

Distr.: General
30 January 2006

Arabic
Original: English

برنامج الأمم المتحدة للبيئة



مؤتمر الأطراف في اتفاقية استكهولم بشأن
الملوثات العضوية الثابتة
الاجتماع الثاني

جنيف، ١ - ٥ أيار/مايو ٢٠٠٦
البند ٥ (ب) ^٢ من جدول الأعمال المؤقت*

قضايا لينظر فيها مؤتمر الأطراف أو يتخذ إجراء
بشأنها: تدابير لخفض الإطلاقات من الانتاج غير المعتمد
أو القضاء عليها: تحديد وتقدير حجم الإطلاقات

مجموعة أدوات موحدة للتحديد النوعي والكمي لإطلاقات الديوكسينات والفيورانات**

مذكرة الأمانة

وبحسبما أشير إليه في الوثيقة UNEP/POPS/COP.2/8، فإن الطبعة الثانية من مجموعة الأدوات
الموحدة للتحديد النوعي والكمي لإطلاقات الديوكسينات والفيورانات، ترد في مرفق هذه المذكرة.
ولم يتم تحريرها بصورة رسمية.

* UNEP/POPS/COP.2/1 *

اتفاقية استكهولم، المادة ٥ والمقرر جيم؛ تقرير لجنة التفاوض الحكومية الدولية عن أعمال دورتها السابعة
(UNEП/POPS/INC.7/28)، المرفق الأول، مقرر لجنة التفاوض الحكومية الدولية - ٧/٥؛ تقرير مؤتمر الأطراف في
اتفاقية استكهولم عن أعمال اجتماعه الأول (UNEП/POPS/COP.1/31)، الفقرة ٣٩.

170306 K0650415

للداعي الاقتصاد في النقطات يوجد عدد محدود من هذه الوثيقة ويرجى من المندوبين التفضل بإصطحاب نسخهم إلى الاجتماعات وعدم طلب نسخ إضافية.
--

المرفق



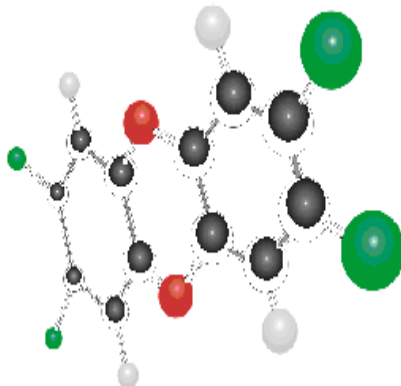
برنامج الأمم المتحدة للبيئة



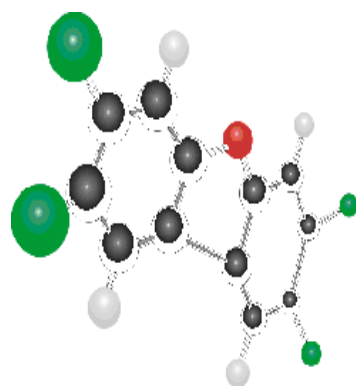
وسيلة الأدوات القياسية للتعيين و التحديد الكمي
لإطلاقات الديوكسينات و الفيورانات

Standardized Toolkit for Identification and Quantification
of Dioxin and Furan Releases

الهواء



الماء



التربة

المنتجات

البقايا

الطبعة الثانية

شباط 2005

إعداد برنامج الأمم المتحدة للبيئة – الكيميائيات

UNEP Chemicals

جنيف – سويسرا

IOMC برنامج المنظمات الدولية للإدارة الجيدة للكيميائيات

اتفاقية تعاون بين UNEP , ILO, FAO, WHO, UNIDO, UNITAR, and OECD



برنامج الأمم المتحدة للبيئة

UNITED NATIONS
ENVIRONMENT PROGRAMME



وسيلة الأدوات القياسية للتعيين والتعداد الكمي
لإطلاقات الديوكسينات والفيورانات

**Standardized Toolkit
for Identification and Quantification
of Dioxin and Furan Releases**

الطبعة الثانية

شباط 2005

2nd edition
February 2005

إعداد برنامج الأمم المتحدة للبيئة – الكيميائيات
UNEP Chemicals

جنيف – سويسرا

إن هذه المطبوعة مُعدَّة لغرض مُساعدة البلدان في تأسيس جرودات الإطلاق (release inventories) لمركبات ثنائية بنزو- بارا- الديوكسين متعددة الكلورة و مركبات ثنائي بنزو الفيوران متعددة الكلورة على المستوى الوطني أو الإقليمي. المعلومات المُحتواة في هذا التقرير قد تم أخذها من الأدبيات العلمية المنشورة ، ومن التقارير الحكومية ، إضافة إلى مصادر الإنترنت و من خلال الاتصالات الشخصية . فيما يعتقد أن المعلومات المزودة في هذا التقرير هي صحيحة ، لا يتحمل برنامج الأمم المتحدة للبيئة UNEP أي مسؤولية لأية أخطاء محتملة أو حذف و ما يتبع ذلك ، و التي يمكن أن تتبثق عنهم. إن برنامج الأمم المتحدة للبيئة أو أي فرد اخترط في تحضير هذا التقرير سوف لن يكونوا مسؤولين عن أي ضرر أو خسارة أو أذى أو تَحِيرٌ من أي نوع و التي يمكن أن تنتج عن أشخاص قد تصرفوا على أساس فهُمهم أو إدراكيهم للمعلومات المُحتواة في هذه المطبوعة .

إن التخصيصات المستخدمة و المواد المعروضة في هذا التقرير لا تدلُّ ضمناً على أي تعبير أو رأي ، مهما يكن ، من طرف الأمم المتحدة أو برنامج الأمم المتحدة للبيئة بما يخص الوضع القانوني لأي بلد ، مقاطعة أو منطقة أو لأي من السلطات ، أو تعيين و تحديد لأي من جهاتها أو حدودها . أي وجهة نظر معتبر عنها في هذه الوثيقة لا تعكس بالضرورة وجهة نظر برنامج الأمم المتحدة للبيئة.

لقد تم تحديد هذه المطبوعة بتتنسيق من قبل الدكتورة هايديلور فيدلر (Dr. Heidelore Fiedler) من برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات UNEP-Chemicals و ذلك اعتماداً على الطبعة الأولى بتاريخ أيار 2003 و اعتماداً على الملاحظات من الحكومات و المنظمات غير الحكومية وفقاً للقرار 7/5 المتذاх في الجلسة السابعة للجنة المفاوضات الحكومية الدولية لاتفاقية استوكهولم.

الرسومات على صفحة الغلاف : جزيئات 8,7,3,2-رباعي كلورو ثنائي بنزو-بار-ديوكسين و رباعي كلورو ثنائي بنزو الفيوران ، بإذن من مخابر ويلينغتون ، أونتاريو ، كندا (Courtesy of Wellington Labs, Guelph, ONT, Canada)

تم إنتاج هذه المطبوعة ضمن إطار العمل لبرنامج المنظمات الدولية من أجل الإدارة الجيدة للكيميائيات (IOMC)

Inter-Organization Programme for the Sound Management of Chemicals (IOMC)

إن برنامج المنظمات الدولية من أجل الإدارة الجيدة للكيميائيات (IOMC) Management of Chemicals قد تم تأسيسه في عام 1995 من قبل المنظمات الدولية المشاركة، UNDP, ILO, FAO, WHO, UNIDO and OECD و ذلك تبعاً للتوصيات المتذخة عام 1992 في مؤتمر الأمم المتحدة للبيئة و التنمية و ذلك من أجل تقوية التعاون و زيادة التنسيق في حقل السلامة الكيميائية . في كانون الثاني من عام 1998 ، قامت بالإنضمام رسميًا إلى برنامج المنظمات الدولية من أجل الإدارة الجيدة للكيميائيات (IOMC) كمنظمة مشاركة. و الغرض من IOMC هو تحفيز التنسيق للسياسات و النشاطات التي تتبعها المنظمات المشاركة ، بالتعاون فيما بينها أو بشكل منفصل ، من أجل تحقيق الإدارة الجيدة للكيميائيات فيما يتعلق بصحة الإنسان و البيئة.

المادة في هذه المطبوعة يمكن اقتبسها أو إعادة طباعتها بحرية ، لكن المطلوب توجيه الشكر مع الإشارة بالمرجع لرقم هذه الوثيقة . يجب إرسال نسخة من المطبوعة التي تتضمن الإقتباس أو إعادة الطباعة إلى برنامج الأمم المتحدة للكيميائيات.

نسخ من هذا التقرير متوفرة من :

UNEP Chemicals
International Environment House
11-13 chemin des Anémones
CH-1219 Châtelaine (Geneva), Switzerland
Tel.: +41 (22) 917 8170
Fax: +41 (22) 797 3460
e-mail: chemicals@unep.ch

UNEP Chemicals is part of UNEP's Technology, Industry and Economics Division

UNEP CHEMICALS

February 2005

تمهيد

تتطلب اتفاقية استوكهولم للملوثات العضوية الثابتة (POPs) من الدول الأطراف إلى خفض مجموع إطلاقاتها من الملوثات العضوية الثابتة الناتجة عن غير قصد مثل مركبات ثنائي بنزو-بارا-الديوكسين متعددة الكلورة و مركبات ثنائي بنزو الفيوران متعددة الكلورة (PCDD/PCDF) بهدف مواصلة خفضها إلى أدنى حد ، و حيثما كان ذلك ممكناً ، القضاء عليه بصورة نهائية . بموجب ذلك ، سوف تحتاج الدول الأطراف إلى تحديد مصادرها من الديوكسينات/الفيورانات و التعبين الكمي لهذه الإطلاقات . و يجب على المنهجية المستخدمة في تقييم هذه المصادر أن تكون متوافقة من أجل تقييم إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات مع الزمن و بين مختلف البلدان .

إن وسيلة الأدوات هي مرنة و يمكن تطبيقها على جميع البلدان : فحتى البلدان التي لا تملك معطيات أبداً عن الديوكسينات/الفيورانات سوف تجد أن وسيلة الأدوات هذه مفيدة لمسح النشاطات الصناعية و النشاطات الأخرى من أجل وضع تقرير أولي لدرجة إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من المصادر الممكنة . أما البلدان التي تمتلك معطيات مُقاسة، فيمكن أن تستخدم وسيلة الأدوات لمراجعة و تحديث شمولية جُروداتها (inventories)، إضافة إلى سعيها إلى التوافق بين معطياتها و تلك المعطيات المزودة في وسيلة الأدوات .

تم تقديم وسيلة الأدوات هذه إلى البلدان عن طريق سلسلة من ورشات العمل التدريبية و قد تم تطبيقها من قبل هذه البلدان في تحضير خططهم الوطنية التنفيذية تحت إطار اتفاقية استوكهولم . كما تم اختبارها حقلياً بواسطة عدد من البلدان التي تلقى مساعدات من برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات UNEP Chemicals .

إن هذه الطبعة الثانية من " وسيلة الأدوات القياسية للتعبين والتحديد الكمي لإطلاقات الديوكسينات والفيورانات" (Toolkit) تُقدم تحديثاً للطبعة الأولى الصادرة عن برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات UNEP Chemicals في أيار 2003 . إن هذا التحديث قد تم تطويره استجابة لقرار INC-7/5 المتخذ من قبل اللجنة الدولية للحكومات المفاوضة (INC) الخاصة بالملوثات العضوية الثابتة في جلساتها السابعة في تموز 2003 . حيث تطلب اللجنة (INC) في قرارها من " أمانة اتفاقية استوكهولم تحضير و إصدار نسخة مُنقحة من وسيلة الأدوات لتقديمها إلى الاجتماع الأول لمؤتمر الأطراف ". و تعكس هذه النسخة المُنقحة الملحوظات من المنظمات الحكومية و غير الحكومية .

كما هي الحال مع أية منهجية ، تحتاج وسيلة الأدوات (Toolkit) إلى اختبار حي و إلى إثبات صحتها و تحديثها . و مستخدمي وسيلة الأدوات مدعوون لاستشارة برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات عندما تحصل مشاكل مع تطبيقها أو تفسيرها أو تنفيذها أو حينما يبدو أن النظام لا ينطبق على الحالة الموجودة في البلد .

البلدان مدعوة لاستخدام وسيلة الأدوات من أجل تقديم جروداتها إلى برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات UNEP Chemicals ، و الذي سيعمل على تحديث تقرير جرد إطلاقات الديوكسين و الفيوران (Dioxin and Furane Release Inventory, UNEP Report of May 1999) . و الجرودات المستلمة سوف يتم طباعتها و جعلها متاحة على موقع الإنترن特 (<http://www.chem.unep.ch/pops>) . كما يدعو أيضاً برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات UNEP Chemicals جميع المستخدمين لوسيلة الأدوات إلى تزويد البرنامج بالمعلومات عن طريق التغذية الاسترجاعية (feedback) لجميع الأوجه لهذا المنتج .

جنيف ، شباط 2005

وسيلة الأدوات القياسية للتعيين والتهديد الكمي لإطلاقات الديوكسينات والفيورانات

فهرس المحتويات

الصفحة

i	فهرس المحتويات
v	فهرس الجداول
viii	فهرس الأشكال
ix	الاختصارات والمصطلحات (Abbreviations and Acronyms)
xiii	الملخص التنفيذي (Executive Summary)
1	1. المقدمة (Introduction)
4	2. الأهداف والتقييدات (Aims and Limitations)
6	2.1. الأهداف (Aims)
6	2.2. التقييدات (Limitations)
7	2.3. قراءات إضافية (Further Reading)
10	3. تشكل وإصدار الديوكسينات/الفيورانات (Formation and Release of PCDD and PCDF)
10	3.1. تشكل الديوكسينات/الفيورانات (Formation of PCDD/PCDF)
13	3.2. الإطلاقات المباشرة لمركبات الديوكسين/الفيوران (Direct Releases of PCDD/PCDF)
13	3.2.1. الإطلاق إلى الهواء (Release to Air)
14	3.2.2. الإطلاق إلى المياه (Release to Water)
15	3.2.3. الإطلاق إلى الأرض (Release to Land)
15	3.2.4. الإطلاق في المنتجات (Release in Products)
16	3.2.5. الإطلاق في البقايا (Release in Residues)
17	3.2.6. النقاط الساخنة المحتملة (Potential Hot Spots)
19	4. بروتوكول تجميع الجرد (Protocol for the Inventory Assembly)
20	4.1. الخطوة 1 : مصفوفة المسح : فئات المصادر الأساسية (Screening Matrix: Main Source Categories)
21	4.2. الخطوة 2 : تحديد الفئات الثانوية (Subcategories Identification)
21	4.2.1. الفئات الثانوية لترميم النفايات (Subcategories of Waste Incineration)
22	4.2.2. الفئات الثانوية لإنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية (Subcategories of Ferrous and Non-Ferrous Metal Production)
23	4.2.3. الفئات الثانوية للتدفعه و توليد الطاقة (Subcategories of Heat and Power Generation)
24	4.2.4. الفئات الثانوية لإنتاج المواد الفلزية (Subcategories of Production of Mineral Products)
24	4.2.5. الفئات الثانوية للنقل (Subcategories of Transportation)
25	4.2.6. الفئات الثانوية لعمليات الإحرق المكشوفة (of Open Burning Processes)
25	4.2.7. الفئات الثانوية لإنتاج واستعمال الكيميائيات وبضائع المستهلك (Production and Use of Chemicals and Consumer Goods)
26	4.2.8. الفئات الثانوية - متفرقات (Subcategories of Miscellaneous)
27	4.2.9. الفئات الثانوية لطرح/تصريف النفايات (Subcategories of Disposal)
27	4.2.10. الفئات الثانوية للنقاط الساخنة (Subcategories of Hot Spots)
28	3. الخطوة 3 : تجميع المعلومات (Information Gathering)
29	4. الخطوة 4 : تصنيف العملية والتهديد الكمي للمصدر (Process Classification and Source Quantification)
30	4.1. تصنیف العملية (Process Classification)
31	4.2. التهديد الكمي للمصدر (Source Quantification)

33	.3. تحديد الدفق أو مُعدل النشاط (Determination of the Flux or Activity Rate)	.4.4.4
33	استخدام مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية لوسيلة الأدوات (Using the Toolkit's Default Emission Factors)	.4.4.4
34	.5. استخدام معطيات الإنبعاث الخاصة (Using Own Emission Data)	.4.4
34	.5. الخطوة 5 : تجميع قائمة الجَرْد (Compilation of Inventory)	.4
35	عرض قائمة الجَرْد (Presentation of the Inventory)	.5
35	.5. تأسيس الجَرْد المُرْجِلِي (Establishment of an Interim Inventory)	.5
36	.5. التقرير النهائي (Final Report)	.5
38	.6. مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية (Default Emission Factors)	.6
38	.6.1. الفئة الأساسية 1 - ترميد النفايات (Waste Incineration)	.6
39	.6.1.1. النفايات البلدية الصلبة (Municipal Solid Waste)	.6
43	.6.2. ترميد النفايات الخطرة (Hazardous Waste Incineration)	.6
47	.6.3. ترميد النفايات الطبية (Medical Waste Incineration)	.6
50	.6.4. ترميد الأجزاء الخفيفة من نفايات المشطيات (Light-Fraction Shredder Waste Incineration)	.6
52	.6.5. ترميد حمأة المجاري (Sewage Sludge Incineration)	.6
55	.6.6. ترميد نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية (Waste Wood and Waste Biomass Incineration)	.6
57	.6.7. تحطيم جيف الحيوانات (Destruction of Animal Carcasses)	.6
59	.6.2. الفئة الأساسية 2. إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية (Ferrous and Non-Ferrous Metal Production)	.6
62	.6.1. تلبيد خام الحديد (Iron Ore Sintering)	.6
65	.6.2. إنتاج فحم الكوك (Coke Production)	.6
67	.6.3. محطات إنتاج الحديد والفولاذ (Iron and Steel Production Plants)	.6
74	.6.4. إنتاج النحاس (Copper Production)	.6
79	.6.5. إنتاج الألミニوم (Aluminum Production)	.6
83	.6.6. إنتاج الرصاص (Lead Production)	.6
85	.6.7. إنتاج الزنك (Zinc Production)	.6
87	.6.8. إنتاج البرونز والنحاس الأصفر (Brass and Bronze Production)	.6
89	.6.9. إنتاج المغنىزيوم (Magnesium Production)	.6
91	.6.10. عمليات إنتاج أخرى للمعدن غير الحديدية (Other Non-Ferrous Metal Production)	.6
93	.6.11. المُشطيات و المفتتات (Shredders)	.6
95	.6.12. الاسترجاع الحراري للمعدن من الأسلاك (Thermal Wire Reclamation)	.6
97	.3. الفئة الأساسية 3- توليد الطاقة والتندفعة (Heat and Power Generation)	.3
98	.6.1. محطات الطاقة التي تعمل على الوقود الأحفوري (Fossil Fuel Power Plants)	.6
101	.6.2. محطات الطاقة العاملة على حرق الكتلة الحيوية (Biomass Power Plants)	.6
103	.6.3. احتراق الغاز الحيوي/غاز المطامر (Landfill/Biogas Combustion)	.6
104	.6.4. التندفعة المنزلية والطهي باستخدام الكتلة الحيوية (Household Heating and Cooking with Biomass)	.6
106	.6.5. التندفعة المنزلية والطهي باستخدام الوقود الأحفوري (Domestic Heating and Cooking with Fossil Fuels)	.6
109	.4. الفئة الأساسية 4 - المنتجات الفلزية (مواد البناء) (Mineral Products)	.4
109	.6.1. إنتاج الإسمنت (Cement Production)	.6
114	.6.2. إنتاج الجير (الكلس) (Lime Production)	.6
116	.6.3. إنتاج الطوب (Brick Production)	.6
117	.6.4. إنتاج الزجاج (Glass Production)	.6
119	.6.5. إنتاج السيراميك (Ceramics Production)	.6
119	.6.6. مزج (مجايل) الأسفلت (Asphalt Mixing)	.6
120	.6.7. تصنيع الطفل الزبتي (Oil Shale Processing)	.6

123	الفئة الأساسية 5 - النقل (Transport)
124	1. المُحرّكات رباعية الشُّوط (4-Stroke Engines)
125	2. المُحرّكات ثنائية الشُّوط (2-Stroke Engines)
125	3. مُحرّكات дизيل (المازوت) (Diesel Engines)
127	4. المُحرّكات العاملة على زيت الوقود الثقيل (Heavy Oil Fired Engines)
129	الفئة الأساسية 6 – عمليات الاحتراق المكشوفة (Open Burning Processes)
129	1. حرق الكتلة الحيوية (Biomass Burning)
133	2. حرق النفايات والحرائق العرضية (Waste Burning and Accidental Fires)
138	الفئة الأساسية 7 – إنتاج واستخدام الكيميائيات وبصائع المستهلك (Production and Use of Chemicals and Consumer Goods)
139	1. إنتاج الورق وعجينة الورق (Pulp and Paper Production)
150	2. الصناعات الكيميائية (Chemical Industry)
170	3. الصناعات البترولية (Petroleum Industry)
171	4. إنتاج النسيج (Textile Production)
174	5. تنقية الجلود (Leather Refining)
175	6. الفئة الأساسية 8 - المنفرقات (Miscellaneous)
175	1. تجفيف الكتلة الحيوية (Drying of Biomass)
176	2. محارق الجثث (Crematoria)
178	3. بيوت التدخين (تدخين اللحوم) (Smoke Houses)
179	4. التنظيف الجاف (Dry Cleaning)
180	5. دخان التبغ (Tobacco Smoking)
182	6. الفئة الأساسية 9 – إطراح/طمر (Disposal/Landfill)
183	1. مطامر ومقالب النفايات (Landfills and Waste Dumps)
185	2. مياه المجاري ومعالجة مياه المجاري (Sewage and Sewage Treatment)
188	3. الطرح إلى المياه المفتوحة (Open Water Dumping)
189	4. التحويل إلى سماد (الكومبوست) (Composting)
190	5. معالجة نفايات الزيوت - طرائق لا حرارية (Waste Oil Treatment Non-Thermal)
191	6. الفئة الأساسية 10 – النقاط الساخنة (Hot Spots)
191	1. موقع إنتاج المركبات العضوية الكلورية (Production Sites of Chlorinated Organics)
191	2. موقع إنتاج الكلور (Production Sites of Chlorine)
192	3. موقع تركيب الفينولات المكلورة (Formulation Sites of Chlorinated Phenols)
192	4. موقع تطبيق الفينولات المكلورة (Application Sites of Chlorinated Phenols)
192	5. موقع تصنيع ومعالجة الأخشاب (Timber Manufacture and Treatment Sites)
192	المكثفات والمحولات الكهربائية المملوأة بزيوت ثنائي فينيل متعدد الكلورة (PCB-Filled Transformers and Capacitors)
193	عمليات ردم النفايات/البقايا الناتجة عن النشاطات في الفئات 1-9 (Dumps of Wastes/Residues from Categories 1-9)
194	موقع الحوادث ذات العلاقة (Sites of Relevant Accidents)
194	رفع الرسوبيات (Dredging of Sediments)
194	موقع غضار الخزف أو الكاولين (Kaolinitic or Ball Clay Sites)
196	المراجع (References)
208	مُلحق 1 : مجموعة معاملات الانبعاث (Compilation of All Emission Factors)
218	مُلحق 2 : الاستبيانات (Questionnaires)
232	مُلحق 3 : عرض نتائج الجُردات (Presentation of the Inventories)
232	1. مثال عن جداول الجُرد (Example Tables for the Inventory)

234	10. الجُرُودات الوطنية للديوكسينات/الفيورانات التي نفذت باستخدام وسيلة الأدوات (National PCDD/PCDF Inventories Made with the Toolkit)	11. المُرفقات التقنية (Technical Annexes)
235		11.1. معاملات مكافئ السمّية (Toxicity Equivalency Factors TEFs)
235	11.2. استعمال الوحدات في الإنبعاثات إلى الهواء (Usage of Units in Air Emissions)	
236	11.3. القيمة الحرارية – للفئة الأساسية 3 (Heating Values – For Main Category 3)	
237	11.4. معاملات التحويل للوقود الغازي والسائل – للفئات الأساسية 3 و 5 (Conversion Factors for Liquid and Gaseous Fuels)	
240	11.5. المراحل المتتالية لعملية التبييض – للفئة الأساسية 7 (Bleaching Sequences – For Main Category 7)	
241		

فهرس الجداول

الصفحة

الجدول 1 : إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء تبعاً للفئات الفرعية (وزارة البيئة الأردنية 2003)	5
الجدول 2 : مصفوفة المسح – فئات المصادر الأساسية	20
الجدول 3 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 1	22
الجدول 4 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 2	23
الجدول 5 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 3	23
الجدول 6 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 4	24
الجدول 7 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 5	25
الجدول 8 : الفئات الفرعية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 6	25
الجدول 9 : الفئات الفرعية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 7	26
الجدول 10 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 8	27
الجدول 11 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 9	27
الجدول 12 : الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 10	28
الجدول 13 : الفئات الثانوية من الفئة الأساسية 1 – ترميد النفايات	39
الجدول 14 : معاملات الإنبعاث لحرق النفايات البلدية الصلبة	41
الجدول 15 : معاملات الإنبعاث لمरمادات النفايات الخطيرة	45
الجدول 16 : معاملات الإنبعاث لحرق النفايات الطبية	48
الجدول 17 : معاملات الإنبعاث لحرق الأجزاء الخفيفة من نفايات المُشطّيات (LFSW)	51
الجدول 18 : معاملات الإنبعاث من حرق حمأة المجاري	53
الجدول 19 : معاملات الإنبعاث لحرق نفايات الأخشاب/الكتلة الحيوية	56
الجدول 20 : معاملات الإنبعاث لتحطيم جيف الحيوانات	57
الجدول 21 : الفئات الثانوية من الفئة الأساسية 2 – إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية	61
الجدول 22 : معاملات الإنبعاث من أجل محطات تلييد الحديد الخام	63
الجدول 23 : معاملات الإنبعاث من أجل إنتاج فحم الكوك	66
الجدول 24 : معاملات الإنبعاث من أجل صناعة الفولاذ ومسابك الحديد	70
الجدول 25 : معاملات الإنبعاث من أجل صناعة النحاس	77
الجدول 26 : معاملات إنبعاث صناعة الألمنيوم	81
الجدول 27 : معاملات الإنبعاث من أجل صناعة الرصاص	83
الجدول 28 : معاملات الإنبعاث من أجل صناعة الزنك	86
الجدول 29 : معاملات الإنبعاث من أجل صناعة البرونز والبراس	88
الجدول 30 : معاملات الإنبعاث من أجل صناعة المغنيزيوم	90
الجدول 31 : معاملات الإنبعاث من أجل العمليات الحرارية للمعادن غير الحديدية	92
الجدول 32 : معاملات الإنبعاث من أجل المُفَكّات (المُشطّيات – Shredders)	94
الجدول 33 : معاملات الإنبعاث من أجل الإسترجاع الحراري للمعادن من الأسلاك	95
الجدول 34 : الفئات الثانوية لفئة المصادر الأساسية 3 – توليد الطاقة والتدفعه	97
الجدول 35 : معاملات الإنبعاث لمحطات توليد الطاقة وإنتاج الحرارة/الطاقة في الصناعة والتي تعمل على الوقود الأحفوري	99
الجدول 36 : معاملات الإنبعاث لتوليد الطاقة التي تعتمد على حرق الكتلة الحيوية	102
الجدول 37 : معاملات الإنبعاث للغاز الحيوي/غاز المطامر المستخدم في توليد الطاقة أو في الشعلة	103
الجدول 38 : معاملات الإنبعاث للتدفعه المنزلية والطهي التي تعتمد على حرق الكتلة الحيوية	105
الجدول 39 : معاملات الإنبعاث للتدفعه المنزلية التي تعتمد على الوقود الأحفوري	107
الجدول 40 : الفئات الثانوية لفئة المصادر الأساسية 4- المنتجات الفلزية (مواد البناء)	109
الجدول 41 : معاملات الإنبعاث لإنتاج الإسمنت	112
الجدول 42 : معاملات الإنبعاث لإنتاج الحبر	115
الجدول 43 : معاملات الإنبعاث لإنتاج الطوب	116
الجدول 44 : معاملات الإنبعاث لإنتاج الزجاج	118

الجدول 45 : مُعاملات الإنبعاث لمجابل الإسفلت	119
الجدول 46 : مُعاملات الإنبعاث من تصنيع الطفل الزيتي (oil shale processing)	121
الجدول 47 : الفنادق الثانوية من الفئة الأساسية 5 – النقل	123
الجدول 48 : مُمعاملات الإنبعاث للمحركات رباعية الشوّط (سيارات الركاب)	124
الجدول 49 : مُمعاملات الإنبعاث للمحركات ثنائية الشوّط	125
الجدول 50 : مُمعاملات الإنبعاث لمحركات дизيل (مثل: الشاحنات)	126
الجدول 51 : مُمعاملات الإنبعاث للمحركات العاملة على الوقود التقليد والزيوت المستهلكة (مثل: السفن)	127
الجدول 52 : الفنادق الثانوية من الفئة الأساسية 6 – عمليات الاحتراق المكشوفة	129
الجدول 53 : مُمعاملات الإنبعاث لحرق الكتلة الحيوية	130
الجدول 54 : مُمعاملات الإنبعاث لحرق النفايات والحرائق العَرضية	133
الجدول 55 : الفنادق الثانوية من الفئة الأساسية 7 - إنتاج واستخدام الكيميائيات وبضائع المستهلك	138
الجدول 56 : مُمعاملات الإنبعاث لصناعة الورق وعجينة الورق: المراجل	142
الجدول 57 : مُمعاملات الإنبعاث للتدفقات السائلة والحمأة الناتجة عن صناعة الورق وعجينة الورق	143
الجدول 58 : مُمعاملات الإنبعاث لمُنتجات صناعة الورق وعجينة الورق	145
الجدول 59 : تركيز مركبات ثنائي بنزوفيلوران متعدد الكلورة (PCDF) في مُنتجات PCB	157
الجدول 60 : إحصائيات التسريب لتجهيزات PCB	157
الجدول 61 : تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في كلوريدات البنزن (Liu et al. 2004)	161
الجدول 62 : تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في كلوريدات البنزن (Liu et al. 2004)	162
الجدول 63 : مُمعاملات الإنبعاث لإنتاج الكلور باستخدام الإلكترونيات الفحامية	163
الجدول 64 : مُمعاملات الإنبعاث لصناعة ثانوي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل/البولي فينيل كلورايد	166
الجدول 65 : مُمعاملات الإنبعاث لحرق الغازات في الشعلة (flaring of gases)	171
الجدول 66 : مُمعاملات الإنبعاث للصناعات النسيجية	173
الجدول 67 : مُمعاملات الإنبعاث لصناعة الجلد	174
الجدول 68 : الفنادق الثانوية للفئة الأساسية 8 - المترفات (Miscellaneous)	175
الجدول 69 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل تجفيف الكتلة الحيوية* بعد التجفيف	176
الجدول 70 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل محارق الجثث	177
الجدول 71 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل بيوت التدخين (smoke houses)	178
الجدول 72 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل بقايا التنظيف الجاف (dry cleaning residues)	180
الجدول 73 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل دخان التبغ	180
الجدول 74 : الفنادق الثانوية للفئة الأساسية 9- طرح النفايات	182
الجدول 75 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل المطامر و مكبات النفايات	183
الجدول 76 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل حمأة المجاري (sewage sludge)	186
الجدول 77 : مُمعاملات الإنبعاث من أجل الطرح إلى المياه المفتوحة	188
الجدول 78 : مُمعاملات الإنبعاث لعملية تحويل النفايات إلى سماد الكمبوست	189
الجدول 79 : مُمعاملات الإنبعاث لثنائيات الفينيل متعددة الكلورة (Emission factors for PCB)	193
الجدول 80 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 1- حرق النفايات	209
الجدول 81 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 2 - إنتاج المعادن الحديدية و غير الحديدية	210
الجدول 82 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 3 - توليد الطاقة و التدفئة	212
الجدول 83 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 4 - إنتاج المنتجات الفلزية (مواد البناء)	213
الجدول 84 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 5 - النقل	214
الجدول 85 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 6 - عمليات الاحتراق المكشوفة في العراء	214
الجدول 86 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 7 - إنتاج و استخدام الكيميائيات وبضائع المستهلك	215
الجدول 87 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 8 - منفرقات	216
الجدول 88 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 9 - طرح/طرم النفايات	216
الجدول 89 : مُمعاملات الإنبعاث للفئة 10 - تحديد النقاط الساخنة	217
الجدول 90 : مثال عن صفحة إكسل (EXCEL) تبيّن معطيات الإدخال و المخرجات للإطلاقات إلى الهواء ، و المياه ، و الأرض ، و المنتجات ، و البقايا من أجل الفئة الأساسية 6 (المصدر SEAM 2003 2003)	232
الجدول 91 : نتائج الجرد الوطني لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات (الباراغواي SEAM 2003)	233
الجدول 92 : جردوت الديوكسينات/الفيورانات التي تم إعدادها بواسطة وسيلة الأدوات (Toolkit)	234
الجدول 93 : مُمعاملات مُكافئ السمية (TEFs) - مقارنة بين النظم المستخدمة والأكثر شيوعا.....	236

237	الجدول 94 : القيم الحرارية للفحم
237	الجدول 95 : القيم الحرارية لفحم الكوك ..
237	الجدول 96 : القيم الحرارية لزيت الوقود
238	الجدول 97 : القيم الحرارية للغاز
238	الجدول 98 : القيم الحرارية للخشب
238	الجدول 99 : القيم الحرارية لكتلة الحيوية
239	الجدول 100 : بعض العلاقات المختارة للتحويل بين وحدات الطاقة و القدرة
239	الجدول 101 : بعض معاملات التحويل المختارة و مكافئات الطاقة للفئة الأساسية 3
241	الجدول 102 : الرموز المستخدمة في مراحل التبييض

فهرس الأشكال

الشكل 1: " دوره الحياة " لمركبات الديوكسين/الفبوران.....	12
الشكل 2: منهاجية الخمس-خطوات المنصوح بها لتأسيس الجَرْد الوطني لإطلاقات الديوكسينات/الفبورانات باستخدام وسيلة الأدوات (Toolkit)	20

الاختصارات والمصطلحات

2,4,5-T	2,4,5-Trichlorophenoxyacetic acid
°C	Degrees Celsius
a	Year (annum), 365 days
ADt	Air-dried ton (of pulp)
APC(S)	Air pollution control (system)
BAT	Best available techniques
BF	Blast furnace
BOF	Basic oxygen furnace
BOS	Basic oxygen steel
C	Chlorination bleaching stage using molecular chlorine dispersed dissolved in water (pulp and paper production)
CCMS	Committee on Challenges of Modern Society
CF	Cupola furnace
CNP	2,4,6-Trichlorophenyl-4'-nitrophenyl ether
CORINAIR	Core inventory of air emissions
CTMP	Chemo-thermo-mechanical pulp
D	Chlorine dioxide bleaching stage using a water solution of chlorine dioxide (ClO_2) (Section on pulp and paper production)
DCB	Dichlorobenzene
DL	Detection limit
d.m.	Dry matter
E	Extraction bleaching stage using sodium hydroxide (NaOH)
EAF	Electric arc furnace
ECF	Elemental chlorine free (bleaching)
ECVM	European Council of Vinyl Manufacturers
EDC	1,2-Dichloroethane
EMEP	Co-operative Programme for Monitoring and Evaluation of the Long-Range Transmission of Air Pollutants in Europe
EPA	Environmental Protection Agency
ESP	Electrostatic precipitator
EU	European Union (15 Member States until 30 April 2004: Austria, Belgium, Denmark, Finland, France, Germany, Greece, Ireland, Italy, Luxembourg, the Netherlands, Portugal, Spain, Sweden, United Kingdom)
GEF	Global Environment Facility
h	Hour(s)
H_2SO_4	Sulfuric acid (in the context of a sulfuric acid plant in the non-ferrous metal production)
ha	Hectare(s)
HW	Hazardous waste

I-TEF	International Toxicity Equivalency Factor
I-TEQ	International Toxic Equivalent
IF	Induction furnace
IPCS	International Programme on Chemicals Safety (of the World Health Organisation)
IPPC	Integrated Pollution Prevention and Control of the European Union)
ISO	International Standardization Organization
K	(Degree) Kelvin
kPa	Kilo Pascal (= one thousand Pascal)
L	Liter
LPG	Liquefied petroleum gas
LOI	Loss of ignition (a measure for residual carbon content)
LS	Liquid steel
m	Meter
m^3	Cubic meter (typically under operating conditions without normalization to, e.g., temperature, pressure, humidity)
Mg	Magnesium but see also: megagram (under units)
MSW	Municipal solid waste
NA	Not applicable (not a relevant release vector)
NaOH	Sodium hydroxide
Na ₂ S	Sodium sulfide
NATO	North Atlantic Treaty Organization
NCASI	National Council (of the Paper Industry) for Air and Steam Improvement, Inc.
N-TEQ	Toxic equivalent using the Nordic scheme (commonly used in the Scandinavian countries)
ND	Not determined/no data (in other words: so far, no measurements available)
NFR	Nomenclature For Reporting
NIP	National Implementation Plan (under the Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants)
Nm^3	Normalized (standard) cubic meter; the volume a gas occupies at atmospheric pressure (1,013 mbar) and 273.15 K (0 °C)
<i>o</i>	<i>ortho</i>
O	Oxygen bleaching stage (pulp and paper production)
OECD	Organisation for Economic Co-operation and Development
OSPAR	Commission for the Protection of the Marine Environment of the North-East Atlantic
<i>p</i>	<i>para</i>
PARCOM	Paris-Oslo Commission
PCB	Polychlorinated biphenyls
PCDD	Polychlorinated dibenzo- <i>para</i> -dioxins

PCDF	Polychlorinated dibenzofurans
PCP	Pentachlorophenol
PCP-Na	Sodium pentachlorophenate
POPs	Persistent organic pollutants
PRTR	Pollutant Release and Transfer Registers
PTS	Persistent toxic substances
PVC	Polyvinylchloride
RDF	Refuse derived fuel
rpm	Revolutions per minute
SCR	Selective catalytic reduction/reaction
SI	International system of units
SNAP	Selected Nomenclature for Air Pollution
t	Ton (metric)
TCB	Trichlorobenzene
TCF	Totally chlorine free (bleaching)
TEF	Toxicity Equivalency Factor
TEQ	Toxic Equivalent Note: For the purpose of the Toolkit, there is no difference if concentrations or emission factors are reported in I-TEQ or N-TEQ or WHO-TEQ (for PCDD/PCDF only)
TMP	Thermo-mechanical pulp
TRI	Toxics Release Inventory
UNCED	United Nations Conference on Environment and Development
UNDP	United Nations Development Programme
UNECE	United Nations Economic Commission for Europe
UNEP	United Nations Environment Programme
UNIDO	United Nations Industrial Development Organization
URL	Uniform Resource Locator (the global address of documents and other resources on the World Wide Web)
UV	Ultra-violet
VCM	Vinyl chloride monomer
VSK	Vertical shaft kilns
WEC	World Energy Council
WHO	World Health Organization

SI Units

g gram 10^0 g
kg kilogram 10^3 g

t ton 10^6 g (1,000 kg) also: Mg Megagrams (a million grams)

kt kilo ton 1,000 t

g	gram	10^0 g
mg	milligram	10^{-3} g
μg	microgram	10^{-6} g
ng	nanogram	10^{-9} g
pg	picogram	10^{-12} g
kJ	Kilojoule	10^3 Joule
MJ	Megajoule	10^6 Joule
GJ	Gigajoule	10^9 Joule
TJ	Terajoule	10^{12} Joule
MW	Megawatt	
MWh	Megawatt hours	
Pa	Pascal	
kPa	kilopascal	10^3 Pascal

Non-SI Units

Gallon	1 gal	= 0.1337 ft ³	= 0.0038 m ³
pound	1 lb.	= 0.4536 kg	
inch	1 in	= 2.54 cm	= 0.0254 m

الخلاصة التنفيذية

إن وسيلة الأدوات هذه هي منهجية لمساعدة البلدان في تطوير عمليات الجرد بهدف تقدير إصداراتها من الديوكسينات/الفيورانات وتقودهم أيضاً من خلال العملية لكيفية تطوير وتقدير الجرد. أما هدف وسيلة الأدوات هو لارشاد معدّي الجرد، ضمن بلد ما، إلى التقانات ومراحل تطوير الجرد بإعطاء أمثلة ومعاملات من أجل التصنيف. وتوضح وسيلة الأدوات أيضاً طرائق انتقال مركبات الديوكسين والفوران ضمن البيئة أو المكونات الأخرى. وأخيراً، تعمل وسيلة الأدوات على توصيف الإطلاقات ضمن مرتب مختلفة في الشدة ومن أجل قطاعات كوحدة متكاملة.

عالمياً، يوجد فقط القليل من الجرودات الوطنية التي سجلت إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات. حددت دراسة مراجعة أجريت من قبل UNEP للكيمياويات في عام 1999 (UNEP Chemicals 1999) أنه يوجد فقط 15 من الجرودات الوطنية لإطلاقات الديوكسينات و الفيورانات ، وأن معظم هذه الجرودات كانت من البلدان الشمالية المنظورة.

طلبت اتفاقية ستوكهولم حول الملوثات العضوية الثابتة، اتفاقية ملزمة قانونية عالمية، الدول الأطراف لخوض ، أو عندما يكون ممكناً ، القضاء على اطلاقات الديوكسينات/الفيورانات. وبالتالي، يجب التحديد الكمي لمصادر الملوثات العضوية الثابتة المتولدة عن غير عمد ، كما أنه يجب أن تكون منهجية المستخدمة في تقييم مصادر الإنبعاثات متناسبة و منسجمة مما يسمح بمتابعة أو مراقبة إطلاقات الديوكسين مع الزمن وبين البلدان.

إن الجرودات المُيسقة للديوكسينات/الفيورانات ليست مُرضية من أجل تحقيق هذه الغايات. فمعظمها غير كامل وقديم أو يفتقر إلى البنية المتجانسة. كما أن الجرودات التي لا تعالج المصادر الهامة والمُحتلمة لمركبات الديوكسين والفيوران، وربما يعود ذلك إلى عدم توفر معلومات وطنية كافية ، فربما قد تعمل على تشويش الصورة بأن بعض هذه المصادر غير هامة أو قد تغفل الحاجة إلى تحكمات فعالة. وأكثر من ذلك، هناك عدد قليل من الجرودات التي تتعرض إلى إطلاقات أو ساط أخرى غير تلك إلى الهواء.

وبهدف مساعدة البلدان من أجل تحديد مصادر وتقدير إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات، فقد طورت وحدة برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات UNEP-Chemicals " وسيلة الأدوات القياسية للتعيين والتحديد الكمي لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات". كما أن برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات UNEP-Chemicals يعمل على تدريب البلدان على استخدام وسيلة الأدوات هذه كجزء من برنامج بناء القدرات.

جُمِعَ وُكتِبَ كتيب وسيلة الأدوات هذا (Toolkit) باستخدام الخبرة المتر acumate لهؤلاء الذين جمعوا الجرودات . ولقد صُمم هذا الكتيب (وسيلة الأدوات - Toolkit) على منهجية بسيطة وقياسية وقاعدة البيانات المراقبة لتمكين البلدان من تجميع جرودات الديوكسينات/الفيورانات الإقليمية والوطنية بشكل متناسب و منسجم. وقد طُورَت معملاًات الإنبعاث الافتراضية (Default emission factors) و المحتواة في كتيب وسيلة الأدوات هذا لاستخدامها من قبل البلدان التي ليس لديها بيانات مقاسة لمركبات الديوكسين والفيوران من مصادرهم. على أي حال، فإن كتيب (وسيلة الأدوات - Toolkit) أيضاً يمكن تطبيقه من قبل البلدان التي لديها بيانات مقاسة وترغب بتطبيق معملاًات الإنبعاث الخاصة بها.

يجب أن يكون تجميع الجرودات متناسب و منسجم وذي موارد و وقت كافيان و أن تكون البيانات دقيقة بما فيه الكفاية لتحديد المصادر الرئيسية بشكل موثوق و تحديد البيانات الأساسية الناقصة. ليس هناك ضرورة لتنفيذ قياسات و اختبارات فعلية للإنبعاثات من أجل لتطبيق هذا الكتيب وتجميع الجرد. كما أنه قد صممت

العملية أيضاً لتكون قابلة للتكييف. كما يمكن في المستقبل أن تُراجع قاعدة بيانات معاملات الإنبعاث ووصف العملية وربما تتحسن هذه المعاملات لدى ظهور بيانات مقاسة جديدة وربما تطبق أرقام جديدة لتحسين الجرد بشكل عام

إن العناصر الرئيسية لهذا الكتيب (وسيلة الأدوات- Toolkit) هي:

- **منهجية فعالة من أجل تحديد العمليات الصناعية و غير الصناعية ذات العلاقة والتي تطلق الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء والماء والأرض ومع المنتجات والبقايا في بلد ما ومسح تلك الإطلاقات لتحديد أكثرها أهمية.**
- **دليل إرشادي لجمع المعلومات حول العمليات ذات الصلة والذي يمكن من تصنيف العمليات ضمن فئات ذات إطلاقات متشابهة.**
- **قاعدة بيانات مفصلة لمعاملات الإنبعاث و التي توفر معلومات افتراضية عن معاملات الانبعاث مناسبة للاستخدام وبنفس الوقت مماثلة و معبرة عن العمليات التي تم جمعها في فئة المصدر. يمكن تحديث قاعدة البيانات هذه في المستقبل لدى توفر معلومات جديدة.**
- **توجيهات عن كيفية جمع وعرض الجرد باستخدام معاملات الإنبعاث الافتراضية أو أية معلومات محددة للبلد، وبحيث تكون الجرودات الناتجة قابلة للمقارنة.**

ترتبط المعلومات حول اطلاق الديوكسينات/الفيورانات بالمستوي عباد الخامسة التالية و/أو الأوساط التي تُطلق فيها أو تنتقل عبرها الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء والماء والأرض والبقايا والمنتجات. ومن أجل نهج شامل، يجب الأخذ في الاعتبار كافة اطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من مصدر محدد أو فعالية ما (على الرغم من أنه لا يصح بالضرورة أن تكون الإطلاقات لكافة الأقسام لها الأثر نفسه).

إن المبدأ الرئيسي هو جمع "إحصائيات النشاط" (activity statistics) التي تصف كمية العملية (مثلاً أطنان المنتج المنتجة كل سنة)، و"معاملات الإنبعاث" (emission factors) التي تصف إطلاق الديوكسينات/الفيورانات لكل وسط بوحدة النشاط (مثلاً، ميكروغرام مكافئ سمي/طن). وبجداء هذين المتحولين نحصل على الإطلاقات السنوية. يُطبق إطار العمل وينتج الجرد بأخذ الخطوات الخامسة المذكورة في الشكل 2 (الصفحة 20). تشير مصروفه المسح (الجدول 2، الصفحة 20) إلى فئات المصادر العشر ، وتشمل مصادر صناعية وغير صناعية إضافة إلى موقع ومستودعات ملوثة. من أجل كل فئة رئيسية، تشير قائمة الفئات الثانية إلى النشاطات التفصيلية للعملية. وضمن كل نوع عملية ، جرى تزويد معاملات أساسية أو توصيف العملية. وبالتالي ، يمكن تحديد الإطلاقات لكافة الأوساط عندما توفر البيانات. يمكن استخدام معلومات العملية والمحطة بشكل يسهل الوصول إليها نسبياً أو الحصول على معلومات أكثر تفصيلاً من جراء استبيان مناسب لاختيار معامل الإنبعاث المناسب من قاعدة البيانات.

ستكون عملية جمع المعلومات التفصيلية عن العمليات المنفذة ضمن البلد، مفصلة تبعاً للحالة. وفي الكثير من الحالات، تكون البيانات الإحصائية المركزية كافية. وقد يتطلب بعضها تنفيذ استبيان منشأة - بمنشأة ، ولقد زود الكتيب بأمثلة عن ذلك. وما إن توفرت الإحصائيات الالازمة عن النشاط ، يمكن تقدير مجالات الإطلاقات المحتملة بتطبيق أعلى وأخفض قيمة لمعاملات الإنبعاث الكلية للنشاط. وكما يمكن أن تساعد هذه المعلومات في وضع الأولويات من أجل جمع بيانات تفصيلية أكثر.

كما تم تزويد وسيلة الأدوات هذه بالإرشادات عن كيفية عرض النتائج مع التأكيد بأن تكون الجرودات واضحة متناسبة وقابلة للمقارنة. يمكن أيضاً تحديث النتائج وتحسينها كلما تتجدد وتتحسن الإحصائيات المتعلقة بالنشاط ومعاملات الإنبعاث . و عندما توفر بيانات مقاسة عن الإنبعاثات أو تم وضع تقديرات

وطنية، فإن وسيلة الأدوات مصممة لتسمح بادخالها جنباً إلى جنب مع التقديرات المُستَقَّة من مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية . كما تسمح وسيلة الأدوات بمشاهدة النقص و الثغرات في البيانات، والارتباطات والإختلافات بين العمليات في نفس البلد ومُعاملات الإنبعاث الناتجة عن الأدبيات العالمية.

ستُظهر جروقات البلد النهائية بوضوح بأن جميع المصادر المحتملة قد تم التعرض لها ، حتى ولو لم يتواجد النشاط أو الفعالية في ذلك البلد أو أنها غير هامة بالنسبة له. وسيكون هناك من أجل كل مصدر ضمن بلد ما تقدير للإطلاقات إلى كافة الأوساط حينما تكون البيانات كافية و كمؤشر عن شدة أو مرتبة الإطلاقات المحتملة إذا لم تكون البيانات متوفرة بشكل كامل. يمكن تضمين معلومات إضافية كالخطط من أجل تطوير العمليات أو إغلاق وشيك الحدوث للمحطات. وبأخذ كل ذلك، ستساعد هذه العملية في تفسير النتائج ووضع الأولويات للأعمال المستقبلية.

1. المقدمة

تعتبر الديوكسينات والفيورانات، وبشكل أدق مركبات ثنائي بنزو- بارا- دioxins متعدد الكلور (polychlorinated dibenzo-p-dioxins, PCDD) ومركبات ثنائية بنزو فيوران متعدد الكلور (polychlorinated dibenzofurans, PCDF)، طائفتين من المركبات ضمن الملوثات العضوية الإثني عشر الثابتة في البيئة والتي شملتهم اتفاقية استوكهولم للملوثات العضوية الثابتة (Persistent Organic Pollutants, POPs). إن الديوكسينات/الفيورانات (PCDD/PCDF) وثنائيات الفينيل متعددة الكلورة (hexachlorobenzene, HCB) هي مركبات مدرجة في المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم للملوثات العضوية الثابتة؛ وهي تُدرج عن غير عمد وشائع تسميتها "نوافذ ثانوية". تنص الاتفاقية على أن جميع المركبات المدرجة في المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم للملوثرات العضوية الثابتة تتطلب "مواصلة تحفيضها إلى أدنى حد، وحيثما كان ذلك ممكناً، القضاء عليها بصورة نهائية" (Stockholm Convention 2001) (أ) من المادة (5) من اتفاقية استوكهولم تتطلب تطوير وتنفيذ خطة عمل "لتحديد وتوسيع ومعالجة إطارات المواد الكيميائية المدرجة في المرفق (ج)"، كما أن الفقرة الفرعية (1) من الفقرة (أ) من المادة (5) تحدد أن خطة العمل يجب أن تتضمن "تطوير وتشغيل برنامج جرد للمصادر والاحتفاظ بها وتقديرات حالات الإطلاق".

إن القرار رقم 32/18 الذي اتخذ في نيروبي -آيار 1995 من قبل المجلس الحاكم لبرنامج الأمم المتحدة للبيئة يخاطب مباشرة الحاجة لأفعال دولية للتخفيف والقضاء على الإنبعاثات والإطارات للملوثات العضوية الثابتة (POPs).

