černobyl



Ankunftszeiten nachweisbarer Aktivitäten in der Luft:
1 = 26.4.; 2 = 27.4.; 3 = 28.4.; 4 = 29.4; 5 = 30.4.; 6 = 1.5.; 7 = 2.5.; 8 = 3.5.) [1]

Fig 1: Verhalten der radioaktiven Wölken