وفي القرار رقم 13/19 تاريخ 7 شباط 1997 طالب المجلس الحاكم أن يقوم ببرنامج الأمم المتحدة للبيئة (UNEP) على تطوير ومشاركة المعلومات حول المواضيع التالية: بدائل لمركبات POPs، جرويدات لمركبات ثنائية الفينيل متعددة الكلورة (PCBs) والإمكانيات المتوفرة لتحطيم هذه المركبات، ومصادر مركبات الديوكسين والفوران (PCDD/PCDF) واستراتيجيات إدارتها. ومن أجل متابعة هذه المتطلبات، عقد برنامج الأمم المتحدة للبيئة عدد من ورشات العمل الإقليمية بهدف زيادة الوعي وإعلام البلدان عن الملوثات العضوية الثابتة في البيئة وعن اتفاقية استوكهولم. كان هناك طلباً متكرراً من المشاركين في ورشات العمل هذه في الحصول على مساعدة لتقدير إطارات مركبات الديوكسين والفوران في بلدانهم وأقاليمهم. وكان المشاركون يعبرون عن قلقهم إزاء التأثيرات الممكّنة لهذه المركبات والتي تتشكل عن غير قصد كنواتج ثانوية خلال عدد من العمليات.

لقد قام ببرنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات (UNEP-Chemicals) في عام 1999 بمراجعة بعض الجرويدات الوطنية لـ الديوكسينات والفيورانات (national PCDD/PCDF inventories) (UNEP, 1999). للأسف هذه الجرويدات لم يتم تجميعها بشكل قابل للمقارنة. ولم يكن هناك طريقة موضوعة دولياً لسرد مصادر هذه المركبات (هناك مصادر جديدة مازالت تُكتشف ومصادر مختلفة يمكن أن تكون مسيطرة في بلدان مختلفة) وكما أن شدة أو قوة المصدر يمكن أن تتغير مع توفر معلومات جديدة أو التغيير في التقاولات. عدد من هذه الجرويدات لم تتعرض لبعض المصادر التي من المحتمل أن تكون هامة و ذلك نتيجة عدم توفر معلومات كافية عن هذه المصادر وبالتالي يمكن أن يقولنا ذلك إلى خلاصة غير دقيقة بأن هذه المصادر ليست هامة. قام بـ برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات في عام 1999 وخلال العام 2000 بتنفيذ برنامج بناء القدرات وعقد ورشات عمل لمساعدة البلدان في التحضير لاتفاقية الملوثات العضوية الثابتة في البيئة. وفي كانون الثاني عام 2001 وضمن إطار عمل برنامج المنظمات الدولية للإدارة الجيدة للكيميائيات (IOMC) قام بـ برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات بإصدار مسودة "وسيلة الأدوات القياسية

للتعرف على مركبات الديوكسين والفيوران والتعيين الكمي لانبعاثاتها" ، والتي ترجمت إلى اللغات الإسبانية والفرنسية والروسية. لاحقاً، أطلق برنامج الأمم المتحدة للبيئة-الكيميائيات مجموعة برامج وطنية لاختبار هذه الوسيلة على أرض الواقع وتم تنفيذ عدد من برامج الجرد (الجرودات) الوطنية لمركبات الديوكسين والفيوران باستخدام وسيلة الأدوات هذه.

في حزيران 2002، تضمن القرار رقم 4/6 الصادر في الجلسة السادسة للجنة المفاوضين للحكومات الدولية لاتفاقية استوكهولم، النقاط التالية:

1. لخُذ أن " وسيلة الأدوات القياسية للتعيين والتحديد الكمي لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات " (Toolkit) الصادرة عن برنامج الأمم المتحدة توفر الأساس لتطوير الدليل المؤقت حول تقييم الإطلاقات الحالية والمتواعدة للكيميائيات المدرجة في المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم للملوثات العضوية الثابتة.
2. لتحظ أيضاً أنه قد يكون من الملائم تحديث وسيلة الأدوات (Toolkit) وتضمين كيميائيات إضافية، معاملات إنبعاث، ومستويات من التفصيل وعناصر أخرى من أجل تحسين الفائدة منها.
3. تدعو الحكومات وجهات أخرى لتزويد سكرتارية برنامج الأمم المتحدة باللاحظات حول كيفية تحديث وتوسيع وسيلة الأدوات (Toolkit) قبل تاريخ 13 كانون الأول 2002.
4. تطلب من أمانة الاتفاقية تطوير نسخة محدثة وموسعة من وسيلة الأدوات (Toolkit) ليتم مراجعتها من قبل لجنة المفاوضين للحكومات الدولية لاتفاقية استوكهولم، بعد الأخذ بعين الاعتبار الملاحظات التي تم استلامها بالإضافة إلى الخبرات التي تجمعت من الاختبارات الحقيلية لدى تطبيق وسيلة الأدوات في بعض البلدان.

لقد تم تضمين في هذه النسخة من الإطلاق الأول لوسيلة الأدوات (Toolkit) الملاحظات التي أبدتها الحكومات والمنظمات غير حكومية والتي استلمت في آيار 2003، كما تم تضمين الخبرات التي تجمعت لدى تطبيق وسيلة الأدوات هذه في بعض البلدان وخاصة في آسيا وأمريكا اللاتينية كما تم تضمين نتائج برنامج الإعتمان والتحليل الذي نفذ في تايلاند كل ذلك قد تم تضمينه في الطبعة الأولى (آيار May 2003) من وسيلة الأدوات و التي تم ترجمتها إلى جميع اللغات الستة للأمم المتحدة.

في تموز 2003 و في الجلسة السابعة للجنة المفاوضين للحكومات ، طالبت اللجنة " أمانة اتفاقية استوكهولم لتحضير نسخة منقحة من وسيلة الأدوات (Toolkit) ليتم تسليمها خلال الاجتماع الأول لمؤتمر الأطراف " . و هذه الطبعة الثانية من وسيلة الأدوات تأخذ بعين الاعتبار الملاحظات و المعلومات الإضافية التي وصلت من المنظمات الحكومية و غير الحكومية إضافة إلى المعلومات التي تم الحصول عليها من المشاركين في ورشات العمل التي أقامها UNEP أو تلك المنشورة في الأدبيات العلمية. أخيراً ، فقد تم التوفيق و الانسجام في المعلومات بين محتويات وسيلة الأدوات و المبادئ التوجيهية لأفضل التقنيات المتاحة و التوجيهات المؤقتة لأفضل الممارسات البيئية التي تم تطويرها من قبل مجموعة الخبراء عن BAT/BEP 2004 (SC BAT/BEP).

والجدير باللحظة أن هذه الطبعة الثانية لوسيلة الأدوات (Toolkit) تتعرض فقط لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات، و لا تشمل مصادر و إطلاقات الطائفتان الأخرىتان من الملوثات العضوية الثابتة المدرجتان في المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم ، و هما أسمياً : ثنائيات الفينيل متعددة الكلورة (PCB) وسداسي كلور البنزن (HCB) كنواتج ثانوية.

إن وسيلة الأدوات هذه مصممة لتغطي كحد أدنى جميع فئات المصادر والعمليات المدرجة في الجزء الثاني والجزء الثالث من المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم والتي معروفة بأنها تطلق مركبات الديوكسن والفيوران. إذا تم تحديد مصادر أخرى على أنها مصادر هامة ، فيمكن أن يتم تضمينها في الطبعات

المحدثة في المستقبل . يمكن أن تستعمل وسيلة الأدوات هذه عندما لا يتوفّر معطيات مقاسة أو عندما يتم توليد معطيات مقاسة محلياً لمعاملات الإنبعاث لمركيبات الديوكسين والفوران.

إن الأهداف الرئيسية لـ وسيلة الأدوات هي:

- أن تكون شاملة وسهلة الاستعمال والمتابعة والتطبيق.
- التعرض للموضوع بطريقة منطقية وواقعية.
- لتجمّيع وعرض المصادر ومعاملات الإنبعاث على أساس عملية ومقولة.
- لتمكين تأسيس مسوحات و جروّدات قابلة للمقارنة دولياً.

2. الأهداف والتقييدات

2.1. الأهداف

إن وسيلة الأدوات هذه هي عبارة عن طريقة لمساعدة البلدان في تطوير عمليات الجرد ولتقدير إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات وأيضاً تقودهم خلال هذه العملية على كيفية تحسين وتدقيق عمليات الجرد. إن هدف وسيلة الأدوات هو إرشاد منفذى عمليات الجرد في بلد ما على مراحل وأليات الجرد وذلك عن طريق إعطاء أمثلة وتدقيق متحولات تصنيف فئات المصادر. كما أن وسيلة الأدوات تلقي الضوء على مسارات الديوكسينات/الفيورانات في البيئة أو في أوساط أخرى. أخيراً، إن وسيلة الأدوات قوية كافية بحيث يمكنها توصيف الإطلاقات ضمن مراتب من حيث شدتها أو للقطاعات بشكل كامل.

في حين أن بعض المنهجيات المتوفرة دولياً تم إحداثها لتقدير التأثيرات على وسط بيئي وحيد، فإن وسيلة الأدوات هذه (Toolkit) تهدف إلى تزويدنا بالمنهجية ومعلمات الإنبعاث لمركبات الديوكسين/الفيوران المترافق مع جميع الأوساط البيئية (هواء، مياه، أرض، منتجات، بقايا). لقد تم تصميم وسيلة الأدوات بحيث تعطي منهجية بسيطة وقياسية وقاعدة المعطيات المترافقة ليمكن من تجميع نتائج متوافقة للمسوحات وجرودات الوطنية والإقليمية لمركبات الديوكسين/الفيوران. كما أنها تتألف من إجراءات منصوص بها من قبل برنامج الأمم المتحدة للبيئة للتجميع الفعال لمصادر وجرودات إطلاق الديوكسينات/الفيورانات. فقط المجموعات الجردية القابلة للمقارنة يمكن أن تزودنا بصورة واضحة على المستوى العالمي عن درجة إطلاق هذه المركبات والذي يمكن اعتباره خطوة في سلم أولويات الأفعال للتحكم وتخفيف إصدار هذه المركبات. إن قابلية مقارنة النتائج دولياً هو الهدف من هذه العملية.

إن عملية تجميع نتائج الجرد والمسوحات يجب أن تكون كفؤة الموارد (على سبيل المثال لا تحتاج إلى وقت طويل في التجميع) ودقيقة بشكل كافي للتعرف بموثوقية على المصادر الرئيسية والنقص الأساسي في المعطيات. يجب عرض نتائج عمليات الجرد في نماذج قياسية. ليس هناك ضرورة لتنفيذ قياسات حقلية لمصادر هذه المركبات لنتمكن من تطبيق وسيلة الأدوات وتجميع نتائج عمليات الجرد.

إن وسيلة الأدوات مصممة أيضاً كي تكون قابلة للتكييف. إن قاعدة البيانات لمعاملات الإنبعاث يمكن أن تراجع من جديد ويتم تطويرها بناءً على ظهور معلمات إنبعاث جديدة أو نتيجة تطور في العمليات. هي تمثل عملية مسح، وليس سجل مطول، وهي مصممة بحيث تضمن التعرف الأكيد على المصادر الهامة لمركبات الديوكسين/الفيوران. إن السرعة وسهولة التطبيق كانت أكثر أهمية بالنسبة للمستخدمين لوسيلة الأدوات أكثر من الوصول إلى دقة 100% والتي من غير الممكن الحصول عليها.

تضمن وسيلة الأدوات:

- طريقة فعالة في تحديد العمليات الصناعية وغير الصناعية ذات العلاقة والتي تطلق الديوكسينات/الفيورانات وتنسخ هذه العمليات من حيث الأهمية وتحدد الأكثر أهمية.
- إرشادات لتجميع المعلومات حول العمليات ذات العلاقة وبشكل يخصصها ضمن صنوف من الإنبعاثات المشابهة.
- قاعدة بيانات حركية ومفصلة لمعاملات الإنبعاث والتي توفر معلومات افتراضية مناسبة وممثلة لمختلف أصناف العمليات.

- إرشادات حول تجميع عمليات الجرد وطريقة عرض النتائج باستخدام معطيات معاملات الإنبعاث المزودة في وسيلة الأدوات وأية معطيات خاصة بالبلد بحيث تكون الجروdas الناتجة قابلة للمقارنة. إن طريقة عرض النتائج سوف تسمح ببيان التغيرات في المعطيات وتدل على مدى الإنبعاثات التي من غير الممكن الحصول على تصنيف دقيق لها.

إن وسيلة الأدوات مصممة بحيث تكون قابلة للتطبيق في جميع البلدان. يمكنها أن تستوعب المعطيات الخاصة بالبلد وتزيد على معاملات الإنبعاث الموجودة فيها. بلدان مختلفة يمكن أن تتحرجي بشكل مختلف عن قطاعات المصادر وهذا يعتمد على الموارد المتوفرة وعلى الأولوية المحلية لذلك المصدر. قد يكون من الملائم أن يتم تنفيذ عمل إضافي على بعض المصادر المحددة في المستقبل عند توفر معلومات إضافية جديدة أو عندما تصبح الموارد متوفرة. إن استخدام معطيات معاملات الإنبعاث المزودة في وسيلة الأدوات جنباً إلى جنب مع معطيات معاملات الإنبعاث المقاومة محلياً سوف يساعد على تدقيق وتطوير وسيلة الأدوات لاستخدامها في بلدان أخرى.

يمكن أن تخدم النتائج التي نحصل عليها بواسطة وسيلة الأدوات نقطة انطلاق في تحديد مصادر الديوكسينات و الفيورانات ذات الأهمية الخاصة و في تعين الأولويات بين المصادر ، و التي يجب التعرض لها من قبل البلدان الأطراف من أجل تحقيق التزاماتها لاتفاقية. كما تعمل وسيلة الأدوات على توليد نتائج رقمية ، و بالتالي يمكن استخدام هذه التقديرات الكمية لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات في وضع الأولويات. مثل نقطة الانطلاق هذه لوضع الأولويات ، قد تكون في سرد فئات المصادر الفرعية كما هو مبين في الجدول 1 . و يعرض هذا الجدول ترتيب الفئات الفرعية الستة لأحد الجروdas الوطنية لنقدير الإطلاقات ، بادئاً بالفئة الفرعية ذات أعلى إطلاق (إلى الهواء). في العمود الأيمن من الجدول ، تم عرض معدل الإنبعاثات لكل فئة فرعية نسبة إلى الإنبعاثات الإجمالية إلى الهواء كنسبة مئوية و التي تم حسابها كنسبة مئوية من الإنبعاثات الوطنية الكلية إلى الهواء . و تشير النتائج في هذا المثال على أنه في هذا البلد يوجد مصدر واحد كبير (الفئة الفرعية 6b1 = الحرائق في مطامر/مكبات النفايات) و التي تسسيطر على نتائج الجرد لهذا البلد. أما ثاني أكبر مصدر في هذا البلد فهو ترميد نفايات المشافي . و بالمقارنة مع هذان المصادران تعتبر المصادر الأخرى ذات أهمية طفيفة. و قد تكون هذه المعلومات التي حصلنا عليها من تطبيق وسيلة الأدوات بمثابة توجيهات أو إرشادات أولية لخطوة العمل و من أجل تحديد و تطبيق أفضل التقنيات المتاحة و أفضل الممارسات البيئية (BAT / BEP) لتخفيض الإطلاقات من المصادر ذات الأولوية .

الجدول 1: إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء تبعاً للفئات الفرعية (وزارة البيئة الأردنية (2003)

%	الإطلاقات إلى الهواء (غرام مكافئ سمى/عام)	الفئة الفرعية
77	49.5	حرائق مطامر/مكبات النفايات
14	8.77	ترميد نفايات المشافي
3.4	2.16	وسائل النقل ذات المحركات رباعية الشوط و العاملة على البنزين المرصص
1.4	0.922	حوادث الحرائق العرضية (المنازل و المعامل)
0.9	0.593	حرق جيف الحيوانات
0.7	0.470	الحرق غير المتحكم به للنفايات المنزلية

2. التقييدات (Limitations)

إن معظم الجرودت المتوفرة هي للبلدان الصناعية والمتطورة. حددت المراجعة التي نفذها برنامج الأمم المتحدة للبيئة (UNEP 1999) 15 عملية جرد، وفي جميع الأحوال لم يجري تجميعها بشكل موحد أو سجلت لنفس السنة المرجعية 1999. ومنذ ذلك الحين تم نشر بعض الجرودت الإضافية لبعض البلدان الأخرى (Fiedler 2003 والمراجع المتضمنة فيه).

في بعض الحالات تم تقدير الإنبعاثات فقط لمجموعة ثانوية من العمليات (على سبيل المثال: العمليات الصناعية). وبعض الآخر استقى معلومات الإنبعاث من المراجع لاستكمال قياسات الإنبعاث المحلية، لكن نظرياً جميعها تعكس العمليات و معمليات الإنبعاث المستقة من البلدان المتطورة. وبالمقارنة، قليل هو المعروف عن العمليات والتقانات المستخدمة في البلدان الأقل تطوراً و عن الإنبعاثات والإطلاقات من التجهيزات المصنعة محلياً مثل الحرارات وبعض مواد التغذية الخاصة بالمنطقة أو المواد الأولية الداخلة.

يمكن أن يوفر الجرد معلومات قيمة عن مقدار و شدة إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى كل وسط بيئي وفي المنتجات والبقايا. إن عملية الجرد هذه يمكن فقط أن تسلط الضوء على المصادر والتأثيرات المحتملة، لكنها لا تستطيع أن تزودنا بدليل دقيق عن التأثيرات النسبية لهذه الإطلاقات من الديوكسينات/الفيورانات على الإنسان وعلى النظام البيئي نظراً لكون مصير هذه المركبات يتغير بشكل كبير بين مصدر وأخر.

إن عمليات جرد الإنبعاثات والإطلاقات تم تنفيذها في تلك البلدان كمطلوب ضمن الأنظمة الوطنية أو ضمن بعض المعاهدات الأخرى. على أية حال، يجب الملاحظة أن هذه الجرودت ربما قامت بتجميع معلومات على أساس احتياجات ومتطلبات غير تلك المطلوبة ضمن اتفاقية استوكهولم. بعض الأمثلة هي التجميع وفق الترميزات الصناعية مثل CORINAIR و SNAP و المستخدمة في المفوضية الاقتصادية للأمم المتحدة في أوروبا (UNECE) - بروتوكول أارهوس (Aarhus Protocol) عن الملوثات العضوية الثابتة (POPs) أو ترميزات NFR. إن وسيلة الأدوات القياسية هذه لا تتبع هذا النوع من التصنيفات ذلك أن الهدف من هذه التصنيفات مختلف عن الهدف من اتفاقية استوكهولم و عمليات جرد الإنبعاثات المطلوبة ضمن هذه الاتفاقية. إن اتفاقية استوكهولم تتعرض إلى النواج الثانوية العضوية من المصادر الصناعية وذات شمولية عالمية.

إن تجميع نتائج عمليات الجرد هي عملة معقدة وتتضمن العديد من الشركاء. ومن أجل تسهيل استخدام وسيلة الأدوات وتمكين البلدان من تحديد مصادر الديوكسينات/الفيورانات وتأسيس برامجهم الوطنية لجرد إنبعاثات هذه المركبات، فقد قام برنامج الأمم المتحدة للبيئة بتنظيم ورشات عمل تدريبية على المستوى تحت الإقليمي. كما يعمل برنامج الأمم المتحدة للبيئة بتزويد المعلومات ذات العلاقة ويتعاون مع وكالات تنفيذية أخرى (مثل : UNIDO, UNDP, البنك الدولي) عندما تعمل البلدان على تنفيذ خططهم الوطنية التنفيذية (NIPs) ضمن اتفاقية استوكهولم للملوثات العضوية الثابتة. إن وسيلة الأدوات معدة للاستخدام السريع في تحديد المصادر الرئيسية لمركبات الديوكسين/الفيوران وبالتالي فهي تزودنا برأوية أولية عن درجة إطلاق هذه المركبات والعمليات والنشاطات التي تصدر عنها. وبالتالي فإن عمليات الجرد والمسح لهذه المركبات سوف تساعد البلدان لتوجيه جهودها لترتيب أولويات مصادر الديوكسينات/الفيورانات من أجل تنفيذ الأفعال التي من شأنها الحد من إطلاقات هذه المركبات. كما أنها سوف تساعد أيضاً في الإشارة إلى الأهمية النسبية لمركبات الديوكسين والفوران ضمن خطة العمل الوطنية لبلد ما.

بالرغم من أن معظم التراكيز المقاسة من الديوكسينات/الفيورانات تم توليدها في البلدان المتطورة والقيم

الجديدة تعود إلى تقانات و عمليات حديثة، نجد أن معملات الإنبعاث المعروضة في وسيلة الأدوات هذه تأخذ بعين الاعتبار ظروف العمليات الأقل تعقيداً و تحكماً والأقدم والأبسط.. إلخ.. إن الخبرات في دول منظمة التعاون الاقتصادي و التنمية (OECD) عن القياسات المبكرة لالديوكسينات/الفيورانات قد تمأخذها بالحسبان عند استقراء النتائج من أجل "خلق" معملات الإنبعاث للمعامل و العمليات و النشاطات التي فيها تحكم قليل أو لا يوجد فيها تحكم على الإطلاق. و هذه الصفوف من معملات الإنبعاث – عادة معملات الصنف 1 و الصنف 2 ضمن كل فئة فرعية – قد تكون ملائمة عند تقدير الإطلاقات من معامل بسيطة و صغيرة في البلدان النامية . لقد أظهرت نتائج البرنامج المشترك (UNEP/GTZ/PCD) لاعتيان و تحليل الديوكسينات و الفيورانات في تايلاند ، تواجد تقنيات حديثة في البلدان النامية و بالتالي يمكن تطبيق معملات إنبعاث منخفضة (UNEP 2001).

بالرغم من تضمين وفرة من الفنادق الفرعية للمصادر في وسيلة الأدوات ، فقد يكون هناك عمليات أو نشاطات إضافية و التي يُشك بأنها تولد و تطلق الديوكسينات/الفيورانات أو عندما يتم الكشف عن حالة واحدة من الديوكسينات/الفيورانات. غالباً ، يتم تغطية مثل هذه النشاطات ضمن أحد الفنادق الفرعية المدرجة في وسيلة الأدوات. على سبيل المثال ، حرق الإطارات ، كتقدير أولي ، يمكن تضمينه في الحرق المكشوف "العراء" أو تصنيفه مثل حريق أحد المنازل . و بمعرفة توادر هذه الحرائق العرضية و مقارنتها مع كتلة النفايات المحترقة في العراء ، فقد لا يتغير الإطلاق الكلي ضمن هذه الفئة من الحرق المكشوف "في العراء".

2.3. قراءات إضافية

إن وسيلة الأدوات هذه هي من أجل تحضير جرد الإطلاق لمركبات ثانوي بنزو- بارا- ديوكسين متعدد الكلور (PCDD) و مركبات ثانوي بنزو فيوران متعدد الكلور (PCDF) ، كما هو مطلوب في الفقرة الثانية (a) من المادة 5 في اتفاقية ستوكهولم عن الملوثات العضوية الثابتة . و تهدف إلى تغطية كافة قطاعات الإطلاق (هواء، ماء، أرض، منتجات، بقايا) من النشاطات الصناعية والمنزلية و ذلك عن طريق تحديد المصادر والاطلاقات من أجل فئتين من الملوثات العضوية الثابتة (POPs) المتولدة عن غير قصد. تغطي الاتفاقيات الأخرى ذات الصلة بالكيمائيات، مواد كيميائية أكثر ولكنها محدودة بالمجال و تتعرض إلى قطاع إطلاق واحد فقط، و موجهة لقطاعات صناعية خاصة . بالرغم من أنها مختلفة في الهدف والمجال، يمكن ايجاد معلومات أكثر وخبرة في الوثائق و التقارير المتعلقة بالمنهجية المطبقة في المرجعيات في مكان آخر. و يمكن الرجوع إلى هذه المعلومات كقراءات إضافية و التطبيق ضمن وسيلة الأدوات. أعطيت أدناه بعض الأمثلة عن النشاطات العالمية والإقليمية و الوطنية عن هذه المرجعيات للقراءات الإضافية مع عناوين صفحاتها على شبكة الإنترنت:

بروتوكول آرهاس (UNECE Aarhus) حول الملوثات العضوية الثابتة (1998) تحت اتفاقية عام 1979 للهيئة الاقتصادية لأوروبا في الأمم المتحدة (UNECE) حول الانتقال طويل المدى لتلوث الهواء عبر الحدود (LRTAP) Convention on Long-range Transboundary Air Pollution UNECE . هذه الاتفاقية لتخفيض تلوث الهواء . جرى إعداد الكتاب الإرشادي (EMEP/CORINAIR Emission) كدليل لمنهجيات جرد الإنبعاثات إلى البيئة الهوائية.

URL for the Protocol: http://www.unece.org/env/lrtap/pops_h1.htm

URL for EMEP: <http://www.EMEP.int>

URL for the Guidebook: <http://reports.eea.eu.int/EMEPCORINAIR3/en>

صيغة Harmonised Quantification and Reporting Procedures for Hazardous Substances

التسجيل الكمي للمواد الخطرة و التي قدمت إلى المؤتمر الخامس لبحر الشمال الذي عقد في بيرغن عام 2002 قد اعتمدت على النموذج التجاري للمشروع (HARP-HAZ) . لقد تم تطوير هذا المشروع من قبل النرويج مع بعض البلدان الأخرى لبحر الشمال من أجل الحصول على تسجيل أكثر شفافية ووثقية وقابل للمقارنة للأهداف التي وضعناها للمواد الخطرة . يتضمن (HARP-HAZ) وثيقة توجيهات مفصلة عن التعبين الكمي و تسجيل طرح/ابتعاثات/فقدان الديوكسينات ، وهذه الوثيقة متوفرة على الموقع التالي URL: <http://www.sft.no/english/harphaz/>

تسجيلات إطلاق وانتقال الملوثات (Pollutant Release and Transfer Registers, PRTR): سوف توضع هذه السجلات تبعاً للتوصيات المذكورة في UNCED Agenda 21 الفصل 19. يجب على الحكومات والمنظمات الدولية ذات العلاقة وبالتعاون مع الصناعة أن تعمل على "تحسين قواعد البيانات وأنظمة المعلومات حول المركبات الكيميائية السامة، مثل برامج جرد الإبتعاثات" و يحتوي الموقع أدناه على معلومات قيمة عن المواد الكيميائية السامة مثل برامج جرد الإبتعاثات و أيضاً يوفر الموقع نقاط اتصال مع موقع انترنت آخر تحتوي معلومات عن PRTR

URL of a clearinghouse: <http://www.chem.unep.ch/prtr/Default.htm>

توجيهات IPPC الصادرة عن الإتحاد الأوروبي – (Integrated Pollution Prevention and Control) للمراقبة والوقاية المتكاملة بالتلويث: هذه التوجيهات هي حول خفض التلوث من مصادر نقطية متنوعة على طول الاتحاد الأوروبي. لابد أن تحصل جميع المنشآت المشمولة بملحق هذه التوجيهات على تخويل "تصريح" من السلطات في دول الاتحاد الأوروبي. يجب أن تعتمد هذه التصريحات على مفهوم أفضل التقنيات المتاحة (Best Available Techniques, BAT). وكما تقرر أيضاً وجود حاجة كبيرة لمعلومات أفضل متوفرة لدى العامة وصناع القرار. تساعد هذه التوجيهات في وضع سجل إبتعاثات الملوثات الأوروبي European Pollutant Emission Register وذلك بهدف التبليغ عن كمية التلوث الناجم عن منشآت مختلفة.

URL for IPPC Directive: <http://europa.eu.int/comm/environment/ippc/>

URL for BAT documents: <http://eippcb.jrc.es/>

URL for EPER: <http://europa.eu.int/comm/environment/ippc/eper/index.htm>

هيئة حماية البيئة البحرية OSPAR :Commission for the Protection of the Marine Environment، تطور هذه الهيئة البرامج والإجراءات لتحديد أولويات و مراقبة وضبط (أي لمنع و/أو تخفيض و/أو تخلص) إبتعاثات و طرح و فقدان المواد الخطرة التي تصل، أو يمكن أن تصل، البيئة البحرية لشمال الأطلسي.

URL: <http://www.ospar.org/eng/html/welcome.html>

هيئة حماية البيئة البحرية في البلطيق (Baltic Marine Environment Protection Commission Helsinki Commission – HELCOM) : يمثل عمل هذه الهيئة في حماية البيئة البحرية لبحر البلطيق من مصادر التلوث وذلك من خلال التعاون بين حكومات الدول الأعضاء.

URL: <http://www.helcom.fi/helcom.html>

الجرد الوطني للتلوث في أستراليا Australia's National Pollution Inventory (NPI): طورت استراليا قاعدة بيانات حيث قدرت الإبتعاثات من المنشآت الصناعية عبر البلد ومن أجل المصادر المتبعثرة.

URL: <http://www.npi.gov.au/>

ومن أجل مراجعة إضافية حول جرودات الديوكسينات/الفيورانات، يمكن الحصول على المعلومات في الأدب العالمية مثل: (Fiedler 2003)، التقرير المعد من قبل UNEP Chemicals (1999) ، وعلى شبكة الانترنت لمواقع منظمات إقليمية مثل الاتحاد الأوروبي على الموقع (- EC - <http://europa.eu.int/comm/environment/dioxin/>) و على موقع هيئة التعاون الاقتصادي في

المفوضية الأوروبية (CEC-<http://cec.org/home/>) و مواقع العديد من الحكومات الوطنية والوكالات.

3. تشكّل وإطلاق الديوكسينات/الفيورانات

3.1. تشكّل الديوكسينات/الفيورانات

تشكل الديوكسينات/الفيورانات عن غير قصد كنواتج ثانوية في بعض العمليات والنشاطات المحددة، مثل تلك المدرجة في المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم. إضافة إلى كون الديوكسينات/الفيورانات تتشكل عن غير قصد كنواتج ثانوية في العمليات التصنيعية أو عمليات طرح المخلفات، فإنها يمكن أن تدخل أيضاً إلى العمليات كملوثات في المواد الأولية الداخلة في العملية. وبالتالي يمكن أن تتوارد هذه المركبات حتى عندما لا يوجد تشكّل لمركبات الديوكسين/الفيوران ضمن العملية. يمكن تقسيم طرائق تشكّل الديوكسينات/الفيورانات إلى فنتين واسعتين: (أ) التشكّل في العمليات الحرارية و(ب) التشكّل في العمليات الكيميائية الرطبة (من أجل تفصيلات إضافية انظر إلى المراجع SC BAT/BEP 2004, UNEP 2003a, NATO/CCMS 1992a, Hutzinger and Fiedler 1988).

(أ) تشكّل الديوكسينات/الفيورانات في العمليات الحرارية :

تشكل الديوكسينات/الفيورانات بكميات قليلة في عمليات الاحتراق عندما يتواجد الكربون ، والأوكسجين ، والهيدروجين ، والكلور في درجات حرارة ضمن المجال 200 و حتى 650 درجة مئوية. يحدث التشكّل عن طريق آليتان أساسيتان:

1. آلية التصنيع المعروفة باسم دي نوفو (*de novo synthesis*) والتي تتشكّل بموجبهما الديوكسينات/الفيورانات من بُنيات الكربون غير المستخلص والذي لا يماثل في الأساس الناتج النهائي من الديوكسينات/الفيورانات.

2. تفاعلات التشكّل من المواد البادئة عبر بُنية الجذور العطرية (الأرييل) المشتقة من إما الأكسدة العطرية غير الكاملة أو التحليق (cyclization) لأجزاء من المركبات الهيدروكرbone.

الألية المترافق مع تصنيع الديوكسينات/الفيورانات قد تكون تفاعلات الطور المتجانس homogeneous (تفاعل الجزيئات جميعها في الطور الغازي أو جميعها في الطور الصلب) أو تفاعلات الأطوار غير المتجانسة heterogeneous (تحدّث التفاعلات بين السطوح و جزيئات الطور الغازي).

أيضاً ، يمكن أن تتحطم الديوكسينات/الفيورانات عند ترميمها بالحرق في درجات حرارة كافية و زمن بقاء كافي و مزج جيد في منطقة الاحتراق . و تتضمن ممارسات الحرق الجيد توفر ما يعرف بـ "3Ts" - temperature, turbulence, and time of residence و زمن البقاء . كما أنه من الضروري وجود تبريد سريع و مفاجئ للحرارة (temperature quench) بعد منطقة الاحتراق لمنع إعادة تشكّل الديوكسينات/الفيورانات في منطقة مابعد الاحتراق.

و تتضمن المتحولات التي معروفة أنها تؤثر على تشكّل الديوكسينات/الفيورانات في العمليات الحرارية (SC BAT/BEP 2004) :

التقانة : يمكن أن يحدث تشكّل الديوكسينات/الفيورانات إما في غرف احتراق ردية أو في غرف مابعد الاحتراق و أجهزة التحكم بالتلوث و التي يتم إدارتها بشكل رديء. تختلف تقنيات الاحتراق بين تقنيات

بسقطة جداً و ربيئة جداً ، مثل الحرق المكشوف في العراء ، و حتى التقنيات المعقدة و المطورة جداً ، مثل الترميد باستخدام أفضل التقنيات المتاحة ؟

درجة الحرارة : لقد تم تسجيل تشكيل الديوكسينات/الفيورانات في منطقة مابعد الاحتراق أو في أجهزة التحكم بتلوث الهواء ضمن مجال الحرارة 200 و 650 درجة مئوية ؛ و المجال المتواافق مع أعظم تشكيل للديوكسينات/الفيورانات المتفق عليه عادة هو بين 200 – 450 درجة مئوية ، مع قيمة عظمة عند الدرجة 300 درجة مئوية.

المعادن : النحاس ، و الحديد ، و الألمنيوم ، و الكروم ، المنغفlez معروفة أنها تحفّز تشكيل الديوكسينات/الفيورانات؟

الكبريت و الأزوت: تعمل المواد الكيميائية الحاوية على الكبريت و الأزوت على تثبيط تشكيل الديوكسينات/الفيورانات لكنها قد تزيد من نواتج ثانوية أخرى.

الكلور : لابد من توافر الكلور بشكله العضوي أو اللاعضوي أو بشكله العنصري . و قد يكون لتواجده بشكله العنصري في الطور الغازي أو في الرماد المتطاير ذو أهمية خاصة .

لقد بينت الأبحاث أنه هناك عوامل أخرى و تركيبة معينة من الشروط التي هي أيضاً هامة في عملية تشكيل الديوكسينات/الفيورانات. بینت المُعطيات الناتجة عن تجارب حرق النفايات (Gullet et al., 2003) تحت شروط غير مضبوطة أن كمية الديوكسينات/الفيورانات المتولدة لا تعتمد على متحول واحد. تم الكشف عن تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات عندما تم حرق نفايات منزلية عادية بشكل مكشوف. وقد زادت التراكيز عندما زاد تراكيز الكلور (بعض النظر عن مصدره عضوي أو لا عضوي) أو حين زادت نسبة الرطوبة، أو حين تم زيادة الحمولة، أو عند وجود معادن حفازة.

(ب) تشكيل الديوكسينات/الفيورانات في العمليات الكيميائية الصناعية :

وكمما هو الحال في العمليات الحرارية ، أيضاً هناك حاجة لوجود الكربون و الهيدروجين و الأوكسجين و الكلور . في عمليات التصنيع الكيميائية، فإن تشكيل الديوكسينات/الفيورانات محبد إذا توفر أحد الشروط أدناه أو أكثر (NATO/CCMS 1992b, Hutzinger and Fiedler 1988):

- حرارة مرتفعة (أعلى من 150 درجة مئوية).
- شروط وسط قلوية (خاصة خلال عمليات التنقية).
- التحفيز بواسطة المعادن.
- الأشعة فوق البنفسجية أو المواد التي تولد الجذور الحرة.

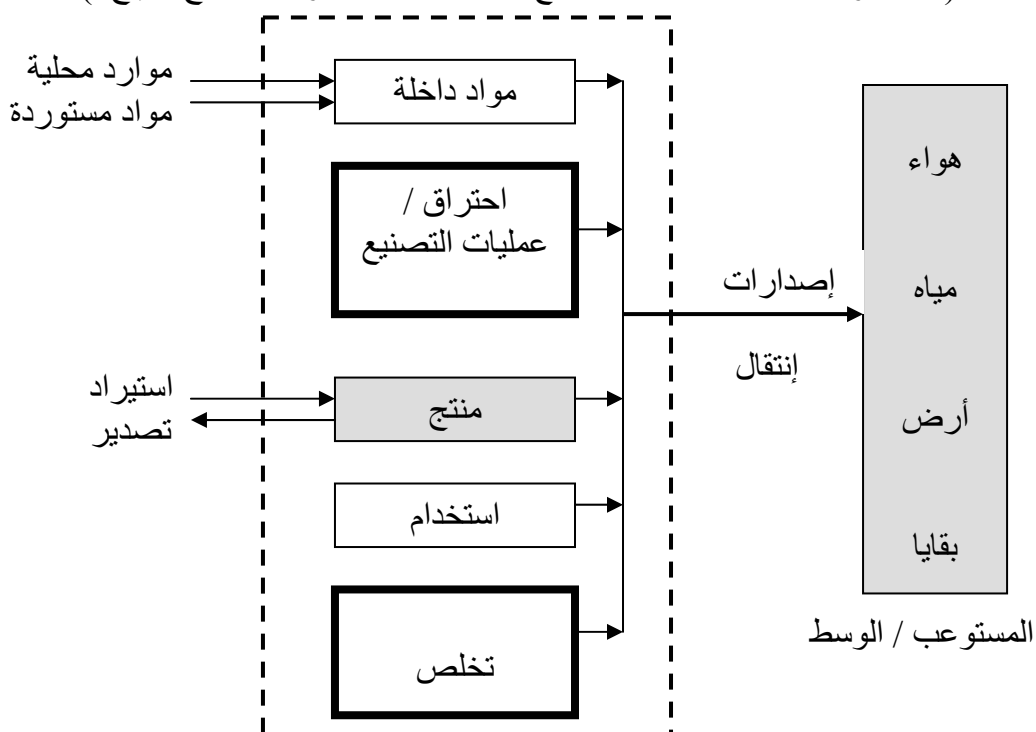
في تصنيع المواد الكيميائية الحاوية على الكلور ، قد تم تحديد العمليات التالية كمصادر للديوكسينات و الفيورانات مع تناقص احتمالية توليد الديوكسينات/الفيورانات بالترتيب من الأعلى إلى الأسفل للصناعات التالية :

- الفينولات المكثورة و مشتقاتها.
- المركبات العطرية المكثورة و مشتقاتها .
- المركبات الكيميائية الأليفاتية المكثورة .
- المحفزات المكثورة و المواد الكيميائية اللاعضوية .

إن الديوكسينات/الفيورانات ثابتة في البيئة والانتقال يمكن أن يحدث بين الأوساط البيئية (مثلاً: الترب من الهواء على السطوح أو النباتات ، ابتلاع الغذاء/الطعام أو التربة الملوثة من قبل الإنسان أو الحيوانات ، تحت التربة و انتقال و توضع الجسيمات الملوثة الناتجة عن التحات و توضعها على سطح الماء ، الخ....). إن مثل هذا الانتقال يمكن أن يشكل مساهمة هامة في تعرض الإنسان لمركبات الديوكسين/الفيوران أو قد يؤثر على البيئة. على أية حال، إن وسيلة الأدوات هذه توصف و تحدد بشكل كمي تشكيل و إطلاق الديوكسينات/الفيورانات عند المصدر فقط . و هي أيضاً تتضمن اشتراطات و تدابير احتياطية من أجل الديوكسينات و الفيورانات فقط و لا تشمل الملوثات العضوية الثابتة الأخرى التي تتشكل عن غير قصد و المدرجة في المرفق (ج) ، ثنائيات الفينيل متعددة الكلورة (PCBs) و سداسي كلور البنزن (HCB).

إن وسيلة الأدوات تتعرض إلى الإطلاقات المباشرة للديوكسينات/الفيورانات من المصادر المتوضعة ضمن الأراضي القومية لبلد ما و للقطاعات الخمس و إلى الأوساط/المستوعبات التالية (كما هو مبين في الشكل 1):

- الهواء.
- المياه (عذبة، المحيطات، المياه الشاطئية وبالتالي إلى الرسوبيات).
- الأرض.
- البقايا (بما فيها بعض النفايات السائلة، الحمأة، والبقايا الصلبة والتي يجري التعامل معها والتخلص منها كنفايات أو ربما يعاد تدويرها).
- المنتجات (مثل التركيبات الكيميائية أو البضائع المستهلكة مثل الورق والنسيج .. الخ..).



الشكل 1: "دورة الحياة" لمركبات الديوكسين/الفيوران

المربعات الملونة بالرمادي تمثل الأوساط / المستوعبات التي يمكن أن تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات والتي يجب أن يتم تحديدها كمياً في عملية الجرد؛ المربعات ذات الإطار الأسود العريض تمثل الخطوات التي يمكن أن تولد الديوكسينات/الفيورانات ؟

الإطار ذو الخط المقطوع يشير إلى حدود الجرَّد التي سيجري فيها جمع المُعطيات ملاحظة: المستودعات (مثل الرسوبيات) لم يتم تضمينها في الشكل أعلاه لكن يمكن أن تتواجد في المستو عبات (مثل الأرض).

تنشأ الديوكسينات/الفيورانات عن أربعة أنواع من المصادر. ثلاثة منها ذات صلة بالعمليات:

- عمليات الإنتاج الكيميائية – على سبيل المثال إنتاج الفينولات المكثورة والكلورة-المؤكسدة لمزيج من مواد التغذية لصنع بعض المذيبات الكلورية، أو إنتاج عجينة الورق والورق باستخدام الكlor العنصري من أجل عمليات القصر الكيميائية.
- العمليات الحرارية والإحتراق – بما فيها ترميد النفايات وحرق الوقود السائل والصلب والعمليات الحرارية لمعالجة المعادن.
- العمليات الحيوية والتي يمكن أن تشكل الديوكسينات/الفيورانات من مواد بادئة مثل خماسي كلور الفينول.

أما الرابعة فتتعلق بتشكل المركبات في الماضي:

- مصادر المستودعات مثل الواقع القديمة لمكبات النفايات والترب والرسوبيات الملوثة والتي تراكم فيها الديوكسينات/الفيورانات خلال فترات طويلة.

إن التخفيض أو القضاء على تشكيل وإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات هي مُطلبات ضمن اتفاقية استوكهولم للملوثات العضوية الثابتة. وللوصول إلى هذه الغاية فإنه من المطلوب العمل والتشجيع على تطبيق أفضل التقنيات المتاحة (Best Available Techniques, BAT) وأفضل الممارسات البيئية (Best Environmental Practices, BEP). مجموعة خبراء حول BAT وBEP سوف تزود بالمبادئ التوجيهية والتوجيهات اللاحقة عن BAT/BEP. كما أن تلك المبادئ التوجيهية والتوجيهات النهائية سوف يجري اعتمادها في مؤتمر الأطراف.

3.2. الإطلاقات المباشرة لمركبات الديوكسين/الفيوران

3.2.1. الإطلاق إلى الهواء

إن إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى الجو يحدث إما من المصادر الثابتة أو من المصادر المبعثرة/المتناثرة. تترافق المصادر الثابتة على الأغلب مع النشاطات الصناعية مثل الإنتاج والتصنيع، أما المصادر المبعثرة أو المتناثرة فتتعلق باستعمال وتطبيق المنتجات التي تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات. إن الديوكسينات/الفيورانات المبعثرة عن إحدى هاتين الفتنيين من المصادر يمكن أن تخضع لانتقال طويل الأمد وبالتالي يمكن الكشف عن الديوكسينات/الفيورانات في الهواء في مناطق بعيدة جداً عن مصادر انطلاقها.

أمثلة عن العمليات التي تطلق الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء تتضمن الغازات المنطقية من:

- عمليات الإحتراق .
- عمليات تصنيع المعادن مثل: صب وصهر المعادن، الخ..
- عمليات التجفيف و الشوي، بيوت التدخين (تدخين اللحوم)، الخ..
- العمليات الحرارية الصناعية الأخرى مثل: التحلل الحراري، تدوير الرماد، التحطيم الحراري، الخ..

إن إمكانية التشكيل الفعلية لمركبات الديوكسين وانطلاقها الفعلي يعتمدان على شروط العملية والإجراءات المطبقة للتحكم بتلوث الهواء. لقد تم تطوير التقنيات لتخفيض إمكانية تشكيل الديوكسينات/الفيورانات وللتحكم بانبعاثاتها إلى حدود متدنية جداً وذلك للعديد من العمليات.

3.2.2. الإطلاق إلى المياه

إن إطلالات الديوكسينات/الفيورانات إلى المياه يمكن أن تحدث مع صرف المياه العادمة ومياه الأمطار من الموضع الملوثة والمياه الراسحة عن مكبات النفايات ومن طمر النفايات ومن تطبيق الكيميائيات الملوثة بالديوكسين (مثل: استخدام المبيدات) إلخ.. يمكن أن تتواجد الديوكسينات/الفيورانات في مياه الصرف إذا تشكلت الديوكسينات/الفيورانات في عملية الإنتاج الصناعية أو دخلت العملية الصناعية مع مواد التغذية الداخلة أو رشحت عن مستودع. بعض الأمثلة هي:

- صرف المياه العادمة من إنتاج عجينة الورق والورق خاصة عندما يستخدم الكلور العنصري.
- صرف المياه العادمة من عمليات الإنتاج الكيميائية، خاصة عندما يستخدم الكلور العنصري.
- صرف المياه العادمة من استخدام المواد الحافظة والأصبغة الملوثة بالديوكسين في صناعة النسيج والجلود والأخشاب، إلخ..
- مياه الصرف العادمة الأخرى من عمليات تم تحديدها بأنه يتراافق معها إصدار الديوكسينات/الفيورانات إلى أحد الأوساط/المستوعبات الأربع.
- صرف المياه العادمة من العمليات المنزلية الاعتيادية (آلات الغسيل وألات غسل الأطباق/الصحون، إلخ..) حين تكون الملابس أو الأنسجة أو المنظفات تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات.

إصدار المياه العادمة على شكل رشاحة إلى المياه السطحية وأو المياه الجوفية عمداً أو عن غير قصد. قد تحدث الرشاحة عندما تترك مياه المطر لترتحل خلال مستودعات تُحرّنْ بشكل غير ملائم مركبات أو بقايا أو نفايات تحتوي على الديوكسن والفيوران. إضافة لذلك ، يمكن أن تحدث زيادة في الحركة لهذه المركبات إذا تم في نفس الوقت استخدام مذيبات عضوية. على أية حال، فقد تبين أن المركبات ذات البنية الفينولية في الرشاحة العادمة الناجمة عن مكبات النفايات قادرة على تحريك الديوكسينات/الفيورانات من النفايات. أمثلة على ذلك:

- المناطق الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران مثل مواقع إنتاج أو التعامل مع الكلوروفينول ومبيدات الأعشاب.
- موقع صناعة الأخشاب حيث جرى استخدام خماسي كلوروفينول أو أية مبيدات كلورية عطرية كمواد حافظة للأخشاب.
- مكبات رَدِّم النفايات وساحات الخردة ، خاصة عندما يتم التخلص فيها من مُنْتجاتٍ وزيوت مستعملة تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات.

بالتالي فإن المعايير المستخدمة للتعرف على الإطلالات المُمكِّنة من الديوكسينات/الفيورانات إلى المياه تتضمن:

1. صرف المياه العادمة من العمليات التي تتضمن الكلورين و/أو المنتجات الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران أو الحرق والترميم أو أية عمليات حرارية أخرى حيث يستخدم أبراج إمتصاص رطبة لتنظيف غازات المدخنة.
2. استخدام المبيدات الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران (بالخصوص مركب خماسي كلور الفينول و-T,4,5-) ومركبات كيميائية أخرى (خاصة مركبات ثنائي الفينيل متعدد الكلور).

3. الرشاحة الناتجة عن موقع تخزين و/أو طمر المواد الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران .

3.2.3. الإطلاق إلى الأرض

يمكن تقسيم المصادر التي تطلق الديوكسينات/الفيورانات إلى الأرض إلى ثلاثة أصناف: التطبيق المباشر على الأرض للمنتجات الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران، تطبيق البقايا الناتجة عن العمليات على الأرض أو توضع الديوكسينات/الفيورانات على الأرض بواسطة العمليات البيئية. في جميع الحالات، تخدم الأرض كمستودع لمركبات الديوكسين/الفيوران والتي يمكن منها إطلاقهم إلى السلسلة الغذائية من خلال إمتصاصهم/أخذهم بواسطة النباتات و/أو الحيوانات.

بعض الأمثلة تتضمن:

- استعمال النفايات أو المنتجات الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران مثل: المبيدات والمواد الحافظة للأخشاب.
- استعمال حمأة المجاري في أراضي المزارع أو استعمال النفايات المخمرة (كومبوست) في الحدائق.
- التخلص من النفايات الحاوية على الديوكسين/الفيوران على الأرض مباشرة؛ وكمثال على ذلك الرماد المتبقى عن الإحتراق ؛ مثل الحرائق المكشوفة على الأرض.

توضع أو ترسب الديوكسينات/الفيورانات من الهواء على الأرض لن يتم التعرض له في وسيلة الأدوات.

الجدير باللحظة في وسيلة الأدوات أن البقايا الصلبة الناتجة عن النشاطات المنزليه والصناعية مثل الرماد السفلي والرماد المتطاير أو الحمأة تصنف على أنها بقايا نظراً لكونها تتولد كبقايا عن العمليات. مثل هذه البقايا قد تلقى بجانب الموقع ولاحقاً تلوث الأرض والمياه، إلخ.. أو يمكن التخلص منها في المكبات أو تستعمل في تطبيقات أخرى، على سبيل المثال فرماد الإحتراق السفلي يستخدم في بناء الطرقات أو كمواد أولية في عمليات استرجاع المعادن. و كلما تم توليد بقايا صلبة من عملية ما، قد يكون بلد ما مهتماً في التعلم أكثر عن مصير هذه البقايا وذلك بما أنه يجب أخذ ذلك بعين الاعتبار بموجب المادة السادسة من اتفاقية استوكهولم أو يحتاج ذلك إلى اعتبارات خاصة بسبب إمكانية أن تصبح هذه البقايا كمصدر لمركبات الديوكسين/الفيوران في مرحلة لاحقة.

3.2.4. الإطلاق في المنتجات

من المصادر الرئيسية للتلوث البيئي بالديوكسينات/الفيورانات في الماضي كانت بسبب إنتاج واستخدام الكيميائيات العضوية المكلورة و إلى استخدام الكلور العنصري في صناعة عجينة الورق والورق.

وُجدت أعلى التراكيز من الديوكسينات/الفيورانات في الفينولات المكلورة ومشتقاتها، مثل : خماسي كلور الفينول (PCP) وملحه الصودي) وهي مركب ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (T-2,4,5-PCB) أو في مركبات ثالثي الفينيل متعدد الكلور (PCB). كما أن النفايات والبقايا الناتجة عن إنتاج هذه المركبات وإنتاج مركبات كيميائية مكلورة أخرى تكون أيضاً ملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران (انظر قطاع "البقايا").

إن القضاء على الديوكسينات/الفيورانات أو تخفيض إصداراتها يمكن أن يحصل من خلال:

- استبدال المنتجات من خلال حظر إنتاج أو استعمال منتجات معروفة بأنها ملوثة جداً بمركبات الديوكسين/الفيوران، وبالتالي فإن العملية التي تولد الديوكسينات/الفيورانات لم تعد موجودة في البلد.

- تعديل الخطوة التي تسبب المشكلة في العملية أو تغيير شروط العملية أو التحويل إلى استخدام مواد أولية أخرى، بحيث يتوقف توليد الديوكسينات/الفيورانات من هذه العملية أو على الأقل تنخفض إلى الحدود الدنيا.

إن التحكم في مصادر الديوكسينات/الفيورانات، مثل المصادر المذكورة أعلاه، سيؤثر على جميع النقاط في دورة حياة المنتج لمركبات الديوكسين/الفيوران، بما في ذلك النفايات الناتجة عن المُسْتَهَلِك. إن التحكم الفعال في مصادر الديوكسينات/الفيورانات وحتى المنتج سوف يعود في نفس الوقت بالفائدة للعديد من المستوعبات والأوساط البيئية.

3.2.5. الإطلاق في البقايا

تقريباً هناك عدد لانهائي من العمليات التي يمكن أن تعمل على نقل الديوكسينات/الفيورانات إلى النفايات (على الأغلب الصلبة) أو إلى البقايا. على أية حال، معظم أنواع النفايات يمكن تصنيفها تبعاً لمصادرها نظراً لكون الديوكسينات/الفيورانات هي دوماً نواتج ثانوية. بعض الأمثلة تتضمن:

- القمامه والنفايات (البلدية والصناعية والخطرة والطبية، إلخ..)
- النفايات التي تُنْتَجُ بشكل ثانوي عن الاحتراق والعمليات الحرارية (مثل الرماد المتطاير الناتج عن تنظيف الغازات الناتجة عن الاحتراق وعن التجهيزات والرماد السفلي والساخن، إلخ..).
- بقايا العمليات الإنتاجية والمُنْتَجات المتبقية (مثل الرواسب والبقايا من عمليات الإنتاج الكيميائية والحمأة الناتجة عن معالجة مياه المجاري ونفايات المبيدات وزيوت المحولات الكهربائية المستعملة، إلخ..).

تتركز الديوكسينات/الفيورانات في النفايات الصلبة الناتجة عن الاحتراق والعمليات الحرارية مثل الرماد المتطاير والرماد السفلي وأنواع أخرى من الغبار. إن الجسيمات الصلبة الناتجة عن الاحتراق والعمليات الحرارية تحتوي على الكربون غير المُحَرَّقُ والذي يُدَمَّصُ عليه الديوكسينات/الفيورانات. إن الرماد المتطاير الناعم والأغبرة التي يتم جمعها من العمليات الحرارية الصناعية تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات بشكل مركز لذلك لا يتم إطلاقها إلى الهواء.

بشكل عام، إن التحكم الرديء بعمليات الاحتراق والكافاء العالية لأجهزة التحكم بتلوث الهواء في إزالة الغبار تعني أن تركيز الديوكسينات/الفيورانات سيكون عاليًا في البقايا الصلبة. مثل الرماد المتطاير مُعَامِلٌ تلبيد الحديد. فالاحتراق نظرياً غير ممكن التحكم به داخل سرير التلبيد وإزالة الرماد المتطاير بواسطة أجهزة التحكم بتلوث الهواء فعال جداً من أجل استرجاع المحتوى العالى من الحديد في الرماد المتطاير. وبالتالي من المتوقع أن يكون تركيز الديوكسينات/الفيورانات عالياً في الرماد المتطاير الناتج عن تلبيد الحديد.

إن عمليات الإنتاج الكيميائية والتي تستخدم الكلور العنصري خاصة تقود إلى نفايات تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات. فيما إذا كانت العملية هي إنتاج المبيدات التي تحتوي على الكلور (مبيدات كلورية) أو هي عملية القصر بالكلور أثناء إنتاج الورق، فإن عمليات الإنتاج الكيميائية باستخدام الكلور العنصري أو أحد أشكاله ستنتج نفايات ، و ستحتوي هذه النفايات إلى حد ما على الديوكسينات/الفيورانات. الفصل 7 من وسيلة الأدوات هذه يتطرق إلى المُسَبِّبات التي تعمل على تركيز الديوكسين/الفيوران في تيار النفايات.

إن النفايات السائلة الناتجة عن صناعة عجينة الورق والورق إضافة لمياه المجاري البلدية ، تعمل على توليد تيار من النفايات الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران. إن البقايا الناتجة عن معالجة المياه العادمة –

كونها معالجات ميكانيكية أو بيولوجية أو كيميائية – هي روابض (حمأة). وفي العديد من الحالات، تكون هذه الحمأة ملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران. بشكل عام، إن مستوى المعيشة العالمي يزيد من إمكانية تلوث حمأة المجاري بمركبات الديوكسين/الفيوران وبحيث تكون المنتجات المستهلكة هي المصدر الأساسي.

وبشكل هام، فإن الديوكسينات/الفيورانات تكون مترافقة على الأغلب مع أحد تيارات البقايا من عملية ما، في حين أن باقي التيارات تحتوي على مستويات منخفضة أو غير هامة. وعلى سبيل المثال فإن العمليات الحرارية غالباً تُركّز الديوكسينات/الفيورانات في البقايا الناتجة عن عمليات تنظيف غازات المধنة (الرماد المتطاير- ash) بينما الرماد الناتج في أسفل المحرقة يحتوي على تراكيز منخفضة من الديوكسين/الفيوران (في العمليات ذات كفاءة الاحتراق الجيدة). على أية حال بما أن الرماد السفلي (bottom ash) يتولد بكثيات أكبر بكثير من الرماد المتطاير ، وبالتالي فقد يُشكّل الرماد السفلي أكبر قطاع لإصدار الديوكسينات/الفيورانات .

إن إمكانية البقايا في أن تتسبب في تلوث بيئي أو حصول تعرُّض لمركبات الديوكسين/الفيوران يعتمد لدرجة كبيرة على كيفية التعامل مع البقايا والتخلص منها. على سبيل المثال: في حين أن ترميد النفايات الملوثة الناتجة عن الصناعات الكيميائية يمكن أن يكون فعالاً في تحطيم الديوكسينات/الفيورانات، نجد أن طمر مثل هذه البقايا يمكن أن يؤدي إلى خلق مصدر مستودعي من هذه المركبات. علاوة على ذلك، يمكن لبعض البقايا الناتجة عن عملية ما أن تستخدم كمواد أولية في عملية أخرى وإذا لم يتوفّر تحكم كافي في العملية، يمكن أن يحدث إصدار لمركبات الديوكسين/الفيوران إلى الهواء أو المياه أو المنتجات. بالرغم من أن حرکية الديوكسينات/الفيورانات ضمن البقايا هي بشكل عام منخفضة وأن التعرض لمركبات الديوكسين/الفيوران محمولة بالهواء ينبع عنه تأثيرات أكبر على الإنسان والبيئة، فإن اتفاقية استوكهولم تتطلّب تقييم جميع الأوساط /المستوّعات البيئية.

3.2.6. النقاط الساخنة المحتملة (Potential Hot Spots)

النقاط الساخنة المحتملة تم تضمينها كفئة للتقييم (أنظر المقطع 4.1). إن هذه الفئة (10) تختلف عن باقي الفئات التسعة كنقط ساخنة من عمليات سابقة معروفة بعلاقتها بمركبات الديوكسين/الفيوران. إن النقاط الساخنة ذات إمكانية أن تصبح مصدرًا لمركبات الديوكسين/الفيوران في المستقبل. بالرغم من أن النقاط الساخنة ليست متضمنة في جرد مصادر الديوكسين ولم تُعطى قيمة رقمية، لكنه من الضروري أن يتم التعرف عليهم.

النقاط الساخنة يمكن أن تكون موقع إنتاج سابقة أو حالية لمنتجات ملوثة بالديوكسين/الفيوران. يمكن أن يحدث ذلك من تخزين منتجات أو التخلص من نفايات أو استخدام منتجات وذلك خلال فترة طويلة من الزمن. بالرغم من أن ترکيز الديوكسينات/الفيورانات يمكن أن يكون عاليًا في هذه النقاط الساخنة، لكن قد تكون الإطلاقات الحالية من الديوكسينات/الفيورانات صغيرة أو مهملة. بالرغم من ذلك، يجب تعريف مواقع النقاط الساخنة وتسجيلها في عملية الجرد. في العديد من الحالات، بمجرد إدراجها ليس من المطلوب القيام بأي فعل في الحال، إذا لم يكن هناك تهديدًا مباشراً أو إطلاقات هامة من الديوكسينات/الفيورانات. في مثل هذه الحالة من الطوارئ المنخفضة يجب تقييم النقطة الساخنة ووضع خطة عمل على الأمد الطويل.

إذا بدأت النقطة الساخنة بإصدار كميات كبيرة من الديوكسين/الفيوران أو إذا كان من المتوقع أن حدوث ذلك أمر محتمم، فيجب إدراجها ضمن عملية جرد المصادر ويجب ملاحظة حالة درجة الطوارئ وترتيب المعالجة اللازمة. وفي أية حال، هناك ضرورة لإجراء تقييم وتقدير الوضع الخاص بالموقع.

الموقع الملوثة تم التعرض لها في المادة 6 من اتفاقية استوكهولم حول الملوثات العضوية الثابتة وبالرغم من أن الاتفاقية لا تتطلب معالجة هذه الموقع فهي تسعى "لتطوير الاستراتيجيات المناسبة للتعرف على المواقع الملوثة بالكيميائيات المدرجة في المرفقات (أ) و(ب) و(ج)، وإذا كان سبياشر بمعالجة هذه الموقع فيجب أن يجري ذلك بطريقة ملائمة بيئياً".

4. بروتوكول تجميع الجرد (PROTOCOL FOR THE INVENTORY ASSEMBLY)

إن الهدف الأساسي من وسيلة الأدوات (Toolkit) هو تمكين إجراء تقدير للإطلاقات السنوية لكل قطاع (هواء ومياه وأرض ومنتجات وبقايا) وكل عملية تم تحديدها في الجرد. ويمكن حساب هذا التقدير باستخدام العلاقة الأساسية التالية:

$$(1) \quad \text{شدة المصدر (إطلاقات الديوكسين في العام)} = \text{معامل الإنبعاث} \times \text{"معدل النشاط"}$$

إن الإطلاقات السنوية لمركبات الديوكسين/الفيوران سوف تُحسب وتحضر على شكل غرام من مكافئات السمية في العام (Toxic Equivalents, TEQ, per year). إن شدة المصدر السنوية تحسب من جداء إصدار الديوكسينات/الفيورانات (مقدمة بالميکروغرام من مكافئات السمية، TEQ μg) في واحدة مواد التغذية المعالجة أو واحدة الإنتاج (مثل الطن أو اللتر) – المشار إليها بمعامل الإنبعاث – لكل قطاع يصدر له (هواء، مياه، أرض، منتج، بقايا) بكمية المواد الداخلة في تغذية العملية أو كمية المنتجات (طن أو لتر في السنة) – المشار إليها بمعدل النشاط. إن مجموع جميع هذه الحسابات يعطي الإطلاق الكلي لمصدر معين (= شدة المصدر) في العام (أنظر أيضاً في الفصل 4.4).

إن وسيلة الأدوات مصممة لتجميع معلومات النشاط الضرورية ولتوفير الوسائل التي تمكن من تصنيف العمليات والنشاطات إلى صنوف يتتوفر لها معدلات ملائمة من معاملات الإنبعاث.

ت تكون وسيلة الأدوات من إجراء قياسي مؤلف من خمس خطوات لتطوير عمليات جرد للمصادر متوافقة وقابلة للمقارنة (أنظر الجدول 3). الخطوة الأولى، تستخدم مصفوفة مسح أولية للتعرف على فئات المصادر الرئيسية لمركبات الديوكسين/الفيوران الموجودة في بلد ما. الخطوة الثانية تعمل على تفصيل مصادر الفئات الرئيسية هذه إلى فئات فرعية بهدف تحديد نشاطات معينة والتي يمكن أن تصدر الديوكسينات/الفيورانات.

في الخطوة الثالثة، تستخدم معلومات خاصة بالعملية للتوصيف ، وتعيين الكمي ، وفي النهاية لتصنيف مصادر إطلاق الديوكسينات/الفيورانات التي تم التعرف عليه في بلد معين أو إقليم ما. هناك استبيانات قياسية مزودة في المرفق (الفصل 8.2) والتي قد تكون مفيدة في الحصول على المعلومات الضرورية.

في الخطوة الرابعة، يتم حساب الإطلاقات على أساس المعلومات التي تم الحصول عليها في الخطوات السابقة وباستخدام العلاقة (1). الخطوة الأخيرة هي تجميع الجرد القياسي لمركبات الديوكسين/الفيوران باستخدام النتائج التي تم الحصول عليها في الخطوات من 1 إلى 4.

لقد تم تزويد شكل قياسي لعرض نتائج الجرد وذلك لضمان أن جميع المصادر قد تمأخذها بعين الاعتبار (حتى لو كانت من غير الممكن تحديدها كمياً). الثغرات في المعلومات ستكون ظاهرة وعمليات الجرد سوف تكون قابلة للمقارنة وشفافة.

- تطبيق مصفوفة المسح لتحديد فئات المصادر الأساسية.
- راجع قائمة الفئات الفرعية لتحديد النشاطات والمصادر الموجودة في البلد.
- أجمع المعلومات التفصيلية عن العمليات وصنف العمليات في مجموعات متشابهة وذلك بتطبيق الاستبيان القياسي.
- التحديد الكمي للمصادر التي تم التعرف عليها باستخدام معاملات الإنبعاث الافتراضية/المقاسة.
- طبق هذه العملية على المستوى الوطني لتأسيس عملية الجرد الكاملة ودون النتائج باستخدام الإرشادات المزودة في الشكل القياسي.

الشكل 2: منهجية الخمس-خطوات المنصوص بها لتأسيس الجَرْد الوظني لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات باستخدام وسيلة الأدوات (Toolkit)

الجدول والأشكال مزودة كصفحات عمل لتحديد البنية القياسية لوسيلة الأدوات إضافة للحصول على جميع المعطيات الضرورية عن المصدر. إن قائمة المصادر ومعاملات الإنبعاث في وسيلة الأدوات سوف يجري تحديثها أو تطويرها أو تعديلها كلما توفرت معلومات أكثر.

4.1. الخطوة 1 : مصفوفة المسح : فئات المصادر الأساسية

الخطوة الأولى في تطوير الجَرْد القياسي لمصادر الديوكسين/الفيوران هي تحديد فئات المصادر الرئيسية وأهم طرق الإطلاق لكل فئة. إن مصفوفة المسح الأولية (الجدول 2) تُمكّن من إجراء تقييم أولي للنشاطات (الصناعات، استعمال المنتجات، النشاطات المنزلية، إلخ..) والتي يمكن أن تصدر الديوكسينات/الفيورانات إلى واحد أو أكثر من الخمسة أو ساط و/ أو المستو عبات التي تم تحديدها أعلاه.

الجدول 2: مصفوفة المسح – فئات المصادر الأساسية

الفئة	فئات المصادر الأساسية					
1	حرق النفايات	X				
2	إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية	X				
3	إنتاج الطاقة والتدفعنة	X				
4	إنتاج مواد البناء	X				
5	النقل		X			
6	عمليات الاحتراق غير المُتحكم بها	X	X	X		
7	إنتاج واستعمال الكيميائيات وبضائع المستهلك	X	X	X		
8	متفرقات	X	X	X	X	
9	طرح/طمر النفايات		X	X	X	
10	تحديد النقاط الساخنة المحتملة	من المحتمل التسجيل فقط على أن يتبع ذلك بتقييم خاص للموقع				

إن فئات المصادر الأساسية هذه عامة بشكل كافي للإحاطة بتشكيلات واسعة من الصناعات والعمليات وأو النشاطات والتي معروفة أنها يمكن أن تسبب إطلاق الديوكسينات/الفيورانات. إن فئات المصادر الأساسية العشرة مصممة لتكون ذات صفات مشتركة ودرجة من التعقيد ممك إدارتها. الأعمدة في

الطرف الأيسر من الجدول 2 تحدد الأوساط/المستوعبات البيئية الخمسة التي يمكن أن يُطلق إليها الديوكسينات/الفيورانات . بهذا الخصوص ، العلامة "X" بالحروف الكبيرة تشير إلى طريق إصدار رئيسي لكل فئة تعتبر مسيطرة أو غالبة. أما العلامة "x" بالحروف الصغيرة فتدل على طرق إطلاق إضافية تم التعرف عليها حتى الآن.

إن مصفوفة المسح الأولية يمكن أن تستخدم في الحصول على بعض الإرشادات عن المناطق التي سينتطلب جمع معلومات عنها ويمكن أن تؤثر على تشكيلة الفريق الذي سيجمع المعلومات الأولية عن المصادر المحتملة لمركبات الديوكسين/الفيوران الموجودة في بلد ما. إن مصفوفة المسح سوف تكون نقطة البداية لاستراتيجية تسعى إلى طلب النصح والخبرة التي سوف تحتاجها خلال عملية جمع المعلومات التفصيلية وتقييم المعطيات.

4.2. الخطوة 2 : تحديد الفئات الفرعية

الخطوة الثانية هي تحديد العمليات أو الفئات الفرعية ضمن كل فئة من فئات المصادر الأساسية. ومن أجل قابلية المقارنة، تم تقسيم كل فئة من فئات المصادر الأساسية العشر إلى سلسلة من الفئات الفرعية (مشروحة في الفقرات من 4.1 إلى 4.2.2.10). إن قائمة الفئات الفرعية تُعطي المصفوفة المختصرة لجرد مصادر الديوكسين التي سيتم تجميعها (أنظر الفقرة 4.5).

و من أجل كل قائمة من الفئات الفرعية ، سيتم التحري عن وجود أو عدم وجود هذا النشاط في البلد أو المنطقة. إن سهولة الوصول إلى المعطيات أمر هام وقيم في هذه المرحلة (على سبيل المثال: عدد الأطنان في السنة من النفايات التي يتم حرقها). إن معلومات الإحصائية المركزية قد تكون ملائمة جداً لهذا الغرض. أية فئة فرعية والتي معروفة بالتأكيد أنها غير موجودة، فيمكن حذفها من عمليات التحري اللاحقة. في جميع الأحوال، حقيقة أن العمليات غير موجودة يجب تدوينها ولحظتها في عملية الجرد.

عند توفر معلومات النشاطات الأساسية يمكن عندها تنفيذ تقديرات أولية للإنبعاثات المحتملة (أنظر الفقرة 4.5). حتى المعلومات غير الكاملة يمكن أن تكون مفيدة، حيث يمكنها أن توجه الجهود لاحقاً في عمليات التحديد الكمي. كما تم إدراج التفصيلات الإضافية لكل فئة من فئات المصادر الأساسية وطرق الإطلاق الرئيسية لكل فئة فرعية أو عملية. والأعمدة في الجداول تحدد الأوساط أو المستوعبات الخمس والتي من المحتمل أن يُطلق إليها كميات لابأس بها من الديوكسين/الفيوران. إن العلامة "X" بالحروف الكبيرة تشير إلى طريق الإطلاق الذي من المتوقع أن يكون هو المسيطر، أما العلامة "x" بالحروف الصغيرة فتدل على طرق إصدار إضافية يمكنأخذها بعين الاعتبار.

4.2.1. الفئات الثانوية لحرق النفايات

في وسيلة الأدوات، يُصنَّف ترميد النفايات تبعاً لنوع النفايات المحترقة (237). وعملية الترميد ضمن هذا المفهوم، تعني تحطيم النفايات ضمن فرن فني من نوع ما . أما الحرق المكشوف للنفايات وحرق النفايات المنزلية ضمن البراميل والحاويات فلا يندرج ضمن هذه الفئات الفرعية، فهي يتم التعرض لها في الفقرة 4.6 الحرق المكشوف "في العراء".

الجدول 3: الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 1

طريق الإطلاق الممكن					الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء		
X				X	حرق النفايات	1
x		(x)	X		حرق النفايات البلدية الصلبة	a
x		(x)	X		حرق النفايات الخطرة	b
x		(x)	X		حرق النفايات الطبيعية	c
x			X		حرق نفايات الأجزاء الخفيفة المفرومة	d
x		(x)	X		حرق حمأة المجاري	e
x			X		حرق نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية	f
x			X		حرق جيف الحيوانات	g

كل فئة فرعية تمثل صناعة كاملة بحد ذاتها. تختلف النفايات من حيث مكوناتها وخصائص الاحتراق كما تختلف عادة أنواع تجهيزات الحرق لكل فئة من الفئات الثانوية لترميم النفايات.

تحت الإطلاقات بشكل رئيسي من خلال البقايا والتي تحتوي عادة على أعلى التراكيز من الديوكسينات/الفيورانات. إن الإنبعاثات إلى الهواء يمكن أن تكون بنسبة ضئيلة تبعاً لشروط التشغيل للحرق والأجهزة الموجودة لتنقية غازات الاحتراق . في جميع الأحوال، فإن الإطلاقات إلى الهواء على درجة كبيرة من الأهمية نظراً لكون الديوكسينات/الفيورانات يمكن أن تنتقل لمسافات طويلة وبالتالي تلوث السلسلة الغذائية. الإطلاقات إلى المياه تلعب دوراً صغيراً فقط في الحالات حين يُستخدم أبراج غسيل بالماء لمعالجة غازات الاحتراق وعند تبريد الرماد التخلص منه بالماء ومن ثم صرف هذه المياه. إن المعالجات الملائمة للمياه العادمة يمكن أن تعمل بسهولة على نقل الديوكسينات/الفيورانات من مياه الصرف إلى البقايا (أي من الطور المائي إلى الطور الصلب).

4.2. الفئات الثانوية لإنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية

يعتبر الآن إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية أكبر مصدر لمركبات الديوكسين/الفيوران في العديد من دول أوروبا. لم يولى هذا المصدر الاهتمام الكافي إلى منذ فترة حديثة نسبياً، والعديد من الدول ما زالت تتجاهله. هنالك العديد من العمليات المختلفة في هذه الفئة والعديد من نقاط الإطلاق، وكل هذين الأمرين يجعلان عملية التصنيف والتحديد الكمي للإطلاقات عملية صعبة.

في وسيلة الأدوات ينقسم هذا المصدر الأساسي إلى إثنى عشرة فئة فرعية وكل واحدة منها تعود إلى عملية معينة. إن العمليات الهامة في إنتاج المعادن ، بشكل أساسي ، هي حرارية وطريق الإطلاق الرئيسي هو إلى الهواء عبر غازات المدخنة و من البقايا عبر النفايات الناجمة عن تنقية غازات المدخنة. أما في حالة استعادة النحاس من حرق الأسلامك ، فمن المعروف أيضاً تلوث الماء والترابة بمركبات الديوكسين/الفيوران.

الجدول 4: الفنات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 2

طريق الإطلاق الممكن						الفنات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم				
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء							
X				X	إنتاج المعادن الحديدية و غير الحديدية						2
X				X	تلييد خام الحديد						a
X	X	X	X	X	إنتاج فحم الكوك						b
X				X	إنتاج و مسابك الحديد والفولاذ						c
X				X	إنتاج النحاس						d
X				X	إنتاج الألمنيوم						e
X				X	إنتاج الرصاص						f
X				X	إنتاج التوتيراء						g
X				X	إنتاج النحاس الأصفر والبرونز						h
X			X	X	إنتاج المغنيزيوم						i
X			X	X	إنتاج معادن أخرى غير الحديدية						j
X				X	الفضلات المعدنية						k
X		X	(x)	X	استعادة المعادن من الأسلاك						l

4.2.3. الفنات الثانوية للتدفئة و توليد الطاقة

إن توليد الطاقة والتدفئة كما هو مشار إليه هنا محدود بعمليات الإحتراق التي تستخدم الوقود الأحفوري وأنواع أخرى من المواد القابلة للإحتراق. إن خلايا الوقود والطاقة الشمسية وطاقة الرياح والطاقة الكهرومائية والجيوجرارية والطاقة النووية لم يجري تضمينهم نظراً لعدم تحديد تشكيل و إطلاق الديوكسينات/الفيورانات مترافق مع هذه الأشكال من توليد الطاقة. الجدول 5 يسرد الفنات الثانوية ذات العلاقة.

الجدول 5: الفنات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 3

طريق الإطلاق الممكن						الفنات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم				
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء							
X		(x)		X	التدفئة و توليد الطاقة						3
X				X	محطات الطاقة التي تعمل على الوقود الأحفوري						a
X				X	محطات الطاقة التي تعمل على الكتلة الحيوية						b
X				X	حرق الغاز الحيوي وغاز المطامر						c
X		(x)		X	التدفئة المنزلية والطهي (الكتلة الحيوية)						d
X		(x)		X	التدفئة المنزلية (الوقود الأحفوري)						e

في محطات توليد الطاقة الكبيرة العاملة على الوقود الأحفوري والتي يجري التحكم بها بشكل جيد، يكون تشكيل الديوكسينات/الفيورانات قليلٌ نظراً لكون كفاءة الإحتراق عادة عالية والوقود المستخدم فيها يحتوي عادة على نسبة من الكبريت أعلى من الكلور وهذا وبالتالي يربط تشكيل الديوكسينات/الفيورانات كما أن الفيول المستخدم يكون متجانساً. على أية حال، مازال من الممكن أن تتباعد كتلة لابس بها من الديوكسينات/الفيورانات مع الحجوم الكبيرة من غازات الإحتراق التي تحتوي على تراكيز صغيرة من الديوكسين/الفيورانات. في حين نجد في محطات توليد الطاقة الأصغر أو عند استخدام الوقود الحيوي، يكون الوقود أقل تجانساً ويحترق في درجات حرارة أدنى أو بكفاءة احتراق أقل. إن مثل هذه الشروط

يمكن أن تؤدي إلى زيادة في تشكيل الديوكسجينات/الفيورانات. يمكن أن يحدث الشيء نفسه عند استخدام الغاز الحيوي أو غاز المطامر كوقود وذلك نظراً لوجود مكونات إضافية غير معروفة وغير مرغوب فيها.

وفي حالات التدفئة المنزلية /الطهي فإن نوعية الوقود المستخدم غالباً ما تكون سيئة وكفاءة الاحتراق متدنية جداً مما ينتج عنه زيادة في تشكيل الديوكسجينات/الفيورانات. والقطاعات المسيطرة للإطلاق هي إلى الهواء (أبعاث غازات المدخنة) ومن خلال البقايا والرماد المتطاير والرماد السفلي.

٤.٢.٤. الفئات الفرعية لانتاج المواد الفلزية

هذه هي عمليات ذات درجات حرارة عالية من أجل الصهر (زجاج وأسفلت) أو الشي (الطوب والسيراميك) أو التحولات الكيميائية بواسطة الحرارة (الكلس والإسمنت). في هذه العمليات، احتراق الوقود يولد الديوكسينات/الفيورانات كنواتج ثانوية غير مرغوب بها. تشكيل إضافي من الديوكسينات/الفيورانات يمكن أن يُعزى إلى المواد الأولية المستخدمة. إن أفران الكلس والإسمنت هي من العمليات ذات الحجم الكبير والتي غالباً تضيف إلى الوقود المُحترق بعض النفايات كوقود رخيص/أو وقود إضافي بدون تكالفة. عندما يكون هناك تحكم ومعالجة فعالة، فإن استخدام مواد النفايات مثل إطارات السيارات والزيوت المستعملة والحمأة ليس بمشكلة حيث وجد انبعاثات منخفضة. الجدول 6 يلخص العمليات الممكّنة وذات العلاقة بإنتاج مواد البناء.

الجدول 6: الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 4

الرقم	الفنات الثانوية من الفنة الأساسية	طريق الإطلاق المُمكِن	هواء	مياه	أرض	منتجات	بقياً
4	المُنتجات الفلزية (مواد البناء)	X					X
a	إنتاج الإسمنت		X				X
b	إنتاج الجير		X				X
c	إنتاج الطوب		X				X
d	إنتاج الزجاج		X				X
e	إنتاج السيراميك		X				X
f	مزج الأسفلت		X			X	X

الفئات الفرعية للنقل .4 .5

يعتمد النقل بشكل كثيف على احتراق وقود البنزين (الحاوي على الرصاص أو الخالي من الرصاص) والكيروسين والمزيج المستخدم في المحركات ثنائية الشُّوَط (عادة مزيج يتكون من 1:25 - 1:50 من زيت المحرك والبنزين) ووقود дизل (والمعروف أيضاً بزيت الوقود الخفيف) وزيوت الوقود الثقيلة. الفئات الفرعية للنقل مبينة في الجدول 7. تعود الإنبعاثات الأعلى من البنزين الحاوي على الرصاص إلى وجود الكاسحات الهالوجينية كمواد مضافة إلى الوقود. الصيانة الرئيسية للمحرك وجودة الوقود المنخفضة وكفاءة الاحتراق المتدنية، يمكن أن تؤدي إلى زيادة في إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات.

إن الانبعاثات الناجمة عن محرّكات الاحتراق الداخلي تقود في معظم الحالات فقط إلى إطلاقات إلى الهواء. فقط في بعض الحالات حين يُستخدم الديزل وزيت الوقود الثقيل في محرّكات ذات كفاءة منخفضة، يكون السُّخام وهبّاب الفحم الناتج تحتوي على تراكيز أعلى من مركبات الديوكسين والفيوران.

الجدول 7: الفئات الثانوية من مصفوفة الجَرْد – الفئة الأساسية 5

طريق الإطلاق الممكِن						الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقايا	منتجٌ	أرض	مياه	هواء	X	وسائل النقل	5
					X	المُحرّكات رباعية الشُّوط	a
					X	المُحرّكات ثنائية الشُّوط	b
(x)					X	مُحرّكات дизيل	c
(x)					X	المُحرّكات العاملة على الزيت الثقيل	d

4.2. الفئات الفرعية لعمليات الحرق المكشوف (Open Burning Processes)

عمليات الحرق المكشوف "في العراء" هي عادة عمليات الحرق الرديئة وقد تكون من المصادر الهامة لمركبات الديوكسين/الفيوران. الجدول 8 يفرق بين فئات الحرق المكشوف للكتلة الحيوية يؤدي عادة إلى تشكّل أقل من الديوكسينات/الفيورانات وذلك بالمقارنة مع حرق مزيج من النفايات الناتجة عن مواد من نشاط الإنسان. إبعاثات أعلى من الديوكسينات/الفيورانات تنتُج مع حرق مزيج من النفايات بسبب شروط الحرق السيئة وعدم التجانس والمزج الرديء لمواد الوقود ومواد أولية تحتوي على الكلور والرطوبة وبعض المعادن التي تلعب دور الحفاز (ال وسيط). في جميع الحالات فإن قطاع الإطلاق الرئيسي هو إلى الهواء والبقايا. على أية حال، فمن الممكِن في بعض الظروف أن يكون هناك إطلاقات إلى المياه والأرض.

الجدول 8: الفئات الفرعية من مصفوفة الجَرْد – الفئة الأساسية 6

طريق الإطلاق الممكِن						الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقايا	منتجٌ	أرض	مياه	هواء	X	عمليات الحرق المكشوف	6
X					X	حرق الكتلة الحيوية	a
(x)		X	(x)	X		حرق النفايات والحرائق العَرضية	b
(X)		X	(x)	X			

4.2.7. الفئات الثانوية لإنتاج واستعمال الكيميائيات وبضائع المستهلك

إن إطلاقات الديوكسينات و الفيورانات من إنتاج الكيميائيات وبضائع المستهلك قد يكون بسبب تواجد هذه المركبات أصلًا مع المواد الأولية نفسها أو نتيجة تشكّلها خلال عمليات الإنتاج (الجدول 9).

والمؤشرات على الاحتمالية العالية لتشكل الديوكسينات/الفيورانات في عمليات التصنيع الكيميائية هي: "درجات الحرارة العالية" و "الوسط القلوي" و "وجود الأشعة فوق البنفسجية كمصدر للطاقة" و "وجود الجذور الحرة في العملية الكيميائية / مزيج التفاعل" (أنظر الفقرة 3.1).

الجدول 9: الفئات الفرعية من مصروفه الجرد – الفئة الأساسية 7

طريق الإطلاق المُمكِن						الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقايا	مُنتَجاتٌ	أرض	مياه	هواء			
X	X		X	X		إنتاج واستعمال الكيميائيات وبضائع المستهلك	7
X	x		X	x		إنتاج الورق وعجينه الورق	a
X	X	(x)	x	x		الصناعات الكيميائية	b
X				x		الصناعات النفطية	c
	x		x			إنتاج النسيج	d
	x		x			تنقية الجلود	e

خلال عمليّات الإنتاج يُمكن أن يحدث إطلاقات للديوكسينات/الفيورانات من خلال جميع القطاعات إلى الأوساط/المستوى عباد البيئية ومن خلال المنتجات. إن استخدام الكلور العنصري في عمليّات القسر والتبييض واستعمال بعض المبيدات الفطرية مثل خماسي كلور الفينول (PCP) وبعض الأصبغة (ذات الأساس-الكلوراني) هي من ضمن العوامل المساهمة في إصدار الديوكسينات/الفيورانات إلى المياه. بذلك يجب التأكيد بشدة على إجراء تقصي مفصل لبعض هذه المصادر المحتملة وذات المُساهمة الهامة لمشكلة الديوكسين/الفيوران بشكل عام.

4.2.8. الفئات الفرعية - متفرقات (Miscellaneous)

يلخص الجدول 10 بعض فئات المصادر المتفرقة. عمليّات التجفيف تتضمن غاز ساخن على تماس مباشر مع المواد المطلوب تجفيفها. يحدث شُكّل الديوكسينات/الفيورانات على الأغلب عندما يستخدم وقود ملوث بمركبات الديوكسين/الفيوران ويسبب تفاعل الغازات الساخنة مع المادة العضوية الموجودة في المواد التي يجري تجفيفها. في حالة تجفيف الكتلة الحيوية وبيوت التدخين فإن بعض النفايات استخدمت كوقود مثل الأخشاب المعالجة/غير المعالجة والنسيج والجلود وبعض المواد الأخرى الملوثة.

محارقُ الجُثث قد تكون مصدراً لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات حيث أن عملية الحرق عادةً تكون غير كفؤة والممواد الداخلة تكون غير متجانسة. الأكفان وسوائل التعطير ومواد التزيين قد تحتوي على مركبات كيميائية مكلورة وبلاستيك وألوان ذات أساس معدني ومواد غير قابلة للإحتراق.

البقايا الناتجة عن عمليّات التنظيف الجاف هي من المصادر المتفرقة لمركبات الديوكسين/الفيوران، حيث أن الكيميائيات الحاوية على الديوكسين (مثل خماسي كلور الفينول والمواد الصباغية) يتم تركيزها بعد عملية التنظيف الجاف. إن مصادر الديوكسينات/الفيورانات هي المبيدات المستخدمة في الأقمشة وفي الأصبغة المستخدمة في التلوين. أما التعرق والأوساخ المتوضعة على النسيج فهي ذات مساهمة ضئيلة جداً.

الجدول 10: الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 8

طريق الإطلاق الممكّن					الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء		
X	X	X	X	X	متفرقات	8
	x			x	تجفيف الكتلة الحيوية	a
X				x	حرق الجثث	b
X	x			x	بيوت التدخين (تدخين اللحوم)	c
x	x		x		التنظيف الجاف	d
				x	تدخين التبغ	e

4.2.9. الفئات الثانوية لطرح/تصريف النفايات

الجدول 11 يسرد الممارسات الهامة غير الحرارية/بدون حرق للتخلص من النفايات والتي يمكن أن تقود إلى إصدار الديوكسينات/الفيورانات على الأغلب إلى المياه والأرض. هذه الممارسات تتضمن طمر أي نوع من النفايات بما فيها حماة المجاري وردم الزيوت المستعملة والتخلص من النفايات والحمأة في المياه المكشوفة.

ومن أجل تحديد معدل إصدار الديوكسينات/الفيورانات، فيجب تحديد كمية النفايات التي تم التخلص منها وتركيز مركبات الديوكسين الفيوران فيها. على الأخص فإن التخلص المرافق لمزيج من النفايات قد يكون مصدراً أساسياً لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات. بالرغم من تواجد قاعدة معطيات صغيرة، فيجب التشجيع على الطرق البديلة لمعالجة النفايات والتخلص منها..

الجدول 11: الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 9

الفئات الثانوية من الفئة الأساسية						الرقم
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء	طرح النفايات	
X		X	X		المكبات وردم النفايات	9
			x		المجاري / معالجة المجاري	a
x	x	x	x	(x)	التصريف إلى المياه المكشوفة	b
			x		التحويل إلى أسمدة (كومبوست)	c
	x	x			معالجة الزيوت المستعملة (غير الحرارية)	d
x	x	x	x	x	ـ	e

4.2.10. الفئات الثانوية للنقاط الساخنة

توارد النقاط الساخنة كنتيجة مباشرة لممارسات تصريف النفايات التي تم شرحها سابقاً في الفقرة 4.2.9 أو كنتيجة للتخلص غير ملائم من المواد الملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران. الإطلاقات من هذه المواقع قد تكون حاصلة الآن أو من المتوقع أن تبدأ إذا لم يتم اتخاذ إجراءات المعالجة. الجدول 12 يتضمن قائمة للدلالة على الموقع التي يمكن أن تتوارد فيها نقاط ساخنة.

في الفئات الفرعية من a إلى e ، يمكن ربط النقاط الساخنة مع عملية إنتاج قائمة. الإطلاقات يمكن أن تكون حاصلة الآن من عمليات في الموقع أو من نشاطات تمت في السابق. أما الفئات الفرعية من f إلى i فهي تمثل عادة مستودعات حيث تم تخزين مواد تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات والتي تم طمرها في هذا الموقع أو تراكمت عبر العديد من السنين. في هذه الحالات قد يكون إطلاق مركبات الديوكسين مازال مستمراً أو محظوظ الحدوث أو يهدد باحتمال الحدوث في المستقبل. إن عملية التعرف على هذه المواقع

الساخنة قد تكون صعبة.

الجدول 12: الفئات الثانوية من مصفوفة الجرد – الفئة الأساسية 10

طريق الإطلاق الممكّن					الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
هواء	مياه	أرض	منتجات	بقايا		
من المحتمل التسجيل فقط وأن يتبع بتقييم خاص في الموقع					تحديد النقاط الساخنة المحتملة	10
	X				a) موقع إنتاج المركبات العضوية الكلورية	
	X				b) موقع إنتاج الكلور	
	X				c) موقع تركيب الفينولات المكلورة	
x	x	X	x		d) موقع استخدام الفينولات المكلورة	
x	x	X	X		e) موقع تصنيع ومعالجة الأخشاب	
					f) المحولات والمكثفات الكهربائية المليئة بزيوت PCB	
x		X	X	x	g) ردم النفايات/بقايا الناتجة عن الفئات من 1 - 9	
x		x	X		h) موقع الحوادث ذات العلاقة	
x					i) استخراج الرسوبيات	
		x			j) موقع غضار الخرف أو الكاولين	

عملية التقييم الخاصة بكل نقطة ساخنة يجب أن تحدد وضعها الراهن: تهديد مباشر أو إمكانية الإطلاق في المستقبل. في كلتا الحالتين يجب تسجيل الموقع في نتائج الجرد.

4.3. الخطوة 3 : تجميع المعلومات

الخطوة التالية هي جمع المعلومات التفصيلية عن العمليات. الحجم والدرجة (على سبيل المثال: أطنان النفايات التي احترقت أو أطنان النحاس المنتج)، إضافة إلى معلومات العملية ذات العلاقة بالتقدير. ضمن نفس الفئة الفرعية لإنتاج نفس المنتج ، يمكن أن تتغير إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات بشكل كبير وذلك تبعاً لنوع التقنية والأداء .. إلخ.. وفي العديد من الحالات يمكن فقط إجراء تقدير أو تخمين. طرائق التقدير المختارة سوف تختلف ويجب أن تعكس الشروط المحلية والموارد المتوفرة. الفقرة 6 تبين المعاملات المفتاحية التي يمكن استخدامها في التمييز بين العمليات ذات الإنبعاثات العالية والعمليات ذات الإنبعاثات المنخفضة.

عادة يجري أولاً تجميع المعطيات الأساسية عن شدة النشاط في كل فئة والبنية الأساسية عن تلك الفئة الفرعية . كنقطة بداية، المصادر الجيدة لمثل هذه المعلومات تتضمن:

- الإحصائيات الوطنية للصناعة والعمل والضرائب.
- سجلات النشاطات الاقتصادية الإقليمية بما في ذلك معطيات الإنتاج القومي والاستيراد والتصدير.
- سجلات التراخيص والتشغيل المحلية للمنشآت الصناعية.
- معلومات الجمعيات الصناعية
- معطيات سابقة عن الصناعة والإنتاج.

الفئات الفرعية المؤلفة من محطات ضخمة قد تكون موصفة بأماكنها . أما الفئات الفرعية المكونة من مصادر مت�اثرة فيجب توصيفها بتجميع المعطيات المركزية المتوفرة. إذا لم يتتوفر معلومات عن نشاط معين، فيمكن حساب الإطلاقات المحتملة بتطبيق أخفض وأعلى مُعامل لإنبعاث.

إن أكثر المعلومات أهمية والمطلوبة لتصنيف العمليات والفنات الثانوية نجدها متضمنة في أمثلة الاستبيانات (أنظر الفقرة 9). وهذه تم تصميمها بحيث تُسهل اختيار مُعاملات الإنبعاث الملائمة.

يجب توصيف جميع المصادر. إذا تم استخدام استبيانات خاصة بالمعلم، فربما نحتاج إلى متابعة مُجهدة من أجل ضمان مُعدل عالي من عودة الاستبيانات المُستكملة. جمع معطيات غير كاملة سوف يؤثر على جميع النتائج اللاحقة ويُحَقِّقُ من الجودة الكلية للجرد. لذلك ينصح في مرحلة جمع المعطيات تنفيذ مراقبة جودة مستقلة وإجراءات ضمان الجودة. في الحالة المثالية، يمكن تأسيس قاعدة بيانات مُفصلة وكماله وتحتوي كل النشاطات المُمكِّنة التي لها علاقة بإصدارات الديوكسينات/الفيورانات من موقع فردية لكل مصدر.

المعلومات غير الكاملة والثغرات في البيانات سوف تؤدي إلى حاجتنا لوضع فرضيات حول هذه المصادر حيث لم نتمكن من جمع معلومات محددة عنها. المنهجيات سوف تختلف، لكن جميع الفرضيات يجب أن تكون شفافة من أجل تسهيل تقدير المُعطيات للسنوات المستقبلية وإعادة تقييمها في ضوء توفر معلومات أفضل. في التالي نعرض منهجين :

منهجية "الأرض الوسط" والتي تفرض أن البيانات الناقصة موزعة بشكل مشابه للبيانات المتوفرة (على سبيل المثال: الإطلاقات المنخفضة بالمقارنة مع المرتفعة أو حالة التوافق مع متطلبات التقانة). والمنهجية "المحافظة" تفرض المصادر الناقصة يمكن وصفها بشكل أفضل بأعلى مُعاملات الإنبعاث في قاعدة البيانات أو بأعلى مُمعاملات الإنبعاث لتلك المعامل التي زودتنا بمعلومات عنها. يجب أن تعتمد الفرضيات على أفضل حكم يقوم على استخدام كل المُعطيات المتوفرة والتي تم عرضها بشكل واضح وتتم مراجعتها خارجياً. في بعض الحالات يمكن أن تتوفر معلومات إضافية من الجمعيات التجارية ومزودي التجهيزات والخبراء أو المنظمين في الصناعة.

4.4. الخطوة 4 : تصنیف العمليۃ والتھید الكمي للمصدر:

إن الإطلاقات من العمليات المُدرجة تحت "الفئات الفرعية" أعلاه يمكن أن تتغير بمقدار عدة آلاف وذلك بالاعتماد على تقنيات العملية أو التشغيل. الفصل 6 يحتوي على قائمة كاملة من مُختلف الفئات الفرعية والعمليات ضمن كل فئة فرعية. وكل قسم أيضاً يشير كيف نصنف العمليات ونختار مُعاملات الإنبعاث الملائمة.

إن منهجية وسيلة الأدوات (Toolkit) تشجع على استخدام معطيات مقاسة عندما تكون متوفرة في بلد أو إقليم ما. على أية حال، ومن أجل ضمان قابلية المقارنة وتغذية رجعية ذات قيمة حول فاعلية عملية استخدام وسيلة الأدوات فإن تصنيف واستخدام مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية يجب أن يُطبق حتى عندما يتوفّر معطيات مقاسة. إن عرض نتائج التهديد الكمي للمصدر بالاعتماد على مُعاملات إنبعاث مقاسة جنباً إلى جنب لنتائج التهديد الكمي للمصدر باستخدام مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية سيساعد في التوسيع إلى مدى فاعلية وسيلة الأدوات ويسلط الضوء على المناطق التي تحتاج إلى تطوير إضافي.

تقريباً في جميع الحالات سوف يحتاج الأمر إلى تصنیف العمليات ضمن مجموعات في بلد أو إقليم ما أثناء الجرد ذلك لأنه من غير المعتاد أن نجد مُعطيات قياس لكل عملية ضمن البلد أو الإقليم كما سيطلب الأمر إلى إجراء بعض الاستقراء.

٤.٤.١. تصنیف العملية

القسم 6 يُفصل أصناف العمليات ضمن كل فئة من الفئات الفرعية. وكل صنف مزود بمجموعة من معاملات الإنبعاث (الأقسام 6.1 و حتى 6.10). ثم و ضمن كل فئة فرعية ، هناك رقم صنف منخفض (الصنف 1) يُوصّف النشاط أو العملية التي تُشكّل أو تطلق كميات كبيرة من الديوكسينات/الفيورانات ؛ حيث تكون الشروط العامة سيئة و معاملات الإنبعاث عالية . و مع ارتفاع رقم الصنف (الصنف 2 ، الصنف 3 ، إلخ ..) ، تصبح الشروط أفضل ، و يتراقص تشكّل و إطلاق الديوكسينات/الفيورانات ؛ و تصبح معاملات الإنبعاث أقل.

المعلومات التي جُمعت في الخطوة 3 باستخدام الاستبيان القياسي أو باستخدام وسائل أخرى يجب أن تكون كافية لتصنيف العمليات ضمن مجموعات تبعاً لتصنيف التقنيات و العمليات المبينة في القسم 6. و كل صنف مصمم ليمثل مستوى معين من التقنية والأداء والتي ستؤدي إلى إطلاقات مشابهة وتبرر استخدام نفس معامل الإنبعاث. و الاستبيانات النموذجية المزودة في القسم 9 - المرفق 2 ، يمكن أن تساعد في تجميع المعلومات. و كإجراء عام و من أجل تصنیف العملية "سيئة" أو "جيدة" أو "أفضل تقنية متاحة - BAT" ، فيجبأخذ النقاط التالية بعين الاعتبار :

إن "الجزء الأمامي" من العملية أو التقنية يلعب دوراً هاماً و بالتالي له تأثيراً على اختيار رقم الصنف . "سيء" أو تقنيات الصنف 1 في جميع العمليات ذات درجة الحرارة العالية ، تمتلك الخواص التالية (في معظم الحالات تشكيله من عدة خواص) : تكون الحرافات صغيرة ، و درجات الحرارة منخفضة في الحرافات/غرف الاحتراق ، و يكون الحراق ثابت ، و العملية متقطعة و ليست مستمرة، إلخ .. و عندما تصبح العملية أفضل ، فسوف يزداد حجم الحراق ، و يزداد المزج و درجة الحرارة ، و يستخدم حراق بعدي (afterburner) ، و مواد التغذية المستخدمة تكون إما أنظف ، أو ممزوجة بشكل أفضل ، أو حجمها أصغر ، و كفاءة الاحتراق بشكل عام ستتحسن أفضل (أنظر إلى أهمية الد 3 Ts). و بنتيجة ذلك سوف ينخفض تشكّل الديوكسينات/الفيورانات.

في وسيلة الأدوات ، يعني ذلك أنه سوف يتم اختيار رقم صنف أعلى مع معامل إنبعاث أخفض. بهذا المعنى ، فالأفران الدوارة و الحرافات ذات المنصب المتحرك و أفران الحرق ذات السرير الممبيع (fluidized bed) سوف تكون أفضل بكثير من غرف الاحتراق ذات الحرافات الثابتة. و في بعض الحالات قد تلعب الخواص الفيزيائية للمواد الداخلة دوراً . سينطبق أعلى رقم للصنف على التقنيات و التقانات التي تمثل أفضل التقنيات المتاحة و أفضل الممارسات البيئية BAT/BEP و التي هي عادة العمليات الضخمة التي تعمل طوال العام على كميات مضبوطة من مواد التغذية و الوقود.

و على نفس الدرجة من الأهمية هي تقنيات مابعد "المنطقة الساخنة - hot zone" ؛ في معظم الحالات ستكون هذه هي تقنيات و تقانات تنظيف غازات المدخنة . تُفرق وسيلة الأدوات تبعاً إلى وجود و تشغيل مثل هذه التجهيزات . عمليات الصنف 1 لا تمتلك/لا يوجد أي من هذه الأجهزة. و من أجل إزالة جسيمات الغبار الخشنة و الديوكسينات/الفيورانات المدمصة أو الممتصلة على جسيمات الغبار فلابد من وجود تجهيزات مثل سيكلونات أو مرسيبات إلكتروستاتية - و بكلمات أخرى : إن وجود أي من هذه الأجهزة سوف ينقل العملية لتصبح ضمن الصنف 2 . يمكن تحقيق تطوير إضافي لعملية غسيل غازات المدخنة باستخدام أجهزة الامتصاص الرطبة ، أو مرشحات الأكياس أو أية تقنيات أخرى قادرة على إزالة جسيمات الغبار الناعمة . و لمثل هذه التجهيزات يجب اختيار رقم الصنف التالي الأعلى . في العديد من الحالات ، و خاصة في ترميد النفايات ، فسوف يتم اختيار أعلى/أفضل رقم للصنف فقط عند وجود تجهيزات معقدة و متقدمة لتنظيف غازات المدخنة ، و مصممة للتقليل/التخلص من الديوكسينات/الفيورانات مثل حقن الكربون الفعال (غالباً مع الكلس) ، أو مرشحات الكربون الفعال ، أو محفزات الديوكسينات .

التصنيف النهائي سوف يكون عبارة عن دمج بين الموضوعتين أعلاه حيث يجب أن نلحظ أن الدمج بين أقصى الحالتين لن يحدث ، على سبيل المثال ، حراق صغير من دون التحكم بدرجة الحرارة سوف لن يكون مزوداً بتجهيزات معقدة ومتطرفة لمعالجة غازات المدخنة كما أن المنشآت الكبيرة التي تعمل بشكل مستمر سوف لن تكون من دون أي مرشحات أو أجهزة لتخفيف التلوث .

أما بالنسبة للعمليات غير الحرارية ، فينطبق عليها نفس التركيبة من شروط سيئة أو جيدة عند مقدمة العملية - في معظم الحالات وحدة الإنتاج - و شروط سيئة أو جيدة عند طرف النهائي من العملية - غالباً وحدات إزالة أو تحطيم الديوكسينات/الفيورانات مثل عمليات ترشيح التدفقات - وبالتالي فوجود أو عدم وجود هذه التجهيزات أو التقنيات سوف ي العمل على تحديد اختيار الصنف للعملية.

و ضمن كل فئة فرعية يمكن أن تختلف معاملات الإنبعاث لحالتين من التقنيات المستخدمة في نفس القطاع (مثلاً الهواء) لكن يمكن أن تكون نفسها لقطاع آخر (مثلاً البقايا أو الأرض). في النهاية يمكن أن يتطلب الأمر استخدام الحكم و الفرضية لتصنيف المعامل .

ولضمان أن جميع النشاطات قد تم أخذها بالحسبان، فيجب أن يكون مجموع معدّلات النشاط للتصنيفات المترفرقة مساوياً إلى الكمية الكلية للمواد المعالجة ضمن الفئة الثانوية. على سبيل المثال في الفئة الثانية "حرق النفايات البلدية" فالكمية المحترقة في معمل جيد التحكم والمراقبة ، مضافة إلى الكمية المحترقة في معمل سيء التحكم والمراقبة .. إلخ .. يجب أن تكون مساوية إلى الكمية الكلية المحترقة. هذا يتطلب أن تكون جميع المصادر موضوعة ضمن الصنف الملائم بالاعتماد على خصائصهم الأساسية. يمكن أن تكون عملية تصنيف العمليات والمعامل صعبة ولذلك يمكن طلب النصائح من برنامج الأمم المتحدة للبيئة .

تخدم المعلومات المجمعة عن المصادر المنفردة بما فيها المعطيات التي حصلنا عليها من خلال الاستبيانات القياسية كأساس في تصنيف كل مصدر على حدى (أنظر الفصل 9 على سبيل المثال). يحتوي الاستبيان القياسي على فراغ لوضع تصنيف لكل مصدر وفقاً للعملية وخصائص التجهيزات و ذلك بالرجوع إلى توصيف الأصناف في القسم 6.

4.4. التحديد الكمي للمصدر

من أجل التحديد الكمي لشدة المصدر يجب تحديد معدّلات الإطلاق كمعدل تدفق الكتلة من الديوكسينات/الفيورانات معبراً عنه بالغرام مكافئ سمي (TEQ) من الديوكسينات/الفيورانات التي يتم إصدارها في السنة. معظم تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الأدبيات العلمية المنشورة مثل توجيه الاتحاد الأوروبي لحرق النفايات (EU 76/2000) و في الولايات المتحدة الأمريكية ، يعبر عنها بوحدة مكافئات السمية الدولية I-TEQ (International Toxic Equivalents) باستخدام مكافئات السمية لمنظمة معاهدة شمال الأطلسي (NATO) و التي وضعتها في عام 1988 لجنة تحديات المجتمع الحديث (NATO/CCMS 1988). على أية حال تتطلب اتفاقية استوكهولم استخدام أحدث معاملات المكافئ السمسي (Toxic Equivalency Factors, TEFs) و التي تم وضعها حديثاً من قبل مجموعة خبراء منظمة الصحة العالمية/ IPCS عام 1998 و التي هي WHO-TEFs (van Leeuwen and Younes 1998). و كما هو مبين في الفصل 11.1 أن الاختلاف بين مكافئات السمية الدولي I-TEQ و مكافئات السمية لمنظمة الصحة العالمية بالنسبة للثبيبات هي صغيرة و غير ذات أهمية من أجل الغرض المرجو من وسيلة الأدوات لمركبات الديوكسين/الفيوران . و كما ذكر في الفصل 1 و الفصل 2.2 أن معاملات الإنبعاث في وسيلة الأدوات هذه تتعرض فقط لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات و لا تتضمن مركبات ثنائية الفينيل متعدد الكلورة (PCB) الشبيهة بمركبات الديوكسين. علاوة على ذلك فإن معاملات الإنبعاث تمثل مقدار مرتبة واحدة تقديرات الإطلاق.

يمكن حساب الإطلاقات السنوية لجميع القطاعات من مصدر ما أو فئة مصدر كما يلي:

$$\text{شدة المصدر (إطلاقات الديوكسين في العام)} = \text{معامل الإنبعاث} \times \text{"معدل النشاط"} \quad (1)$$

وبعبارات عملية هذا يعني إجراء خمس عمليات حسابية لكل مصدر:

$$\begin{aligned} \text{شدة المصدر} &= \frac{\text{مجموع مُعاملات الإنبعاث للهواء} \times \text{معدل النشاط}}{\text{(الديوكسينات/الفيورانات المتبعة في العام)}} \\ &+ \frac{\text{مجموع مُعاملات الإنبعاث للمياه} \times \text{معدل النشاط}}{\text{(الديوكسينات/الفيورانات المتبعة في العام)}} \\ &+ \frac{\text{مجموع مُعاملات الإنبعاث للأرض} \times \text{معدل النشاط}}{\text{(الديوكسينات/الفيورانات المتبعة في العام)}} \\ &+ \frac{\text{مجموع مُعاملات الإنبعاث المنتج} \times \text{معدل النشاط}}{\text{(الديوكسينات/الفيورانات المتبعة في العام)}} \\ &+ \frac{\text{مجموع مُعاملات الإنبعاث البقايا} \times \text{معدل النشاط}}{\text{(الديوكسينات/الفيورانات المتبعة في العام)}} \end{aligned}$$

إن إصدار الديوكسينات/الفيورانات يعبر عنه بالغرام مكافئات سمية (TEQ) في العام. ووفق العلاقة (1) فإن شدة المصدر السنوية تحسب من جداء **معدل النشاط** (= كمية مواد التغذية المعالجة أو المنتج الناتج بواحدة الأطنان أو اللترات في العام) بكل معامل من **معاملات الإنبعاث** (**معامل الإنبعاث للهواء**, **معامل الإنبعاث للمياه**, **معامل الإنبعاث للأرض**, **معامل الإنبعاث للمنتج**, **معامل الإنبعاث البقايا**). وكل معامل إنبعاث هو كمية الديوكسينات/الفيورانات (بواحدة ميكروغرام من **مكافئات السمية الدولية** I-TEQ μg) التي يتم تحريرها إلى أي من القطاعات الخمس (هواء، مياه، أرض، منتج، بقايا) من واحدة مواد التغذية المعالجة أو المنتج الناتج (مثلاً أطنان أو لترات).

على أية حال، في بعض الحالات (مثلاً ضمن الفئة الأساسية 7 – البضائع المستهلكة والمُنتَجات) فقد يكون من غير العملي استخدام **معامل الإنبعاث الافتراضي** للإصدار معين. في مثل هذه الحالات، فإن تراكيز الإنبعاث أو **الإطلاق الافتراضي** سوف تطبق والتي تعتبر نموذجية لمصفوفة معينة. مثل هذه الحالات تحدث خاصة عند الإطلاقات إلى المياه (كما هو الحال في الصرف/التدفقات ؛ معطية بواحدة بيكومغرام من **مكافئات السمية/لتر TEQ/L** (pg) أو للإطلاقات في البقايا (معطية بواحدة نانوغرام من **مكافئات السمية/كغ TEQ/kg** (ng). يمكن أن تستخدم نفس المنهجية في الحالات التي توفر عنها تراكيز مقاسة للإنبعاثات من مصادر منفردة والتي يمكن استخدامها بدلاً من **معاملات الإنبعاث الافتراضية** والمزودة في **وسيلة الأدوات**. في مثل هذه الحالات يتم حساب **شدة المصدر** من جداء **الإطلاقات/الإنبعاثات المقاسة** أو تلك المذكورة في **وسيلة الأدوات** كأساس لحساب **معامل الإنبعاث** (مثل: بواحدة نانوغرام من **مكافئات السمية/متر مكعب I-TEQ/m³** (ng) مضروبة بالتدفق.

العلاقة (2) تطبق:

$$\text{شدة المصدر (إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات في العام)} = \text{تركيز الإطلاق} \times \text{التدفق} \quad (2)$$

والتدفق السنوي هو **معدل تدفق الكتلة للغاز أو السائل أو المادة الصلبة المتحركة في العام** (على سبيل المثال: بالأمتار المكعبة في العام أو طن في العام m^3/a or t/a). وتحسب كناتج جداء تدفق الكتلة أو الحجم في الساعة بحملة كاملة (مثال: متر مكعب/ساعة أو طن/ساعة m^3/h or t/h) في عدد ساعات التشغيل بحملة كاملة خلال العام (ساعة/عام h/a). من المهم ضبط رقم **معدل تدفق الكتلة أو الحجم المتحرك في الساعة** وفق شروط الحمولة الفعلية من أجل الحصول على **معدل تدفق الكتلة أو الحجم عند الحمولة الكاملة**. وبشكل مشابه وعلى نفس الدرجة من الأهمية يجب تصحيح التغيرات في الحمولة السنوية لمصدر ما إلى الساعات الموافقة من الحمولة الكاملة.

يجب توخي الحرص على أن تكون واحات شدة المصدر الناتجة هي بالغرام من **مكافئات السمية/العام** (g). إن عملية ضمان الجودة يجب أن تتضمن التأكد من واحات القياس واعتبارات التوافقية.

بالتالي، فإن شدة المصدر الناتجة والمحسوبة كتدفق الكتلة السنوي من الديوكسينات/الفيورانات لجميع

الإطلاقات تحدد بواسطة مُعاملين حرجين:

1. الدفق السنوي (مُعدل تدفق الكتلة أو الحجم) أو مُعدل النشاط المُعطى إما :
 - كناتج مُنتَج (مثل: الفولاذ، الصب، أسمنت، عجينة ورق، الدبال، الخ..) أو
 - كمواد تغذية مصنعة (مثل: نفايات خطرة، فحم، ديزل، أجساد ميتة محترقة. الخ..) أو
 - كمواد منبعثة (مثل: متر مكعب من الغاز العادم، لترات من المياه العادمة، كيلوغرامات أوطنان من الحمأة المتولدة. الخ..)
2. مُعاملات الإنبعاث للإطلاقات من مصدر معين معطية إما:
 - بمعامل الإنبعاث الافتراضي الموافق من وسيلة الأدوات هذه، أو
 - من معطيات فعلية مقاسة محلياً من المصدر الموافق كتركيز (مثل: نانوغرام مكافئات سمية/متر مكعب أو نانوغرام مكافئات سمية/لتر ng TEQ/m^3 , ng TEQ/liter).

إن ناتج جاء (1) و(2) أعلىه يحدد شدة المصدر لكل مصدر منفرد. والنتيجة التي سنحصل عليها في نهاية الخطوة 4 هي شدة المصدر على شكل تقدير الإطلاقات السنوية من الديوكسينات/الفيورانات لكل فئة فرعية.

4.4. تحديد الدفق أو مُعدل النشاط

إن مُعدل النشاط أو الدفق لمعلم ما سوف تؤخذ من المعطيات التي جمعت أو الاستجابة التي حصلنا عليها بواسطة الاستبيان القياسي. ويجب على برنامج ضمان الجودة أن يثبت أن مُعدل النشاط أو الدفق التي حصلنا عليها لذلك المصدر هي موثقة ومُعتبر عنها بالوحدات المناسبة. ونفس المبدأ ينطبق على تقديرات مُعدلات النشاط للفئات الثانوية أو أصناف العمليات التي لا يتوفر لها استبيانات.

- إن مُعدل النشاط أو الدفق يمكن أن يكون:
- مقدار المنتج الناتج أو مواد التغذية المعالجة أو المستهلكة في العام (مثال: طن/عام، متر مكعب/عام، الخ. $t/a, m^3/a$);
 - مُعدل تدفق الحجم أو الكتلة المنطلقة في السنة (مثال: متر مكعب/ساعة منطلق عند الحمولة الكاملة \times عدد ساعات التشغيل بالحمولة الكاملة في العام، الخ..)

4.4. استخدام مُعاملات الإنبعاث الافتراضية لوسيلة الأدوات

من أجل كل عملية ضمن الفئة الثانوية يتم حساب الإطلاقات من جداء مُعدل النشاط لصنف معين بمعامل الإنبعاث المزروء في وسيلة الأدوات لجميع قطاعات الإطلاق وبشكل أسمى : الهواء والمياه والأرض والمنتج والبقاء (أنظر الفصل 6).

تمثل مُعاملات الإنبعاث الافتراضية المزروءة في وسيلة الأدوات هذه لمتوسط إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات لكل صنف ضمن الفئات الثانوية. وبشكل نموذجي ، تم تعريف الأصناف لتصنيف العمليات التي لا تملك تحكم أو ضعيفة التحكم، أجهزة بسيطة، الخ.. والتي تعرض أسوأ حالة سيناريوج (الصنف 1)؛ وكلما ازداد رقم الصنف (من الصنف 2 وحتى الصنف 4) سيحسن أداء العملية/المصدر/النشاط بحيث ينتج عن ذلك إطلاقات أقل من الديوكسينات/الفيورانات. وأعلى رقم للصنف في وسيلة الأدوات يعبر عادة عن أفضل التقنيات المُتاحـة (Best Available Technology, BAT) وأفضل الممارسات البيئية (Best Environmental Practice, BEP). و كمرجع عن هذا الموضوع ، راجع وثيقة المبادئ التوجيهية لأفضل التقنيات المُتاحـة و التوجيهات المؤقتة لأفضل الممارسات البيئية و التي تم تطويرها من قبل مجموعة خبراء BAT/BEP (اتفاقية استوكهولم 2004) . ومُعاملات الإنبعاث

الإفتراضية لكل صنف تمثل أفضل التقديرات (المتوسط) المبنية على معطيات قياس لمصادر موجودة ومتباينة من حيث التقنية وخصائص العملية وممارسات التشغيل. بالرغم من أن معلمات الإنبعاث الإفتراضية هذه مبنية على أفضل المعلومات المتوفرة من المراجع والأدبيات العلمية ومصادر أخرى، سوف يتم تعديلها أو التوسيع في تصنيفها كلما توفرت معطيات جديدة. الكمية الكبرى من معلمات الإنبعاث الإفتراضية موضوعة بالاعتماد على المعطيات المنشورة والموجودة في الأدبيات العلمية أو التقارير المؤسسية والحكومية والتي تم مراجعتها بدقة وخضعت لتحكيم عميق. وبهدف جعل معلمات الإنبعاث هذه ملائمة للمستخدم وقابلة للتعامل معها بسهولة وتذوق طويلاً، كان من الضروري تجميع المعطيات الأصلية ضمن مراتب من التقديرات (وذلك لمعظم التصنيفات ضمن الفئات الثانوية).

4.4. استخدام معطيات الإنبعاث الخاصة

يمكن استخدام وسيلة الأدوات هذه عندما لا يتوفّر معطيات قياس أو عندما يتواجد معطيات قياس ومعاملات إنبعاث محلية. في الحالة الأولى تستخدم معلمات الإنبعاث الإفتراضية المزودة في وسيلة الأدوات، وفي الحالة الثانية، يمكن تطبيق معطيات ذات نوعية جيدة مقاومة في بعض المصادر المحلية المنفردة والمميزة. على أية حال، إن استقراء معطيات الإنبعاث المقاسة محلياً وتطبيقاتها على منشآت لم يتم فيها القياس يمكن أن يتم فقط إذا كانت جميع المنشآت من نفس النوعية وتعمل تحت شروط تشغيل مشابهة. في جميع الحالات يجب استخدام توصيف المنشأة من أجل تصنیف العملية وتطبيق معامل الإنبعاث الملائم.

إن الحصول على معطيات قياس لمركبات الديوكسين/الفيوران هو تحليلاً عملية تحدي. والمعطيات التي تم الحصول عليها من القياس المحلي يجب استخدامها فقط إذا كانت ذات جودة كافية ومعبّرة وموثوقة. هذه العملية تتضمن إتباع بحرص الطريقة التي تم فيها توليد هذه المعطيات. وإذا كان ضرورياً الحصول على معطيات لاحقة ومعلومات داعمة أخرى فيجب طلبها ومراجعتها. إن تطبيق الطرائق القياسية من أجل جمع العينات وتحليلها وخبرة المخبر المثبتة والتوثيق الجيد ، كلها متطلبات أساسية للحصول على معطيات قياس عالية الجودة. وإذا لم يتم تأمين هذه المتطلبات ، عندها يجب استخدام معلمات الإنبعاث الإفتراضية المزودة في وسيلة الأدوات عوضاً عن استخدام معطيات قياس خاصة مشكوك بجودتها. عند استخدام معلمات إنبعاث غير تلك المزودة في وسيلة الأدوات من أجل تقدیر الإطلاقات السنوية فيجب عندها الإشارة إلى ذلك. في مثل هذه الحالة، يمكن إدخالهم في الأعمدة الموافقة من صفحات EXCEL والتي تم تزويدها معاً في وسيلة الأدوات.

4.5. الخطوة 5 : تجميع قائمة الجرد

من أجل تجميع قائمة الجرد يجب استكمال تقدیر كل فئة ثانوية كما هو موصف في الخطوة 4. وكما هو مشرح في القسم 5، فإن قائمة الجرد التفصيلية تبني من كل تقدیر للإطلاقات لجميع الفئات الثانوية.

الخطوة التالية هي إضافة الإنبعاثات السنوية لجميع الفئات الثانوية لتعطينا الإطلاقات عبر القطاعات الخمس الممكّنة للفئات العشرة الأساسية.

أخيراً، الإطلاقات من جميع الفئات الأساسية العشرة تضاف لبعضها ويمكن عندها حساب قائمة الجرد الوطنية والتي تمثل إجمالي الإطلاقات التقديرية من جميع المصادر التي تم التعرف عليها وتحديدها كمياً في بلد ما. هذا المستوى يمثل عادة المستوى الثالث والأقل تفصيلاً من مراحل تحضير و تقديم التقرير.

إن تقدیرات الإطلاق لعدد من البلدان يمكن تجميعها إلى قائمة جرد الإطلاقات على المستوى الإقليمي.

5. عرض قائمة الجَرْد

إن طريقة عرض معطيات الجَرْد أمر حاسم ويجب أن تكون منسجمة بحيث تسمح بإجراء مقارنات ذات معنى بين بلد وأخر.

5.1. تأسيس الجَرْد المرحلي

في المراحل الأولى من العملية، يمكن استخدام جرد مرحي من أجل:

- الدعوة للمراجعة وإبداء الملاحظات على المراحل الأولية من الدراسة الجردية قبل توظيف عدد كبير من الموارد،
- توفير معلومات أولية قيمة للمقارنة على المستوى الوطني والإقليمي والعالمي،
- إظهار المجالات المحتملة للإطلاقات من المصادر الرئيسية،
- تركيز الاحتياجات والجهود على عملية تجميع المعطيات الإضافية.

إن تأسيس الجَرْد المرحلي يمكن أن يحدث بعد أن تم تحديد فئات المصادر الأساسية وتم توليد المعلومات الإحصائية عن نشاطات العمليات ضمنها ولكن قبل مُمارسات تجميع المعلومات التفصيلية.

إن الجَرْد المرحلي مُصمم لشرح مجالات الإطلاقات المُمكِّنة من العمليات التي جرى تحديدها وبالتالي لوضع سلم أولويات مبكر. ومن أجل كل مصدر فناتج الخرج سيكون عبارة عن المجال الذي من المتوقع أن تقع ضمنه النتيجة النهائية بعد إجراء تقييم تفصيلي باستخدام وسيلة الأدوات. هذه المجالات يمكن أن توفر معلومات مقارنة قيمة.

إن الجَرْد المرحلي سيتضمن المعلومات التالية:

- قائمة بجميع الفئات الثانوية التي تنفذ في بلد ما،
- إحصائيات النشاط لكل فئة وشرح مختصر كيف تم إيجادها أو تقديرها،
- مجال مُعاملات الإنبعاث لكل فئة ثانوية والمجال العام للإطلاقات المُمكِّنة (تدفق الكتلة مضروبة بأدنى وأعلى قيمة لمعاملات الإنبعاث)،
- إظهار التقديرات الأكثر دقة، في حال توفرها لبلد ما، بشكل منفصل عن مجالات الإطلاق الناتجة من استخدام مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية في وسيلة الأدوات مع تفسير كيفية الحصول على هذه النتيجة،
- إظهار مجالات الإطلاق المحتملة على شكل مخططات بيانية لكل مصدر اعتماداً على مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية،
- إظهار التقديرات المبنية على قياسات محلية لبلد ما كنقط أو مجالات فوق نفس الخط البياني لمجالات الإطلاق المُمكِّنة.

إن التقرير المرحلي سوف يحدد المصادر الرئيسية المُمكِّنة وتلك المصادر التي بحاجة لجمع معلومات إضافية عنها ، كما يمكن استخدام هذا التقرير المرحلي كمرشد ليدلنا إلى أين نضع معظم الجهود في المراحل القادمة من تجميع الجَرْد.

5.2. التقرير النهائي

التقرير النهائي للبلد عن جرد إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من جميع النشاطات المذكورة في وسيلة الأدوات إلى جميع الأوساط سوف ينتج عن تطبيق المنهجية الكاملة لوسائل الأدوات.

إن التقرير النهائي سيحدد النشاطات الرئيسية والعمليات التي تؤدي إلى الإطلاقات ، كما سيوفر المعلومات عن طبيعة ومدى العمليات المتعلقة بالإطلاقات وسيحدد العمليات التي فيها ثغرات في المعلومات المتوفرة عنها والتي يجب التعرض لها في المستقبل. كما سيتعرض التقرير إلى الإطلاقات إلى الهواء والمياه والأرض عبر المنتجات والبقايا و ذلك إلى أبعد حد ممكن وفي نفس الوقت الإدراك والإقرار بوجود نقص هام في المعطيات من حيث النوعية والشمولية في بعض المناطق. أما الحالات التي لا يتوفر عنها معطيات قياس أو معلومات ملائمة عن النشاط (مثل الإحصائيات) فيجب على التقرير أن يسلط عليها الضوء من أجل المتابعة حين تصبح الموارد المالية متوفرة.

إن الإرشادات المزودة هنا الغرض منها هو المساعدة في تجميع التقارير التي تحتوي المخرجات الأساسية من مشاريع الجرد وبشكل مفيدة مباشرة للمستخدمين الذين أعدت من أجلهم.

و تتضمن العناصر الأساسية لهذا الجرد النهائي المبني على أساس تقني ، مايلي:

خلاصة: الإطلاقات إلى جميع الأوساط لفئات المصادر الأساسية العشرة كما حدّدت في مصفوفة المسح. كما ستتضمن الخلاصة أيضاً النتائج الرئيسية وتحدد بوضوح الثغرات الرئيسية في المعطيات وطرق الإطلاق الأساسية ومناطق الأولويات لجمع المعطيات والتحسين.

قائمة الجرد الكاملة للبلد: الإطلاقات إلى جميع الأوساط محسوبة على مستوى العملية للفئات الثانوية. القيم الرقمية هي المفضلة في عرض النتائج وفي حال عدم توفر قيم رقمية فيجب الإشارة إلى مقدار ضخامة الإطلاق النسبية (الترتيب). وعند عدم توفر قيم لمعاملات الإنبعاث الإفتراضية أو معطيات محلية مقاسة لهذه المعاملات من أجل التحديد الكمي للإصدار فيجب عندها التعريف بذلك والتزويد إليه. وعندما لا يوجد إصدار فيجب أيضاً التعريف بذلك. إذا كان نشاط أو عملية ما غير موجودة في البلد فيجب عندها استخدام التعبير "هذا النشاط غير موجود في البلد" لنظره أن هذا النشاط المعني قد تم التقصي عنه لكنه غير موجود في البلد.

القسم 10. 1 يعرض مثال عن النتائج ضمن الفئات الثانوية كما يبين القسم 2.10 جداول مختصرة لقوائم الجرد الوطنية التي أنجزت باستخدام وسيلة الأدوات هذه في عدد من البلدان.

موجز وتحليل عملية بعملية: إن الجزء الأكبر من التقرير الوطني سوف يتتألف من أقسام مكرسة لكل فئة تم التحري عنها وتفاصيلها ضمن الفئات الثانوية. وكل قسم ثانوي سوف يتضمن معلومات عن العملية الأساسية والمنهجية والأساليب المستخدمة في التحري عن الإطلاقات الممكّنة من العملية وعرض النتائج.

من المتوقع أن يكون كل قسم قصير نسبياً من أجل تقليص الحجم الكلي للتقرير. والمعلومات الأساسية سوف تكون متضمنة في كل قسم.

المعلومات التفصيلية الداعمة: يجب عدم تضمين هذه المعلومات ضمن التقرير من أجل المحافظة على التقرير قصيراً. على أية حال يجب تنظيم هذه المعطيات والاحتفاظ بها ضمن البلد. من الضروري على مستوى البلد أن يتم تجميع المعطيات التفصيلية والحفظ عليها لتكون متوفرة عند الحاجة لمراجعتها أو من أجل إجراء تقييمات إضافية أو تحديث للمعلومات في وقت لاحق.

المعلومات غير الكاملة: وجود ثغرات ونقص في المعلومات أمر شائع . عندما تكون المعلومات غير كاملة فيجب استخدام المعلومات التي حصلنا عليها لوضع تقدير للنشاط. وإذا كانت المعلومات غير كافية لتصنيف جميع العمليات بشكل كامل، فيجب على الأقل عرض مجالات من الإطلاقات ذات العلاقة. وإذا أدت الافتراضات إلى نتيجة تقديرية عالية من الإطلاقات، فنحن بحاجة إلى عمليات تقصي إضافية.

مثال: دلت المعلومات الأولية على أن جميع المنشآت تعمل بوجود أساليب من أجل التحكم بالتلوث بالرغم من أن طبيعة هذا التحكم بالتلوث غير واضحة. في مثل هذه الحالة قد يكون من الملائم أن نأخذ مجال من معاملات الإنبعاث للفئات الثانوية من المنشآت المزودة بأساليب التحكم بالتلوث واستثناء معاملات الإنبعاث للمنشآت التي لا يتتوفر فيها أسلوب التحكم بالتلوث. مثل هذا الإجراء سوف يخدم بتقليل الشك في معلومات الجرد ويساعد في إظهار الحاجة إلى موارد إضافية.

التقييم: قسم قصير يوجز ما يلي:

- المصادر الأساسية لكل وسط،
- التدابير المتتبعة للتحكم في هذه الإطلاقات أو التغييرات المتوقعة للعملية أو النشاط والتي سوف تغير بشكل كبير الإطلاقات،
- أهم الثغرات في المعطيات وأهميتها الملحوظة،
- الأولويات من أجل التقييمات الإضافية وتوليد المعلومات وإجراءات القياس أو تدابير السياسة.

6. مُعَالِمَاتُ الْإِنْبَاعِ الْإِفْتِرَاضِيَّةُ (DEAFAULT EMISSION FACTORS)

في مقدمة كل فئة للمصادر من هذا الفصل سوف يتم إعطاء الصلة أو العلاقة باتفاقية استوكهولم . وسوف تتم عملية التجميع على الشكل التالي:

- المرفق (ج)، الجزء الثاني - فئات المصادر: هذه هي فئات المصادر الصناعية التي لها قدرة عالية نسبياً على تشكيل وإطلاق الديوكسينات/الفيورانات. يتضمن الجزء الثاني أربعة فئات من المصادر.
- المرفق (ج)، الجزء الثالث - فئات المصادر: هذه هي المصادر المعروفة أيضاً بقدرتها على تكوين وإطلاق عن غير قصد للديوكسينات/الفيورانات. يتضمن الجزء الثالث 13 من فئات المصادر.

هذا القسم 6 يوصي بالتفصيل **مُعَالِمَاتُ الْإِنْبَاعِ الْإِفْتِرَاضِيَّةُ** التي تم تحديدها وكيف تم اشتراطها. الفئات الثانية ضمن فئات المصادر الأساسية العشرة مدرجة وفق ترتيب متالي من 1 وحتى 10. إن الترتيب ضمن فئات المصادر الأساسية أو ضمن الفئات الثانية لا يعني على الإطلاق أنها مرتبة وفق أهمية كل قطاع ضمن جرد الديوكسين للبلد. علاوة على ذلك، المتحولات لتصنيف الأصناف ضمن الفئات الثانية في الأقسام التالية قد لا توصف كل حالة في كل بلد ، وتوصيف معين قد لا يماثل الحالة الفعلية. لذلك أقرب صنف تالي في نفس الفئة الثانية يجب أن يستخدم لتقدير الإطلاقات على هذا الأساس. وكما تم شرحه في الفصل 2- **الأهداف والتقييدات** - مثل هذه الحالات يجب لحظها إلى برنامج الأمم المتحدة للبيئة (UNEP) من أجل تضمينها في التحديث التالي لوسيلة الأدوات. أيضاً، كما أنه معروف أن إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات تتغير من منشأة إلى أخرى (أو من نشاط إلى آخر) ومن يوم لأخر ، فإن **مُعَالِمَاتُ الْإِنْبَاعِ الْمُسْتَخَدِّمَةُ** هنا مصممة لتمثل **مُعدَّل الإطلاقات** من **الفئات المبينة**. بعض المنشآت قد تكون إصداراتها أعلى أو أخفض.

6.1. الفئة الأساسية 1 – ترميد النفايات

ترميد النفايات هو من أكثر فئات المصادر التي درست بشكل جيد لشرح عملية تشكيل الديوكسينات/الفيورانات وأيضاً لتحديد وتطبيق الإجراءات لمنع تشكيل الديوكسينات/الفيورانات وتخفيض إصداراتها. هذا الفصل 6.1 يتعرض إلى حرق أنواع مختلفة من النفايات باستخدام بعض أنواع المحارق. في العديد من الحالات يمكن أن يجري حرق النفايات بشكل مكشوف في العراء – أي من دون وجود محرق – مثل هذه الحالات يتم التعرض لها في الفقرة 6.6 ، أيضاً فإن حرق الأخشاب على سبيل المثال أو أية أنواع أخرى من الكتلة الحيوية النظيفة بهدف توليد الطاقة ، لن يجري التعرض لها هنا ولكن في الفقرة 6.3.2. **الفئات الثانية** التي سيتم تقييمها هنا في هذه الفئة تتضمن (الجدول 13):

الجدول 13: الفئات الثانوية من الفئة الأساسية 1 – ترميد النفايات

طريق الإطلاق الممكن					الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء		
X				X	ترميد النفايات	1
X		(x)	X		حرق النفايات المدنية الصلبة	A
X		(x)	X		حرق النفايات الخطرة	B
X		(x)	X		حرق النفايات الطبيعية	C
X			X		حرق نفايات الأجزاء الخفيفة المفرومة	D
X		(x)	X		حرق حمأة المجاري	E
X			X		حرق نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية	F
X			X		حرق جيف الحيوانات	g

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم

إن مرادات النفايات مدرجة في الفقرة الثانية (أ) من الجزء الثاني من المرفق (ج) وبالتالي يجب التعرض لها ضمن أولويات خطة العمل ذلك أنها من أوائل المصادر التي تستوجب استخدام أفضل تقنيات المعالجة المتوفرة (BAT) وأفضل الممارسات البيئية (BEP).

المرفق (ج)، الجزء الثاني- فئات المصادر تتضمن:

الفئة في وسيلة الأدوات	الفئة المصدر
5 .1 .6 ، 1 .1 .6 ، 2 .1 .6 ، 3 .1 .6	ترميد النفايات (نوع النفايات مذكور صراحة)
6 .1 .6 ، 0	ترميد النفايات (نوع النفايات غير مذكور صراحة)

المرفق (ج)، الجزء الثالث- فئات المصادر تتضمن:

الفئة في وسيلة الأدوات	الفئة المصدر
7 .1 .6	تحطيم جيف الحيوانات

6.1.1. النفايات البلدية الصلبة

تتضمن النفايات البلدية الصلبة أي نوع من النفايات الصلبة المتولدة عن المنازل والنشاطات السكانية وأو نفايات المواد التي يتخلص منها الناس عادة خلال دورة حياتهم الطبيعية. كما أنها تتضمن النفايات الشبيهة-بالمزنلية التي تتولد عن النشاطات الصناعية والتجارية والزراعية. بالرغم من أن مكونات النفايات البلدية الصلبة تتغير من بلد إلى آخر، لكنها تعتبر غير خطرة ومن المكونات الشائعة فيها: الورق وألواح الورق المقوى والبلاستيك وبقايا المطبخ والطعام والقطع القماشية والجلدية والأخشاب والزجاج والمعادن بالإضافة إلى الأوساخ والصخور وبعض المواد الخاملة الأخرى. كميات صغيرة من بعض المواد الخطرة عادة لا يمكن التخلص من وجودها في النفايات البلدية الصلبة ومثل هذه المواد تتضمن البطاريات والدهان والأدوية وبعض المواد الكيميائية المستخدمة في المنازل.

يمكن حرق النفايات البلدية الصلبة (municipal solid waste, MSW) في مجموعة كبيرة من أجهزة الحرق تمتد من الأفران الصغيرة البسيطة إلى أنظمة أفران الحرق الضخمة والمزودة بالشبكات و مراجل استعادة الحرارة وتوليد البحار وأجهزة التحكم بتلوث الهواء في نهاية خط المعمل. كما أن النفايات البلدية الصلبة غالباً ما يتم حرقها في العراء على شكل أكواخ أو في براميل أو حاويات (200 لتر)

بطريقة لا يمكن التحكم بها. هذه المسألة يجري التعرض لها في القسم 6. 6 عمليات الاحتراق المكشوف.

في نظام حرق نموذجي لمرمدة النفايات ، يجري إدخال النفايات البلدية الصلبة إلى الفرن عبر ملقم المواد بشكل مستمر أو بشكل متقطع. يتالف الفرن من منصب أو شبكة معدنية ثابتة أو متحركة يجري عليها اشتعال واحتراق النفايات البلدية الصلبة. ويجري تغذية الهواء اللازم لل الاحتراق من تحت الشبكة ومن الجوانب أيضاً. وأنواع الحرق الأكثر تعقيداً تعمل أيضاً على تزويد هواء الاحتراق ثانوي لتحسين كفاءة عملية الاحتراق وحرق الغازات. بعض الرماد المتبقى يسقط عبر الشبكة المعدنية ليتم جمعه في وعاء على شكل قمع (قادوس) في الأسفل حيث يتم ترحيل الرماد والتخلص منه بشكل متكرر. إن غرفة الاحتراق في الفرن مصنوعة إما من أجر حراري مقاوم أو من جدران مبردة بالماء. في كلتا الحالتين يجري احتباس غازات الاحتراق لفترة من الزمن في منطقة الاحتراق لاستكمال حرق الغازات والتبريد الأولى. وبعد مغادرة غرفة الاحتراق يجري تبريد غازات المدخنة في مرجل للتبادل الحراري من أجل استرجاع الحرارة، أو يتم التبريد الفجائي (quenching) بحقن الماء أو خفض درجة الحرارة عبر ضياع الحرارة بالإشعاع. في بعض الحالات يستخدم مرادات من مرحلتين لحرق النفايات البلدية الصلبة حيث يوجد في المرحلة الأولى غرفة التحلل الحراري (pyrolysis) ومن ثم غرفة احتراق بعدية غنية بالهباء/الأوكسجين. تتالف هذه المرادات من غرفتين، يتم في الغرفة الأولى التحلل الحراري للنفايات ومن ثم يتم حرق الغازات الناتجة في الغرفة الثانوية.

في أسوأ الحالات تطلق غازات المدخنة محملة بالرماد المتطاير والجسيمات إلى الهواء مباشرة. وفي بعض المعمل الأفضل حالاً، تمرر الغازات عبر مرجل للتبادل الحراري ونظام للتحكم بتناثر الهواء (Air Pollution Control System, APC) والذي يمكن أن يتتألف على الأقل من جهاز (التخلص من الدائقيات وجسيمات الغبار) مثل السيكلونات أو المرسبات الكهربائية الساكنة أو المرشحات النسيجية أو بيوت الأكياس أو أبراج الامتصاص الرطبة متبوعة بعدة مراحل من أجهزة تنظيف الغازات الأكثر أو أقل كفاءة؛ مثل : الامتصاص بالفحm النشيط أو الحفارات التي تعمل على التخلص الوسطي من أكاسيد الأزوت (DeDiox/NO_x catalyst). كقاعدة بسيطة، يمكن القول أن درجة التعقيد والكفاءة لأنظمة التحكم بتناثر الهواء تزداد مع عدد المراحل ونوعية التقنيات المستخدمة.

يمكن لمركبات الديوكسين/الفيوران أن تكون موجودة أصلاً في النفايات الداخلية وتعبر خلال عملية الاحتراق أو يمكن أن تتشكل أثناء عملية الاحتراق أو على الأغلب يمكن أن تتشكل بعد تمام عملية الاحتراق وأثناء تبريد الغازات الناتجة عن الاحتراق . تترافق نسبة تشكّل عاليّة من الديوكسينات/الفيورانات عادة مع شروط الاحتراق السيئة (مثل: عمليات احتراق متقطعة، نسبة عالية من أول أوكسيد الفحم CO، إلخ.) و مع وجود مشاكل في المواد الداخلية و مع أجهزة جمع الغبار بدرجات حرارة عالية. إن تشغيل المرسبات الكهربائية الساكنة (ESP) بدرجات حرارة مرتفعة (أعلى من 200 درجة مئوية) يمكن أن يزيد من إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء وعبر الرماد المتطاير. الإطلاقات من مثل هذه المنشآت قد يكون أعلى من منشآت مماثلة تستخدم المرشحات القماشية أو مرسبات إلكتروستاتية (ESP) تعمل بدرجة حرارة أخفض.

لقد تم تضمين محرقة للنفايات البلدية الصلبة في مشروع اعتياد وتحليل الديوكسين في تايلاند (UNEP 2002, Fiedler et al. 2001). تألفت المنشأة من وحدة باستطاعة 250 طن في اليوم. وكان للمحرقة شبكة تبادلية مرجل توليد البخار لاسترجاع الحرارة و نظام التبريد المفاجيء بالماء (quench cooler) ونظام حقن الكلس الجاف ومرشحات من الأكياس.

إن إبعاثات الديوكسينات/الفيورانات من هذه المحرقة إلى الأرض كان مهملاً كما أنه لا يوجد مُنتَج. الإطلاقات إلى المياه يمكن أن تحدث فقط في حال استخدام أبراج امتصاص رطبة لإزالة الجسيمات والدائقيات والماء لا يتم تدويره عبر العملية. الإطلاقات إلى المياه سوف تحدث عندما لا يجري معالجة

المياه بشكل كافي – على سبيل المثال لترشيح الدقائقات المُدمصَّ عليها الديوكسينات/الفيورانات أو في حال استخدام الماء لتبريد الرماد ولم يتم جمع الماء. وهذا يكون أهم طرق الإطلاقات هي إلى الهواء وعبر البقايا. تتوارد عادة تراكيز أعلى في الرماد المتطاير، أما الرماد السفلي ف تكون فيه التراكيز أقل لكن الحجم المتولد من الرماد السفلي كبير. إذا تم مزج الرماد المتطاير والرماد السفلي فالبقايا الناتجة سوف تكون ملوثة أكثر من الرماد السفلي لوحده. في بعض البلدان التي تطبق خطط إدارة النفايات يجري عادة إرسال الرماد المتطاير إلى مطامر النفايات. غالباً يستخدم الرماد السفلي كمواد بناء ثانوية كما في رصف الطرقات. و تقسم المجالات المُمكِّنة للتقنيات إلى أربعة مجموعات من مُعاملات الإنبعاث كما هو مبين في الجدول 14.

الجدول 14: مُعاملات الإنبعاث لترميم النفايات البلدية الصلبة

مُعاملات الإنبعاث – ميكروغرام مكافئات السمية/طن من النفايات البلدية الصلبة المحترقة				الصنف
الرماد السفلي	الهواء	الرماد المتطاير	الهواء	
75	-	3,500		1. احتراق بتنقيبات مخفضة، بدون نظام تحكم بتلوث الهواء
15	500	350		2. احتراق مراقب ومحكم به، الحد الأدنى من التحكم بتلوث الهواء
7	200	30		3. احتراق مراقب ومحكم به، تحكم جيد بتلوث الهواء
1.5	15	0.5		4. احتراق بتنقيبات عالية، أنظمة معقدة للتحكم بتلوث الهواء

إن مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية هذه مبنية على افتراض أن حرق النفايات ينتج عنه حوالي 2-1% من الرماد المتطاير و 10-25% من الرماد السفلي. الجدول 14 يزودنا بمُعاملات الإنبعاث الإفتراضية للرماد المتطاير والرماد السفلي بشكل منفصل. وإذا تم جمع البقايا فمُعامل الإنبعاث الناتج هو مجموع الاثنين. إن كفاءة إزالة الدقائق والجسيمات تزداد مع جودة المنشأة. مُعاملات الإنبعاث للصنف 1 يجب اختيارها للأفران الصغيرة (دون 500 كغ/ساعة) والبسيطة والتي تعمل بالنظام المتقطع دون وجود نظام التحكم بتلوث الهواء في نهاية خط المنشأة. أما مُعاملات الإنبعاث للصنف 4 فيجب استخدامها فقط لمعامل حرق النفايات البلدية الصلبة المعقدة جداً مثل تلك الموجودة في بعض بلدان أوروبا الغربية وفي بعض الأحيان في أمريكا الشمالية. يمكن فقط تطبيق الصنف الرابع إذا كانت القيمة التنظيمية المساوية إلى 0.1 نانوغرام من مكافئات السمية/متر مكعب النظامي (و عند نسبة مؤدية 11% من الأوكسجين) فعلاً مطبقة وبشدة وبفرض أن المنشأة التي تحت المسائلة ملتزمة فعلاً بهذه القيمة. يمكننا افتراض أن الكمية الكبرى من مَعَامل حرق النفايات البلدية الصلبة تقع ضمن الصنفين 2 و 3.

1.1.1.6. الإطلاق إلى الهواء

الإنبعاث إلى الهواء هو القطاع الأكثر أهمية في حرق النفايات البلدية الصلبة. إن مُعامل الإنبعاث الافتراضي 3,500 ميكروغرام مكافئ سمية/طن من النفايات المحترقة ($3,500 \mu\text{g TEQ/t}$) كمتوسط عن مُمعاملات الإنبعاث للصنف 1 قد تم اشتقاقه من المعدل النوعي لتدفق غازات الاحتراق والمساوي إلى حوالي 10,000 متر مكعب نظامي/طن من النفايات البلدية الصلبة ($10,000 \text{Nm}^3/\text{t MSW}$) ومن تركيز قدره 350 نانوغرام مكافئ سمية دولي/متر مكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% ($350 \text{ng I-TEQ/Nm}^3 @ 11\% \text{ O}_2$). تم تسجيل مُمعاملات إنبعاث $3,230 \mu\text{g TEQ/t}$ في سويسرا و $5,000 \mu\text{g I-TEQ/t}$ في هولندا (LUA 1997). الصنف 2 يفترض انخفاض في الحجم النوعي لغازات الاحتراق حتى 7,000 متر مكعب نظامي/طن من النفايات البلدية الصلبة ($7,000 \text{Nm}^3/\text{t MSW}$) نتيجة شروط الاحتراق الأفضل وحجم أقل من الهواء الفائض. كما ينخفض تركيز الديوكسينات/الفيورانات حتى 50 نانوغرام مكافئ سمية/متر مكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% ($50 \text{ng TEQ/Nm}^3 @ 11\% \text{ O}_2$). منشآت من هذا النوع يمكن أن تكون مجهزة بمرسبات إلكتروستاتية (ESP) وعدد من أنظمة السيكلونات المتعددة

و/أو أبراج امتصاص بسيطة. في الصنف 3، تتحسن كفاءة الإحتراق بشكل أكبر كما تتحسن كفاءة نظام التحكم بتناثر الهواء (APC) (مثل: المرسبات الكهربائية وأبراج الامتصاص المتعددة والمغفات بالترذيز ومرشحات الأكياس أو تشكيلات مشابهة) مما ينتج عنه انخفاض في تركيز الديوكسينات/الفيورانات حتى 5 نانوغرام مكافئ سمية/مترمكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% (O_2) (@11% O_2). كما أن الحجم النوعي لغازات الإحتراق ينخفض حتى 6,000 مترمكعب نظامي/طن من النفايات البلدية الصلبة (6,000 Nm^3/t MSW). ويمثل الصنف 4 أحدث ما توصلت إليه التكنولوجيا في حرق النفايات البلدية الصلبة وتقنيات التحكم بتناثر الهواء (مثل: وحدات امتصاص بالفحم الفعال أو حفارات التخلص من أكاسيد الأزوت). وبالتالي، يمكن اعتبار الحجم النوعي لغازات الإحتراق مساوي 5,000 مترمكعب نظامي/طن من النفايات البلدية الصلبة (5,000 Nm^3/t MSW) والتركيز دون 0.1 نانوغرام مكافئ سمية/مترمكعب نظامي عند نسبة أوكسجين 11% هو المعيار المسموح به (LUA 1997, IFEU 1998).

تراوح التركيز في الغازات المنطلقة عن محرق النفايات البلدية الصلبة في تايلاند (عند 11% أوكسجين) بين 0.65 و حتى 3.10 نانوغرام مكافئ سمية دولي/ مترمكعب نظامي وكان متوسط التركيز 1.71 نانوغرام مكافئ سمية دولي/ مترمكعب نظامي (عند 11% أوكسجين). وقد تراوح تركيز محمل الديوكسينات/الفيورانات (و التي تحتوي على عدد ذرات كلور 4 وحتى 8, Cl_4-Cl_8) بين 41.3 و 239 وكان متوسط التركيز 122 نانوغرام/مترمكعب نظامي (($122\text{ ng}/Nm^3$) (@11 O_2)). كان متوسط التركيز 122 نانوغرام/مترمكعب نظامي أعلى من التركيز القياسي المسموح به في تايلاند لمحارق النفايات البلدية والمساوي إلى 30 نانوغرام/مترمكعب نظامي. كما أن متوسط التركيز 1.71 نانوغرام مكافئ سمية دولي/ مترمكعب نظامي أعلى من المواصفة الأوروبية 0.1 نانوغرام مكافئ سمية/ مترمكعب نظامي. إن الإنبعاث المقاس سوف يؤدي إلى حساب مُعامل إنبعاث بقيمة 6.1 ميكروغرام مكافئ سمية/طن من النفايات المحترقة. وسيلة الأدوات سوف تصنف هذه المحرقة ضمن الصنف الثالث وسوف تعطيها مُعامل إنبعاث 30 ميكروغرام مكافئ سمية/طن. وبالتالي فإن تطبيق مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية في وسيلة الأدوات على هذه المحرقة كان سيؤدي إلى زيادة في تقدير الإنبعاث بمقدار 5 أضعاف، لكن هذا التقدير مازال واقعاً ضمن نفس المرتبة المتوقعة من شدة التركيز.

6.1.1.2. الإطلاق إلى المياه

الإطلاقات إلى المياه يمكن أن تحدث عند استخدام أبراج امتصاص الرطبة من أجل إزالة الجسيمات والدفائقيات أو عند تبريد الرماد. في هذه الحالة، فإن كمية الديوكسينات/الفيورانات المنطلقة إلى هذا القطاع يمكن تقديرها بالشكل الأفضل باستعمال مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية المزودة في وسيلة الأدوات للبقايا. عادة، تتراوح التراكيز ضمن المجال بضعة بيكومغرامات من مكافئ السماء الدولي/لتر (few pg I-TEQ/L) وأعلى تركيز من الديوكسينات/الفيورانات والذي سُجّل في مياه صرف أبراج امتصاص الديوكسينات/الفيورانات تتراقص مع الجسيمات والدفائقيات وبالتالي سُزال خلال معالجة المياه العادمة. بالإضافة إلى ذلك، فإن معظم تجهيزات التحكم بتناثر الهواء المركبة في معمل حرق النفايات البلدية الصلبة تعمل من دون ماء. حالياً مثل هذه الإطلاقات من غير الممكن تحديدها كمياً.

6.1.1.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض إلا في حال أن البقايا غير المعالجة وضعت مباشرة على الأرض أو مُرجمت مع التربة. إن التراكيز المنطلقة في مثل هذه الحالات سوف يتم التعرض لها تحت "الإطلاقات في البقايا" في القسم 6.1.2.

4.1.1.6. الإطلاق في المنتجات

إن العملية لا يتولد عنها أي مُنتَج وبالتالي سوف لن يكون هناك مُعَاملٌ إنبعاث في المنتج.

4.1.1.6. الإطلاق في البقايا

إن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد المتطاير كبيرة وهامة بالرغم من أن الكتلة الكلية المتولدة من الرماد المتطاير الناتجة عن حرق كل طن من النفايات البلدية الصلبة عادة تكون فقط حوالي 1-2%. بينما ترکیز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد السفلي تكون عادة منخفضة، على أية حال، إن كمية الرماد السفلي المتولدة عن كل طن من النفايات البلدية الصلبة المحترفة هي حوالي 10-20%. و في بعض بلدان أوروبا الغربية ، كان يتولد حوالي 300 كغ من الرماد السفلي عن احتراق كل طن من النفايات البلدية الصلبة (أي حوالي 30%) و ذلك عندما كانت نسبة المواد الخامدة و الزجاج في النفايات عالية خلال فترة الستينات و السبعينات من القرن الماضي . كما يحتوي الرماد المتطاير والرماد السفلي على الكربون غير المُحْتَرَق بنسبة تتراوح بين 1% (لـصنف 4) وحتى 30% (لـصنف 1). وبما أن الكربون غير المُحْتَرَق يساعد على إدمصاص الديوكسينات/الفيورانات، وبالتالي يكون ترکیزها أعظمياً في الصنف 1 ؛ حيث هنا تم اختيار الترکیز 500 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ من الرماد السفلي (ng TEQ/kg). لقد تم استقراء هذه القيمة ؛ بافتراض أنها أعلى بعشرة أضعاف من متوسط التراكيز المقاومة من مُنشآت أوروبية في الثمانينات من القرن العشرين . بما أن هذا النوع من المحارق لا يحتوي على نظام جمع للرماد المتطاير، وبالتالي لن يكون هناك مُعَاملٌ إنبعاث للرماد المتطاير في البقايا. أما في الصنف 2 فيفترض أن يكون الترکیز 30,000 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ من الرماد المتطاير (ng TEQ/kg) و 100 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ من الرماد السفلي (ng TEQ/kg in bottom ash) نظراً للتحسين الكبير في كفاءة الاحتراق مما يؤدي إلى محتوى أقل من المركبات القابلة للضياع عند الاشتعال، أي كمية أقل من الكربون المتبقى في الرماد (Loss of Ignition, LOI). والصنف 3 يختصر هذه القيم إلى النصف بناءً على التحسن الإضافي الحاصل. الصنف 4 يفترض ليس فقط كفاءة احتراق عالية بل أيضاً كفاءة تجميع عالية للجسيمات والدقائق و خاصة للدقائق الصغيرة جداً من الرماد المتطاير. إن هذه الدقائق الصغيرة توفر سطح إدمصاص كبير لمركبات الديوكسين/الفيوران وبالتالي فالترکیز العام لا يتناقص أكثر من ذلك. وهذا فالترکیز في الرماد المتطاير يتوقف عند القيمة 1,000 نانوغرام مُكافئ سمية دولي/كغ (1,000 ng I-TEQ/kg) والترکیز في الرماد السفلي ينخفض حتى القيمة 5 نانوغرام مُكافئ سمية دولي/كغ (5 ng TEQ/kg).

6.1.2. ترميد النفايات الخطرة

النفايات الخطرة (Hazardous waste, HW) تشير إلى البقايا والنفايات التي تحتوي على مواد خطرة بكميات كبيرة. بشكل عام يمكن القول أن كل المواد بما فيها البضائع المستهلكة التي تتطلب تحذيرات وتقيدات خاصة خلال التعامل معها أو استعمالها يتبع إلى هذه المجموعة (HW). أية بضائع مستهلكة مشار إليها بلصاقة من هذا المعنى ودخلت تيار النفايات يجب أن تعتبر نفايات خطرة. هذه النفايات تتضمن المذيبات وبعض الهيدروكرbonesنات الطيارة الأخرى والدهانات والأصبغة والكيميائيات بما فيها المبيدات ومبيدات الأعشاب وبعض الكيميائيات المهلجنة الأخرى والمنتتجات الصيدلانية والبطاريات والوقود والزيوت وزيوت التزلق بالإضافة إلى البضائع التي تحتوي معادن ثقيلة. أيضاً جميع المواد الملوثة بهذه المواد أعلى مثل الورق والقماش المبلل بهذه المواد والخشب المعالج بهذه المواد وبقايا الإنتاج . الخ. يجب اعتبارها نفايات خطرة.

العبارة "نفايات خطرة" مثلاً استخدمت في وسيلة الأدوات لا تتضمن نفايات المشافي (أنظر القسم التالي

6.1.3) نظراً لأن مكان أصل النفايات وتقنيات معالجة النفايات الخطرة ونفايات المشافي تختلف عن بعضها. إضافة لذلك ومن أجل تجميع جرد إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات فمسألة الوصول إلى المُعطيات الأولية مثل الموقع ومعدل توليد النفاية هي مسألة مختلفة لهذين النوعين من النفايات. وعند البحث عن المزودين بالمُعطيات مثل الكميات وأنواع النفايات الخطرة المتولدة والمُحترقة فقد يكون نقاط الإتصال الأولية هي وزارات الصناعة والجمعيات وأو الشركات الخاصة التي تعالج مثل هذه النفايات. بينما في حالة نفايات المشافي غالباً تتواجد المعلومات في وزارة الصحة أو السلطات الصحية المحلية أو في بعض المشافي المعروفة أنها تشغله مردمات لحرق نفايات المشافي.

عادة تحرق النفايات الخطرة إما في مردمات ذات تقنيات خاصة أو في أفران من طبيعة الفرن الإسمتي الدوار. المردمات ذات التقنيات الخاصة تتضمن التكنولوجيا المنخفضة جداً مثل الأفران من نوع البرميل (drum) أو نوع الشبكة/المنصب (grate) أو نوع الفرن اللافع (muffle type). أيضاً هناك تقنيات أخرى مثل الأكسدة فوق الحرجة بالماء أو التزجيج بالقوس الكهربائي. إلخ.. والتي تعالج النفايات الخطرة (بالرغم من أنها لا تصنف بالضرورة تحت "الترميم"). بما أن تصنيف النفايات الخطرة يعتمد بشكل كبير على التشريعات الخاصة بكل بلد، وعلى عدد التقنيات المختلفة المستخدمة في حرق النفايات الخطرة، فالترميم تقريباً غير محدود. فيما يلي شرح مختصر لعملية تغطي تقنية الأفران الدوار الأكثر استخداماً في المنشآت التجارية لحرق النفايات والتي يمكن أن تستقبل مجال واسع من أنواع النفايات.

يجري إدخال النفايات الخطرة عبر فناة التأقيم إلى الفرن الدوار المبطن بالأجر المقاوم للحرارة. يتم ترزيذ السوائل ذات القيمة الحرارية العالية إضافة إلى نفايات الحمأة في محارق أو مضرم اللهب (combustion lance) الموجودة في الجدار الأمامي للفرن الدوار. تشتعل النفايات وتتحرق داخل الفرن الدوار الذي عادة يتم المحافظة فيه على درجة حرارة أعلى من 1,000 درجة مئوية. عادة في الفرن الدوار الذي يتراوح طوله بين 10-20 متر، تتحول النفايات الخطرة إلى غازات المدخنة ورماد الفرن/مصلح الخبث وكلاهما يغادر الفرن الدوار من النهاية الخلفية. يُطفئ الرماد المُترتج في حمام مائي ومن ثم يُفصل الرماد عن الماء ويتم التخلص منه. ونظراً للحقيقة بأنه في معظم المنشآت الحديثة ينتج الرماد السفلي من مصهور الخبث فإن تراكيز الديوكسين/الفيوران في هذا الخبث تكون عادة منخفضة بالمقارنة مع تركيزها في الرماد المتطاير. أما بالنسبة للتقنيات الأقدم فلا يمكن الحصول على معلومات. بعد الفرن الدوار، تدخل غازات الاحتراق إلى غرفة الاحتراق الثانوية حيث يوجد حِرَاقات إضافية تعمل على حرق نفايات خطرة ذات قيمة حرارية عالية للمحافظة على درجة حرارة أعلى من 1,200 درجة مئوية. أيضاً يتم حقن هواء احتراق ثانوي من أجل متابعة حرق الغاز. وبعد مغادرة نظام الحرق ذي المرحلتين، يعالج غاز المدخنة الناتج بنفس الطريقة التي تم شرحها في مردمات النفايات البلدية الصلبة. في العديد من الحالات تعتبر البقايا الصلبة الناتجة عن فرن محرقة النفايات الخطرة كنفايات خطرة بحد ذاتها ويعاد إدخالها إلى الفرن من جديد. بشكل عام، يجري تشغيل مردمات النفايات الخطرة بدرجات حرارة أعلى من مردمات النفايات البلدية الصلبة ولكن بكميات أكبر من الهواء الفائض. وهذا يقود إلى إبعاثات غازية مشابهة من الديوكسينات/الفيورانات. على أية حال وبسبب المحتوى العالي من المركبات العضوية المهلجة في النفايات الخطرة فعدم الكمال والنقص في عملية الاحتراق يجعلها أكثر عرضة باتجاه الإبعاثات الأعلى من الديوكسينات/الفيورانات. قطاعات الإطلاق مماثلة لتلك المذكورة في مردمات النفايات البلدية الصلبة. وهكذا ، هناك أربعة مجموعات من معمليات الإبعاث المبينة في الجدول 15 .

الجدول 15: مُعاملات الإنبعاث لمرمدات النفايات الخطرة

مُعاملات الإنبعاث ميكروغرام مُكافئات السمية/طن من النفايات الخطرة المحترقة		الصنف
البقايا (رماد متطاير فقط)	الهواء	
9,000	35,000	1 احتراق بتقنيات منخفضة، بدون نظام تحكم بتلوث الهواء
900	350	2 احتراق مراقب ومحكم به، الحد الأدنى من التحكم بتلوث الهواء
450	10	3 احتراق مراقب ومحكم به، تحكم جيد بتلوث الهواء
30	0.75	4 احتراق بتقنيات عالية، أنظمة معقدة للتحكم بتلوث الهواء

إن مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية هذه مبنية على الفرضية أن النفايات المحترقة تؤدي إلى حوالي 3% من الرماد المتطاير وأن إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات المترافقه مع الرماد السفلي تكون مهملاً بالنسبة للصنف 3 والصنف 4. ليس هناك أية معطيات عن التركيز في الرماد السفلي للصنفين 1 و 2. أيضاً تزداد كفاءة إزالة الجسيمات وال دقائق مع جودة ونوعية المنشأة. يجب استخدام الصنف 4 فقط في المنشآت المعقدة والمتطورة جداً لحرق النفايات الخطيرة مثل تلك الموجودة في أوروبا الغربية وأمريكا الشمالية. فقط إذا كان هناك قيمة تنظيمية 0.1 نانوغرام مُكافئات السمية/متر مكعب النظامي وعند نسبة أوكسجين 11% ($0.1 \text{ ng TEQ/Nm}^3 @ 11\% \text{ O}_2$) - كما هو الحال في التشريعات الأوروبية. ومطبق فعلياً وبقوة وبفرض أن المنشأة تحت المسائلة ملتزمة بهذه القيمة التنظيمية، يمكن عندها يجب تطبيق الصنف 4. يمكننا افتراض أن الكمية الكبرى من مَعَامل حرق النفايات الخطيرة تقع ضمن الصنفين 2 و 3. يجب اختيار الصنف 1 بشكل أساسى للأفران الصغيرة جداً والبساطة (دون 500 كغ/ساعة) والتي تعمل بالنظام المقطوع ودون وجود أي نظام للتحكم بتلوث الهواء موصول على نهاية الخط مثل أفران اللفع (ovens).

1.2.1.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر من حرق النفايات الخطيرة. إن مُعامل الإنبعاث الإفتراضي للصنف 1 قد تم اشتقاده من المعدل النوعي لتتدفق غازات الاحتراق والمساوي إلى حوالي 17,500 متر مكعب نظامي/طن من النفايات الخطيرة ($17,500 \text{ Nm}^3/\text{t HW}$) ومن تركيز قدره 2000 نانوغرام مُكافئ سمية/متر مكعب نظامي (2000 ng TEQ/Nm^3). الصنف 2 يفترض انخفاض في الحجم النوعي لغازات الاحتراق حتى 15,000 متر مكعب نظامي/طن من النفايات الخطيرة ($15,000 \text{ Nm}^3/\text{t HW}$) نتيجة تحكم أفضل بالإحتراق وحجم أقل من الهواء الفائض. كما ينخفض في هذه الحالة تركيز الديوكسينات/الفيورانات حتى 20 نانوغرام مُكافئ سمية/متر مكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% ($20 \text{ ng TEQ/Nm}^3 @ 11\% \text{ O}_2$). في الصنف 3، تتحسن كفاءة الإحتراق بشكل أكبر كما مما تحسن كفاءة نظام التحكم بتلوث الهواء (APC) مما ينتج عنه انخفاض في تركيز الديوكسينات/الفيورانات حتى 1 نانوغرام مُكافئ سمية/متر مكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% ($1 \text{ ng TEQ/Nm}^3 @ 11\% \text{ O}_2$). كما أن الحجم النوعي لغازات الإحتراق ينخفض حتى 10,000 متر مكعب نظامي/طن من النفايات الخطيرة ($10,000 \text{ Nm}^3/\text{t HW}$). ويمثل الصنف 4 أحد ما توصلت إليه التكنولوجيا في حرق النفايات الخطيرة وتقنيات التحكم بتلوث الهواء. وبالتالي، فقط 7,500 متر مكعب نظامي/طن من النفايات الخطيرة

(5,000 Nm³/t HW) وتركيز دون 0.1 نانوغرام مُكافئ سمية/ مترمكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين LUA 1997, IFEU 1998, Environment (0.1 ng TEQ/Nm³ (@11 % O₂) %11 .(Canada 1999

2.2.1.6. الإطلاق إلى المياه

الإطلاقات إلى المياه يمكن أن تحدث عند استخدام أبراج الامتصاص الرطبة من أجل إزالة الجسيمات الصلبة والدقائق. في هذه الحالة، فإن كمية الديوكسينات/الفيورانات المنطلقة خلال هذا القطاع يمكن تقديرها بالشكل الأفضل باستعمال معاملات الإنبعاث الإفتراضية للبقايا المزودة في وسيلة الأدوات. أعظم تركيز فعلياً من الديوكسينات/الفيورانات وجد في المياه العادمة الناتجة عن أبراج الامتصاص الرطبة كان دون 0.15 ميكروغرام مُكافئ سمية/طن (LUA 1997). بشكل عام، قطاع الإطلاق هذا لا يعتبر هاماً لهذا النوع من المصادر.

3.2.1.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض إلا في حال أن البقايا غير المعالجة وضعت مباشرة على الأرض أو مُرجمَت مع التربة. إن التراكيز المنطلقة من مثل هذه الحالات سوف يتم التعرض لها تحت "الإطلاقات في البقايا" في القسم 5.2.1.6

4.2.1.6. الإطلاق في المنتجات

إن العملية لا يتولد عنها أي مُنْتج وبالتالي سوف لن يكون هناك مُعاملٌ إنبعاث في المنتج.

5.2.1.6. الإطلاق في البقايا

لتوليد معاملات الإنبعاث ، فقط الرماد المتطاير تم أخذ بعين الاعتبار من أجل البقايا نظراً لعدم توفر معطيات عن الرماد السفلي للصنفين 1 و 2. أما بالنسبة للصنفين 3 و 4، والتي نفترض من أجلها أنه يتم استخراج الرماد السفلي من الفرن، لا يحدث مساهمة كبيرة للإطلاقات الكلية من الديوكسينات/الفيورانات. وبالتالي فقط تراكيز الديوكسينات/الفيورانات تكون هامة وسوف تؤخذ بعين الاعتبار. إن كمية الرماد المتطاير المتولدة عن النفايات الخطرة تكون عادة حوالي 3%. يحتوي الرماد المتطاير أيضاً على الكربون غير المُحترق بنسبة تتراوح بين 0.5 % (لـ الصنف 4) وحتى 20 % (لـ الصنف 1). وبما أن الكربون غير المُحترق يساعد على إدمصاص الديوكسينات/الفيورانات، وبالتالي يكون تركيزها أعظمياً في الصنف 1. في الصنف 1 تم فرض أن تركيز الديوكسينات/الفيورانات تكون حوالي 300,000 نانوغرام مُكافئ سمّي/كغ من البقايا (300,000 ng TEQ/kg). وفي الصنف 2 ينخفض التركيز إلى 30,000 نانوغرام مُكافئ سمّي/كغ من البقايا (30,000 ng TEQ/kg) نظراً للتحسين الكبير في كفاءة الاحتراق مما يؤدي إلى محتوى أقل من المركبات القابلة للضياع عند الاشتعال، أي كمية أقل من الكربون المتبقى في الرماد (Loss of Ignition, LOI). والصنف 3 يختصر هذه القيمة إلى 15,000 نانوغرام مُكافئ سمّي/كغ من البقايا (15,000 ng TEQ/kg) بناءً على التحسن الإضافي الحاصل. الصنف 4 يفترض ليس فقط كفاءة احتراق عالية بل أيضاً كفاءة تجميع عالية للجسيمات والدقائق و خاصة للدقائق الصغيرة جداً من الرماد المتطاير. إن هذه الدقائق الصغيرة توفر سطح إدمصاص كبير لمركبات الديوكسين/الفيوران وبالتالي فالتركيز العام يتناقص حتى 1,000 نانوغرام مُكافئ سمّية / كغ من الرماد المتطاير (1,000 ng

I-TEQ/kg). إذا كان على الإطلاق لا يتوفّر معطيات عن الرماد المتطاير ولكن يوجد معطيات فعلية عن إنبعاثات المدخنة، فمن الممكّن أن نفترض أن إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات خلال قطاع البقايا أن يكون متشابهاً وتقربياً من نفس المرتبة مقارنة بقطاع الإطلاق إلى الهواء. وهذا يمكّن تجزئة الإطلاق الكلي بالتساوي مابين قطاعي الهواء والبقايا. على أية حال، هذه العملية تزودنا بتقدير أقل صحة للإنبعاثات الكلية من الديوكسينات/الفيورانات بسبب الطبيعة والتوكين المختلف للرماد المتطاير الناتج عن النفايات الخطرة.

6.1.3. ترميد النفايات الطبية

النفايات الطبية يمكّن اعتبارها أنها كل نفاية تتولد عن النشاطات الطبية بغض النظر إذا كانت هذه النشاطات تحدث في مشفى أو تتم بواسطة طبيب في عيادة أو طبيب أسنان أو أية ممارسات طبية أخرى. وفي العديد من الحالات تحتوي هذه النفايات المتولدة عن هذه النشاطات مواد معدية وإفرازات الجسم والدم والمواد الصيدلانية ومواد التعليب وأو أدوات مستخدمة خلال المعالجة الطبية للإنسان أو الحيوانات. ومن أجل القضاء على الفيروسات والبكتيريا والعوامل الممرضة بشكل موثوق يتم غالباً معالجتها حرارياً (بواسطة الترميد أو التحلل الحراري). أيضاً يسبب مصدرها ومكوناتها يمكّن أن تحتوي النفايات الطبية على مواد كيميائية سامة مثل المعادن الثقيلة أو المواد المسببة التي تساعد على تشكيل الديوكسين/الفيوران. في العديد من البلدان النفايات الطبية هي النفايات التي تتطلب مسح خاص وقد وجّد أن ترميد جميع النفايات المتولدة في المشفى سوف يكون أكثر طريقة فعالة في التخلص من هذه النفايات. على أية حال فقد تبين أيضاً أن ترميد النفايات الطبية في محارق صغيرة وسيء التحكم بها كان من أحد المصادر الرئيسية لمركبات الديوكسين/الفيوران (UNEP 1999). وبالتالي هذه المنشآت الصغيرة قد تم إغلاقها أو تم تحديدها في البلدان المتقدمة. اعتماداً على هذه الخبرات فإن المعالجة الحرارية للنفايات الطبية يشكل بحد ذاته فئة ثانوية في وسيلة الأدوات هذه. يمكّن الحصول عادة على المعلومات عن الموقع وحجم النفايات المتولدة والمحترفة من وزارات الصحة والبلديات، إلخ.. أو من القطاع الخاص المسؤول عن التخلص من هذا النوع من النفايات.

عادة يجري حرق النفايات الطبية محلياً في المشفى أو في أية منشأة طبية أخرى في أفران صغيرة وبطريقة النوع المتقطع. في العديد من الحالات يتم تشغيل منشآت حرق النفايات الطبية الأكبر والمركزية لمدة ثمانية ساعات في اليوم وعلى مدار خمسة أيام في الأسبوع. المحارق كبيرة والتي تعمل بشكل متواصل نادرة جداً غالباً ما تتوارد في أوروبا الغربية وأمريكا الشمالية. من النادر أيضاً وجود مراجل استعادة الحرارة الضائعة.

نتائج من البلدان النامية متوفّرة من برنامج قياس الديوكسين/الفيوران من محروقة نفايات مشفى في تايلاند. تألفت المنشأة من وحدتين متماثلتين وكان يبدأ العمل كل صباح ويتم تشغيل المحرقتين حتى حرق كامل نفايات المستلمة من المشفى. كان الفرن يحتوي على شبكة ثابتة ومزود بغرفة احتراق ثانوية واثنان من الحرافات البعدية. يجدر الانتباه إلى أنه ليس كل التجهيزات التي كانت في التصميم الأصلي للمنشأة كانت موجودة. كانت غازات الاحتراق تمرر فوق حمام من الماء القلوبي قبل أن يجري طرحها عبر المدخنة. بشكل عام كانت المنشأة تبدو أنها سينية التصميم وسينية التشغيل (UNEP 2001, Fiedler *et al.* 2002).

تحدد وسيلة الأدوات أربعة أصناف من معاملات الإنبعاث لمرمادات النفايات الطبية (الجدول 16). إن الإنبعاثات العالي لمركبات الديوكسين/الفيوران من ترميد النفايات الطبية يعود سببها إلى عمليات التشغيل المتقطعة والتي عادة تستغرق فترات طويلة لطور الإحماء وطور التبريد للفرن مما يؤدي إلى شروط تحل حراري في الفرن لفترات طويلة من الزمن. وإذا أخذنا بعين الاعتبار القيمة الحرارية العالية والمحتوى العالي من المواد البلاستيكية المهلجنة في النفايات الطبية تصبح إمكانية تشكّل

الديوكسينات/الفيورانات بشكل عام أعلى مما هي عليه في حالة ترميد النفايات البلدية الصلبة. إن أكثر قطاعات الإطلاق الرئيسية معدة للقلق هي الهواء والبقايا (هنا فقط الرماد المتطاير بسبب نقص المُعطيات للرماد السفلي). الإطلاقات إلى المياه هي أقل أهمية نظراً لكون تجهيزات التحكم بتلوث الهواء (إن وُجِدَتْ) هي على الأغلب خالية من استعمال الماء.

الجدول 16: مُعاملات الإنبعاث لترمي النفايات الطبية

مُعاملات الإنبعاث - ميكروغرام مكافئات السمية/طن من النفايات الطبية المحترقة		الصنف
البقايا	الهواء	
200 *	40,000	1 احتراق غير متحكم به ومن النوع المتقطع، بدون نظام التحكم بتلوث الهواء
20 *	3,000	2 احتراق متحكم به ومن النوع المتقطع، بدون أو الحد الأدنى من التحكم بتلوث الهواء
920 **	525	3 احتراق متحكم به ومن النوع المتقطع، تحكم جيد بتلوث الهواء
150 **	1	4 تكنولوجيا عالية، عملية مستمرة، احتراق مراقب، نظام معد للتحكم بتلوث الهواء

* تعود إلى الرماد السفلي المتبقى في غرفة الاحتراق.

** تعود إلى مزيج من الرماد السفلي والرماد المتطاير.

إن مُعاملات الإنبعاث هذه مبنية على افتراض أن النفايات الطبية المحترقة تقود إلى تشكّل حوالي 3% من الرماد المتطاير وأن إصدار الديوكسينات/الفيورانات المترافق مع التخلص من الرماد السفلي حالياً غير معروف نظراً لعدم توفر معطيات قياس في الوقت الحاضر. كما أن كفاءة الإزالة لجسيمات الدقائق تزداد مع تحسن نوعية المنشأة. يجب اختيار الصنف 1 للمحارق الصغيرة جداً والبسيطة والتي تعمل بشكل متقطع (و التي يتم فيها إشعال الحمولة وتركها لتحرق) ومن دون غرفة احتراق ثانوية أو تحكم بدرجة الحرارة أو تجهيزات للتحكم بالتلتوث. الصنف 2 ينطبق على جميع محارق النفايات الطبية مع تحكم بعملية الاحتراق ومجهزة بحراق بعدي (afterburner)، والتي في جميع الأحوال ما زالت تعمل بالنظام المتقطع. أما الصنف 3 فيجب تطبيقه على المحارق التي يمكن التحكم بها وذات النظام المتقطع والتي تملك أنظمة جيدة للتحكم بتلوث الهواء (مثل المرسبات الكهربائية الساكنة أو يفضل مرسّحات الأكياس Baghouse filters). الصنف 4 يجب استخدامه فقط للمُنشآت المتطورة جداً لحرق النفايات الطبية كتلك الموجودة في بلدان أوروبا الغربية وبعض الأحيان في أمريكا الشمالية وعلى سبيل المثال إذا كانت القيمة الحدية المساوية إلى 0.1 نانوغرام مكافئ سمية/متر مكعب نظامي ((@11 % O₂) (0.1 ng TEQ/Nm³) مطبقة بشدة وبفرض أن المنشأة تلتزم بهذه القيمة الحدية. في مثل هذه الحالة الأخيرة فالسؤال فيما إذا كانت عملية الاحتراق من النوع المستمر أو المتقطع يصبح غير ذي أهمية ذلك أن مثل هذه المنشآت يجري تحمينها عادة بكثرة بواسطة زيوت الاحتراق أو الغاز الطبيعي. وفقط بعد وصول درجة حرارة تشغيل الفرن المطلوبة عادة إلى أعلى من 900 درجة مئوية، يتم عندها إدخال النفايات الطبية إلى الفرن. الكمية العظمى من مُنشآت حرق النفايات الطبية يمكن افتراض أنها تقع ضمن الصنف 2. بينما يمكن تصنيف المحطات المركزية الكبيرة ضمن الصنف 3.

1.3.1.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر من حرق النفايات الطبية. إن مُعامل الإنبعاث الافتراضي للصنف 1 قد تم اشتقاءه من المعدل النوعي لتدفق غازات الاحتراق والمساوي إلى حوالي 20,000 متر مكعب نظامي/طن من النفايات الطبية (20,000 Nm³/t MW) ومن تركيز قدره 2,000 نانوغرام مكافئ سمية

/مترمكعب نظامي ($2,000 \text{ ng TEQ/Nm}^3$) (@11 % O_2). الصنف 2 يفترض انخفاض في الحجم النوعي لغازات الإحتراق حتى 15,000 مترمكعب نظامي/طن من النفايات الطبية (15,000 Nm^3/t MW) نتيجة تحكم أفضل بالإحتراق وحجم أقل من الهواء الفائض. كما ينخفض في هذه الحالة تركيز الديوكسينات/الفيورانات حتى 200 نانوغرام مُكافئ سمية/مترمكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% (200 ng TEQ/Nm^3 @11 % O_2). الصنف 3 يعتمد في أساسه على المُعطيات الأوروبيّة حيث تم تحديد تركيز قدره 35 نانوغرام مُكافئ سمية دولي/مترمكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% (I- 35 ng TEQ/Nm^3 (@11 % O_2)). عند تدفق 15,000 مترمكعب نظامي/طن من النفايات الطبية (15,000 Nm^3/t MW). يمثل الصنف الرابع أحدث ما توصلت إليه التكنولوجيا في حرق النفايات الطبية وتقنيات جيدة للتحكم بتلوث الهواء. في هذه الحالات، فقط 10,000 مترمكعب نظامي/طن من النفايات الطبية (عند تدفق 15,000 مترمكعب نظامي/طن من النفايات الطبية (@11 % O_2)) تم توليدها وتركيز دون 0.1 نانوغرام مُكافئ سمية/مترمكعب نظامي وعند نسبة أوكسجين 11% (0.1 ng TEQ/Nm^3 (@11 % O_2)). تم قياسه (LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999).

إن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات المنبعثة عبر المدخنة إلى الهواء من مرمرة نفايات المشفى في تايلاند كانت (معدلة على أساس 11% أوكسجين) تتراوح بين 21.8 و43 نانوغرام مُكافئ سمية دولي/مترمكعب نظامي للخط A وبين 10.7 و45 نانوغرام مُكافئ سمية دولي/مترمكعب نظامي للخط B. كما أن متosteates التركيز كانت 33.8 و 28.6 نانوغرام مُكافئ سمية دولي/مترمكعب نظامي للخط A والخط B، على التوالي. هذه الإنبعاثات أدت إلى معامل إنبعاث تقريرياً مساوياً إلى 1200 ميكروغرام مُكافئ سمية/طن من النفايات المحترقة وهذه القيمة تقع بين معامل الإنبعاث للصنف 2 (3,000 ميكروغرام مُكافئ سمية/طن) ومعامل الإنبعاث للصنف 3 (525 ميكروغرام مُكافئ سمية/طن).

6.1.3.2. الإطلاق إلى المياه

الإطلاقات إلى المياه يمكن أن تحدث عند استخدام أبراج الامتصاص الرطبة من أجل إزالة الجسيمات الدقائقية والمياه المستخدمة لخدم الرماد وتبریده. من النادر ما تكون هكذا الحالة باستثناء في أوروبا الغربية حيث تستخدم أبراج الامتصاص الرطبة أحياناً لامتصاص الغازات الحمضية. هذه فقط يمكن أن تنطبق على الصنف 4. لا يتوفّر تراكيز مقايسة من الديوكسينات/الفيورانات في المياه الناتجة عن أبراج الامتصاص بعد مرمرات النفايات الطبية. إذا تم تحديد أبراج امتصاص رطبة وإخماد الرماد بالمياه فيجب لحظ طريقة معالجة المياه.

6.1.3.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض إلا في حال أن البقايا غير المعالجة وضعت مباشرة على الأرض أو مُرجَّت مع التربة. إن التراكيز المنطلقة من مثل هذه الحالات سوف يتم التعرض لها تحت "الإطلاقات في البقايا" في القسم 6.1.3.

6.1.3.4. الإطلاق في المنتجات

إن العملية لا يتولد عنها أي منتج وبالتالي سوف لن يكون هناك معامل إنبعاث في المنتج.

6.3.1.6. الإطلاق في البقايا

تركيز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد المتطاير تكون كبيرة. بسبب النقص في المُعطيات عن تركيز الديوكسين/الفيوران في الرماد السفلي فـمُعاملات الإنبعاث الإفتراضية المزودة لفنة البقايا تعود فقط لإطلاقات الديوكسين/الفيوران عبر الرماد المتطاير. التركيز في البقايا يمكن أن يكون عاليًا وخاصة عندما يكون الاحتراق سيء (مثل: في المحارق البسيطة و من النوع المتقطع). إن الأصناف 1 و 2 من مرادات النفايات الطبية سوف لن تولد رماد متطاير نظرًا لعدم وجود تجهيزات إزالة و لقط الغبار. في هذه الحالات جميع البقايا سوف تتكون من المخلفات في غرفة الاحتراق . إن مـعامل الإنبعاث للصنف 1 موضوع على فرض أنه هناك 200 كغ من البقايا لكل طن من النفايات الطبية المحترقة تبقى في غرفة الاحتراق و أن التركيز في هذه البقايا هو 1,000 نانوغرام مـكافئ سـميّ/كـغ. أما بالنسبة للصنف 2 فالاحتراق يكون أفضل، بذلك يجب أن يحتوي الرماد السفلي فقط على 100 نانوغرام مـكافئ سـميّ/كـغ ؛ مما ينتج عن ذلك مـعامل إنبعاث قـدره 20 مـيكروغرام مـكافئ سـميّ/طن من النفايات.

و من أجل الصنفين 3 و 4 فيتم التقاط الرماد المتطاير بواسطة تجهيزات مـعالجة تلوث الهواء (APC) و ثم يتم مزجه مع الرماد السفلي (أي الرماد المترافق في أسفل الموقد) ؛ وكـمية الرماد المتطاير في النفايات الطبية هي عادة حوالي 3%. و يفترض الصنف 3 أن التركيز في الرماد المتطاير هو 30,000 نانوغرام مـكافئ سـميّ/كـغ و أن التركيز في الرماد السفلي هو 100 نانوغرام مـكافئ سـميّ/كـغ (ممـاثلاً للصنف 2). تمتلك المحارق من الصنف 4 كفاءة احتراق عالية تؤدي ليس فقط إلى محتوى من الكربون العضوي حوالي 1% من الكربون غير المـحـترـق بل أيضـاً إلى كفاءة عالية في التقاط الجسيمات الصغيرة جداً من الرماد المـتطـاـير. يتم جمع الرماد المـتطـاـير بمـعـدـل 30 كـغ/طن من النـفـاـيـاتـ المـحـتـرـقـةـ وـ يـكـونـ التـرـكـيزـ فيـهـ حوالي 5,000 نـانـوـغـرـامـ مـكـافـئـ سـمـيـ/ـكـغـ ،ـ كـمـاـ تـمـ اـخـتـيـارـ تـرـكـيزـ 10 نـانـوـغـرـامـ مـكـافـئـ سـمـيـ/ـكـغـ فيـ الرـمـادـ السـفـلـيـ.ـ إـنـ الجـسـيـمـاتـ الصـغـيرـةـ جـداـ مـنـ الرـمـادـ المـطـطاـيرـ توـفـرـ سـطـحـ إـدـمـاصـاـصـ كـبـيرـ لـمـرـكـبـاتـ الـدـيـوـكـسـينـ/ـالـفـيـورـانـ وـ بـالـتـالـيـ فـالـتـرـكـيزـ إـلـيـجـمـالـيـ لـنـ يـنـخـفـضـ أـكـثـرـ مـنـ ذـلـكـ.

كانت نتائج حرق نفايات المشفى في تايلاند عالية جداً نتيجة للإحتراق السيء في غرفة الاحتراق الأولية و التشغيل في الموقع حيث كان يترك الرماد السفلي خلال الليل في غرفة الاحتراق ليبرد ببطء. مثل هذه الشروط تؤدي إلى تشكيل تراكيز عالية من مـركـبـاتـ الـدـيـوـكـسـينـ/ـالـفـيـورـانـ.ـ وـ جـدـنـاـ تـرـاكـيزـ 1,390 وـ 1,980 نـانـوـغـرـامـ مـكـافـئـ سـمـيـ/ـكـغـ ،ـ كـمـاـ تـمـ اـخـتـيـارـ تـرـكـيزـ 20 مـرـةـ مـاـ كـانـ مـتـوـقـعـاـ لـلـرـمـادـ السـفـلـيـ.ـ (UNEP 2001, Fiedler et al. 2002).

6.4. حرق الأجزاء الخفيفة من نفايات المـشـطـيـاتـ/ـالمـفـتـنـاتـ (Shreders)

نـفـاـيـاتـ الـأـجـزـاءـ الـخـفـيـفـةـ النـاتـجـةـ عـنـ آـلـاتـ التـشـطـيـةـ أوـ آـلـاتـ التـفـتـيـتـ (Light-fraction shredder waste, LFSW) بالـمعـنـىـ الـمـسـتـخـدـمـةـ فيهـ هـنـاـ (ـوـ الـتـيـ تـعـرـفـ أحـيـانـاـ "ـبـزـغـ"ـ المـفـتـنـاتـ أوـ الرـكـامـ الخـفـيفـ الـوزـنـ) تـوـصـفـ هـنـاـ الـأـجـزـاءـ الـخـفـيـفـةـ النـاتـجـةـ عـنـ المـفـتـنـاتـ أوـ المـشـطـيـاتـ (Shreders).ـ فـيـ العـدـيدـ مـنـ الـبـلـدـانـ يـتـمـ تـقـطـيعـ وـ تـفـتـيـتـ الـأـشـيـاءـ الـضـخـمـةـ مـثـلـ الـآـلـيـاتـ الـقـدـيمـةـ وـ الـبـصـائـعـ الـبـيـضاـءـ وـ الـحاـوـيـاتـ الـكـبـيرـةـ ..ـ إـلـخـ.ـ بـهـدـفـ تـقـلـيـصـ الـحـجـمـ إـضـافـةـ إـلـيـ تـمـكـينـ فـصـلـ الـمـوـادـ الـقـابـلـةـ لـلـاسـتـرـجـاعـ مـثـلـ الـمـعـادـنـ وـ الـبـلـاـسـتـيـكـ وـ بـعـضـ الـمـكـوـنـاتـ الـأـخـرـىـ.ـ وـ تـتـضـمـنـ أـلـيـاتـ الـفـصـلـ الـنـمـوذـجـيـةـ الـغـرـبـلـةـ وـ الـنـخـلـ وـ عـمـلـيـاتـ الـتـجـزـئـةـ الـتـيـ تـسـتـخـدـمـ الـاـخـتـالـفـ فيـ الـوـزـنـ بـيـنـ الـمـوـادـ اوـ الـخـواـصـ الـمـغـناـطـيـسـيـةـ لـلـمـعـادـنـ الـحـدـيدـيـةـ مـنـ أـجلـ فـصـلـ الرـكـامـ النـاتـجـ عـنـ عـمـلـيـاتـ التـشـطـيـةـ وـ التـفـتـيـتـ إـلـيـ مـعـادـنـ حـدـيدـيـةـ وـ مـعـادـنـ غـيرـ حـدـيدـيـةـ وـ زـجاجـ وـ مـوـادـ ثـقـيـلةـ أـخـرـىـ وـ أـيـضـاـ إـلـيـ أـجـزـاءـ خـفـيـفـةـ الـوـزـنـ.ـ فـيـ بـعـضـ الـحـالـاتـ هـنـاكـ اـسـتـخـدـمـاتـ قـلـيـلةـ لـهـذـهـ الـأـجـزـاءـ الـخـفـيـفـةـ وـ يـمـكـنـ حـرـقـهاـ بـهـدـفـ التـخلـصـ مـنـهـاـ.

قطاعات الإطلاق ذات الأهمية هي الهواء و البقايا ذلك أن تجهيزات التحكم بتلوث الهواء (إذا كانت موجودة أصلا) فربما هي تعمل من دون ماء و لا يتولد عنها مياه عادمة. وبالتالي يعطي الجدول 17 ثلات مجموعات من **معاملات الإنبعاث**:

الجدول 17: معاملات الإنبعاث لحرق الأجزاء الخفيفة من نفايات المُشَظِّيات (LFSW)

معاملات الإنبعاث		الصنف
بقايا	هواء	
LFSW	من نفايات ميكروغرام مكافئات السمية/طن	1. احتراق غير متحكم به و من النوع المتقطع ، بدون نظام التحكم بتلوث الهواء
ND	1,000	2. احتراق متحكم به و من النوع المتقطع ، بدون أنظمة التحكم بتلوث الهواء أو الحد الأدنى منها
ND	50	3. تكنولوجيا عالية ، عملية مستمرة ، احتراق مراقب ، نظام معقد للتحكم بتلوث الهواء
150	1	

إن **معاملات الإنبعاث الإفتراضية المعطاة في الجدول أعلاه** موضوعة على افتراض أن احتراق الأجزاء الخفيفة من نفايات المُشَظِّيات (LFSW) تؤدي إلى حوالي 1% من الرماد المتطاير. يجب اختيار الصنف 1 من أجل الحرائقات من النوع البسيط جداً مثل الحرق في البراميل أو الحرق في الأفران ذات الموقد الثابت و التي لا يوجد فيها تحكم في عملية الاحتراق و غير ملحق بها تجهيزات للتحكم بتلوث الهواء (APC). كما أن الأفران التي تعمل بالنظام المتقطع و التي لا تحتوي على تجهيزات للتحكم بتلوث الهواء تقع أيضاً ضمن الصنف 1. يجب اختيار الصنف 2 لجميع الأفران الأخرى و التي يوجد فيها بعض تقنيات ضبط عملية الاحتراق مثل تحت و/أو فوق هواء الحريق و ضبط عملية الوقود و الاحتراق بطريقة السرير المُمْيَع (fluidized beds) .. إلخ. كما تتضمن المنشآت المزودة ببعض أنواع أنظمة التحكم بتلوث الهواء لمعالجة الغبار مثل المرسبات الالكتروستاتية (ESP) و المرشحات النسيجية و أبراج الغسيل الرطبة. كما يطبق الصنف 2 على محارق نفايات الأجزاء الخفيفة للمُشَظِّيات (LFSW) مضبوطة الاحتراق و مزودة بتجهيزات كافية للتحكم بتلوث الهواء ، والتي على أية حال مازالت تعمل بنظام التشغيل المتقطع (batch type). إن الكمية العظمى من معامل ترميد نفايات الأجزاء الخفيفة للمُشَظِّيات (LFSW) يفترض أن تقع ضمن الصنفين 1 و 2. أما الصنف 3 فيجب أن يستخدم فقط للمعامل عالية التطور و التي تحرق وقود مشتق من النفايات (Refuse derived fuel, RDF) كتلك المنشآت الموجودة في أمريكا و أحياناً في أوروبا الغربية. يجب فقط تطبيق الصنف 3 فقط عندما تكون القيمة التنظيمية المساوية إلى 0.1 نانوغرام من مكافئات السمية/متر مكعب النظامي (و عند نسبة مؤوية 11% من الأوكسجين) فعلاً مطبقة و بفرض أن المنشأة التي تحت المسائلة ملتزمة فعلاً بهذه القيمة.

1.4.1.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاقات إلى الهواء هي أهم قطاع لإطلاق نفايات الأجزاء الخفيفة للمُشَظِّيات (LFSW). لا يتوفر الكثير من معطيات قياس عن هذا النوع من النشاط. و تم اشتقاء معاملات الإنبعاث الإفتراضية للصنف 1 على أساس معامل إنبعاث قدره 1,000 نانوغرام مكافئ سُميّ/كغ كما تم تحديده من قبل وكالة حماية البيئة الأمريكية (US EPA) خلال دراسة حرق في برميل لنفايات منزلية قابلة للاحتراق و التي كانت تشبه في تكوينها الزغب (fluff). يستخدم الصنف 2 معطيات إنبعاث متعددة من مجموعة منشآت في أوروبا تحرق وقود مشتق من النفايات (RDF) بما فيها منشآت يابانية تستخدم حرّاقات من نوع السرير المُمْيَع (fluidized bed) مع الحد الأدنى من تجهيزات التحكم بتلوث الهواء (APC). تم تحديد

مُعَالِم إِنْبَاعَتْ قَدْرُهُ 50 مِيكَرُوْغَرَام مُكَافِئ سُمِّي / طن لِلصَّنْفِ 2. يَمْثُل الصَّنْفِ 3 أَحَدَث مَا تَوَصَّلَ إِلَيْهِ مَحَارِق نَفَائِيَاتِ الْأَجْزَاءِ الْخَفِيفَةِ لِلْمُشَطَّبِيَاتِ (LFSW) وَ تَقْنِيَاتِ التَّحْكُمِ بِتَلُوُّثِ الْهَوَاءِ (APC). وَ هَذَا عِنْدَ حَسَابِ مُعَالِمِ الإِنْبَاعَتْ تَمَّ الْأَخْذُ بِالْحَسْبَانِ أَنَّهُ يَتَوَلُّ فَقْطَ 10,000 مِترَمَكْبَعِ نَظَامِي / طن مِنْ نَفَائِيَاتِ الْأَجْزَاءِ الْخَفِيفَةِ لِلْمُشَطَّبِيَاتِ (LFSW) وَ أَنَّ التَّرَكِيزَ دُونَ 0.1 نَانُوْغَرَام مُكَافِئ سُمِّي / مِترَمَكْبَعِ النَّظَامِيِّ وَ عِنْدَ أُوكْسِجِينِ O₂ = 11% (US EPA 1999, LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999).

2.4.1.6. الإطلاق إلى المياه

لَا يَتَوَلُّ تَرَاكِيزُ مَقَاسَةٍ مِنَ الْدِيُوكَسِينَاتِ/الْفَيُورَانَاتِ فِي الْمَيَاهِ النَّاتِجَةِ عَنْ أَبْرَاجِ غَسِيلِ لِمَحَارِقِ نَفَائِيَاتِ الْأَجْزَاءِ الْخَفِيفَةِ لِلْمُشَطَّبِيَاتِ (LFSW). بِالْتَّالِي لَا يُمْكِن تَزوِيدُ مُعَالِمِ إِنْبَاعَتْ.

3.4.1.6. الإطلاق إلى الأرض

مِنْ غَيْرِ المُتَوقَّعِ حدُوثِ إِطْلَاقَاتِ إِلَى الْأَرْضِ إِلَّا فِي حَالِ أَنَّ الْبَقَايَا غَيْرَ الْمُعَالَجَةَ وَضَعَتْ مَباشِرَةً عَلَى الْأَرْضِ أَوْ مَرْجَتْ مَعَ التَّرْبَةِ. إِنَّ التَّرَاكِيزَ الْمُنْتَطَلِّقَةَ مِنْ مَثَلِ هَذِهِ الْحَالَاتِ سُوفَ يَتَرَعَّسُ لَهَا تَحْتَ "إِطْلَاقَاتِ فِي الْبَقَايَا" فِي الْقَسْمِ 5.4.1.6 فِي الْقَسْمِ 5.4.1.6.

4.4.1.6. الإطلاق في المنتجات

إِنَّ الْعَمَلِيَّةَ لَا يَتَوَلُّ عَنْهَا أَيْ مُنْتَجٌ وَ بِالْتَّالِي لَنْ يَحْدُثْ إِطْلَاقٌ عَبْرِ الْمَنْتَجِ.

5.4.1.6. الإطلاق عبر البقايا

مِنَ الْمُفْتَرَضِ أَنْ تَكُونَ تَرَاكِيزُ الْدِيُوكَسِينَاتِ/الْفَيُورَانَاتِ عَالِيَّةً فِي الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ. وَ كَمِيَّةُ الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ فِي الْأَجْزَاءِ الْخَفِيفَةِ لِلْمُشَطَّبِيَاتِ (LFSW) تَكُونُ عَادَةً حَوَالِي 1%. وَ يَحْتَوِي الرَّمَادُ الْمُنْتَطَلِّيِّ أَيْضًا عَلَى حَوَالِي 5% كَرْبُونَ غَيْرَ مَحْتَرَقِ (الصَّنْفِ 3) وَ مِنَ الْمُحْتَمَلِ أَنْ تَصْلُ حَتَّى 30% (الصَّنْفِ 1). فِي الصَّنْفِ 1 لَا يُسْتَخْدِمُ أَجْهَزةُ لِلتَّحْكُمِ بِتَلُوُّثِ الْهَوَاءِ وَ بِالْتَّالِي لَا يَجْرِي جَمْعُ الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ بَلْ يَنْبَعِثُ مَعْظَمُهُ إِلَى الْجَوِّ مَعَ غَازَاتِ الْمَدْخَنَةِ. بِالرَّغْمِ مِنْ عَدَمِ تَرْكِيبِ جَهَازِ مَعِينٍ لِجَمْعِ الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ وَ أَنَّ مَعْظَمَ الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ يَجْرِي طَرْحَهُ عَبْرَ الْمَدْخَنَةِ، مِنَ الْمُتَوَقَّعِ أَنْ يَتَجَمَّعَ بَعْضُ الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ فِي الْفَرْنِ وَ فِي التَّمْدِيدَاتِ الْمُؤَدِّيَّةِ إِلَى الْمَدْخَنَةِ إِضَافَةً إِلَى تَجْمِعَهُ فِي الْمَدْخَنَةِ نَفْسَهَا. بِمَا أَنَّ الْكَرْبُونَ غَيْرَ الْمَحْتَرَقِ فِي الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ يَعْزِزُ كَثِيرًا مِنَ ادْمَاصِ الْدِيُوكَسِينَاتِ/الْفَيُورَانَاتِ عَلَيْهِ، بِالْتَّالِي تَكُونُ التَّرَاكِيزُ أَعْظَمُهُ فِي الصَّنْفِ 1. عَلَى أَيَّهَا حَالٌ لَا يَتَوَلُّ مَعْطَيَاتِ دَقِيقَةٍ. أَمَّا الصَّنْفِ 3 فَيَفْتَرَضُ لَيْسَ فَقْطَ وَجُودَ كَفَاءَةِ احْتِرَاقِ عَالِيَّةِ بَلْ أَيْضًا كَفَاءَةِ تَجْمِيعِ عَالِيَّةٍ وَ خَاصَّةً لِلْدَّفَاقِيَّاتِ الصَّغِيرَةِ جَدًّا مِنَ الرَّمَادِ الْمُنْتَطَلِّيِّ. وَ هَذَا تَمَّ اخْتِيَارُ قِيمَةِ قَدْرِهَا 15,000 نَانُوْغَرَام مُكَافِئ سُمِّي / كَغٍ كَمُعَالِمِ إِنْبَاعَتْ لِلصَّنْفِ 3. إِنَّ هَذِهِ الدَّفَاقِيَّاتِ الصَّغِيرَةِ تَوَفِّرُ سُطْحًا ادْمَاصِ كَبِيرٍ لِمَرَكَبَاتِ الْدِيُوكَسِينِ/الْفَيُورَانِ وَ بِالْتَّالِي لَنْ يَنْخَفِضَ التَّرَكِيزُ الإِجمَالِيُّ أَكْثَرَ مِنْ ذَلِكَ (US EPA 1999, LUA 1997, IFEU 1998).

5.1.6. ترميد حماة المجاري

حَمَاءُ الْمَجَارِيِّ هِي مُنْتَجٌ أَيَّهَا عَمَلِيَّةٌ لِمَعَالِجَةِ مَيَاهِ الْصَّرْفِ الصَّحيِّ بِغَضِّ النَّظَرِ عَنْ مَنْشَأِهَا (مَثَلُ: مَيَاهِ الْصَّرْفِ الْعَادِمَةِ مِنَ النَّشَاطَاتِ الْبَلْدِيَّةِ أَوِ الزَّرَاعِيَّةِ أَوِ الصَّنَاعِيَّةِ). الْمَيَاهُ الْعَادِمَةُ تَحْتَوِي دَائِمًا عَلَى موَادٍ

صلبة وعوالق والتي عادة يتم إزالتها خلال عملية المعالجة. بما أن الديوكسينات/الفيورانات نظرياً غير حلوله في الماء، فالكمية العظمى من هذه المركبات تدمص على المواد الصلبة والعلوقي الموجودة في المياه العادمة. إذا لم يجري إزالة المواد الصلبة والعلوقي فسيتم طرح الديوكسينات/الفيورانات مع المياه العادمة. يتم إزالة المواد الصلبة والعلوقي بالترشيح والتخير بذلك يجري تجميع الديوكسينات/الفيورانات في الحمأة الناتجة عن معالجة المياه العادمة. وهذه الحمأة يمكن إما ترميدها أو بالأحرى تعالج (الحرق المشترك في محطات توليد الطاقة أو أفران الأسمنت أو تخضع لعمليات الأكسدة الرطبة أو التحلل الحراري أو التغويز-التحويل إلى غاز. إلخ.). أو تدفن في المطامر. إن هذا القسم الفرعى يتعرض إلى إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من حرق حمأة المجاري في معامل مخصصة لهذا الغرض بينما يتم الحديث عن الموضوعتين الأخرين (المعالجة أو الطمر للحمأة) في فئة المصادر الأساسية 9 (القسم 6.9). ترميد حمأة المجاري أمر شائع جداً وخاصة في البلدان الصناعية. أما حرق الحمأة الناتجة عن العمليات الصناعية مثل صناعة الورق وعجينة الورق (حيث أن الحمأة الناتجة في هذه الحالة ذات قيمة حرارية كبيرة والمُستَخدَمة لأغراض توليد الطاقة والحرارة) يتم التعرض لها في فئة المصادر الأساسية 7 (القسم 6.7.1). خيار آخر للتخلص من الحمأة هو الحرق-المشتراك في المراجل مثل: المحطات العاملة على الوقود الأحفوري (أنظر فئة المصادر الأساسية 3 – القسم 6.3.1) أو في أفران الأسمنت (أنظر فئة المصادر الأساسية 4 – القسم 6.4.1).

يتم ترميد حمأة المجاري في الأفران التي تعمل بطريقة السرير الممبيع الدائر أو الفقاعي (or bubbling fluidized bed) حيث أن تشكيل الديوكسينات/الفيورانات فيها محدود نظراً لشروط الاحتراق الجيدة. أيضاً، إن الكفاءة العالية في إزالة الجسيمات الدقيقة (والتي تعتبر عاملاً هاماً في تشغيل الأفران العاملة بطريقة السرير الممبيع الدائر) تعمل على تخفيض إصدار الديوكسينات/الفيورانات. ومن أنواع الأفران الأخرى شائعة الاستعمال في حرق الحمأة هي الأفران ذات المراحل العمودية الدوارة (vertical rotary) أو الأفران من نوع الموقد المفتوحة (open hearth-type) أو الأفران من نوع الشبكة أو المنصب (grate-type) أو الأفران من نوع الفرن اللافع (muffle-type furnaces). جميع أنواع الأفران تقود إلى تشكيل منخفض نسبياً من الديوكسينات/الفيورانات وذلك يعتمد على تركيبة الحمأة المحترقة. إن حرق الحمأة ذات المحتوى العالى من الفحوم الهيدروكربونية المهلجة وأو الملوثات العضوية الأخرى إضافة إلى المعادن الثقيلة مثل النحاس يمكن أن تعمل على زيادة انتشار الديوكسينات/الفيورانات.

إن قطاعات الإطلاق ذات الأهمية هي الهواء والبخار. الإطلاقات إلى المياه يمكن أن تحدث مع استخدام أبراج الامتصاص الرطبة. ثلاثة مجموعات من معاملات الإنبعاث مبينة في الجدول 18.

الجدول 18: معاملات الإنبعاث من ترميد حمأة المجاري

معاملات الإنبعاث – ميكروغرام مكافئات السمية/طن من حمأة المجاري المحترقة		الصنف
البخار	الهواء	
23	50	1. أفران قديمة، تعمل بالنظام المتقطع، لا يوجد أو جزء ضئيل من تجهيزات التحكم بتلوث الهواء
0.5	4	2. محدثة، منشآت متحكم بها وتعمل باستمرار، بعض تجهيزات التحكم بتلوث الهواء
0.5	0.4	3. منشآت من أحدث ما توصل إليه العلم، عملية مستمرة ومراقبة، نظام كامل للتحكم بتلوث الهواء

1.5.1.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاقات إلى الهواء تمثل أهم القطاعات من حرق حمأة المجاري. مُعامل الإنبعاث الافتراضي للصنف 1 تم تحديده على أساس أن متوسط التركيز في الإنبعاثات يساوي 4 نانوغرام مُكافئ سُميّ/متر مكعب نظامي (عند نسبة أوكسجين 11%) ومعدل التدفق النوعي لحجم غاز المدخنة حوالي 12,000 متر مكعب نظامي/طن من حمأة المجاري المحترقة و ذلك اعتماداً على دراسة بلجيكية إضافة إلى قيمة مسجلة في المملكة المتحدة متساوية إلى 77 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ لفرن متعدد المواقف ومزود بمرسبات إلكتروستاتية (ESP). أما مُعامل الإنبعاث للصنف 2 فقد تم تحديده من دراسة في هولندا لمنشآت تعمل بنظام سرير الاحتراق المُمَيَّع ومزودة بأجهزة غسيل الغازات ومرسبات إلكتروستاتية (ESP). مُعامل الإنبعاث للصنف 3 هو للمنشآت التي تعمل بنظام سرير الاحتراق المُمَيَّع (fluidized bed) والمزودة بأنظمة التحكم بتلوث الهواء والتي تباعاً تلتزم بالقيمة الحدية للإنبعاثات المتساوية إلى 0.1 نانوغرام مُكافئ سمية دولي/متر مكعب نظامي (عند نسبة أوكسجين 11%) (من قياسات كندية وألمانية وسويسرية) (LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999).

2.5.1.6. الإطلاق إلى المياه

لا يتوفّر فيّاسات لتركيز الديوكسينات/الفيورانات في المياه الصرف الناتجة عن أجهزة غسيل الغازات من مرّادات حمأة المجاري. على أية حال، بما أن المياه العادمة الناتجة عن أجهزة الامتصاص الرطبة غالباً مات تعالج ثم يعاد إدخالها إلى محطة معالجة المياه العادمة، يمكن القول أنه لا يحدث إطلاق لمركبات الديوكسين/الفيوران إلى المياه من منشآت الترميد.

عندما تستخدم منشآت الترميد أجهزة الامتصاص الرطبة لغسيل الغازات أو ماء التبريد السريع لتبريد غازات الاحتراق أو تبريد الرماد فيجب لحظ ذلك إضافة المعالجة ومصير المياه العادمة الناتجة. تشير نتائج الجَرْد الأوروبي (EU 1999) إلى تسجيل تراكيز من الديوكسينات/الفيورانات بين 1.2 و 6.5 بيکوغرام مُكافئ سمية دولي/لتر من المياه العادمة الناتجة عن أجهزة غسيل الغازات من مرّادات حمأة المجاري.

3.5.1.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض إلا في حال أن البقايا غير المعالجة وضعت مباشرة على الأرض أو مُزجَّت مع التربة.

4.5.1.6. الإطلاق في المنتجات

إن العملية لا يتولد عنها أي منتج وبالتالي لن يحدث إطلاق من خلال المنتج.

5.5.1.6. الإطلاق في البقايا

بيّنت الاختبارات في المملكة المتحدة (Dyke *et al* 1997) للأفران ذات المواقف المتعددة أن تركيز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد السفلي 39 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ و 470 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ من الرماد المتطاير المتجمّع في المرسبات الكهربائية الساكنة (ESP). وكانت مُعدّلات إنتاج الرماد متساوية إلى 430 كغ من الرماد السفلي لكل طن من الحمأة المحترقة و 13 كغ من الرماد المتطاير

والمجموع بواسطة المرسبات الكهربائية لكل طن من الحمأة المحترقة في منشأة الفرن متعدد المواقف. بينما كانت مستويات التركيز في الرماد (كل الرماد كان قد جمع بواسطة المرسبات الكهربائية) الناتج عن حرق الحمأة بطريقة سرير الحرق المُمْيَع (fluidized bed combustion) كانت أدنى بكثير (أقل من 1 نانوغرام مُكافئ سُمّي/كغ). وكانت كمية الرماد المنتجة في المرسبات الكهربائية 373 كغ لكل طن من الحمأة المحترقة في سرير الحرق المُمْيَع (fluidized bed combustion).

بالتالي فإن إطلاقات الصنف 1 في البقايا (المُوحدة) هي 23 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن من النفايات المحترقة. وإطلاقات الصنف 2 هي 0.5 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن من النفايات المحترقة. وتقدر الإطلاقات من الصنف 3 بنفس إطلاقات الصنف 2.

6.1.6. ترميد نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية

تعرض هذه الفئة الثانوية إلى احتراق نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية في الأفران تحت شروط مُراقبة ويمكن التحكم بها. وهذا القسم يتعامل مع حرق الأخشاب والكتلة الحيوية التي يمكن أن تكون مُعالجة أو مزجت مع أخشاب مُعالجة أو كتلة حيوية ملوثة. يتم ترميد نفايات هذه الكتلة الحيوية في أفران وتحت شروط تمتد من دون تحكم وحتى تحكم عالي جداً. حرق الكتلة الحيوية النظيفة من أجل توليد الطاقة يجري التعرض له في القسم 6.3.2 وأي كتلة حيوية ملوثة أو نظيفة يجري حرقها على الأرض في العراء سوف يتم التعرض لها في القسم 6.6 – عمليات الاحتراق المكشوف .

الأخشاب الملوثة والكتلة الحيوية الملوثة يمكن أن تنتج عن النشاطات الصناعية (من صنع الإنسان). العمليات الرئيسية هي صناعات تشكيل الأخشاب (مثل: مواد البناء والأثاث ومواد التعليب والشحن والألعاب وبناء السفن والإنشاءات العامة، إلخ..). إضافة لذلك ، فإن حرق أنقاض البناء مغطى ضمن هذه الفئة. يمكن أن تحتوي نفايات الأخشاب/الكتلة الحيوية على الدهانات وطبقات الطلي والمبيدات والمواد الحافظة للأخشاب ومواد منع نمو الفطريات والعديد من الأشياء الأخرى. عندما يجري حرق هذه المواد مع الكتلة الحيوية يمكن أن يساعد ذلك في تشكيل الديوكسينات/الفيورانات خلال الإحتراق . في العديد من الحالات قد تكون شروط الإحتراق سيئة والتي يمكن أن تزيد كثيراً من تشكيل وإطلاق الديوكسينات/الفيورانات .

في المنشآت الحديثة يتم حرق الكتلة الحيوية في أفران تعمل بطريقة السرير المُمْيَع الثابت أو الدائر حيث أن تشكيل الديوكسينات/الفيورانات في هذه الحالات محدود نظراً لشروط الإحتراق الجيدة. مثل هذه المنشآت من المرجح أنها تحتوي على أنظمة فعالة للتحكم بتلوث الهواء وخاصة لإزالة الجسيمات الدقائقية والتي هي ضرورية لتشغيل الأفران التي تعمل بطريقة السرير المُمْيَع الدائري. ومن أنواع الأفران الأخرى شائعة الاستعمال هي الأفران ذات المراحل العمودية الدوارة أو الأفران من نوع الموقف المفتوح أو الأفران من نوع الشبكة أو المنصب أو الأفران من نوع الفرن اللافع (muffle-type furnaces). جميع أنواع الأفران تقود إلى تشكيل منخفض نسبياً من الديوكسينات/الفيورانات وذلك يعتمد على أية حال على تركيبة الكتلة الحيوية المحترقة. إن حرق الكتلة الحيوية ذات المحتوى العالي من الفحوم الهيدروكروبونية المهلجنة أو المعادن الثقيلة مثل النحاس أو الرصاص أو القصدير أو الكادميوم يمكن أن تؤدي إلى زيادة انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات أكثر من حرق الكتلة الحيوية الأصلية لوحدها. هنالك ثلاثة أصناف من مُعاملات الإنبعاث المبنية في

الجدول 19 .

الجدول 19: معاملات الإنبعاث لحرق نفايات الأخشاب/الكتلة الحيوية

معاملات الإنبعاث - ميكروغرام مكافئات السمية/طن من الكتلة الحيوية المحترقة		الصنف
البقايا (فقط الرماد المتطاير)	الهواء	
1,000	100	1. أفران قديمة، تعمل بالنظام المقطع، من دون تجهيزات للتحكم بتناثر الهواء
10	10	2. منشآت محدثة، متحكم بها وتعمل باستمرار، بعض تجهيزات التحكم بتناثر الهواء
0.2	1	3. منشآت من أحدث ما توصل إليه العلم، عملية مستمرة ومراقبة، نظام كامل للتحكم بتناثر الهواء

4.1.6.1. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر من حرق نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية. تم تحديد معاملات الإنبعاث الإفتراضية للأصناف الثلاثة اعتماداً على قيم تركيز الإنبعاث المسجلة والتي تراوحت بين 130 ميكروغرام/مكافيء سُميّ/طن (الدراسة البلجيكية) و 1 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن (الدراسات الكندية والسويسرية). وهكذا، من أجل الصنف 1 تم اختيار معامل الإنبعاث 100 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن للمنشآت القديمة التي ليس فيها تحكم. بينما يمثل الصنف 2 المنشآت الأحدث والتي فيها تحكم أفضل. وقيمة معامل الإنبعاث التي خصصت لهذا الصنف كانت 10 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن. أخيراً الصنف 3 ذو القيمة المختارة 1 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن لمعامل الإنبعاث يتضمن جميع المنشآت الحديثة لحرق نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية (LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999).

4.1.6.2. الإطلاق إلى المياه

قطاع الإطلاق هذا يعتبر غير هاماً بالنسبة لنوع المصدر هذا.

4.1.6.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض إلا في حال أن البقايا غير المعالجة وضعت مباشرة على الأرض أو مُزجت مع التربة. إن التراكيز المنطلقة من مثل هذه الحالات سوف يتم التعرض لها تحت "الإطلاقات في البقايا" في القسم 4.1.6.5.

4.1.6.4. الإطلاق في المنتجات

إن العملية لا يتولد عنها أي منتج وبالتالي لن يكون هناك معامل إنبعاث.

6.1.5.6. الإطلاق في البقايا

تركيز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد سيكون عاليًا كون الرماد يحتوي عادة على تراكيز عالية من الفحم غير المُحترق. تكون الإنبعاثات الغازية عالية ، خاصة في الأفران القديمة ، مما يعتبر مؤشرًا واضحًا إلى كفاءة الاحتراق المتدنية والتي تؤدي إلى تراكيز عالية من الكربون غير المُحترق في الرماد المتطاير. وبالتالي يجب توقع تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات في الرماد. للأسف فقط كمية محدودة جدًا من المُعطيات من كندا وألمانيا كانت موجودة وتدل على مجال واسع من التركيز تراوح بين قيمة عالية 23,000 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ من الرماد وقيمة منخفضة 3.7 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ من الرماد. و اعتماداً على حقيقة أن متوسط تركيز الرماد الكلي المتولد عن حرق نفايات الأخشاب والكتلة الحيوية تراوح بين 3% و10% تم اختيار القيمة 5% كمتوسط. هذا يقود إلى معامل إنبعاث افتراضي حوالي 1,000 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن للصنف 1 و 0.2 ميكروغرام ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن للصنف 3. من أجل الصنف 2 تم اختيار قيمة متوسطة بسبب النقص في المُعطيات (LUA 1997, IFEU 1999, Environment Canada 1998). في الصنف 1 لا تستخدم تجهيزات للتحكم بتناثر الهواء وبالتالي لا يتم جمع الرماد المتطاير ولكن معظم الرماد ينطلق في الهواء مع غاز المدخنة. بالرغم من عدم تركيب أي جهاز محدد لجمع الرماد المتطاير وأن معظم الرماد المتطاير يتم طرحه عبر المدخنة، من المتوقع أن يتجمع بعض الرماد المتطاير في الفرن وفي التمديدات المؤدية إلى المدخنة إضافة إلى تجمعه في المدخنة نفسها. لم نتمكن من الحصول على معلومات قياس في الرماد السفلي والتي نتج عنها أنه في الواقع مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية للبقايا تأخذ بعين الاعتبار فقط الرماد المتطاير.

6.1.7. تحطيم جيف الحيوانات

إن التحطيم الحراري لجيف الحيوانات يمكن أن يطبق لتجنب الخطورة على الصحة العامة والتي يمكن أن تترجم عن النسخ الطبيعي لجيف الحيوانات. عملية الاحتراق بحد ذاتها غالباً ما يكون التحكم بها سيئ والإحتراق غير الكامل هو عادة الممارسة الطبيعية أكثر مما تكون استثناءات، ذلك كون الغرض من الحرق هو التعقيم والإبادة الكاملة لجميع النشاطات البيولوجية (مثل: تكاثر الجراثيم) وليس الغرض منه الإحتراق الكامل أو حتى توليد الطاقة.

غالباً ما يتم حرق جيف الحيوانات في محارق بسيطة وذات تكنولوجيا منخفضة. بذلك من المستحيل نظرياً وصف فرن نموذجي لحرق جيف الحيوانات. هذه الأفران غالباً ما تكون غير مصممة لضمان شروط الاحتراق متحكم بها بشكل جيد ولا إزالة عالية للجسيمات الدقيقة للمحافظة على إنبعاثات منخفضة من الديوكسينات/الفيورانات. قطاعات الإطلاق ذات الاهتمام هي الهواء والبقايا. يمكن أن يتواجد إصدار إلى الأرض فقط حين يحدث احتراق مباشرة على التربة. على أية حال لا يوجد معلومات لمثل هذا التلوث في التربة. ثلاثة أصناف من مُعاملات الإنبعاث مبينة في الجدول 20.

الجدول 20: مُعاملات الإنبعاث لتحطيم جيف الحيوانات

مُعاملات الإنبعاث - ميكروغرام مُكافئات السمية/طن من جيف الحيوانات المحرقة		الصنف
البقايا	الهواء	
ND	500	1. أفران قديمة، تعمل بالنظام المقطوع، من دون تجهيزات للتحكم بتناثر الهواء
ND	50	2. محدثة، منشآت متحكم بها وتعمل باستمرار، بعض تجهيزات التحكم بتناثر الهواء
ND	5	3. منشآت من أحدث ما توصل إليه العلم، عملية مستمرة ومراقبة، نظام كامل للتحكم بتناثر الهواء

1.7.1.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر من حرق جيف الحيوانات. تم تحديد مُعاملات الإنبعاث الإفتراضية للأصناف الثلاثة اعتماداً على قيم تركيز الإنبعاث المسجلة والتي تراوحت غالباً بين 50 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/100 كغ من وزن الجسم (دراسة المملكة المتحدة) وحتى دون 0.5 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/100 كغ من وزن الجسم (الدراسات النمساوية والألمانية). وهكذا، من أجل الصنف 1 تم اختيار مُعامل الإنبعاث 500 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من وزن الجسم للمنشآت القديمة التي ليس فيها تحكم إضافة للحرق المفتوح لجيف الحيوانات. بينما يمثل الصنف 2 المنشآت الأحدث والتي فيها تحكم أفضل. وقيمة مُعامل الإنبعاث كانت 5 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/ 100 كغ (50 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن) من وزن الجسم والتي تم اختيارها لهذا الصنف اعتماداً على معطيات من سويسرا وألمانيا والمملكة المتحدة. أخيراً الصنف 3 ذو القيمة الإفتراضية المختارة لمُعامل الإنبعاث 5 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من وزن الجسم يتضمن جميع المنشآت الحديثة لحرق جيف الحيوانات (LUA 1997, IFEU 1998).

2.7.1.6. الإطلاق إلى المياه

قطاع الإطلاق هذا يعتبر غير هاماً بالنسبة لنوع المصدر هذا.

3.7.1.6. الإطلاق إلى الأرض

من المتوقع أن يحصل إطلاق إلى الأرض فقط عندما يتم حرق جيف الحيوانات مباشرة على الأرض. هذه الحالة لن يجري التعرض لها في هذا القسم ويمكن أن تقع ضمن القسم 2.6.2.

4.7.1.6. الإطلاق في المنتجات

إن العملية لا يتولد عنها أي منتج وبالتالي لن يحدث إطلاق من خلال المنتج.

5.7.1.6. الإطلاق في البقايا

تركيز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد سيكون عالياً كون الرماد يحتوي عادة على تراكيز عالية من الفحم غير المُحترق. خاصة في الأفران القديمة وحالات الحرق المكتشف في العراء تكون الإنبعاثات الغازية عالية مما يعتبر مؤشراً واضحاً إلى كفاءة الاحتراق المتدنية والتي تؤدي إلى تراكيز عالية من الكربون غير المُحترق في الرماد المتطاير. وبالتالي يجب توقع تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات في الرماد. لم يتواجد أية معطيات لتخصيص قيم لمُعاملات الإنبعاث الإفتراضية.

6.2. الفئة الأساسية 2. إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية

تعتبر صناعة الحديد والفلزات وصناعة المعادن غير الحديدية من الصناعات التي تستخدم الطاقة والمواد بشكل مُكثّف. كميات كبيرة من كتلة المواد الداخلة تصبح مُخرجات على هيئة غازات عادمة و بقايا. إن أهم الإنبعاثات ذات العلاقة تلك المنطقة إلى الهواء. علاوة على ذلك، تشكل المواد الثانوية ومعدل إعادة استخدام وتدوير البقايا الصلبة جزءاً كبيراً من أنشطة الصناعات. تحوي المواد الخام والركازات كميات من المعادن غير المعدن الأساسي وتصمم العمليات للحصول على المعدن المطلوب بشكل نقى إضافة إلى استرداد المعادن النافعة الأخرى. تمثل هذه المعادن الأخرى إلى أن تتركز في البقايا من العملية وبالتالي تعد هذه البقايا المادة الخام لعمليات استرداد المعادن الأخرى. وأخيراً، فإنه يمكن إعادة تدوير مُرشحات الغبار ضمن المحطة ذاتها أو تستخدم من أجل استرداد المعادن الأخرى بمنشآت المعادن غير الحديدية الأخرى إما من قِبَل طرف ثالث أو من أجل تطبيقات أخرى.

في كتيب وسيلة الأدوات الحالي، يقصد بالعمليات التعدينية الأساسية بأنها تلك العمليات التي تهدف إلى الحصول على المعادن كالحديد والنحاس والألمونيوم والرصاص والزنك وغيرها من خاماتها الأصلية، سواءً ب الكبرته أو بأكسدته من خلال مثل هذه العمليات كالتركيز والصهر والارجاع والتكرير وغيرها. تستخدم العمليات التعدينية الثانوية خردة المعادن التي أحياناً ما تكون مطالية بالبلاستيك والدهانات، والبطاريات المستخدمة (إنتاج الرصاص) والزيوت وغيرها، أو الخبث والرماد المتطاير من عمليات التعدين وغيرها ، كمواد أولية في هذه العمليات. في الفصل الحالي، يجب أن يُطبق المصطلح إنتاج المعدن "الأساسي" فقط عندما لا تدخل المواد المستعملة أو النفايات المعدنية في العملية كمصدر للمعدن.

إن إنتاج المعادن وعلى وجه الخصوص الإنتاج من المواد الخام الثانوية ، عُرِّفَ على أنه مصدر للديوكسينات والفيورانات (UNEП 1999, LUA 2000, LUA 1997). بالإضافة إلى ذلك، فإن العمليات التي تحتاج الكلور كالإنتاج الكهروليتي للمغنيزيوم من ماء البحر والدولوميت، قد تعمل على توليد الديوكسينات والفيورانات (انظر القسم 6.2). هذا ويمكن أن توجد الديوكسينات/الفيورانات أو المواد التي تتشكل منها في بعض المواد الخام وتدخل العملية أو تتشكل مجدداً من الهيدروكربونات قصيرة السلسلة من خلال آلية اصطناع دي نوفو (*de novo synthesis*) في الأفران أو أنظمة المعالجة، تُدمص الديوكسينات/الفيورانات بسهولة على المواد الصلبة ويمكن جمعها ومن ثم إزالتها بواسطة جهاز غسيل المواد الصلبة والغبار ومرشح الرماد المتطاير (Fiedler 1998, BREF 2001a).

تعتمد صناعة المعادن الثانوية على توفير المواد الخام الثانوية من خردة الصناعة ومن النفايات الأخرى الحاوية على المعادن. يمكن أن يؤدي وجود الشوائب وإن كانت في خردة عالية الجودة، إلى تشكيل الديوكسينات/الفيورانات خلال الإحتراق غير الكامل أو بواسطة اصطناع دي نوفو (*de novo*). هذا ويمكن أن تعمل الزيوت والمواد الأخرى العضوية الموجودة في الخردة أو مصادر أخرى للكربون كالوقود المُحترق جزئياً والمُرجعات (كمحـمـ الكوك) على توليد الديوكسينات/الفيورانات عندما تتفاعل مع الكلوريدات غير العضوية أو الكلور العضوي في مجال درجات الحرارة ما بين 250 و 450 درجة مئوية. تُعرَّف هذه العملية باصطناع *de novo* وهي عملية محفزة بوجود المعادن كالنحاس والحديد وغيرهما (NATO/CCMS 1992a, Fiedler 1998, BREF 2001a).

على الرغم من أن الديوكسينات/الفيورانات تتحطم عند درجات مرتفعة على نحو نموذجي فوق 850 درجة مئوية و بوجود الأكسجين، فإن إعادة تشكيل الديوكسينات/الفيورانات عبر آلية اصطناع دي نوفو (*de novo*) يمكن أن تحدث عندما تبرد غازات المدخنة من خلال "نافذه إعادة التشكيل". يمكن أن تتوارد هذه النافذه الحرارية في أجهزة معالجة غاز المدخنة وفي الأجزاء الأكثر برودة من الفرن. وكمثال على

ذلك، منطقة تغذية المواد. وبالتالي، يجب العناية في تصميم أنظمة التبريد لخفض زمن البقاء في هذه النافذة الحرارية من أجل منع حدوث اصطناع دي نوفو (*de novo*). ولهذا لا بد من وجود كمية أكسجين كافية مع الغازات الحارة حيث يمكن استخدام حقن الأكسجين للتأكد من اتمام الاحتراق ولخفض احتمال تشكيل الديوكسينات/الفيورانات (NATO/CCMS 1992a, BREF 2001a, Fiedler 1998).

يوجد عدد كبير من المظاهر المشتركة ضمن قطاع المعادن الحديدية وغير الحديدية وربما تؤدي بعض المكونات أو العمليات إلى تشكيل أو اطلاق الديوكسينات/الفيورانات. وعندما تقدر اطلاقات الديوكسينات/الفيورانات، فإنه يجب تقييم كل المراحل الفردية، ضمن الفئات الثانوية، من أجل احتماليتها كمصدر لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات. بالإضافة إلى الأفران المستخدمة في إنتاج المعدن، فإن لدى مراحل المعالجة الأولية إمكانية إنتاج الديوكسينات/الفيورانات.

إزالة الطلع والزيت: تطبق على المواد الخام الثانوية لخفض المحتوى العضوي لمدخلات بعض العمليات الرئيسية. تستخدم عمليات الغسل والتحلل الحراري. ففي الأنظمة الحرارية، يمكن أن تتشكل الديوكسينات/الفيورانات. ويتحقق إزالة الزيت وبعض الطلعات في فرن مخصص لهذه الغاية كمغف لدائني. وفي معظم الحالات يستخدم فرن دوار درجات حرارة منخفضة لتصعيد الزيت والماء حيث يستخدم التسخين المباشر وغير المباشر للمادة. تحوي المصانع الحديثة حراق بعدي يشعل في درجات حرارة مرتفعة (أكثر من 850 درجة مئوية) لتحطيم المنتجات العضوية المتشكلة في الفرن وترشيح الغازات في مرشح نسيجي.

الترميم والتحلل الحراري: تطبق لمعالجة الأفلام الفوتografية والكتامة والغازات والمواد الأخرى وتركيز محتوى المعادن الثمينة. تستخدم أفران صندوقية وأفران دوارة من أجل الترميم أو مرحلة التحلل الحراري.

مصنع حمض الكبريت: يمكن أن يتواجد في مصانع صهر المعادن ويستخدم نظام لمعالجة غاز المدخنة. تعمل الفلازات الكبريتية التي تدخل مع مواد تغذى فرن الصهر ، عند أكستتها ، إلى تشكيل و إنبعاث أكسيد الكبريت. يمكن استرداد غاز أوكسيد الكبريت من غازات صاهر المعادن المنطقية وتحويله إلى حمض الكبريت في مثل هذه المنشأة لاستخدامه في عمليات صناعية (BREF 2001a).

قامت الوكالة الوطنية الإيطالية للتكنولوجيا الجديدة والطاقة والبيئة (ENEA) بالمشاركة مع وزارة البيئة والجمعية الصناعية في بريسكا-إيطاليا (AIB) بتوصيف الإطلاقات من قطاع الصناعات الحديدية وغير الحديدية (ENEA/AIB/MATT 2003) . وقد اعتبرت معاملات الإنبعاث نموذجية للصناعات الإيطالية وقد تم توليد وطباعة هذه الإطلاقات للهواء و البقاء .

في حين جرى الكشف عن إنبعاثات مرتفعة نسبياً من الديوكسينات/الفيورانات في محطات إعادة تدوير المعادن ، ولكن لا تتوفر معلومات تقريراً من أجل مصانع صهر المعادن الأساسية. باشرت "كندا للبيئة" برنامجاً لاختبار الديوكسين/فيوران على مصانعها لصهر المعادن الأساسية من أجل الحصول على معلومات أفضل وتطوير منهج اختبار الإنبعاث (Charles E. Napier 2002).

بالرغم من قلة المعلومات عن تشكيل و إطلاق الديوكسينات/الفيورانات من مصاهير المعادن الأساسية ، فقد تم تضمين صنفٌ مُفصل في وسيلة الأدوات للتعامل مع إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من مصاهير المعادن الأساسية (primary metal smelters) . لقد تم ذلك استجابة لتضمين مصاهير المعادن الأساسية في وثيقة المبادئ التوجيهية لأفضل التقنيات المتاحة والتوجيهات المؤقتة لأفضل الممارسات البيئية (SC BAT/BEP 2004).

تتضمن العمليات التقنية لاستخلاص و تنقية المعادن الأساسية (النحاس ، الألمنيوم ، الرصاص ، الزنك ،

الكوبالت) ، مابلي :

تقنيات التعدين الحراري التي تستخدم الحرارة لفصل المعادن المطلوبة عن المواد غير المرغوب بها . هذه العمليات تستفيد من الفارق بين كمונات على الأكسدة للمكونات ، و درجة الانصهار ، و ضغط البخار ، و الكثافة ، و/أو قابلية الامتزاج عند الصهر ؛

تقنيات التعدين المائي و التي تستخدم الاختلاف بين المكونات في قابليتها للانحلال و/أو الخواص الكهروكيميائية حيث أنه عند وجودها في محلول المائي الحمضي يمكن فصل المعادن المطلوبة عن المواد غير المرغوب بها ؛

تقنيات التعدين البخارية مثل عملية إنكو-كاربوني (Inco Carbonyl Process) حيث تعامل خلائط النيكل بغاز أول أوكسيد الكربون لتشكيل كربوني النيكل .

بشكل عام ، تعمل مُنشآت مصاهير المعادن الأساسية على تصنيع ركازات الفلزات . معظم المصاهير للمعدن الأساسية تمتلك القدرة التقنية لدعم مواد التغذية من ركازة فلز المعادن بمواد معدنية ثانوية (مثل، المواد المعدنية المعاد تدويرها) . وبالتالي فقد يكون من الصعب التفريق بين مصاهير المعادن الأساسية و مصاهير المعادن الثانوية . يجب لحظ أنه و لأسباب اقتصادية و بيئية ، مثل استرجاع المصادر للمعادن و إعادة تدوير النفايات الصلبة ، فقد تكون مصاهير المعادن الثانوية هي الخيار المفضل بالرغم من أنه بشكل عام تكون معاملات إبعاذه أعلى .

بما أن تشكل الديوكسينات/الفيورانات (و غيرها من الملوثات العضوية الثابتة التي تتشكل عن غير قصد) يعتقد بأنها تتولد خلال عمليات التعدين الحرارية في درجات الحرارة العالية ، فالعمليات التعدينية المائية لا تعتبر كمصدر لالديوكسينات/الفيورانات في وسيلة الأدوات هذه ، وبالتالي فلا يجب تقدير إبعاذهاتها عند تحضير جروقات الإطلاق الوطنية لالديوكسينات/الفيورانات .

في هذا القسم من وسيلة الأدوات سيتم التعرض إلى الفئات الفرعية التالية (الجدول 21) :

الجدول 21: الفئات الثانوية من الفئة الأساسية 2 – إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية

طريق الإطلاق الممكن					الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقيا	منتج	أرض	مياه	هواء		
X				X	إنتاج المعادن الحديدية وغير-الحديدية	2
X				X	تليل حام الحديد	a
X	X	X	X	X	إنتاج فحم الكوك	b
X				X	إنتاج ومسابك الحديد والفولاذ	c
X				X	إنتاج النحاس	d
X				X	إنتاج الألمنيوم	e
X				X	إنتاج الرصاص	f
X				X	إنتاج التوتيعاء	g
X				X	إنتاج البراس والبرونز	h
X			X	X	إنتاج المغنيزيوم	i
X			X	X	إنتاج معادن أخرى غير الحديدية	j
X				X	الفضلات المعدنية	k
X		X	(x)	X	استعادة المعادن من الأسلامك	l

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم

بالرجوع إلى شروط المادة 5 من اتفاقية استوكهولم، يمكن تصنيف المصادر في هذه الفئة على الشكل الآتي:

المرفق (ج)، الجزء الثاني تتضمن فئات المصدر:

الفئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(د) إنتاج النحاس الثانوي	4.2.6
(د) معامل التلبيد في صناعة الحديد والفولاذ	1.2.6
(د) إنتاج الألمنيوم الثانوي	5.2.6
(د) إنتاج الزنك الثانوي	7.2.6

المرفق (ج)، الجزء الثالث تتضمن فئات المصدر:

الفئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(ب) العمليات الحرارية في صناعة التعدين غير المذكورة في الجزء الثاني	9.2.6، 8.2.6، 6.2.6، 2.2.6، 10.2.6
(ك) مصانع التفتت من أجل معالجة المركبات المهرأة	11.2.6
(ل) تدخين (حرق بدون لهب) الأسلاك النحاسية بدون لهب	12.2.6

6.2.1. تلبيد حام الحديد

تترافق معامل التلبيد مع صناعة الحديد وغالباً ما تكون مدمجة مع أعمال الحديد والفولاذ. إن عملية التلبيد هي مرحلة **معالجة أولية** في إنتاج الحديد حيث تُجمع الجسيمات الناعمة من خامات المعدن بالإحتراق . إن عملية التجميع (التكلن) ضرورية لزيادة المجرى أمام الغازات خلال عملية التصنيع في الفرن العالي. وعلى نحو نموذجي، تكون محطات التلبيد كبيرة (حتى عدة مئات من الأمتار المربعة) ذات أنظمة شبكة قضبان حديدية مستخدمة لتحضير حام الحديد (على هيئة بودرة أحياناً) من أجل الاستخدام في الفرن العالي. بالإضافة إلى الحديد الخام، يوجد هناك مصدر للكربون (غالباً ما يكون الفحم) واضافات أخرى كالصخر الكلسي. وفي بعض الأحيان، تتواجد النفايات التي يتم جمعها من أجزاء مختلفة من عملية تصنيع الفولاذ. في عملية التلبيد، تُسخن الحرارات (المتوسطة فوق حراري شبكة القضبان) المواد إلى درجة الحرارة المطلوبة (1100-1200 درجة مئوية) التي تؤدي إلى إشعال الوقود في المزيج. تُعبر جبهة اللهاء من سرير التلبيد لمنع تشكيل الفقاعات في الليبية. تنتهي العملية فقط عندما تعبر جبهة اللهاء من خلال الطبقة الممزوجة كاملة (سرير التلبيد) ويحترق كامل الوقود فيها . تُنقل الليبية الباردة إلى المناخل لفصل القطع التي ستستخدم في الفرن العالي (40-50 ملم عن القطع التي ستعاد إلى عملية التلبيد 5-0 ملم "جسيمات ناعمة مرتجعة" ، 10-20 ملم "كتبة الجزء السفلي من الفرن").

يتراوح تدفق النفاية الغازية من محطة التلبيد من 350,000 إلى 1,600,000 م³/ساعة وفقاً لحجم المحطة وشروط التشغيل. وبشكل نموذجي، يكون التدفق النوعي للغاز العادم بين 1500 - 2500 م³/نظامي/طن من الليبية (BREF 2000C).

تعالج غازات العادم عادة بإزالة الغبار منها في السيكلونات أو المرسبات الإلكتروستاتية أو أبراج الامتصاص الرطبة أو المرشح النسيجي (fabric filter). وفي المحطات التي تم الكشف فيها عن انبعاثات مرتفعة من الديوكسينات/الفيورانات فإنه يمكن تركيب أنظمة لغسل الغاز عالية الأداء لخفض الإنبعاثات مقرونة بتداير لخفض تدفقات الغاز.

أظهرت البحوث المكثفة حول تشكّل الديوكسينات/الفيورانات في عملية التلبيد أنها تتشكّل ضمن سرير التلبيد نفسه وعلى الأرجح تماماً قبل جبهة الشعلة الأمامية حيث يتم سحب الغازات الساخنة عبر سرير التلبيد. كما بيّنت هذه الأبحاث أن تشكّل الديوكسينات/الفيورانات عبر آلية اصطناع دي نوفو (*de novo*) في أجهزة جمع الغاز و بدءاً من جسيمات الغبار الدقيقة والفعالة يمثل فقط قرابة 10% من مجموع مركبات الديوكسينات/الفيورانات المتشكلة ، وأن التدبير الرئيسي لمنع تشكّل الديوكسينات/الفيورانات يجب أن يؤخذ في سرير التلبيد. وإلى جانب التدابير المتعلقة بالمدخلات، ويؤدي اضطراب انتشار جبهة اللهب الأمامية (يعني التشغيل في حالة غير مستقرة) إلى انبعاثات مرتفعة من الديوكسينات/الفيورانات (Nordsieck *et al.* 2001). وبالتالي، فإن تشغيل عملية التلبيد بشكل ثابت قادر على إبطاء وقف شروط جديلة التلبيد وتركيبة السرير وارتفاع السرير واستخدام الإضافات والحفاظ على الجديلة وتمديدات سحب الغازات و المرسبات الإلكتروستاتية بشكل محكم لخفض قدر الامكان كمية الهواء الداخلة في العملية، سيؤدي إلى تشكّل أقل من الديوكسينات/الفيورانات.

في المملكة المتحدة تم تحقيق قيمة وسطية لإنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات من معامل التلبيد مقدارها 1.0 نانوغرام مكافئ سمّي/ m^3 نظامي لما هو مجموعه 41 عينة في أربعة مواقع في المملكة المتحدة. على أية حال، لم يتحقق مثل هذه القيم المنخفضة في معامل أخرى من الدول الأعضاء في الاتحاد الأوروبي تعمل على تنفيذ نفس الشروط أو شروط تشغيلية مماثلة جداً. وفي ألمانيا، عادة تم قياس 3-2 نانوغرام مكافئ سمّي/ m^3 نظامي I-TEQ/Nm³. و تم تسجيل قيماً من أحد المعامل بين 5 و 6 نانوغرام مكافئ سمّي/ m^3 نظامي I-TEQ/Nm³ (BREF 2000c). وقد خلصت دراسة حديثة مسحت 94 منشأة لتلبيد فلز الحديد في أوروبا إلى أن محتوى الكلور في مزيج المواد الخام الداخلة إلى التلبيد له تأثير هام على انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات (PCDD/PCDF) و على ثنائيات الفينيل متعددة لكلور الشبيهة بالديوكسينات (dioxin-like PCB). كما أكد كاتبي هذه الدراسة الحديثة على أنه في أمريكا الشمالية تستخدم معامل التلبيد عادة للمواد المعاد تدويرها وليس لتصنيع فلزات الحديد . إن هذا الاختلاف في مزيج المواد الأولية الخام يؤدي إلى محتوى أعلى من الكلور في المعامل الموجودة في أمريكا الشمالية . أما في معامل التلبيد التقليدية المستخدمة لتحضير فلزات الحديد لتصنيعها في الفرن العالي فيكون محتوى الكلور في مزيج الخام لمواد التلبيد عادة دون 250 ملغ/كغ و هي منخفضة كثيراً بالقدر الذي يمكن تحقيقه نظراً لكون محتوى الكلور في فلز الحديد يتراوح عادة بين 50 إلى 100 ملغ/كغ. و عند هذه التراكيز من الكلور فمن المتوقع أن يكون مجموع التركيز من الديوكسينات/الفيورانات و ثنائيات الفينيل متعددة الكلور (آخذين بعين الاعتبار معملاًت المكافئ السمّي لمنظمة الصحة العالمية WHO-TEFs لـ 29 مماكب) دون 1.5 مكافئ سمّي/ m^3 النظامي (Fisher *et al.* 2004)

ذكرت ثلاثة فئات لمعاملات الإنبعاث في الجدول 22.

الجدول 22: معملاًات الإنبعاث من أجل محطات تلبيد الحديد الخام

المعاملات الإنبعاث - ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من اللبيدة الناتجة					الصنف
بقايا	منتجات	أرض	ماء	هواء	
0.003	NA	ND	ND	20	1. تدوير عالي للنفايات بما فيها المواد الملوثة بالزيت
0.003	NA	ND	ND	5	2. استخدام منخفض للنفايات، محطة مُراقبة جيداً
0.003	NA	ND	ND	0.3	3. تكنولوجيا عالية ذات انبعاثات منخفضة

يجب استخدام معملاًات الصنف 1 من أجل المعامل التي تكون فيها عمليات التحكم والضبط محدودة و تستخدم النفايات بشكل كبير بما فيها نفايات زيوت القطع أو الملوثات الكلورية الأخرى. ويجب تطبيق الصنف 2 من أجل تلك المحطات التي تظهر ضبط جيد للإحتراق ولديها استخدام مهم للنفاية وخاصة زيوت القطع. بينما يجب استخدام معملاًات الإنبعاثات من الصنف 3 من أجل تلك المحطات التي تتخذ

تدابير شاملة لضبط الديوكسينات/الفيورانات.

يمكن أن تعطي محطات التلبيد ذات التكنولوجيا المنخفضة جداً انبعاثات أعلى. يجب من أن تخضع المحطات ذات التحكمات الضعيفة بالإحتراق حيث تكون أنظمة الضبط للتلوث فيها محدودة جداً، إلى الفحص في المستقبل.

1.1.2.6. الإطلاق إلى الهواء

عرفت محطات تلبيد خام الحديد في بعض البلدان بأنها مصدراً رئيسياً للديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء. يتوقع أن تكون أعلى الإنبعاثات من المحطات التي لم تتخذ أية محاولات شاملة لخفض انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات وتستخدم أيضاً في إنتاج الليبية مواد نفايات كزريوت القطع والغبار الناتج عن المرسيبات الإلكتروستاتية ESP. يبلغ معامل الإنبعاث من أجل هذا الصنف قرابة 20 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن تأتي من دراستي جرد باستخدام حجم غاز وقدره 2000 m^3 نظامي (Nm³) لكل طن من الليبية وعند تركيز قدره 10 نانوغرام مكافئ سُمّي/طن (SCEP 1994, HMIP 1995). ولابد من الاشارة هنا أنه في أحد المعامل بألمانيا، جرى قياس معامل انبعاث حوالي 100 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الليبية حيث بلغت الإنبعاثات الموافقة من المدخنة حوالي 43 نانوغرام مكافئ سُمّي/ m^3 (LUA 1997).

أما من أجل المحطات ذات الاستخدام المنخفض النهاية، فيبلغ معامل الإنبعاث الصنف 2 قرابة 5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن وفق دراسات من بلجيكا والسويد وهولندا وألمانيا.

ومن أجل المحطات ذات التكنولوجيا العالية، حيث عولجت إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات وتحقق التغيرات الأساسية للتكنولوجيا وتشغيل المحطة، فإنه يجب اختيار معامل إنبعاث الصنف 3. يمكن أن تشمل التحسينات المنفذة، تدابير لخفض تدفقات الغاز وإزالة الغاز بمراحل متعددة مع معالجة التدفقات حيث يمكن تحقيق معامل إنبعاث وقدره 0.3 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن معتمدين على تدفق منخفض للغاز وقدره 1500 m^3 نظامي/طن وتركيز قدره 0.2 نانوغرام مكافئ سُمّي/ m^3 نظامي (Smit et al. 1999, HMIP 1995).

وُجدت تراكيز مرتفعة من الديوكسينات/الفيورانات في حالات محددة، ربما هذه التراكيز العالية كانت مرتبطة باستعمال الزيوت الكلورية المستخدمة في القطع (chlorinated cutting oils)، كما ويتطلب ذلك توليد معطيات مقاسة.

وكما يجب الاشارة أيضاً أنه يمكن أن تضيف عملية النخل الحر والتحطيم 1 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الليبية والإنبعاثات الجانبية الهاربة (fugitive emissions) من قاعدة الليبية حوالي 2 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الليبية وفق معطيات قياس ألمانية (LUA 1997).

1.2.2.6. الإطلاق إلى الماء

ربما يحدث الإطلاق إلى الماء إذا جهاز امتصاص الغازات الرطب في العملية مع طرح للمياه العادمة. لا يمكن تطوير معامل الإنبعاث من أجل طريق الإطلاق هذا. يجب تدوين أي اطلاقات سائلة، فكميتها وأية معالجة لها تعتبر من العوامل الهامة.

3.1.2.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث اطلاق إلى الأرض. يجب لحظ و تدوين أية عمليات لطمر البقايا في الأرض.

4.1.2.6. الإطلاق في المنتجات

تعد مادة الليبيدة هي المنتج في هذه العملية الذي يدخل إلى الفرن العالي. فأي من الديوكسينات/الفيورانات الموجودة في الملبّ سوف تدخل إلى الفرن العالي وعادة ما تتحطم. وبالتالي، لا يمكن تقدير أي اطلاق من خلال المنتج.

4.2.6. الإطلاق في البقايا

من المتوقع أن تكون الفضلة الأساسية هي على شكل غبار جمّع في أجهزة التحكم بالغبار. يمكن إعادة تدوير بعض من هذا الغبار في العملية أو ربما إزالته من العملية على هيئة نفاية. تتوفر بيانات من المملكة المتحدة عن كميات الديوكسينات/الفيورانات في الغبار المجتمع في المرسبات الإلكتروستاتية لعمل تلبييد حيث أعطت هذه البيانات مجالاً للتركيز بين 29 إلى 90 نانوغرام مكافئ سُميّ/كغ. ويجري فقط التخلص من كمية صغيرة من هذا الغبار (مثلاً على ذلك في المملكة المتحدة: 700 طن/سنة من إنتاج حوالي 15.1 مليون طن من الليبيدة لتعطي حوالي 0.05 كغ غبار لكل 1 طن من الليبيدة الناتجة). بينما تراوح المجال في البيانات من القياسات الألمانية في عامي 1993 و 1994، بين 196 و 488 نانوغرام مكافئ سُميّ/كغ (EC 1999). بلغ معامل الإنبعاث حوالي 0.003 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن وفق بيانات معمل في المملكة المتحدة (Dyke *et al.* 1997)، ويفترض أن هذه القيمة لن تتغير مع نوع العملية و بغياب البيانات الأخرى. ويجب ملاحظة أنه جرى اقتراح حتى 2 كغ غبار لكل طن من الليبيدة (BREF 2000c).

6.2. إنتاج فحم الكوك (Coke Production)

يُنتج فحم الكوك من الفحم القاسي أو من الفحم البني بواسطة التفحيم (التسخين تحت الفراغ). يدخل الفحم في "أفران الفحم" في أوعية كبيرة تُعرض للتسخين الخارجي إلى حوالي 1000 درجة مئوية تقريرًا و بغياب الهواء. يُزال الفحم ويتُقطف بالماء. تتحصر الاستخدامات الرئيسية لفحم الكوك، على الأقل في الدول الصناعية، في صناعة الحديد والفولاذ.

لم يدرس إطلاق الديوكسينات/الفيورانات من إنتاج فحم الكوك بشكل مكثف. توفرت معلمات الإنبعاث وفقاً لمحطة تستخدم حرقاً بعدي وأجهزة للتحكم بالغبار و معالجة الغازات المتداقة من العملية. فإذا اختلفت التكنولوجيا خلافاً لهذه، فإنه يمكن أن تختلف الإنبعاثات تقريرًا. يجب لحظ و تدوين الاختلافات في التكنولوجيا.

لا تتوفر المعطيات لتقدير الاطلاقات من إنتاج الفحم من الخشب. يمكن تنفيذ هذه العملية في العديد من الوحدات الصغيرة والتي تشكّل مجتمعة انتاجاً كبيراً. ولسوء الحظ ، لا تتوفر أية بيانات مقاسة. ومن أجل تقدير أولي للإنبعاثات، يمكن تطبيق معلمات الإنبعاثات المذكورة في هذا القسم من أجل لمعامل بسيطة (الصنف 1) . الجدول 23 يعطي صنفين من معلمات الإنبعاث .

الجدول 23: مُعاملات الإنبعاث من أجل إنتاج فحم الكوك

مُعاملات الإنبعاث					الصنف
بقايا	نوع المنتج	أرض	ماء	هواء	
ND	ND	NA	0.06 ¹	3	1. بدون غسيل غاز
ND	ND	NA	0.06 ¹	0.3	2. أجهزة التحكم بتلوث الهواء (APC) مع إزالة الغبار وحرّاق بعدي

¹ استخدم المُعامل 0.006 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن عندما يكون هناك تطبيق لمعالجة المياه.

يجب تطبيق الصنف 1 للمنشآت حيث يُستخدم جهاز لإزالة الغبار، بينما استخدام الصنف 2 من أجل المُعامل المزودة بمعدات أفضل.

4.2.2.1. الإطلاق إلى الهواء

يمكن أن تحدث الإنبعاثات إلى الهواء خلال عمليّات شحن وتفرغ الفحم/فحם الكوك وخالل التسخين أيضًا. ونظرًا لعدم وجود غاز يتم تحويله إلى مدخنة، فإنه من الصعب قياس مُعاملات الإنبعاث وبالتالي فهي عرضة للإرتياض.

يستخدم مُعامل إنبعاث الصنف 1 كتقدير للاطلاقات عندما لا يوجد تنظيف للغاز. بينما يجب استخدام مُعامل إنبعاث الصنف 2 من أجل الاطلاقات من مُعامل تستخدم تكنولوجيا مثل الحرّاق البعدي (afterburner) ومعدات إزالة الغبار (Bremmer *et al.* 1994). يبلغ مُعامل الإنبعاث هذا حوالي 0.23 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الفحم المعالج.

4.2.2.2. الإطلاق إلى الماء

يحدث الإطلاق إلى الماء عندما ترمي المياه العادمة من عملية إطفاء الفحم أو من أجهزة الغسيل الرطبة لإزالة الغاز. أعطي مُعامل إنبعاث اثنين: 0.06 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من أجل المياه غير المعالجة و 0.006 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من أجل المياه المعالجة (بفرض أن تكون فعالة بنسبة 90%).

4.2.2.3. الإطلاق إلى الأرض

لا يتوقع وجود أي اطلاق إلى الأرض.

4.2.2.4. الإطلاق في المنتجات

يتوقع انتقال الديوكسينات/الفيورانات المتواجدة في مُنتج فحم الكوك إلى العمليات الأخرى. لا توجد هناك أية بيانات متوفرة لتقدير الكمية الموجودة.

4.2.2.5. الإطلاق في البقايا

يمكن أن تنشأ البقايا عن الرواسب أو الحمأة من معالجة المياه ومن أي مواد صلبة مجتمعة. لم تكن هناك أية بيانات متوفرة حول الديوكسينات/الفيورانات في البقايا.

6.2.3. محطات إنتاج الحديد والفولاذ

تعتبر صناعة الحديد والفولاذ من الصناعات مرتفعة اللوازم و تستخدم مواد أولية مثل : الفلزات والحببات، والخردة والفحم والجير والحجر الكلسي (وفي بعض الحالات يضاف الزيت التقليد والبلاستيك) والإضافات و المواد المساعدة ، و هي أيضاً تستهلك طاقة كبيرة. أكثر من نصف المادة المدخلة كمخرجات تُصبح على هيئة غازات عادمة وبقايا أو مُنتجات ثانوية. إن أهم الإنبعاثات ذات الصلة هي تلك الإنبعاثات إلى الهواء مع الإنبعاثات من محطات التبييد لتهيئتها على الإنبعاثات الكلية من أجل معظم الملوثات (انظر القسم 6.2.1).

في هذا الجزء، يجب تغطية كافة العمليات المستخدمة في صناعة الحديد والفولاذ. تستخدم حالياً أربعة طرائق من أجل إنتاج الفولاذ: الفرن العالي التقليدي وطريق حرق الأكسجين الأساسي والصهر المباشر للخردة (فرن القوس الكهربائي) وصهر ارجاعي وإرجاع مباشر (BREF 2000c). ومن أجل هدف وسيلة الأدوات هذه (Toolkit)، يمكن تصنيف صناعة الحديد و الفولاذ حسب نوع المواد المدخلة: وفي هذه الطريقة، تستخدم الأفران العالية (BF) فقط من أجل إنتاج حديد الصب الذي يدخل مع خامات الحديد من محطات التبييد أو محطات التحبيب. لا تستخدم الأفران العالية الخردة. تُستخدم الخردة في الأفران القوس الكهربائية (EAF) وأفران الأكسجين الأساسية (BOF) إضافة إلى أفران الصهر حيث يتواجد أفران البوتقات (CF) وأفران التحرير (IF).

يندرج ضمن هذا القسم أيضاً عمليات الطلبي الغلفاني بالتجميس الساخن في المعدن المصهور (hot-dip galvanizing process)، ذلك أن الهدف منها هو حماية الفولاذ من التآكل .

تستخدم بشكل شائع خمسة أنماط من الأفران لصهر المعادن في مسابك صهر الحديد: دست الصهر، و فرن القوس الكهربائية وفرن التحرير وفرن اللهب المنعكس أو الارتدادي وأفران البوتفقة. يعتبر النمطان الأخيران أكثر الأنماط شيوعاً في صناعات المعادن غير الحديدية ولهذا فلن تؤخذ بعين الاعتبار في هذا الجزء الذي يعالج صناعة الحديد والفولاذ. تعمل بعض المعامل على تشغيل أكثر من نمط من الأفران (US-EPA 1998b).

سيجري في الفقرات التالية عرض وصف أساسى لأنماط الأفران المختلفة والعمليات:

في الأعمال المتكاملة لصناعة الفولاذ، يعتبر الفرن العالى (blast furnace, BF) الوحدة التشغيلية الأساسية حيث يحدث الارجاع الرئيسي لخامات أكسيد الحديد فيها مؤدية إلى الحديد السائل (المعدن الحار). تتطلب الأفران العالية الحديثة ذات الأداء المرتفع إجراء تحضيرات فيزيائية وتعدينية للحملة. و النوعان المستخدمان في تحضير فلز الحديد هما معامل تلبيد الحديد و معامل تصنيع كريات الحديد. ينتج عادة الحديد الملبد في معامل الحديد من مزاج مصممة مسبقاً من حبيبات الخام الدقيقة، والبقايا والإضافات. و حتى يومنا هذا، يبقى الفرن العالى أهم عملية من أجل إنتاج الحديد الصب.

شحن الخامات الحاوية على نسب مرتفعة من أكسيد الحديد مع فحم الكوك والمصهرات إلى الفرن العالى لإنتاج الحديد المصهور والخبث وغاز الفرن العالى. يحتوي الحديد المصهور (المعدن الحار) على حوالي 4% من الكربون الذي يخضع لأقل من 1% لإنتاج الفولاذ. إن وظيفة الفرن العالى هي خفض أكسيد الحديد الصلبة إلى الحديد المصهور. إن الفرن العالى هو مرتفع بحد ذاته ومن الأفران ذات النمط القائم مع مدحنة عمودية فوق موقد على شكل بوتفقة. إن الفرن العالى هو نظام مغلق تدخل فيه المواد الحاوية على الحديد (خام الحديد والملبد و/أو الحبيبات) والإضافات (مكونات الخبث مثل الحجر الكلسي) والوسائل المرجعة (فحم الكوك) و تغذى بشكل مستمر من أعلى مدخل الفرن خلال نظام شحن يمنع غاز الفرن العالى من الهروب. ففي الفرن العالى، يُرجع فلز الحديد إلى الحديد الصب باستخدام تفاعل فحم الكوك الناتج من محطة فرن فحم الكوك (وهذا هو السبب في إدراج أفران فحم الكوك في هذا القطاع من إنتاج

المعادن الحديدية وغير الحديدية) مع الأكسجين كمصدر للطاقة و ينتج غاز أحادي أكسيد الكربون كعامل إرجاع . عندما تشنن مواد التغذية، ينفع بهواء مضغوط عند الدرجة 1350-900 مئوية (النفت الحار) تماماً فوق الموقف . يجري توفير التيار الهوائي الحار من أجل تشغيل الفرن العالي بواسطة موقد حارة (تدعى أيضاً موقد كوبر "cowpers"). و هذه الموقد هي مُنشآت مساعدة تستخدم لتسخين الفرن العالي. ومن الضروري توفر ثلاثة إلى أربعة موقد من أجل كل فرن عالي. يجمع من أسفل الفرن الحديد السائل والخبث.

على الرغم من إعادة تدوير الكثير من مياه التبريد، فإنه من الصعوبة وجود آية مياه عادمة مفتوحة، وإن الطريق الرئيسي للإطلاق عبر المواد الصلبة هو الخبث. يتم تنظيف الغاز العادم عادة في سيكلون من النمط الجاف لإزالة المواد الخشنة أولاً و من ثم في أجهزة غسيل الغاز من نوع Venturi لإزالة الجسيمات الدقيقة.

أما الخبث الناتج عن الفرن العالي فيتم برغلته و تحبيبه أو يحتجز في حُفر مخصصة لتجمیع الخبث. يمكن بيع حبيبات الخبث لشركات تصنيع الأسمنت. كما يمكن استخدام الخبث (المتجمع في الحُفر) في بناء الطرقات. ينقل الحديد السائل من الفرن العالي (الحديد الصب) إلى فرن الأكسجين الأساسي حيث يخضع محتوى الكربون (حوالى 4%) إلى أقل من 1% ، و بذلك ينتج الفولاذ. و يتم عادة تطبيق معرفة إزالة الكبريت من الحديد الخام ومعرفة التعدين بعد الفولاذ ، من أجل إنتاج الفولاذ بالجودة المطلوبة. و عند مغادرة فرن الأكسجين الأساسي، يُصبُّ الفولاذ السائل إما في سبائك أو بواسطة وسائل السكب المستمرة. أما المنتجات المسكونبة سواءً كانت كتل معدنية أو ألواح أو قضبان أو كتل الحديد المطروفة، فتعالج في آلات الصقل المدحرجة وخطوط المنتج الأخيرة من أجل تحضيرها للسوق. تعتمد الكمية النوعية للخبث بشكل رئيسي على المواد الخام المستخدمة ولكنها تقع ضمن المجال 310-210 كع/طن من الحديد الخام المنتج.

فرن الأكسجيني الأساسي BOF (basic oxygen furnace) أضحى شائع الاستخدام عندما أصبح في الخمسينيات 1950's الأكسجين ذي الكلفة - الاقتصادية متوفراً على المستوى الصناعي لاستبدال الهواء. يتبع عادة فرن الأكسجين الأساسي بفرن معرفة ومحطة تحريك آرغون أو كتلة أخرى من أجل المعالجة الثانوية حيث يحتوي الفولاذ الناجم عن BOF على الكثير من الأكسجين (و الذي يجب طرده بواسطة التحريك بالأرغون) مما يمنع صبه أو سبكه مباشرة (BSE 2002). بالإضافة إلى ذلك، طورت تكنولوجيا قذف الماء البارد من أجل ادخال الأكسجين في المحول. استبدلت عملية BOF وفرن القوس الكهربائية EAF عمليات تصنيع الفولاذ ذات الطاقة الأقل فعالية توماس وعملية الموقد المفتوح (Bessemer, Siemens-Martin). ويعود الهدف في صناعة فولاذ الأكسجين إلى حرق (أي أكسدة) الشوائب غير المرغوب بها والموجودة في المواد المعدنية الأولية. وتعُد عملية BOF شبه مستمرة. وتتألف الدورة الكاملة من الأطوار التالية: تلقيم الخردة وال الحديد الخام المصهور، نفح الأكسجين، تسجيل الاعتيان ودرجة الحرارة والتفریغ. ففي مصانع الفولاذ الحديثة، ينتج حوالي 300 طن من الفولاذ في دارة 40-30 دقيقة.

تُستخدم أفران السبك (Foundries) عادة الخردة كمصدر أساسي للمعدن، وفي بعض الحالات عندما تكون الخردة غير متوفرة يمكن أن تستخدم قطع الحديد الخام. وغالباً ما تستخدم أملاح الكلور والفلور كمساعدات على الصهر والتي تضاف إلى حمولة الفرن أو إلى المعدن المصهور من أجل التخلص من الشوائب. يعمل BOF عادة بحوالي 20% من الخردة (بينما يمكن تشغيل أفران القوس الكهربائي بحمولة 100% من معدن الخردة).

يُستخدم فرن الدست (cupola furnace) بشكل رئيسي لصهر الحديد الرمادي والمطواع أو الطروق. وهذه العملية هي عملية مستمرة حيث يكبس فحم الكوك ومواد التغذية بالتناوب من خلال فتحة جانبية ويحرق فحم الكوك وينصهر المعدن. يمرر تيار الغازات عادة من خلال حراق بعدي ومن ثم تعالج

بواسطة غاسل الغاز. تُستخدم أفران الدست ذات الهواء الحار هواء مسخن مسبقاً (500-600 درجة مئوية) بينما أفران الدست ذات الهواء البارد لا تعمل على تسخين الهواء. إن المعطيات المتوفرة عن الديوكسينات/الفيورانات هي من أجل المعامل التي تستخدم الفلاتر النسيجية.

تُستخدم أفران القوس الكهربائية (EAFs) من أجل الصهر المباشر للمواد الحاوية على الحديد كالخردة والحديد الصب أو الفولاذ. تتميز أفران القوس الكهربائية بأنها لا تتطلب أن تكون المواد الأولية القادمة نظيفة. أما المدخلات الرئيسية لأفران القوس الكهربائية فهي الخردة الحديدية والتي ربما تتألف من الخردة الناتجة من داخل مصانع الفولاذ (عمليات التقطيع)، والقطع الناجمة عن معامل إنتاج الفولاذ (مصنعي العربات) ، وخردة المستهلك (المُنتَجات المُنتهية). وكما تزداد أيضاً استخدام الحديد المرجع المباشر (DRI) كمواد تغذية. في العملية الكهربائية لتصنيع الفولاذ، يتم الحصول على الحرارة بواسطة الكهرباء أو التحرير أو فرن البلازما أو من الأوكسجين في محطات الكفاءة-الطاقة (energy-efficient plants). كما هو الحال في فرن الأكسجين الأساسي يتشكل الخبر من الجير وذلك لجمع المكونات غير المرغوب بها في الفولاذ . وربما يؤدي التسخين الأولى للخردة إلى ابتعاثات أعلى من المركبات الهالوجينية العضوية العطرية مثل : ثنائي بنزو-بارا- الديوكسين متعدد الكلورة و ثنائي بنزو الفيوران متعدد الكلورة (PCDD/PCDF) و ثنائيات الفينيل متعددة الكلورة (PCBs) و إضافة إلى الفحوم المهدروجينية متعددة الحلقات العطرية (PAH) ونواتج أخرى عن الاحتراق الجزئي للخردة ، التي تكون ملوثة بالطلاء والبلاستيك والزيوت والشحوم أو مركبات عضوية أخرى. وقد وجد أعلى من خمسة أضعاف من ابتعاثات الديوكسينات/الفيورانات في مثل هذه الحالات (LAI 1997). تتميز أفران القوس الكهربائية عادة بطاقة إنتاج تترواح بين 60 و 80 طن (المجال: 25-400 طن) / كما يتراوح الزمن اللازム من تفريغ إلى آخر بين 35 دقيقة إلى ساعتين. تعمل أفران القوس الكهربائية بالطريقة المتقطعة. فهي تصهر الشحنة في درجة حرارة بين 1,600 و 1,670 مئوية (BSE 2002). تتبع الملوثات الغازية وربما تتعلق إلى نظام التهوية لسحب الغازات. بالإضافة إلى ذلك ، ربما يكون هناك ابتعاثات جانبية هاربة (fugitive) والتي يمكن أن تسهم في جزء كبير من الإبتعاثات الإجمالية.

تعمل أفران البرميل الدوار (Rotary drum furnaces) بطريقة الدفعات المقطعة (batch process) ويستخدم عادة حراق زيتى لتسخين البرميل و الشحنة التي بداخله. تعالج غازات المدخنة عادة باستخدام المرشحات النسيجية.

تُستخدم أفران التحرير (Induction furnaces) لصهر المعادن الحديدية وغير الحديدية. يوجد عدد من أنماط أفران التحرير ولكن كلها تحدث حقاً مغناطيسيّاً قوياً بتمرير تيار كهربائي عبر الملفات لتحرير تيارات التسخين في شحنة المعدن. تتطلب أفران التحرير خردة أنظف مما تتطلبه أفران القوس الكهربائية. يمكن معالجة غازات المدخنة باستخدام مرشحات نسيجية.

وتجدر الإشارة إلى أن غبار الفلاتر و الحماة الناتجة عن صناعة الفولاذ غالباً ما يتم إعادة تدويرها ضمن عملية صناعة الفولاذ أو في معامل التلبييد أو ترسل إلى صناعة المعادن غير الحديدية حيث أنها تحوي غالباً معادن غير حديدية قابلة للاسترداد.

أفران إعادة التسخين. والتي تعد جزءاً من إنتاج الفولاذ والحديد الأولي والثانوي وربما تكون ذات صلة على مستوى وطني لأنها يمكن أن تسبب أثراً محلياً. في الوقت الحاضر ، لا تتوفر معلومات حول ابتعاثات الديوكسينات/الفيورانات.

في عمليات الطلي الغلفاني بالتلغميس الساخن في المعدن المصهور (hot-dip galvanizing process)، يتم غمس معدن الحديد النظيف و الخلي من الأوكسيد في مصهور الزنك لتشكيل طبقة من الزنك فوق سطح المعدن . و بفعل ذلك ، يتحد معدن الزنك إلى سطح الفولاذ/الحديد و بالتالي يحمي السطوح من التآكل (Fabrellas *et al.* 2003) . و الخطوة الحرجة بالنسبة لتشكيل و إطلاق الديوكسينات/الفيورانات في عملية

الطي الغلفاني بالغمس في المعدن الحار ، هي أن عملية غمس الفولاذ/الحديد النظيف في حوض (مغطس) الزنك السائل يتم عند درجة حرارة حوالي 450 درجة مئوية. و قبل عملية الغلفنة ، يتم عادة تنفيذ خطوات تنظيف أو تحضير السطوح. عمليات التنظيف هذه تتخلص من الأوساخ و الشحوم و الصدأ و التربسات ، إلخ .. من على سطح المعدن . عادة يتم إزالة الشحوم بغمس الفولاذ/الحديد في محلول قلوي أو حمضي ، ثم يتم غسل المعدن و يغمس أخيراً في حمض كلور الماء بدرجة الحرارة المحيطة للتخلص من التربسات و الصدأ . و بعد الغسيل ، يخضع المعدن إلى مصهور مؤلف من 30% كلور الزنك النشادي بدرجة حرارة حوالي 65 - 80 درجة مئوية . ثم يغمس المعدن النظيف (فولاذ/حديد) في الزنك المصهور (450 درجة مئوية) ، عادة لمدة 5-4 دقائق . و تتضمن إجراءات مابعد الغلفنة ، عملية الإسقاء أو الإطفاء (quenching) في الماء أو بواسطة هواء التبريد .

إن تشكل الديوكسينات/الفيورانات خلال عملية الغلفنة بالغمس في المعدن الحار يمكن شرحها بالتصنيفات التالية : تعمل الأوساخ و الشحوم و المواد اللاصقة على توفير مصدراً للكربون ، و تعمل الجسيمات و المعادن أو أملاحها على لعب دور الحفازات ، و تدخل الكمييات الإضافية من الكلور إلى العملية من استخدام العوامل المساعدة على الصهر ($\text{Cl}_2\text{Zn}-\text{ClNH}_4$) ، كما أن درجة الحرارة حوالي 450 درجة مئوية هي النافذة الحرارية لتشكل الديوكسينات/الفيورانات (Fabrellas *et al.* 2003). في جرد الانبعاثات الأوروبية في عام 1997 (LUA 1997) ، تم التحديد الكمي للانبعاثات من عملية الغلفنة بالغمس الحار في الجروendas الوطنية لألمانيا و سويسرا و لاحقاً لجرد الانبعاثات من الدنمارك (Hansen 2001) .

وجد في الدراسة الإيطالية (ENEA/AIB//MATT 2003) معاملات إنبعاث أكثر قليلاً إلى الهواء و في البقايا ، لكنها كانت بنفس الشدة أو المرتبة ، على سبيل المثال ، كان معامل الإنبعاث إلى الهواء (EF_{air}) مساوياً إلى 4.8 غرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل بالنسبة للصنف 2 (بدلاً من 3 غرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل) و كان معامل الإنبعاث يساوي إلى 0.26 غرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل (بدلاً من 0.1 غرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل) بالنسبة للصنف 3. أما معاملات الإنبعاث في البقايا ($\text{EF}_{\text{residue}}$) فكانت 24 غرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل و 4.1 غرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل بالنسبة للصنف 2 و الصنف 3 ، على التوالي (بدلاً من 15 و 1.5 غرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل كما هو مبين في الجدول 24) .

الأصناف التالية من معاملات الإنبعاثات تم تطويرها كما هو مبين في الجدول 24.

الجدول 24: معاملات الإنبعاث من أجل صناعة الفولاذ ومسابك الحديد

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سمي/طن من الفولاذ السائل						الصنف
	هواء	ماء	أرض	منتج	بقايا	صناعة الفولاذ والحديد
1. خردة قذرة (زيوت القطع، تلوث عام)، تسخين أولي للخردة، تحكم محدود	NA	NA	ND	10		
2. خردة نظيفة / حديد خام ، حراق بعدي ومرشحات نسيجية	NA	NA	ND	3		
3. خردة نظيفة / حديد خام ، تصميم أفران القوس الكهربائية (EAF) من أفران الأكسجين الأساسية (BOF)	NA	NA	ND	0.1		
4. الأفران العالية مع نظام التحكم بتلوث الهواء (APC)	ND	ND	ND	0.01		

مسابك الحديد						
ND	NA	NA	NA	10	فرن الدست ذو الهواء البارد أو البرميل الدوار مع عدم وجود أي تنظيف للغاز	1
0.2	NA	NA	NA	3.4	برميل دوار - مرشح نسيجي	2
8	NA	NA	NA	1	فرن الدست ذو الهواء البارد - مرشح نسيجي	3
0.5	NA	NA	NA	0.03	فرن الدست ذو الهواء الحار أو فرن تحريرض - مرشح نسيجي (مسابك)	4
معامل الغلفنة بالغمس في المعدن الحر من الحديد/الفولاذ المغلفن						
ND	NA	NA	NA	0.06	المُنشآت غير المزودة بأنظمة التحكم بتلوث الهواء	1
2,000	NA	NA	NA	0.05	المُنشآت بدون مرحلة نزع الشحوم ، يوجد نظام جيد للتحكم بتلوث الهواء	2
1,000	NA	NA	NA	0.02	مُنشآت مع مرحلة نزع الشحوم و يوجد نظام جيد للتحكم بتلوث الهواء (مرشحات نسيجية)	3

1.3.2.6. الإطلاق إلى الهواء

تنطلق الديوكسينات/الفيورانات مع الغازات الناتجة عن الأفران . وأنه من الصعب التقاط كافة الغازات من العملية حيث يتواجد جزء كبير من الغاز ومركبات الديوكسين والفيوران في الإنبعاثات الهاوية المنفلترة (fugitive emissions) أكثر منها في غازات المدخنة. ويبدو أن الإنبعاثات تزداد بشكل كبير باستخدام خردة مختلطة ذات جودة سيئة وعلى وجه الخصوص لدى استخدام بقايا أعمال الحديد بما فيها زيوت القطع كمواد تغذية. ويمكن أن تؤدي أيضاً عملية التسخين الأولية للخردة ، بهدف تحسين كفاءة الطاقة ، إلى إنبعاثات أكثر فقد قيست تراكيز حتى 9.2 نانو غرام مُكافئ سُميّ / م³ نظامي (Germany, LAI 1997). وفي أوروبا، أعطت قياس الديوكسينات/الفيورانات مُعاملات إنبعاث تراوحت بين 0.07 - 9 ميكروغرام مُكافئ سُميّ / طن من الفولاذ السائل؛ وفقاً لبيانات أوروبية ، استخدم معامل تحويل وقدره 940 كغ من الحديد الصب/طن فولاذ سائل.

تراوحت حجم غاز المدخنة من المواد الحارة بين 100,000 و 600,000 م³ نظامي/ ساعة لكل فرن عالي. كما تم تحديد مُعاملات الإنبعاث من قياسات أجريت في أربع دول للاتحاد الأوروبي فتراوحت بين 0.001 < إلى 0.004 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الفولاذ السائل . ومن أجل وسيلة الأدوات، يجب استخدام مُعامل إنبعاث الصنف 4 من أجل الأفران العالية المزودة بأنظمة جيدة للتحكم بتلوث الهواء (APC).

في أفران الأكسجين الأساسية (BOFs)، وخلال نفح الأكسجين، ينطلق غاز التحويل الذي يحتوي كميات قليلة من الديوكسينات/الفيورانات. تميز بشكل عام معامل صنع الفولاذ بطريقة فرن الأكسجين الأساسي في أوروبا بمعاملات إنبعاث منخفضة ، ولكنها أعلى بقليل من الأفران العالية (مع نهاية عليا وقدرها 0.66 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الفولاذ السائل وفق معيديات مقاسة).

و من أجل أفران القوس الكهربائية ، ترتبط معظم بيانات الإنبعاث المُقاسة بمعامل تستخدم خردة نظيفة نسبياً وحديد خام ومزودة بحرّاقات بعدية ومرشحات نسيجية من أجل تنظيف الغاز. أعطت مُعاملات الإنبعاث المُشتقة من معامل في السويد وألمانيا والدنمارك، مُعاملات إنبعاث تراوحت بين 0.07 و 9 ميكروغرام مُكافئ سُميّ / طن فولاذ سائل. ومن أجل وسيلة الأدوات، يطبق مُعامل إنبعاث وقدره 3 ميكروغرام/طن فولاذ سائل (Bremmer et al. 1994, Charles Napier 1998).

وُجدَ أن الإنبعاثات من معامل أفران القوس الكهربائية التي تستخدم الخردة الفنرة الحاوية على زيوت القطع (cutting oils) أو المواد البلاستيكية إضافة إلى المعامل التي تمارس التسخين الأولى للخردة وذات تحكم ضعيف نسبياً كانت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات مرتفعة في غازات المدخنة كما وجد في ألمانيا

(SCEP 1994). في مثل هذه الحالات، يستخدم مُعامل إنبعاث وقدره 10 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/ طن من الفولاذ السائل (المعامل السيئة أو الرديئة يُمكن أن ينبعث عنها أكثر من ذلك).

و عندما توضع ضوابط دقيقة على الخردة المستخدمة (إستبعد زيوت القطع والخردة الملوثة جداً) و تنظيف الغاز المنطلقة بشكل فعال مع استعمال احتراق ثانوي و مرشحات نسيجية (أحياناً سوية مع تبريد سريع بالماء) ، يُمكن تحقيق إنبعاث أقل من 0.1 نانو غرام مُكافئ سُميّ/م³. من أجل هذه المعامل، يجب استخدام مُعامل إنبعاث وقدره 0.1 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن (الصنف 3). هذا ، ولقد قيست نفس التراكيز المنخفضة في غازات المدخنة من أفران الأكسجين الأساسية ، و كمثال على ذلك تركيز وسطي وقدره 0.028 نانو غرام مُكافئ سُميّة دولي/م³ نظامي (LAI 1997)، يجب تطبيق مُعاملات إنبعاث الصنف 3 لمثل هذه المعامل.

و من أجل المسابك (foundries)، لا توجد هناك أية بيانات متوفرة: أظهرت الاختبارات في ألمانيا (SCEP 1994) بأن أفران الدست بالهواء الحار (hot air cupolas) وأفران التحرير (induction furnaces) المزوّدة بمرشحات نسيجية لها إنبعاثات منخفضة إلى الهواء ، ولهذا يجب استخدام مُعامل إنبعاث وقدره 0.03 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من المنتج.

أظهرت أفران الدست بالهواء البارد (Cold air cupolas) إنبعاثات أعلى واستخدم مُعامل إنبعاث وقدره 1 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من أجل معامل زوّدت بمرشحات نسيجية.

أظهرت اختبارات محدودة على أفران البرميل الدوار (rotary drum furnaces) مستويات أعلى مرة أخرى ، ويطبق مُعامل وقدره 4.3 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/ طن للمحطات المزوّدة بمرشحات نسيجية لتنظيف غاز المدخنة.

و حيثما تستخدم أفران الدست ذات الهواء البارد أو أفران البرميل الدوار والتي لا تحوي مرشحات نسيجية أو ما يكافئها من أجل تنظيف الغاز، فإنه يجب استخدام مُعامل إنبعاث وقدره 10 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن.

إذ وجدت خردة سيئة الجودة (مرتفعة التلوث) أو أفران ذات تحكم رديء مع تنظيف الغاز بطريقة تختلف عن المرشحات النسيجية الفعالة فلا بد من تسجيل ذلك.

و من أجل معامل الغلفنة بالتعميس-الساخن (hot-dip galvanizing plants)، و كما هو الحال بالنسبة لأية منشأة حرارية أخرى، فإن وجود أو غياب أجهزة تنظيف الغازات ، سيكون عاملاً محدداً لشدة إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات. بعض المعامل ليس فيها أجهزة لتنظيف الغازات ، و البعض الآخر لديها مرشحات نسيجية . و من ألمانيا و من دون أية توصيات أخرى ، فقد تراوحت قيم التراكيز المقاسة من الديوكسينات/الفيورانات بين 0.007 و 0.132 نانوغرام مكافئ سمية دولي/م³ النظامي في غازات المدخنة من أربع مُنشآت (LUA 1997)؛ و قد كان المتوسط لهذه القيم 0.016 نانوغرام مكافئ سمية دولي/م³ النظامي. أما في الجرد الدنمركي ، و من أجل تقدير الإنبعاثات الوطنية ، فقد استُخدِمت المُعطيات الألمانية و حجم الغاز المنطلق من المدخنة 33,000 م³ نظامي لكل طن من الحديد/الفولاذ المغلفن.

الدراسة الإسبانية (Fabrellas et al. 2003) ثَرَّرت عن الإنبعاثات في معامل الغلفنة بالتعميس-الساخن و المجهزة بمرشحات نسيجية . و تراوحت التراكيز بين 0.003 - 0.014 نانوغرام مكافئ سمية دولي/م³ النظامي ، والتي هي أقل بكثير من تلك التي سجلت في ألمانيا (LUA 1997) . و المعطيات تحول إلى معاملات إنبعاث كما هو مبين في الجدول 24 . بالرغم من ذلك ، فإن معامل الإنبعاث إلى الهواء الذي سجل في هاتين الدراستين كانا متشابهان كثيراً : الدراسة الإسبانية = 41 - 61 نانوغرام مكافئ سمية

دولي/طن من الفولاذ المغلفن و 7 - 27 نانوغرام مكافئ سمية دولي/طن من الفولاذ المغلفن ، على التوالي لمعامل بدون وجود أو بوجود مرحلة نزع الشحوم ؛ بينما تنتج عن الدراسة الألمانية معامل إنبعاث إلى الهواء قدره 61 نانوغرام مكافئ سمية دولي/طن من الفولاذ المغلفن.

2.3.2.6. الإطلاق إلى الماء

يمكن أن يحدث الإطلاق إلى الماء عندما تستخدم غاسلات الغاز الرطبة أو أنظمة إسقاء المعدن (quenches). لا توجد أية بيانات متوفرة لتزويد مُعامل إنبعاث لهذا القطاع . عندما يتم إطلاق للمياه العادمة فيجب لحظ ذلك وتدوينه و تسجيل المعلومات.

2.3.3. الإطلاق في الأرض

لا يتوقع وجود إطلاق إلى الأرض.

2.3.4. الإطلاق في المنتجات

لا يتوقع وجود إطلاق هام مع الفولاذ المنتج من هذه العملية، لأنه قد تعرّض إلى درجات حرارة مرتفعة وعلى الأرجح أن تكون الديوكسينات/الفيورانات قد تم طردها أو تحطمت.

2.3.5. الإطلاق في البقايا

من البقايا الرئيسية والهامة هو الخبث والغبار الناتج عن أنظمة معالجة غازات المدخنة . يمكن أن تحوي توضّعات أو ترسّبات أخرى من الغبار الناتج عن الإنبعاثات المنفلترة أو الهازبة (fugitive emissions) على مركبات الديوكسين والفيوران.

يتولد عن الأفران العالية (blast furnaces) ما يقارب 9-15 كغ من الغبار والحمأة لكل طن من الفولاذ السائل و تَتّنُج هذه الكميات فقط عن نظام تنقية الغاز، بينما ينتج 280 كغ من الخبث لكل طن واحد من الفولاذ السائل.

وفي صناعة الفولاذ بفرن الأكسجين الأساسي (BOF)، ينتج حوالي 12-27 كغ من الغبار والخبث لكل طن واحد من الفولاذ السائل من معالجة غاز فرن الأكسجين الأساسي. أما كمية خبث المحول فبلغت 99 كغ لكل طن واحد من الفولاذ السائل. يَتّنُج عن أفران القوس الكهربائية كميات أكبر من الخبث وكمثال على ذلك إنتاج 129 كغ/طن فولاذ سائل من أجل الفولاذ الكربوني و 161 كغ/طن فولاذ سائل من أجل الخلائط عالية الجودة وال الحديد غير القابل للصدأ (ستانلس ستيل).

يمكن إعطاء وسطي مُعامل إنبعاث للديوكسينات/الفيورانات فقط في البقايا الناتجة عن أفران القوس الكهربائية: فمن عمليّات تنظيف الغاز (فلاتر نسيجية)، يبلغ مُعامل إنبعاث 15 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن وفق وسطي لمعطيات من المملكة المتحدة (Dyke et al. 1997). يفترض هذا المعامل وجود أجهزة مماثلة لتنظيف غازات المدخنة، ولكن يمكن أن يكون الإطلاق مختلفاً مع أنظمة أخرى. يستخدم هذا المُعامل من أجل المعامل العادلة و تلك التي يكون فيها التحكم سيء. بينما يستخدم مُعامل إنبعاث أخفض وقدره 0.15 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من أجل المحطات الأفضل (Bremmer et al. 1994). يجب لحظ و تسجيل مصدر أو استخدام البقايا (يمكن أن تدخل الديوكسينات/الفيورانات في عمليّات أخرى إذا

استخدمت هذه البقايا كمواد أولية في عمليات إعادة التدوير).

ينبع عن المسابك (foundries) وأفران الدست (cupolas) وأفران القوس الكهربائية (EAFs) جسيمات الغبار التي تحوي على الأرجح على الديوكسينات/الفيورانات . بينما ينبع عن أفران التحرير (Induction furnaces) جسيمات غبار أقل بكثير. أشارت المعطيات من ألمانيا (SCED 1994) إلى معاملات الإنبعاث المبنية في الجدول 24 . يمكن أن يتولد الخبث وكميات كبيرة من الرمل المتولد عن تقنيات الصب/السبك في قوالب رملية ، و هذه البقايا قد يعاد استخدامها في المنشآة أو إرسالها من أجل الاستخدام كمواد بناء (USEPA 1998 b).

لقد تم قياس الديوكسينات/الفيورانات في الرماد المتطاير الناتج عن معامل الغلفنة بالتجميس-الساخن (-hot dip galvanizing plants) و كانت التراكيز 2.15 - 9.6 نانوغرام مكافئ سمية دولي/كغ من الرماد ، وكانت قيمة المتوسط الهندي 3.9 نانوغرام مكافئ سمية دولي/كغ من الرماد (المعطيات الألمانية في المرجع 1997 LUA) ؛ أما الدراسة الإسبانية فقد اشتقت معاملات إنبعاث ضمن المجال 487 - 8,075 ميكروغرام مكافئ سمية دولي/طن من الفولاذ المغلفن و ذلك للمعامل من دون مرحلة نزع الشحوم و 127 - 1,804 ميكروغرام مكافئ سمية دولي/طن من الفولاذ المغلفن و ذلك للمعامل المزودة بمرحلة نزع الشحوم (Fabrellas *et al.* 2003).

(Copper Production) 6.2.4. إنتاج النحاس

يتلقى إنتاج النحاس حراريا و إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من هذا المصدر اهتماما خاصا حيث يعتبر النحاس (Cu) أكثر المعادن فعالية لتحفيز تشكيل الديوكسينات/الفيورانات.

عند تحليل قطاع إنتاج النحاس من أجل إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات، فمن الضروري التفريق بين الانتاج الأولي والثانوي.

النحاس الأولي (Primary copper)

يمكن إنتاج النحاس الأولي بـ تقانتين مختلفتين وفقا لنوع الفلزات المعالجة والتي هي إما على هيئة أكسيد أو سلفيدات وربما يمكن أن ينتج من المركّزات الأولية والمواد الأخرى، إما بطرق التعدين الحرارية أو بطرق التعدين المائية (BREF 2001a, CONAMA 2003).

تطبق طرائق التعدين المائية في معالجة الفلزات المؤكسدة (أي : الرشاحة أو العصارة ؛ الاستخلاص بالمذيبات، الاستخلاص بطرق الكتروليتية). تجرى كافة هذه العمليات بدرجات حرارة أقل من 50 درجة مئوية، وبالتالي ليس من المتوقع أن يحدث تشكيل لمركبات الديوكسين والفيوران.

عادة، تعالج الفلزات السلفيدية بطريقة التعدين الحراري. تعالج أولاً الفلزات السلفيدية في محطة التركيز التي تعمل عند درجة حرارة الغرفة ، ثم تعالج المركّزات حراريا في مصاہر النحاس الأولي . تتّالّف المركّزات التي ستصرّح بشكل رئيسي من : سلفيدات الحديد والنحاس و هي تكون ذات محتوى منخفض الكلور (أجزاء في المليون). أما المراحل المتضمنة في العمل : فهي التحميص والصهر والتحويل والتنتقية والتنقية الكهربائية. تجري عملية الصهر في جو مؤكسد بدرجات حرارة تتراوح بين 1,200 و 1,300 درجة مئوية.

يوجد قيد الاستخدام عمليتان أساسيتان للصهر: الصهر في الأحواض ، حيث تستخدم عملية الصهر إغاء الأكسجين لانتاج (تقريبا) عملية حرارية آلية، والصهر بالومضة ، الذي يحدث بدرجة أقل من إغاء

الأوكسجين.

تشمل أفران الصهر في الأحواض: فرن الالهب العاكس، الفرن الكهربائي، مصاهير SIA ، و أفران : Noranda Mitsubishi, Teniente, Bayin, Vanyucov التحميص والصهر التي تجري في حوض للمعدن المنصهر مع الخبث ومن ثم القيام بفصل مزيج المعدن والتفریغ بواسطة طرائق متعددة.

تجري عملية الصهر بالومضة إما في مصاهير المعدن من نوع Inco أو في فرن سيكلوني (Contop). يعتمد الصهر بالومضة على التحميص والصهر لمرکز جاف على هيئة دقائق و جسيمات محمولة في الهواء.

يُستخدم نوعان من عمليات التحويل: عملية الحوض التقليدية (الأكثر شيوعا، محول Pierce-Smith ومحول Hoboken، وعملية التحويل المستمرة (مثلاً ذلك، فرن الومضة Kennecott/Outokumpu ، ومحول Mitsubishi, Noranda) . استخدم في الماضي محولات نفث مرتفع دوارة من أجل تحويل دفعات من مواد النحاس الأولى لتنقية النحاس ولكن لم تعد هذه العمليات شائعة كثيراً منذ فترة طويلة.

تشمل مراحل التنقية المطبقة للمعدن الخام (يسمى أيضاً النحاس المنفط blister copper)، بعد مرحلة التحويل، إضافة الهواء ومن ثم المادة المرجعة لإرجاع أي أوكسجين موجود. تستخدم عادة التنقية بالنار والتنقية الكهربائية.

النحاس الثانوي (Secondary copper)

يُنتج النحاس الثانوي بواسطة عمليات التعدين الحراري ويجري الحصول عليه من الخردة والبقايا الحاوية على النحاس كالخبث والرماد. وبما أنه يمكن إعادة تدوير النحاس دون خسارة جودته، فإن قطاع إنتاج النحاس الثانوي قطاع هام. تتضمن الوثيقة المرجعية عن "أفضل التقنيات المتاحة (BAT) الصادرة عن الاتحاد الأوروبي (BREF) حول إنتاج المعدن غير الحديدية (BREF 2001)" نظرة عامة عن المواد الخام الثانوية من أجل إنتاج النحاس. و بما أن المواد الثانوية يمكن أن تحوي مواداً عضوية، فإنه يُطبق طرائق إزالة الزيت ونزع الطلاء من هذه المواد ، من أجل خفض تشكيل الديوكسينات/الفيورانات في المراحل اللاحقة من إنتاج النحاس الثانوي. و المراحل المستخدمة في إنتاج النحاس الثانوي هي مماثلة بشكل عام لن تلك المراحل المستخدمة في إنتاج النحاس الأولى ولكن المواد الخام عادة ما تكون مؤكسدة أو معdenة وبالتالي، تُستخدم عملية صهر المواد الخام الثانوية شروطاً مرجعية.

عادة يتم دمج مصاهير النحاس الأولية مع منشآت الصهر الثانوية أو مع منشآت إنتاج الرصاص أو غبار أوكسيد الزنك من مرکزات مختلطة .. إلخ .. (BREF 2001).

يُنتج النحاس النقي من النحاس الأولي أو الثاني في معامل تنقية النحاس (copper refineries)، و أما المنتج من معامل التنقية هذه فهو مهبط النحاس (copper cathode). و كاثود النحاس الناتج يتم صهره ويُصْنَع كخลائق ويعالج لإنتاج القصبان و المقاطع والأسلاك والألواح والأشرطة والأنابيب. يمكن دمج هذه المرحلة مع التنقية ولكنها عادة ما تجرى في موقع آخر.

تستخدم الأفران من أجل غايات متعددة في هذه الصناعة، مثل التحميص أو تكليس المواد الخام وصهر وتنقية المعادن أو من أجل صهر الخامات والمرکزات. تعتمد الأفران شائعة الاستخدام في إنتاج النحاس على المادة الخام ومراحل العملية (BREF 2001a)، وهي تشتمل على:

أفران من أجل التحميص والتكتليس: الأفران الدوارة (Rotary kilns).

أفران من أجل الصهر: فرن الصهر الوميضي للنحاس، أفران الصهر في الأحواض ، أفران اللهب المنعكس [أ). من أجل الصهر أو التكليس أو التركيز، (ب). من أجل الصهر أو التقنية]، الأفران العالية والأفران الكهربائية وأفران الصهر السيكلونية.

المحولات (لتحويل أوكسيد النحاس إلى نحاس) : الأفران الدوارة أو المحولات.

أفران الصهر والتنقية: أفران التحرير والأفران العمودية والأفران الدوارة.

تحتوي المعامل الحديثة على تجهيزات لتنظيف الغاز باستخدام أجهزة الامتصاص الرطبة والمرسبات الإلكتروستاتية الرطبة لتنظيف الغازات الناتجة عن العملية و التي تخضع إلى استرداد الكبريت منها في معمل لإنتاج حمض الكبريت (BREF 2001a).

حتى الآن، يتوفّر بعض المعطيات حول إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من معامل النحاس. إن معظم المعلومات هي من معامل النحاس الثانوية حيث وُجدت انتعاشات مرتفعة من الديوكسينات/الفيورانات بين الفينة والأخرى في غازات المدخنة.

عند تجميع وسيلة الأدوات هذه ، لم يتم تقديم ولم يوجد في أي مكان آخر ، معطيات مقاسة عن انتعاشات الديوكسينات/الفيورانات أو عن إطلاقاتها من معامل صهر النحاس الأولية . في بعض البلدان مثل تشيلي ، ضمن بلدان أخرى ، تُستخدم مصاهير النحاس الأولى فقط الفلزات و الركازات (concentrates) و لاتعمل على خلطها مع المواد الثانوية. أما في بلدان أخرى مثل ألمانيا ، و السويد ، و كندا ، و ضمن بلدان أخرى، فستقبل مصاهير النحاس الأولى مواد تغذية تتضمن خردة و مواد أخرى مُعاد تدويرها و التي تدخل ضمن مصاهير النحاس "الأولي" و بمعدل يتراوح بين 15 % و 40 % (COCHILCO 2004) . إن الإطلاقات الناتجة عن مصاهير النحاس الأولى ، التي تستعمل مواد ثانوية مُعاد تدويرها مثل خردة النحاس أو بقايا أخرى ، يمكن تقديرها بتطبيق معامل الإنبعاث للصنف 6 (الجدول 25) .

و من أجل مصاهير النحاس الأولى التي كما هو موجود ، ضمن بلدان أخرى، في مسابك النحاس في تشيلي فإن احتمالية تشكيل الديوكسينات/الفيورانات خلال إنتاج النحاس الأولي يبدوا أنها ضئيلة جداً أو غير موجودة . إن مسابك النحاس الأولية هذه تستعمل مواد خام نظيفة و تستخدم إما عملية الصهر الأساسية (بأفران مثل : Teniente أو Noranda) أو عملية الصهر الوميضي (مثل فرن : Outokumpu) . يتم تحويل النحاس الأبيض أو الركازات الناتجة عن الأفران إلى النحاس المنفط في جو غني بالأوكسجين و باستخدام حمول بيير-سميث (Peirce-Smith Converter) . تكون درجات الحرارة التموذجية في عمليات الصهر أعلى بكثير من درجات الحرارة الحرجية المسجلة لتشكل الديوكسينات/الفيورانات : ففي فرن Teniente تكون درجة حرارة الغازات 1260 درجة مئوية في جو غني بثاني أوكسيد الكبريت (حوالي 25 %) ، و تكون درجة حرارة النحاس الأبيض 1240 درجة مئوية ، و درجة حرارة الخبث السائل 1240 درجة مئوية . و في فرن Outokumpu للصهر الوميضي تكون درجة الحرارة حوالي 1260 درجة مئوية و تخرج الغازات عند درجة حرارة بين 1300 - 1350 درجة مئوية . إن تنقية النحاس المنفط (copper blister) - من أجل التخلص من الكبريت و الأوكسجين - يتم في أفران دوارة و بدرج حرارة تشغيل حوالي 1200 درجة مئوية . و الخبث الناتج مايزال يمتلك على محتوى عالي من النحاس (4 - 10 %) و يتم معالجته في فرن Teniente ، أو في أفران القوس الكهربائي ، أو في محطات تعويم الخبث بدرجة حرارة أعلى من 1200 درجة مئوية . أما تنقية الغازات الناتجة عن أفران الصهر و المحولات ، فتجري بالتبريد السريع (rapid quench) لهذه الغازات متبرعة بالمرسبات الإلكتروستاتية و أبراج الغسيل و أبراج الامتصاص الرطبة . و تُطبق معامل حمض الكبريت (H_2SO_4) المحولات الحفازية (COCHILCO 2004).

و من أجل انسجام وسيلة الأدوات هذه مع مسودة المبادئ التوجيهية لأفضل التقنيات المتاحة (BAT) و

أفضل الممارسات البيئية (BEP) لاتفاقية استوكهولم (SC BAT/BEP 2004) حيث أعطيت اعتبارات أفضل التقنيات المتاحة لمصاہر المعادن الأساسية الأولية ، لذلك تم تزويد الصنف 6 في هذه الطبعة من وسيلة الأدوات . على أية حال ، في غياب معطيات مقاسة لن يكون هناك قيمة افتراضية لمعامل الإنبعاث.

الجدول 25: مُعاملات الإنبعاث من أجل صناعة النحاس

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن نحاس					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	ماء	هواء	
630	NA	NA	ND	800	1. نحاس ثانوي - تقنية أساسية
630	NA	NA	ND	50	2. نحاس ثانوي - مضبوطة جيداً
300	NA	NA	ND	5	3. نحاس ثانوي - مثالية من أجل ضبط إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات
ND	NA	NA	ND	0.03	4. صهر وصب النحاس وخلانطه
ND	NA	WN	ND	0.01	5. نحاس أولي بما في ذلك المراحل الحرارية
NA	NA	NA	ND	ND	6. مصاہر نحاس أولي نقى من دون استخدام مواد ثانوية

1.4.2.6. الإطلاق إلى الهواء

يبدو أن الإنبعاثات إلى الهواء من عمليات إنتاج النحاس تتغير بشكل كبير اعتماداً على تقانة العملية وطبيعة المواد المعالجة ونظام تنظيف الغاز المستخدم. يُقرن ظهور الديوكسينات/الفيورانات بشكل أساسي بإنتاج النحاس الثانوي.

إن المعلومات التالية هي من منشآت إنتاج النحاس الثانوي. أعطت دراسة في الولايات المتحدة على منشأة إنتاج النحاس باستخدام الفرن العالي مزودة بحرافات بعدية ومرشحات نسيجية، مُعامل إنبعاث وقدره 779 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الخردة.

أعطت الدراسات في ألمانيا على عدة منشآت، تراكيز إنبعاث تراوحت في مجال واسع تقع بين 0.032 و 0.3 نانو غرام مكافئ سُمّي/ m^3 نظامي (LUA 1997).

أعطت منشآت من أجل صهر وسبك النحاس وخلانطه (مثلا النحاس الأصفر- Brass) إنبعاثات بين 0.003 و 1.22 نانو غرام مكافئ سُمّي/ m^3 نظامي مع وسطي هندسي وقدره 0.11 نانو غرام مكافئ سُمّي/ m^3 نظامي (بياناتألمانية، 1997). وذكر في مجلد تجميع المنشآت الأوروبية و الذي أعد من قبل مكتب IPPC إنبعاثات دون 0.1 نانو غرام مكافئ سُمّي/ m^3 نظامي (BREF 2001a) . من هذه البيانات، اشتق مُعامل إنبعاث وقدره 0.03 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من النحاس أو خلائط النحاس. لا تسمح هذه المعطيات من أجل أي تمييز آخر وفقاً للتقانة أو الأداء.

أما في الغازات المعالجة الناتجة عن معامل حمض الكبريت، فقد جرى قياس إنبعاثات تراوحت بين 0.001 و 0.01 نانو غرام مكافئ سُمّي/ m^3 نظامي (BREF 2001a). وأعطت المصادر نفسها – بدون توصيفات أخرى – أن العمليات في ورشات الصهر من أجل إنتاج الجزيئات (الصناعات المزيلة كقطع سكب الخلائط، الرقائق والشرائط والألواح) أعطت مُعاملات إنبعاث من أجل الأفران الكهربائية أقل من 5 ميكروغرام ومن أجل الأفران العاومدية والأفران الدوارة أقل من 10 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن، على الترتيب.

ويتعرض الصنف 1 إلى الصنف 3 لمُعاملات الإنبعاث من صناعة النحاس الثانوي. ويجب تطبيق

الصنف 1 على المعالجات الحرارية للمواد المختلطة حيث تزود الأفران بمرشحات نسيجية بسيطة أو تنظيف الغاز بفعالية قليلة. ويستخدم مُعامل الإباغ من الصنف 2 عندما تنفذ المعالجة الحرارية لمواد النحاس الخردة في أفران ذات تحكم جيد ومزودة بحرارات بعدية ومرشحات نسيجية. يجب أن تخضع الخردة إلى بعض أعمال الفرز والتصنيف قبل المعالجة لخفض الملوثات.

يجب أن يستخدم الصنف 3 من أجل المنشآت التي تتبع تدابير لمعالجة إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات بتجهيز غاسل ماء سريع قبل المرشحات النسيجية وباستخدام الكربون الفعال في معالجة غاز المدخنة.

بينما يتعرض مُعامل الإباغ في الصنف 4 إلى صهر و سبك النحاس و خلائط النحاس .

يتعرض الصنف 5 و الصنف 6 إلى معاملات الإباغ لما يدعى بمصاہر النحاس الأولى . تتوفر نتائج قياسات للديوكسينات/الفيورانات لمعامل في ألمانيا (Meyer-Wulf C. 1996) و السويد (LUA 1997) . على أية حال ، يجب الانتباه إلى أن هذه المعامل إضافة إلى تلك التي في كندا هي لا تمثل مصاہر نحاس أولي "نقى" نظراً لأنها تصنع كميات لابأس بها من المواد القابلة للتدوير (Copper Smelters 2004) . بيانات مقاسة في ألمانيا لمصاہر إنتاج النحاس الأولى و التي تستخدم كميات لابأس بها من المواد الثانوية كمواد تغذية (حتى 40%) في أفران الصهر الوميضي (flash smelting furnaces) و محولات المتأت (matte converters - لخلط المعدني نحاس ، رصاص ، نikel) ، أعطت اباغات تراوحت بين 0.0001 و 0.007 نانو غرام مكافئ سُميّ /م³ نظامي مؤدية إلى مجال ضيق جداً من معاملات الإباغ من 0.002 و 0.02 ميكروغرام مكافئ سُميّ / طن من النحاس (LUA 1997) . سجل (1996) Meyer-Wulf و جود تراكيز في الغاز الخام غير المعالج الناتج عن معمل صهر للألمنيوم الأولى و قدرها 0.004 نانو غرام مكافئ سُميّ /م³ نظامي و 0.3 نانو غرام مكافئ سُميّ /م³ نظامي ، حيث أن التراكيز الأعلى كان قد تم الحصول عليه عندما كان البولي فينيل كلورايد (PVC) موجوداً في المواد المُعاد تدويرها . أما التراكيز في الغازات المعالجة الناتجة عن فرن التحميص لتنزيع حمض الكبريت فكانت إما متدنية جداً و غير قابلة للتحديد أو قليلة 0.001 نانو غرام مكافئ سُميّ /م³ نظامي . سجل تقرير الاتحاد الأوروبي لجرد الديوكسين لعام 1997 (LUA 1997) تراكيز تراوحت من 0.005-0.015 نانو غرام مكافئ سُميّ /م³ نظامي في غازات العادم الناتجة عن فرن التحميص لتنزيع الكبريت من الفلز الخام . كان حجم الغازات العادمة 5,000 م³ لكل طن من النحاس المنتج . بالإضافة إلى ذلك ، وفي معمل صهر النحاس الأولى في السويد و الذي يعيد تدوير كميات لابأس بها من المواد الثانوية ، كان حجم غازات العادم المنطلقة 2,000 م³ ، و سُجّل تراكيز قدره 11 نانو غرام مكافئ سُميّ /م³ نظامي . ومن نتائج هذه القياسات المذكورة أعلاه ، تم اشتقاء معاملات إباغ و قدرها 0.25 ميكروغرام مكافئ سُميّ /طن (من النتائج الألمانية) و 22 ميكروغرام مكافئ سُميّ /طن (من النتائج السويدية) . بينما اعتمد مُعامل إباغ و قدره 10 ميكروغرام مكافئ سُميّ ليقدر الإطلاقات الوطنية في الجرد البلجيكي (LUA 1997) . إن المعطيات في المجال الأعلى تعكس بشكل أكبر الصنفين 2 و 3 . بينما يجب تطبيق مُعامل إباغ الصنف 5 للمعامل التي يكون التحكم فيها جيداً . أما بالنسبة للصنف 6 ، و الذي يعبر عن معامل صهر النحاس الأولى "نقى" (pure primary copper) ، فلا يتوفر حالياً معاملات إباغ لهذا الصنف.

2.4.2. الإطلاق إلى المياه

لا توجد أية معطيات متوفرة لتقدير الإطلاقات إلى المياه . ويمكن أن تحدث هذه الإطلاقات إذا تم طرح المياه العادمة ، و على الأرجح ستتأثر التراكيز بتطبيق أية معالجة للمياه . على أية حال ، يجب لحظ و تدوين أي إطلاق لمادة سائلة مع ذكر مصدرها و المعالجة المطبقة .

4.3.4. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى الأرض.

4.4.4. الإطلاق في المنتجات

من غير المتوقع حدوث إطلاقات في المنتجات.

4.5.4. الإطلاق في البقايا

ستتوارد الديوكسينات/الفيورانات في البقايا الصلبة الناتجة عن العملية. أما الاهتمام الرئيسي فهو في البقايا من معدات معالجة الغازات العادمة. وربما يكون الغبار و الحمأة المجتمعين عن عملية معالجة الغاز غنية جداً بمركبات الديوكسين والفيوران. ولقد تم تسجيل تراكيز حتى 20,000 نانو غرام مكافئ سمي /كغ (SCEP 1994).

تقترح معطيات من المملكة المتحدة (Dylce It al. 1997) أنه يتولد تقربياً 2,000 طن من غبار المرشحات الناجمة عن إنتاج 46,000 طن من النحاس . و بدمج ذلك مع متوسط تركيز وقدره 14,400 نانو غرام مكافئ سمي /كغ (SCEP 1994)، نحصل على معامل إنبعاث وقدره 630 ميكروغرام مكافئ سمي /طن من المنتج. على أية حال ، تعد هذه التقديرات غير موثوقة بشدة. ستتغير التراكيز ومعدلات الإنتاج ولكن لا تتوفر معلومات غير كافية لوضع تقدير أكثر تفصيلاً في هذا الوقت الحاضر. ومن أجل معامل ذات تقانة عالية، يمكن استخدام معامل إنبعاث أخفض وقدره 300 ميكروغرام مكافئ سمي /طن.

يجب الانتباه إلى أن البقايا الصلبة الناتجة عن مصاهم النحاس قد يعاد تدويرها عن عمد أو يتم نقلها إلى معامل آخر لاسترجاع المعادن الثانوية . في مثل هذه الحالات ، تشكل البقايا الصلبة مرحلة وسطية و لن يؤخذ بالحسبان إطلاقاتها من الديوكسينات/الفيوران في الجرد الوطني لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات.

6.2. إنتاج الألمنيوم

يمكن إنتاج الألمنيوم من فلاتر الألمنيوم ، الأكثر شيوعاً هو البوكسيت ، أو من خردة الألمنيوم . الطريقة الأولى تعرف عادة تحت اسم "الإنتاج الأولي" بينما تعرف الطريقة الثانية تحت اسم "الإنتاج الثاني".

في الإنتاج الأولي للألمنيوم ، يُكرر خام الألمنيوم المستخرج من المناجم (مثلاً : البوكسيت) إلى أكسيد الألمنيوم ثلاثي الهيدرات (اللومينا) من خلال عملية باير (Bayer Process). ثم ثرجم الألومينا إلى الألمنيوم المعدني بواسطة التحلل الكهربائي بطريقة هال-هيرولت (Hall-Héroult Process)، و التي تستخدم إما (المصاعد) الأنودات ذاتية الشوي (self-baking anodes) و المعروفة تحت اسم أنودات سودربرغ (Söderberg anodes) أو تستخدم الأنودات المشوية مسبقاً (pre-baked anodes) (لمزيد من المعلومات ، انظر إلى المرجع SC BAT/BEP 2004). كان يعتقد عموماً أن الإنتاج الأولي للألمنيوم هو أحد المصادر الهامة للملوثات العضوية الثابتة (POPs) الناتجة عن غير عمد . على أية حال إن تشكيل و إطلاق الديوكسينات/الفيورانات هو أمرٌ ممكٌّ خلال الإلكترونودات ذات الأساس الفحمي و المستخدمة في عملية الصلب الإلكتروني . أيضاً ، وجدت إحدى الدراسات التي تمت عام 2001 إطلاقات عالية من الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء و إلى الأرض من معمل لتصنيع الألمنيوم الأولي في كراسنويارسك في روسيا - (Kucherenko et al. 2001) Krasnoyarsk, Russia

غالباً ما تتوضع منشآت إنتاج الألمنيوم الأولى هذه في مناطق تتوارد فيها إمدادات للطاقة غير مرتفعة الثمن كالطاقة الكهربائية. تترافق الديوكسينات/ الفيورانات مع استخدام مهابط الكربون (carbon anodes) في إنتاج الألمنيوم ولكن يعتقد أن تكون مستوياتها بشكل عام منخفضة ولهذه فإن الاهتمام الأكبر هو في المعالجة الحرارية للمواد الخردة.

وبشكل أساسي، يمكن إعادة تدوير الألمنيوم المستعمل إلى الألمنيوم الذي يمتلك نفس الجودة كالألمنيوم الأولى. يتم الحصول على الألمنيوم الثانوي بإعادة صهر خردة الألمنيوم ، وبرادة الألمنيوم، والمواد الأخرى الحاوية على الألمنيوم. يمكن أن يتم إنتاج الألمنيوم الثانوي في أفران متعددة حيث تستخدم أفران البرميل الدوار عندما يضاف الملح مثل الكريوليت (فلوريد الصوديوم والألمنيوم)، بينما في الأفران الأخرى كالبرميل الدوار والأفران العاومية أو أفران التحضير، لا تحتاج عادة لإضافة الملح. تُستخدم أفران التحرير (Induction furnaces) بشكل واسع في المسابك عندما يتم استخدام مواد تغذية من الخردة الخالية مع الأكسجين . و يتم نقل الألمنيوم المصهور في الأفران من أجل التتفيق أو لصنع الخليط أو إبقاءه ساخناً في المحولات. قد تكون مواد الخردة المستخدمة ملوثة بالزيوت والبلاستيك والدهانات والملوثات الأخرى. يمكن أن يحدث إطلاقات للديوكسينات/الفيورانات من صهر الخردة حيث تتوارد الملوثات العضوية والكلور وأيضاً من التكرير (حيث يمكن أن يستخدم سداسي كلور الإيتان أو الكلور) والمعالجات الحرارية كالتنظيف الحراري للخردة . تتميز أفران الصهر بطاقة إنتاجية نموذجية تتراوح بين 0.5 و 0.7 طن.

غالباً جداً، ما يتم معالجة الخراطة حرارياً أو تجفف لخفض محتواها من المواد الزيتية الملتصقة بالخراءطة (مثل: زيوت القطع المستخدمة في عمليات حفر و تقطيع المعادن). يجري مثل هذا التجفيف في مجففات تسخين ذات براميل دوار تُسخّن بالغاز أو الزيت. إن تشكّل الديوكسينات/الفيورانات أمرٌ ممكّن ذلك أنها الملوثات ذات الأساس الزيتي قد تحتوي بعض الكلور العضوي أو اللاعضوي (IFEU 1998, LAI (1997).

معظم المعلومات التي استُخدِمت في اشتقاء مُعاملات الإنبعاث لمُسودة وسيلة الأدوات (Toolkit 2001) و الطبعة الأولى من وسيلة الأدوات (Toolkit 2003) كانت نسبياً قديمة . تم تحديث بعض مُعاملات الإنبعاثات على ضوء مُعطيات قياس جديدة معروضة في أحدث دراسة من إيطاليا (ENEA/AIB/MATT (2003) .

تم تطوير الأصناف التالية من مُعاملات الإنبعاث المُبنية في الجدول 26.

الجدول 26: مُعاملات إنبعاث صناعة الألمنيوم

معاملات الإنبعاث						الصنف
ميكروغرام مكافئ سُمّي/ طن من الألمنيوم	بقياً	منتج	أرض	ماء	هواء	
200	NA	NA	ND	150	1.	معالجة حرارية لخردة الألمنيوم، معالجة ذئباً للمدخلات وإزالة بسيطة للغبار
400	NA	NA	ND	35	2.	معالجة حرارية للألمنيوم، معالجة أولية لخردة تحكمات جيدة، مرشحات مع حقن الكلس
100	NA	NA	ND	3.5	3.	معالجة حرارية للألمنيوم، معالجة أولية لخردة، تحكم جيد مرشحات نسيجية مع حقن الكلس
100	NA	NA	ND	0.3	4.	تحكم أمثل لضبط الديوكسينات/الفيورانات- حِرَاقات بعدية، حقن الجير، مرشحات نسيجية وكربون فعال
NA	NA	NA	NA	5	5.	تجفيف برادة / خراطة الألمنيوم (معامل بسيطة)
NA	NA	NA	NA	0.3	6.	نزع الزيوت حرارياً من البرادة ، فرن دوار ، حِرَاقات بعدية ، مرشحات نسيجية
ND	NA	NA	NA	ND	7.	إنتاج الألمنيوم الأولي

يجب أن تستخدم معاملات الصنف 1 من أجل المعامل البسيطة أو غير المزودة بمعدات إزالة للغبار، بينما تستخدم معاملات الصنف 2 عندما تحتوي المعامل على حِرَاقات بعدية ومرشحات نسيجية. يجب أن تستخدم معاملات الصنف 4 عندما توجد تحكمات عالية الكفاءة و مؤلفة من تنظيف الخردة، حِرَاقات بعدية، مرشحات نسيجية مع حقن الكربون الفعال والجير. أما الصنف 5 و الصنف 6 فتعود إلى معالجة خردة البرادة و الخراطة ؛ بينما يعود الصنف 7 إلى إنتاج الألمنيوم الأولي بالتحليل الكهربائي .

1.5.2.6. الإطلاق إلى الهواء

يمكن أن تؤدي خطوات عديدة في معالجة خردة الألمنيوم إلى إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء. كما أن المعالجة الحرارية الأولية للمواد الداخلة ، وصهر الخردة ، وتنقية المعادن باستخدام الكلور وسداسي كلور الإيتان (و الذي يستخدم كعامل طرد للغاز) يمكن أن تؤدي جميعها إلى إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء.

تغير تراكيز الإنبعاثات إلى الهواء بشكل كبير وفقاً لطبيعة الخردة والتنظيف الأولي للمدخلات ونوع الفرن ونظام تنظيف الهواء المطبق.

تكنولوجيا الأفران الأقدم و المزودة بمرشحات نسيجية تراوحت فيها الإنبعاث بين 146 إلى 233 ميكروغرام مكافئ سُمّي/ طن من المنتج. تغير تراكيز وحجم غاز المدخنة بشكل كبير حيث ذكرت تراكيز حتى 10 نانو غرام مكافئ سُمّي/ م³ (SCEP 1994). ويبدو أن أفران البراميل التي تستخدم خراطة الألمنيوم، ينتج عنها إنبعاثات مرتفعة . وبالتالي فمن أجل الأنظمة التي تستخدم خردة ملوثة (مثل الخردة الحاوية على زيوت القطع ، و على البلاستيك) و ذات تحكمات بسيطة و من سيكلونات أو مرشحات نسيجية بسيطة لتنظيف غازات العادم ، يجب استخدام مُعامِل إنبعاث وقدره 100 ميكروغرام مكافئ سُمّي/ طن من المنتج.

ومن أجل أنظمة تحكم أفضل باستخدام حِرَاقات بعدية، ومعالجة أولية لخردة وتنظيف الغاز بالمرشحات وحقن الكلس، يجب استخدام مُعامِل إنبعاث الصنف 2 وقدره 35 ميكروغرام مكافئ سُمّي/ طن من المنتج (LUA 1997). أما مُعامِل إنبعاث الصنف 3 وقدره 3.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/ طن والذي أخذ من

سياسات حديثة في محطتين أوروبيتين وهي من أجل محطات حديثة مضبوطة جيداً مع معالجة أولية للخردة ومرشحات نسيجية وحقن الجير (EAA 2003). أعطت الدراسة الإيطالية قيمة 5.2 غرام مكافئ سُمّي / طن من الألمنيوم . أما معامل الإنبعاث للصنف 4 فيجب تطبيقه للمنشآت المجهزة بتقنيات تخفيض الديوكسينات ، خاصة الأنظمة المثلثى لتنظيف غازات الدخنة .

تعرض معملات الإنبعاث في الصنف 5 و الصنف 6 إلى محطات نزع الزيوت و تجفيف خراطة الألمنيوم : ينطبق معامل إنبعاث الصنف 5 وقدره 5 ميكروغرام مكافئ سُمّي / طن على محطات تجفيف برادة و خراطة الألمنيوم في براميل دوارة أو معدات مماثلة (EAA 2003) ، أما معامل إنبعاث الصنف 6 فينطبق على النزع الحراري لخراطة الألمنيوم في أفران دوارة مع وجود حراقات بعدية و مرشحات نسيجية (ENEA/AIB/MATT 2003).

2.5.2.6. الإطلاق إلى الماء

يمكن أن تحدث الإطلاقات إلى الماء عندما تحتوي غاسلات الغاز الرطبة والعمليات الأخرى مياه عادمة يوجد معلومات غير كافية لتقدير معاملات الإنبعاث ولهذا يجب لحظ و تدوين صرف أي مياه عادمة وتسجيل مصدرها.

3.5.2.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى الأرض

4.5.2.6. الإطلاق في المنتجات

من غير المتوقع حدوث إطلاق في المنتجات.

5.5.2.6. الإطلاق في البقايا

يتوقع أن تحتوي البقايا الناتجة من العملية على الديوكسينات/الفيورانات. كما يتوقع أن تكون أعلى التلوثات مترافقة مع الغبار و الحمأة الناجمة عن معالجة غاز الدخنة. يجب تسجيل كميات مثل هذا الغبار والحمأة حيث يؤدي استخدامها في العمليات الأخرى إلى نقل الديوكسينات/الفيورانات.

الصهر في أفران البراميل الدوارة (rotary drum furnaces) يتولد عنها حوالي 300-500 كغ من الخبث الملحي لكل 1 طن من الألمنيوم و 10-35 كغ من غبار المرشحات لكل 1 طن ألمانيوم. و الخبث الناتج بمعدل 25 كغ/طن من الألمنيوم يمكن إعادة استخدامه في أفران البرميل الدوارة (UBAVIE 2000).

تراوحت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الغبار المتجمع في المرشحات من 3 إلى 18,000 نانوغرام مكافئ سُمّي / كغ (SCEP 1994, Bremmer et al. 1994). ينتج غبار المرشح بمعدل تقريري 8 % من إنتاج المعدن (Dyke et al. 1997). وبجمعه مع متوسط تركيز قدره 5,000 نانوغرام مكافئ سُمّي / كغ، يعطي معامل إنبعاث وقدره 400 ميكروغرام مكافئ سُمّي / طن من المنتج للصنف 2 (الجسيمات الناعمة). يستخدم معامل واحد لوضع التقديرات الأولية من أجل منشآت الصنف 1 و الصنف 2، وبشكل واضح ستتغير تراكيز ومعدلات الإنتاج. أما من أجل الصنف 3، فيجب تطبيق المعامل الأخفض وقدره 100 ميكروغرام مكافئ سُمّي / كل طن وذلك لوضع التقديرات الأولية.

6.2. إنتاج الرصاص

يوجد طريقان رئيسيان من أجل إنتاج الرصاص الأولي من فلاتات السلفيد وهم التلبيد/الصهر والصهر المباشر. تكون الانبعاثات من الصهر المباشر منخفضة (SCED 1994) ولهذا لن تؤخذ في الاعتبار لاحقاً. لا توجد معطيات متوفرة حول الاطلاقات حول تلبيد/الصهر من أجل إنتاج الرصاص الأولي.

يجري استرجاع كميات كبيرة من الرصاص من المواد الخردة وعلى وجه الخصوص من بطاريات العربات والآليات. تستخدم تصاميم لأفران متعددة بما في ذلك الأفران الدوارة، وأفران اللهب المنعكس، وأفران البوتقة، والأفران العمودية، الفرن العالي، والفرن الكهربائي. كما يمكن أن تستخدم عمليات الصهر المباشرة المستمرة.

يمكن أن ترتبط انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات بمحتوى المواد العضوية المرتفع في مواد الخردة وتواجد الكلور وعلى وجه الخصوص تحقق وجود ارتباط بين استخدام فواصل PVC في بطاريات المركبات وانبعاثات الديوكسينات/الفيورانات (EPA 1998).

تم تحديد انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات من مصهر رصاص ثانوي ضمن مشروع اعتمان وتحليل الديوكسين التايلاندي (UNEP 2001, Fiedler *et al.* 2002). تُشغّل الشركة المعمول بفرنين دوارين من أجل استرجاع الرصاص. تبلغ السعة الإنتاجية لكل فرن حوالي 3.5 - 5 طن من الرصاص لكل دفعه وتستغرق الدفعه الواحدة حوالي 3-2 ساعة. يحوي كل خط غرفة احتراق لاحق (-afterburning chamber) بعد الفرن الدوار و على برج تبريد و فاصل سيكلوني و غرفة لمرشحات الأكياس (baghouse filter). ومن أجل أحد الخطوط، يتم جمع غاز المدخنة الناتج عن الفرن مع الغازات العادمة الأخرى وكميات كبيرة من هواء التهوية من مكان العمل، مثلاً، فتحة تهوية باب تغذية الفرن و هواء الساحبات و فتحة تهوية خزان الخبث، وقد التكثير من أجل سكب المنتج النهائي وفتحة تهوية معالجة مواد الخردة الخام، و فرن تكتيل الرماد والصهر وقدر رماد الخبث المصهور.

الجدول 27: معمليات الانبعاث من أجل صناعة الرصاص

معاملات الانبعاث						التصنيف
ميكروغرام مكافئ سمي /طن رصاص						
بقيا	منتج	أرض	ماء	هواء		
ND	NA	NA	ND	80	1. إنتاج الرصاص من خردة تحوي PVC	
ND	NA	NA	ND	8	2. إنتاج الرصاص من خردة خالية من PVC وCl ₂ ، ووجود بعض أجهزة التحكم بتلوث الهواء APCs	
ND	NA	NA	ND	0.5	3. إنتاج الرصاص من خردة خالية من PVC وCl ₂ في أفران عالية الكفاءة مع APC بما في ذلك غاسلات الغاز	
ND	NA	NA	NA	ND	4. إنتاج الرصاص الأولي النقي	

6.2.6. الإطلاق إلى الهواء

تتوفر معطيات اختبار من أجل إنتاج الرصاص من مواد الخردة في المانيا (SCEP 1994, LUA 1997) والسويد وبلجيكا وهولندا (LUA 1997) والولايات المتحدة الأمريكية (US-EPA 2000). في هذه البلدان يتم عادة فصل البولي فينيل كلورايد (PVC) عن البطاريات، وتميزت هذه المنشآت المختبرة بوجود أجهزة مكافحة الغبار و استخدامها للمرشحات النسيجية واحتوى بعضها على غاسلات الغاز. وفي اختبارات الولايات المتحدة الأمريكية، انخفضت انبعاثات الهواء بمعدل 90% تقريباً بإضافة غاسل الغاز

.(US-EPA 2000)

وفي الولايات المتحدة الأمريكية، حددت معمالت الإنبعاث التالية من أجل أنماط متعددة من مسابك الرصاص الثنوي (US-EPA 2000): الأفران العالية $0.63 - 8.8$ ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الرصاص، ومن أجل فرن اللهب المنعكس $= 0.05 - 0.41$ ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن رصاص، والفرن الدوار $= 0.24 - 0.66$ ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن رصاص. كانت الإنبعاثات إلى الهواء أعلى بحوالي عشرة مرات قبل أن تمرر الغازات العادمة على أي غاسل للغاز/أنظمة التحكم بتلوث الهواء (APCS) منها في الهواء النقي بعد المعالجة. تراوح وسطي الإنبعاثات بين 0.63 و 8.31 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³ من أجل الأفران العالية قبل وبعد غاسلات الغاز ، على الترتيب، وبين 0.24 و 0.66 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³ للأفران الدوارة قبل وبعد غاسلات الغاز ، على الترتيب (US-EPA 2000).

أعطت القياسات الأوروبية 5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن رصاص في الأفران العالية بيلجيكا وفي معامل صهر الرصاص في هولندا التي عالجت خردة ملوثة ولكن كانت مجهزة بحقن الكلس ومرشح نسيجي (تم قياس 1.3 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³). كانت القياسات الألمانية بين 0.14 و 0.27 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³ في أفران دوارة و 0.59 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³ نظامي في الفرن العاومي ، و 0.09 - 0.18 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³ نظامي لأفران دوارة قصيرة و 0.14 - 0.27 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³ نظامي في أفران دوارة. كانت الإنبعاثات من مصهر لتدوير الرصاص من بطاريات السيارات المستعملة، بين 0.2 و 0.3 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³ نظامي . ولم يعطي التقرير معمالت إنبعاث وسطية من أجل صناعة الرصاص الثنوي في ألمانيا (LUA 1997). سجلت الدراسة الإيطالية معامل إنبعاث قدره 5 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن رصاص من أجل إنتاج الرصاص الثنوي من بطاريات السيارات المعالجة مسبقاً و باستخدام الفرن الدوار والمجهز بإمتصاص رطب لمعالجة الغازات . يمكن تصنيف معمل بهذه الإنبعاثات ضمن الصنف 2 و بالتالي ، يكون معامل الإنبعاث على توافق جيد مع معامل الإنبعاث المقترن في الجدول 27 .

تراوحت التراكيز المقاسة في مصهر للرصاص ثانوي في تايلاند (أفران دوارة مع حرّافات بعدية وسايكلون ومرشح كيسى) من 0.21 إلى 0.32 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي /م³ مع قيمة وسطية وقدرها 0.027 مكافئ سُمّي دولي /م³ من أجل خط تجميع تيارات غاز المدخنة ومن 0.06 إلى 0.11 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي /م³ نظامي مع قيمة وسطية وقدرها 0.089 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي /م³ من أجل خط يشغل فقط الفرن دوار عند محتوى أوكسجين تشغيلي حوالي 19% . يقابل التراكيز الأخير معامل إنبعاث وقدره 10 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن من الرصاص وبالتالي يقع ضمن الفئة 2 (معامل إنبعاث = 8 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن رصاص)، كما هو موضح في الجدول 27 (UNEP 2001, Fiedler et al.) (2002).

يُستخدم معامل إنبعاث وقدره 8 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن رصاص مُتَّج من أجل أفران دوارة مزودة بمرشحات نسيجية و حيث يستثنى البولي فينيل كلورايد PVC من فواصل البطاريات. يُستخدم 80 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن كمعامل إنبعاث تقديرى عندما يكون ال PVC موجوداً، و 0.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن كمعامل إنبعاث من أفران ذات تكنولوجيا عالية ومزودة بمعدات متقدمة لتنظيف غاز المدخنة بما في ذلك غاسلات الغاز (كانت التراكيز تقريباً أقل من 0.1 نانوغرام مكافئ سُمّي /م³).

أما من أجل إنتاج الرصاص الأولي ، فلا يتوفّر مُعامل إنبعاث حتى الآن .

2.6.2. الإطلاق إلى المياه

يمكن أن ينجم الإطلاق إلى المياه عندما يتم طرح المياه العادمة. لا توجد أية بيانات كافية لتقدير معامل

الإنبعاث. يجب ملاحظة أية اطلاقات سائلة وتسجيل مصدرها ضمن العملية.

4.6.2.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث اطلاق إلى الأرض.

4.6.2.4. الإطلاق في المنتجات

لا يتوقع وجود الديوكسينات/الفيورانات في الرصاص المنقى (المكرر).

4.6.2.5. الإطلاق في البقايا

ستتوارد الديوكسينات/الفيورانات في البقايا الناتجة عن معالجة غاز المدخنة. في اختبارات بألمانيا (SCEP 1994) دُكرت تراكيز بين 2,600 و3,100 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ في الغبار من فرن عامودي. وربما يسبب أي استخدام للبقايا كمواد خام في عمليات أخرى إلى نقل الديوكسينات/الفيورانات. لقد تم اشتقاق معامل إنبعاث قدره 50 غرام مكافئ سُمّي/طن من الرصاص و ذلك من الدراسة الإيطالية (ENEA/AIB/MATT 2003) ENEA.

4.7. إنتاج الزنك

يمكن أن يسترجع الزنك من الخامات باستخدام عمليات متعددة. ونظراً لتوارد خامات الرصاص والزنك معاً، فإنه ربما يوجد تداخل كبير بين هذين القطاعين. يمكن أن ينتج الزنك الخام بالتوافق مع الفرن العالي لخام الرصاص (HMIP 1994) أو يمكن استرجاعه من الخبث الناجم عن عمليات الأفران الدوارة (LUA 1997). كما يمكن أن تستخدم مواد خردة متعددة من أجل استرجاع الزنك منها ، إضافة إلى المواد الخام الثانوية كالغبار من إنتاج خلائط النحاس وصناعة الفولاذ بواسطة القوس الكهربائية (مثلاً : غبار المرشحات و الحمام) وبقايا خراطة خردة الفولاذ والخردة من عمليات الغلفنة. يمكن أن تُجرى عملية إنتاج الزنك من المواد الثانوية الخام في الفرن الدوار لاسترجاع الزنك (Waelz kiln) و الذي يبلغ طوله 95 م و قطره الداخلي 4.5 م، وهو مبطن من الداخل بالمواد المقاومة للحرارة (الطبوب الحراري). يمزج خبث الفرن العالي الحبيبي مع المواد الوسيطة الأخرى الحاوي على الزنك كغبار الفولاذ ومن ثم تنتقل عبر الفرن وتُسخن إلى درجة التفاعل بحرق الغازات من حرقاً موجود في نهاية التفريغ للفرن . في عملية تدخين-الخبث، يحقن مزيج من غبار الفحم والهواء في خبث الفرن العالي المنصهر عند درجة حرارة تتراوح بين 1,150 و 1,250 درجة مئوية في فرن محاط بالماء. و يتم توصيل الخبث مباشرة إلى الفرن العالي.

من المحتمل أن تتضمن معالجة الخردة غير النقية ، كالجزء غير المعدني من الخراطة، إنتاج الملوثات بما في ذلك الديوكسينات/الفيورانات. تستخدم درجات حرارة منخفضة نسبياً لاسترجاع الرصاص والزنك (340 و 440 درجة مئوية). يمكن أن تجري عملية صهر الزنك بإضافة مواد مساعدة للصهر بما في ذلك كلوريدات الزنك والمغنيزيوم.

لم تدرس إلى حد بعيد الإنبعاثات من إنتاج الزنك لكنها قد تكون لها علاقة (LUA 1997).

الجدول 28: مُعاملات الإنبعاث من أجل صناعة الزنك

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن زنك					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	ماء	هواء	
ND	NA	NA	ND	1,000	1. فرن بدون أنظمة تحكم بتلوث الهواء APCS
ND	NA	NA	ND	100	2. قوالب حارة/أفران دوارة، تحكم أساسية بالغبار، مُرشحات نسيجية/مرسبات الكتروستانية ESP
ND	NA	NA	ND	5	3. تحكمات تلوث شاملة، مُرشحات نسيجية مع كربون فعال/تكنولوجيا نزع أكاسيد الأزوت DeDiox
NA	NA	NA	ND	0.3	4. صهر الزنك
ND	NA	NA	ND	ND	5. إنتاج الزنك الأولي

1.7.2.6. الإطلاق إلى الهواء

يمكن أن ينجم الإطلاق إلى الهواء من عمليات صهر وسبك الخردة المختلطة. تزود المعامل الأوروبية بأنظمة مُرشحات نسيجية لضبط انبعاثات الجسيمات و الغبار (HMIP 1994, LUA 1997).

تتراوح معاملات الإنبعاث في ألمانيا من أجل صب القوالب الحارة بين 63 – 377 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن من الزنك مع تركيز في الانبعاثات يتراوح بين 89 و 953 نانوغرام مُكافئ سُمّي /م³ ، و قيمة وسطية = 521 نانوغرام مُكافئ سُمّي /م³ . و من أجل الفرن الاسطواني الدوار 62.3 ميكرو غرام مُكافئ سُمّي /طن مع تركيز في الانبعاثات بين 10 و 335 نانوغرام مُكافئ سُمّي /م³ ، و قيمة وسطية = 175 نانوغرام مُكافئ سُمّي /م³ . ومن أجل صهر الزنك (عادة دون 0.1 نانوغرام مُكافئ سُمّي /م³) (LUA (1997).

على الرغم من أن مجموعة البيانات هذه محدودة جداً، يمكن الحصول على تقديرات أولية للإطلاقات بتطبيق معامل إنبعاث وقدره 100 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن من الزنك المنتج عندما تستخدم القوالب الحارة أو الأفران الدوارة. وعندما تستخدم الأفران التي يتم تغذيتها بمواد خردة أو الرماد المجتمع في المرشحات من صناعة الفولاذ بهدف استرجاع الزنك منها (معطيات يابانية) وبدون أجهزة إزالة الغبار، فيمكن استخدام 1,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن كمعامل إنبعاث تقديرى. ومن أجل منشآت عالية التكنولوجيا، والتي تستخدم تحكمات للتلوث شاملة مثل مُرشحات نسيجية مع حقن الجير والكربون الفعال، يمكن استخدام معامل تقديرى وقدره 5 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن.

2.7.2.6. الإطلاق إلى المياه

يمكن أن يحدث الإطلاق إلى المياه إذا جرى تصريف المياه العادمة. يجب ملاحظة مصدر أي مياه عادمة من العملية.

3.7.2.6. الإطلاق إلى الأرض

لا يتوقع وجود اطلاق إلى الأرض.

4.7.2.6. الإطلاق في المنتجات

من غير المتوقع وجود مستويات من مركبات الديوكسين والفيوران في الزنك المُنفَى (المكرر).

5.7.2.6. الإطلاق في البقايا

من المتوقع أن تحتوي البقايا الناتجة عن تنظيف الغاز مستويات من الديوكسينات/الفيورانات. تتوفر معلومات غير كافية لنقدِير مُعَامل الإنبعاث.

6.2. انتاج البرونز والنحاس الأصفر (Brass)

إن البراس- Brass (النحاس الأصفر) هو معدن قاسي ذو لون أصفر لامع وهو خليطة من النحاس (55% - 90%) والزنك (45% - 10%). تتغير مواصفات البراس بتغيير نسبة النحاس والزنك وإضافة كميات صغيرة من المعادن الأخرى كالألミニوم والرصاص والقصدير والنيكل. وبشكل عام، يمكن أن يُشكّل أو يُطْرَق البراس إلى أشكال متعددة، ... إلخ. يمكن أن ينتَج البراس إما بصهر خردة البراس من جديد أو بصهر كميات متكافئة من النحاس والزنك معاً. ومن حيث المبدأ، يمكن أن يكون أحد أو كلا المعدنين معدناً أولياً أو ثانوياً.

إن البرونز هو خليطة قاسية بنية اللون إلى صفراًء من النحاس والقصدير والفوسفور وكما تضاف أحياناً كميات قليلة من المعادن الأخرى. إن البرونزات خلائط أقسى من النحاس والبراس. ويسُبَك البرونز غالباً لصناعة التماثيل. ينتَج معظم البرونز بصهر النحاس وإضافة الكميات المرغوبة من القصدير والزنك والمواد الأخرى. وتعتمد خواص الخليطة على نسب مكوناتها.

يمكن أن ينتَج البراس والبرونز في قدور صهر بسيطة وصغيرة نسبياً أو في معدات مُعَقدة مثل أفران التحرير المُزوَّدة بآلة للتحكم بتنقُّل الهواء (Air pollution Control, APC).

تتوفر معطيات عن الديوكسينات/الفيورانات المقاسة من أجل إنتاج البراس من برنامج الاعتيان التايلاندي (UNEP 2001, Fiedler et al. 2002). تتألف المحطة من مصهر صغير من نوع الدفعـة من أجل إنتاج البراس الأولي والثانوي. يُسُبَك البراس من المصهر يدوياً إلى قضبان تجدل لتصبح أسلاكاً ملتفة من أجل مُنْتجاتٍ مختلفة. يسخن الفرن بحوالي 30 ل/ساعة من النفط التقيل ذي المحتوى المنخفض من الكبريت. ويُشَغَّل الفرن على دفعـات 250 كغ/دفعـة بشكل متقطع خلال وردية يوم واحد. تُعْبَر غازات المدخنة الناتجة عن الفرن وعن المناطق المجاورة عبر غاسل غاز رطب ومن ثم تطرح من السطح عبر مدخنة فولاذية.

من أجل تقدير أولي، يجب تطبيق مُعامِلات الإنبعاث التي اختيرت للنحاس والزنك. سيكون هناك فقط صنفين من مُعامِلات الإنبعاث (الجدول 29).

الجدول 29: مُعاملات الإنبعاث من أجل صناعة البرونز والبراس

معاملات الإنبعاث						التصنيف
بقايا	مُنتَجٌ	أرض	ماء	هواء	ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن برايس أو برونز	
NA	NA	NA	NA	2.5	1.	نزع حراري للزيوت ، حراقات بعدية ، و غاسل رطب لغازات المدخنة
ND	NA	NA	ND	10	2.	أفران صهر بسيطة
125	NA	NA	ND	3.5	3.	خردة مختلطة ، أفران التحرير ، مرشحات نسيجية
ND	NA	NA	ND	0.1	4.	تجهيزات معقدة، أفران تحرير مع أنظمة التحكم بتنويم الهواء (APCS)

1.8.2.6. الإطلاق إلى الهواء

يمكن أن تنشأ الإنبعاثات إلى الهواء من عمليات صهر و سبك الخردة المختلطة. تراوحت تراكيز غازات المدخنة من صهر البراس الثانوي في تايلاند بين 0.13 و 0.21 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/ m^3 نظامي، مع قيمة وسطية وقدرها 0.15 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/ m^3 نظامي عند درجة تشغيل حقيقة لتركيز الأكسجين وقدرها 19%. يقابل هذا التركيز مُعامل إنبعاث وقدره 11 ميكروغرام مكافئ سُمّي دولي/طن من البراس ($11 \mu\text{g WHO-TEQ/t}$).

يجب استخدام مُعامل إنبعاث الصنف 1 من أجل أفران الصهر البسيطة المزودة ببعض التكنولوجيا لمعالجة غاز المدخنة مثلاً غاسل الغاز أو المرسبات الإلكتروستاتية ESP. ويجب استخدام مُعامل إنبعاث الصنف 2 من أجل المعامل أكثر تطوراً، مثل: أفران التحرير المزودة بمرشحات كيسية وغاسلات غاز رطبة.

2.8.2.6. الإطلاق إلى المياه

يمكن أن يحدث الإطلاق إذا طرحت المياه العادمة. يجب لحظ أي مصدر لمياه عادمة من العملية.

3.8.2.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع وجود إطلاق إلى الأرض.

4.8.2.6. الإطلاق في المنتجات

من غير المتوقع وجود مستويات محسوسة من الديوكسينات/الفيورانات في البراس المنقى (المكرر).

5.8.2.6. الإطلاق في البقايا

يتوقع وجود مركبات الديوكسين و الفيوران في البقايا الناتجة عن تنظيف الغاز إضافة إلى الحمأة الناتجة عن غاسلات الغاز الرطبة إذا وُجِدَتْ. لقد كانت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في عينات الحمأة المقطوفة من مصفى نظام معالجة المياه الناتجة عن غاسلات الغاز الرطبة، مرتفعة نسبياً (8,683

و 8,567 نانوغرام مُكافئ سُميّ دولي/كغ وزن جاف). وفي معظم البلدان، تصنف البقايا الناجمة عن مثل هذه العمليات أو تحوي مثل هذه التراكيز بأنها نفايات خطرة. هذا وكانت كمية الحمأة الناجمة منخفضة ولا يمكن تحديدها. وكما هو متوقع، أظهرت عينة الخبث من الفرن تركيز منخفض وقدره 13.6 نانو غرام مُكافئ سُميّ دولي/كغ (UNEP 2001, Fiedler *et al.* 2002). على أية حال ، تعد هذه المعلومات غير كافية لتعيين معاملات الإنبعاث من أجل البقايا الصلبة.

6.2. إنتاج المغنيزيوم

يعتمد بشكل كبير إنتاج المغنيزيوم من الخامات على التحليل الكهربائي لكلور المغنيزيوم أو الارجاع الكيميائي لمركبات المغنيزيوم المؤكسدة. أما المواد الخام المستخدمة فهي الدولوميت، والماغنيسيت ، والكارناليت ، و المحلول الملحي أو مياه البحر تبعاً للعملية. يمكن أيضاً استرداد المغنيزيوم وإنتاجه من مواد خام ثانوية متنوعة حاوية على المغنيزيوم.

تُستخدم العملية الكهربائية بشكل واسع وهي تبدو أكثر الطرائق أهمية من ناحية تشكّل وإطلاق الديوكسينات/الفيورانات. ولن ننطّرق في هذا القسم إلى إنتاج المغنيزيوم الثانوي.

وفي عملية الإنتاج الحراري، يُفاعل الدولوميت المكلس أحياناً مع سيليكون الحديد و مع الألミニوم في فرن أو حاوية دوارة. تجري عملية التكليس بإزالة الكربون والماء من حجر الكلس الدولوميتي. ومن أجل عملية التكليس للدولوميت، يستخدم غالباً فرن شاقولي أو دوار.

أشارت اختبارات محطة في النرويج تُنتج المغنيزيوم بالتحلل الكهربائي من الدولوميت و المحلول الملحي كمواد خام، بأن العملية الرئيسة المسَبِّبة في تشكّل الديوكسينات/الفيورانات هي الفرن الذي يحول حبيبات أوكسيد المغنيزيوم والفحمر إلى كلور المغنيزيوم بالتسخين في جو من غاز الكلور عند الدرجة 700 – 800 مئوية (Oehme *et al.* 1989). ومن المُمكِن أن تعمل عمليات أخرى على تشكّل الديوكسينات/الفيورانات مثل تنقية أوكسيد المغنيزيوم باستخدام حمض كلور الماء والشفرات الغرافيتية ("chloridation")، أو التحليل الكهربائي لكلور المغنيزيوم باستخدام الكترودات من الغرافيت (Bramley 1998). تتبع الهيدروكربونات الكلورية ومركبات الديوكسين والفيوران بشكل رئيسي في عملية الكلورة التي تستخدم في التحليل الكهربائي للكلور المغنيزيوم. لا بد من إزالة هذه الملوثات من الغازات العادمة باستخدام أنظمة غسيل الغاز الرطبة، وذلك سيؤدي إلى إنتاج مياه غسيل ملوثة تحتاج بحد ذاتها إلى نظام فعال لمعالجة مياه الصرف (BREF 2001a).

أية كميات متشكّلة من الديوكسينات/الفيورانات في عملية الإنتاج ربما ستتحطم في مراحل العملية اللاحقة أو تطلق إلى الهواء أو الماء أو في البقايا. تعتمد التدفقات على طبيعة العملية حيث يمكن أن يكون لمصدر الكربون تأثيراً في تشكّل الديوكسينات/الفيورانات فالفحمر ينتج كميات أكبر من الديوكسينات/الفيورانات مما هي عليه عند استخدام فحم الكوك أو الفحم الحجري (Musdalslien *et al.* 1998).

في العملية النرويجية، تغسل الغازات المنطلقة عن الفرن في ثلاثة مراحل يزال منها الغبار في مرسبات الكتروستاتية رطبة ESP وتمرر في محرق. تعتمد الاطلاقات إلى المياه من محلول غاسل الغازات على نوع معالجة المياه وعلى أي عملية لتدوير المياه لإعادة تنشيطها. وباستخدام معالجة المياه ومعالجة الغاز الموصوفة، قدّرت الاطلاقات من المعمل في النرويج كانت 2 غرام Nordic-TEQ مُكافئ سُميّ اسكندنافي إلى الهواء و 1 غرام Nordic-TEQ مُكافئ سُميّ اسكندنافي إلى المياه في العام (Musdalslien *et al.* 1998).

قبل إنشاء محطات معالجة المياه، كانت تطلق المياه العادمة الناجمة عن غاسل الغاز في المياه واحتوت

تقريباً على 500 غرام Nordic-TEQ مُكافئ سُمي اسكندنافي في العام (Oehme 1989).

الجدول 30: مُعاملات الإنبعاث من أجل صناعة المغنيزيوم.

التصنيف	معاملات الإنبعاث ميكروغرام مُكافئ سُمي /طن برايس أو برونز				
	بقايا	مُنتج	أرض	ماء	هواء
1. الانتاج باستخدام اكسيد المغنيزيوم/كربون معالجة حرارية في جو من غاز الكلور- لا توجد أية معالجة، معالجة محدودة	0	NA	NA	9,000	250
2. الانتاج باستخدام اكسيد المغنيزيوم/كربون معالجة حرارية في غاز الكلور- تحكم شامل بالتلوث	9,000	NA	NA	30	50
3. عمليات الإرجاع الحرارية	NA	NA	NA	ND	3

1.9.2.6. الإطلاق إلى الهواء

إن مُعاملات الإنبعاث إلى الهواء من انتاج المغنيزيوم بواسطة التحليل الكهربائي غير دقيقة. تتشكل الديوكسينات/الفيورانات وتتطلق من فرن الكلورة عندما يحول أوكسيد المغنيزيوم إلى كلور المغنيزيوم. سُجلت المعطيات التالية في وثيقة الاتحاد الأوروبي EU BREF : ولوحظت قيمة إنبعاث قيمته 0.8 نانوغرام مُكافئ سُمي /م³ نظامي في وحدة معالجة الغازات المنطلقة عن الكلورة (معامل الإنبعاث كان مساوياً 12 ميكروغرام مُكافئ سُمي /طن ، TEQ/t = 12 µg EF = 12)، ومن أجل غازات التهوية من الكلورة، حدد مُعامل إنبعاث وقدره 28 ميكروغرام مُكافئ سُمي / طن، وأعطت تراكيز في صالة الكلورة والتحليل الكهربائي مُعامل إنبعاث وقدره 28 ميكروغرام مُكافئ سُمي /طن (BREF 2001a).

قدر مُعامل إنبعاث 250 ميكروغرام مُكافئ سُمي /طن من الانتاج من أجل عمليات التحليل الكهربائية التي لا تحوي حِرَاقات بعدية ولكن تستخدم غاسلات غاز رطبة. ومن أجل عمليات ذات غاسلات غاز رطبة بمراحل متعددة وحرافات بعدية، بلغ مُعامل الإنبعاث 50 ميكروغرام مُكافئ سُمي /طن من الانتاج.

من أجل محطات تطبق عملية الارجاع الحراري، يستخدم مُعامل إنبعاث وقدره 3 ميكروغرام مُكافئ سُمي /طن (BREF 2001a).

وقد تكون الإنبعاثات أكثر سوءاً إذا كانت معالجة الغاز محدودة أو عندما يستخدم مصدر كربوني مُنتج لتراكيز مرتفعة من الديوكسينات/الفيورانات.

1.9.2.7. الإطلاق إلى المياه

تعتمد الاطلاقات إلى المياه على كمية الديوكسينات/الفيورانات المتشكلة في العملية وكفاءة أنظمة غسل الغاز لازالة الديوكسينات/الفيورانات من الغازات العادمة كما أنها تعتمد كثيراً على المعالجة المطبقة على المياه العادمة.

توجد معلومات غير كافية لتقدير الاطلاقات من عمليات غير تلك المشمولة في المعالجة الحرارية لأوكسيد المغنيزيوم/الفحم الحجري في جو من غاز الكلور (MgO/coke in Cl₂).

ومن أجل عمليات مزودة بمعالجة مياه شاملة (بما في ذلك إزالة عالية الكفاءة للمواد الصلبة)، قدر مُعامل

إنبعاث على أساس الاطلاقات المذكورة من المحطة النرويجية في أواخر التسعينات أو دون 1 غرام مُكافئ سُمي في السنة. قدرت الاطلاقات إلى المياه قبل إنشاء نظام لمعالجة المياه فكانت 500 غرام مُكافئ سُمي لكل سنة. استخدم هذا لتقدير مُعامل إنبعاث لاستخدامه على محطات لا تجري أية معالجة.

يستخدم مُعامل إنبعاث وقدره 9,000 ميكروغرام مُكافئ سُمي/طن من المغنيزيوم عندما يحدث تصريف مباشر للسوائل العادمة غير المعالجة. ولقد ذكر في المحطات الأوروبية مُعامل إنبعاث وقدره 33 ميكروغرام مُكافئ سُمي/طن من معن المغنيزيوم (BREF 2001a).

3.9.2.3. الإطلاق إلى الأرض

يمكن أن يحدث إطلاق إلى الأرض عندما يطلق جزء من ماء المعالجة إلى بحيرة. قدرت الكميات في البقايا (أنظر القسم 6.2.9.).

4.9.2.4. الإطلاق في المنتجات

يتوقع أن تكون مستويات الديوكسينات/الفيورانات في المغنيزيوم المنتج مهملاً.

5.9.2.5. الإطلاق في البقايا

يتوقع أن تحتوي البقايا من عمليات غسل الغاز على الديوكسينات/الفيورانات. يمكن أن تتضمن مرحلة معالجة المياه، الترقيق في بحيرة، التي يمكن أن تعتبر شكلاً من أشكال الإطلاق في البقايا إلى الأرض. ولتقدير الإطلاق من عملية التحليل الكهربائي، يمكن افتراض أن 0.01 طن من الحمأة الحاوية على الديوكسينات/الفيورانات قد نتجت في محطة معالجة المياه (BREF 2001a).

يتوفر معلومات قليلة جداً عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات الناتجة عن البقايا من هذه العملية أو كميات البقايا المنتجة. يمكن وضع تقديرات أولية فقط.

ولقد افترض أنه عندما لا يكون هناك استخدام معالجة للمياه، فلن يكون هناك وجود للديوكسينات/الفيورانات في البقايا (على الرغم من تشكّل بعض منها في أجزاء أخرى من العملية). وهذا يكون مُعامل الإنبعاث مساوياً للصفر. وعندما تطبق معالجة شاملة للمياه فإنه يفترض بأن يكون الفرق في الإطلاق إلى المياه مساوياً تقريباً إلى كميات الديوكسينات/الفيورانات المنزوعة ولهذا ستوجد هذه المركبات في البقايا. أعطي مُعامل إنبعاث وقدره 9,000 ميكروغرام مُكافئ سُمي/طن من الانتاج من أجل وضع تقديرات أولية.

6.2.10. عمليات إنتاج أخرى للمعادن غير الحديدية

تستخدم عمليات متعددة لإنتاج وتكرير المعادن غير الحديدية. إن العمليات الدقيقة المستخدمة والنزعة إلى تشكيل الديوكسينات/الفيورانات هي عمليات معقدة ولم تدرس بالتفصيل.

أظهر مَعمل في النرويج بأن العملية المستخدمة في تنقية النيكل الأساسي الذي استخدم مفاعل السرير الممبيع (fluidized bed reactor) عند درجة حرارة 800 مئوية لتحويل كلور النيكل NiCl_2 إلى أكسيد النيكل NiO ، أنه قد عمل على تلویث البيئة بشكل كبير بالديوكسينات/الفيورانات ، لكن التقرير لم يعطى

أية قيم لمعاملات للإنبعاث (Oehme *et al.* 1989).

حددت الاختبارات في ألمانيا انبعاثات مرتفعة من صهر القصدير (وصلت حتى 113 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن)، ولكن المعلومات المزودة في التقرير كانت غير كافية لنتمكن من تطبيق هذا المعامل على عمليات إنتاج القصدير (Bröker *et al.* 1999).

يمكن لمعالجات المعدن الحرارية الأخرى أن تطلق الديوكسينات/الفيورانات ، وستثار هذه الإنبعاثات بدرجة تلوث مواد الخردة وكفاءة عملية معالجة الغازات العادمة المنطلقة من المدخنة. من المتوقع وجود انبعاثات أقل عندما يتم تنظيف المواد الخام وتعالج الغازات العادمة بشكل شامل (بما في ذلك ضبط انبعاثات الغبار بواسطة مُرشّحات نسيجية، حقن الكلس و ربما إضافة الكربون الفعال وفي بعض الحالات إضافة حارق بعدي afterburner).

إنه من المهم عدم إغفال بعض المصادر المحتملة والهامة لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات ، فقط لأنه ببساطة لا تتوفر معطيات كافية لوضع معاملات انبعاثات شاملة. وبالتالي، وبهدف توفير مؤشر أولي للإطلاقات المحتملة، تم اقتراح أن يجري تحصص عمليات إنتاج المعدن غير الحديدية. يمكن أن تحدث الإطلاقات إلى الهواء والماء وفي البقايا. و عند التحري عن عمليات الإنتاج، من المقترن أن يجري لحظ العمليات الحرارية وتسجيل نوع نظام تنظيف الغاز المطبق و لحظ مستويات التلوث الموجودة في المواد الداخلة. كما يجب أيضاً لحظ استخدام الكلور (Cl_2) أو سداسي كلور الإيتان من أجل التنقية ووجود المركبات الكلورية في المواد الخام.

سيساعد الاستبيان المزود في كتاب وسيلة الأدوات في تعريف وتسجيل هذه القرائن والمعايير للمتابعة.

الجدول 31: معاملات الإنبعاث من أجل العمليات الحرارية للمعدن غير الحديدية

معاملات الإنبعاث					الصنف
ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من المنتج					
بقايا	مُتنفس	أرض	ماء	هواء	
ND	NA	NA	ND	100	1. عمليات حرارية للمعدن غير الحديدية - خردة ملوثة، تحكم بالغبار بسيط أو بدون تحكم
ND	NA	NA	ND	2	2. عمليات حرارية للمعدن غير الحديدية: خردة نظيفة، مُرشّحات نسيجية، حقن الجير/حرّاقات بعدية

1.10.2.6. الإطلاق إلى الهواء

ستكون الإنبعاثات مرتفعة في المنشآت ذات التحكمات الضعيفة على المواد الداخلة مما سيؤدي إلى تراكيز مرتفعة. حتى ولو كان تدفق الكتلة صغيراً، فإن التلوث المحلي يمكن أن يحدث. قدرت معاملات الإنبعاث اعتماداً على معطيات متفرقة حول الاسترجاع الحراري للمعدن غير الحديدية ، يمكن أن تتغير التراكيز بشكل واسع من أقل 1 نانوغرام/م³ (الصنف 2) إلى العشرات من نانوغرام/م³ (الصنف 1).

2.10.2.6. الإطلاق إلى الماء

يمكن أن يحدث الإطلاق إلى الماء عندما تصرف المياه العادمة. يجب لحظ أي وجود ومصدر المياه العادمة.

3.10.2.6 الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع وجود إطلاق إلى الأرض إلا في حالة ردم البقايا على الأرض.

4.10.2.6 الإطلاق في المنتجات

من غير المتوقع وجود الديوكسينات/الفيورانات في المنتجات المكررة (منقة).

5.10.2.6 الإطلاق في البقايا

يمكن أن تحوي البقايا على الديوكسينات/الفيورانات. كانت هناك كعويات غير كافية لتقدير معاملات الإنبعاثات. ويمكن أن يؤدي استخدام البقايا كمواد خام إلى تلوث العملية اللاحقة.

6.11. المُشظِّيات أو المُفتقنات (Shredders)

عند الحديث عن المُشظِّيات أو المُفتقنات ، عادة يذكر مشظيات أو مفتقنات السيارات . أخذين بالحسبان أن هذه الآلات قادرة على ابتلاع سيارة بكمتها دفعه واحدة و تقطيعها إلى قطع معدنية صغيرة بحجم قبضة اليد ، كما أن هذه الآلات تستقبل مواد أخرى . عملياً ، يمكن تغذية آلات التنشيطية هذه بأنواع خردة أخف من السيارات مثل : الدراجات ، مفروشات معدنية مكتبية ، آلات البيع الذاتية (vending machines) وما يسمى بالبضائع "البيضاء - white goods " مثل : برادات و أفران المطبخ ، آلات الغسيل .. وغيرها ، وأيضاً ما يسمى بالبضائع "البنية - brown goods " مثل: التلفزيونات و الراديوهات .. و غيرها (Nijkerk and Dalmijn 2001). الآلات التنشيطية أو التقنيت هي الآلات ذات قياس كبير و مزودة من الداخل بسندان أو قضبان تكسير و مبطنة من الداخل بصفائح من خلائط الفولاذ . يعمل المحرك الكهربائي على تحريك محور الدوران المزود بمطارق من الفولاذ حرة-التارجح (free-swinging steel hammers). و يوجد أسفل آلة التنشيطية صينية هزازة تستقبل المواد المفتقة و التي يتم طرحها خارج الآلة عبر الشبكة المعدنية . عادة تُنتج هذه الآلات مادة أولية لمعدن حديدي يعد نظيفاً نسبياً ويتألف من قطع صغيرة (50 ملم) من الفولاذ و مادة أولية بسيطة (زغب) تحتوي فتات المعادن غير الحديدية والماء الآخرى التي تدخل آلة التنشيطية (تعرف أيضاً بالمُفقت). ومن أجل الإنبعاثات المحتملة من المعالجة الحرارية انظر القسم 4.1.6

يتتألف بداية خط آلة التنشيطية من فتحة أو قناة تلقيم مواد التغذية و نظام تغذية دفعات المواد الأولية تدريجياً إلى آلة التنشيطية . أما معدات نهاية الخط فتتكون من وحدة تجميع الغبار الناتج عن عملية التقنيت و التنشيطية و التي قد تتتألف من سيكلونات أو غواسل فينتوري (Venturi scrubbers) و حزام ناقل يعمل على فصل المواد الناتجة عن العملية (المواد المفتقة) تبعاً لخواصها المغناطيسية و حجمها .. إلخ (Nijkerk and Dalmijn 2001).

إن معامل تنشيطية أو تقنيت الآليات المستهلكة هي مدرجة في المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم كأحد المصادر التي لها القدرة على تشيك و إطلاق عن غير عمد الملوثات العضوية الثابتة (POPs). على أية حال ، وفي الوقت الحاضر لا يوجد دلائل كافية أنه في هذه العملية الميكانيكية (تشظية/تقنيت) سيتشكل من جديد الديوكسينات/الفيورانات (PCDD/PCDF) أو ثانيةات الفينيل متعددة الكلورة (PCB) . تشير المعطيات المتوفرة أن الديوكسينات/الفيورانات و ثانيةات الفينيل متعددة الكلورة المنطلقة عن معامل التنشيطية و التقنيت هي من الإنتاج الصناعي/المعتمد لمنتجات مركبات ثانية الفينيل متعددة الكلورة

(PCB) و التي قد تكون دخلت مع الزيوت ، و سوائل العزل الكهربائية .. إلخ ، و التي هي محتواة في السيارات أو بضائع المستهلك . و بكل بساطة تعمل آلة التفتيت على تحرير هذه الزيوت أو السوائل الحاوية على الملوثات (SC BAT/BEP 2004).

إذا أخذنا بالحسبان التوضيح أعلاه ، و اعتماداً على حقيقة أنه يتوفّر فقط بعض المعطيات ، يُمكن استخدام معامل إنبعاث لصنف وحيد فقط لتقدير الإطلاقات عن عملية التشظية و التفتيت بحد ذاتها (الجدول 32).

الجدول 32: مُعاملات الإنبعاث من أجل المُفتّنات (المُشظّيات – Shredders)

مُعاملات الإنبعاث ميكروغرام مُكافئ سُميّ / طن من الفولاذ					الصنف
بقايا	منتج	أرض	ماء	هواء	
ND	ND	NA	NA	0.2	معامل نفтиت (تشظية) المعادن

1.11.2.6. الإطلاق إلى الهواء

تنشأ الإنبعاثات نتيجة وجود الديوكسينات/الفيورانات (PCDD/PCDF) أو ثانية الفينيل متعددة الكلورة (PCB) المحتواة في مواد التغذية الداخلة إلى معمل التشظية مثل السيارات و التجهيزات المنزليّة الكهربائية و التجهيزات الكهربائية الأخرى ، و تطلق هذه الملوثات إلى الهواء نتيجة عملية التحطيم الميكانيكية لهذه التجهيزات . تم وضع مُعامل إنبعاث وقدره 0.2 ميكروغرام مُكافئ سُميّ /طن (تراكيز من 0.4-0.04 نانوغرام مُكافئ سُميّ /م³) اعتماداً على المعطيات المزوّدة في التقرير SCEP (1994) . و في دراسة حديثة لثلاثة معامل تشظية في مدينة فلاندرز في بلجيكا (Flanders- Belgium) ، و التي كانت مجهزة على الأقل بسيكلونات ، كانت إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات دون 0.1 نانوغرام مُكافئ سُميّ /م³ (Francois et al. 2004) .

2.11.2.6. الإطلاق إلى الماء

يُمكن أن يحدث الإطلاق إلى الماء عندما تطرح المياه العادمة. لم تكن هناك بيانات متوفّرة لتقدير مُعاملات الإنبعاث. على أيّة حال ، يجب تسجيل أي طرح للمياه العادمة و نوع المعالجة المطبقة .

3.11.2.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقّع وجود إطلاق إلى الأرض.

4.11.2.6. الإطلاق في المنتجات

إنه من الأرجح أن تحتوي المنتجات بعض مستويات التلوث فيها على الرغم من أنه من غير الممكِن تقدير ذلك.

5.11.2.6 الإطلاق في البقايا

يمكن أن تكون البقايا مواد من أجهزة إزالة الغبار أو منتجات غير قابلة للبيع متبقية عن عمليات التفتيت (مواد غير معدنية)، وإنه من المرجح أن تكون الديوكسينات/الفيورانات موجودة بتركيز منخفضة فيها ولكن لم تكن هناك أية بيانات متوفرة لوضع أي تقدير. ومن الأرجح أن يدخل المعدن المسترد عملية استرجاع حرارية حيث يمكن أن تحدث إطلاقات من هذه العمليات.

6.12.2.6 الاسترجاع الحراري للمعادن من الأسلاك (Thermal Wire Reclamation)

إن استرجاع الأسلاك المعدنية حراريا هي العملية التي يسترد فيها الرصاص والنحاس من السلك بحرق المواد العازلة و بأبسط أشكالها ، تحدث هذه العملية في العراء وتتألف من خردة الأسلاك التي يتم حرقها لإزالة أغلفة السلك. وفي العديد من البلدان، تعتبر هذه العملية غير قانونية. ولهذا تستخدم العمليات النظامية معدات أكثر تعقيداً، كاستخدام فرن مع تنظيف للغاز مؤلف من حراق بعدي وغاسل للغاز. في هذه العملية، تتواجد جميع المكونات اللازمة لتشكيل الديوكسينات/الفيورانات: الكربون (طبقة التغليف) والكلور (البولي فينيل كلورايد PVC أو عوامل مقاومة) و الحفاز (معدن النحاس).

قد يكون من الضروري تقدير كميات الأسلاك المحروقة في العراء حيث أنه من غير الممكن حفظ الإحصائيات عن مثل هذه العمليات . يمكن عادة التعرف على هذه المواقع التي تجري فيها عمليات الحرق هذه من بقايا الاحتراق على الأرض.

تم وضع الأصناف التالية لمعاملات الإنبعاث كما هو مبين في الجدول 33. وضعت معاملات الإنبعاث هذه على أساس الكتلة الكلية للمادة المحترقة حيث تمثل هذه الكتلة مجموع أسلاك النحاس و صفائح البلاستيك المستخدمة في تغليف السلك .

الجدول 33 : مُعاملات الإنبعاث من أجل الاسترجاع الحراري للمعادن من الأسلاك

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سُمّي / طن من الفولاذ					الصنف
بقايا	منتج	أرض	ماء	هواء	
ND	ND	ND	ND	5,000	1. حرق الأسلاك في العراء
ND	ND	NA	ND	40	2. فرن أساسى مع حراق بعدي وغاسل غاز رطب
ND	ND	NA	ND	3.3	3. حرق محركات كهربائية ومكابح وغيرها، مزودة بحراق بعدي

تستخدم معاملات إنبعاث الصنف 1 من أجل حرق الأسلاك في العراء. بينما يجب استخدام معاملات إنبعاث الصنف 2 من أجل العمليات المضبوطة لاسترداد النحاس من الأسلاك باستخدام فرن مزود بأسسیات تنظيف الغاز العادم . أما معاملات إنبعاث الصنف 3 فهي من أجل الأفران المستخدمة لاسترداد النحاس من ملفات المحركات الكهربائية وأحذية المكابح ، وهذه الأفران على الأرجح مزودة ببعض أنظمة تنظيف الغاز .

1.12.2.6.1 الإطلاق إلى الهواء

حسب معرفتنا، لا توجد هناك أية بيانات مقاسة من أجل الإنبعاثات من حرق الأسلاك في العراء وتوجد فقط معطيات قليلة جداً من حراقات الأسلاك النظامية. سُجلت أعلى التراكيز المذكورة من أجل استرجاع

الأسلاك حرارياً 254 نانوغرام مكافئ سمي (معلومات هولندية) و استخدمت معاملات إنبعاث حتى 500 ميكروغرام مكافئ سمي/طن الجرودات الهولندية و النمساوية (LUA 2000) ، و كان أخفض معامل إنبعاث 3.3 ميكروغرام مكافئ سمي/طن. طبق الجرد السويسري معامل إنبعاث وقدره 2,340 ميكروغرام مكافئ سمي/طن (LAU 2003). ولتوفير تقدير من أجل انبعاثات من الحرق في الهواء مع عدم وجود تحكم ، قدر معامل إنبعاث 5,000 ميكروغرام مكافئ سمي/طن (الصنف 1).

يجب أن تستخدم معاملات إنبعاث الصنف 2 من أجل حرق الأسلاك في الأفران المزودة بحرّاقات بعدية و غسالات غاز رطبة. أعطي تركيز وقدره 40 ميكروغرام مكافئ سمي/طن من أجل انبعاثات إلى الهواء من قبل Bremmer et al. 1994.

ومن أجل أفران حرق للمحركات الكهربائية وأحذية المكابح و ما شابه و مزودة بحرّاقات بعدية ، يُستخدم معامل إنبعاث وقدره 3.3 ميكروغرام مكافئ سمي/طن Bremmer et al. 1994.

أية عمليات استرجاع مشابهة يجب النظر فيها و تسجيل كافة التحكمات المطبقة، وأية عملية مستخدمة لتنظيف الغاز.

2.12.2.6 الإطلاق إلى الماء

حيثما يستخدم الفرن ويتوارد غاسل غاز الرطب، يتوقع أن يكون هناك إطلاق إلى المياه . يجب لحظ و تسجيل توارد أنظمة غسل الغاز الرطبة في مثل هذه المحطات ومصير المياه العادمة وأي معالجة مطبقة لهذه المياه العادمة.

3.12.2.6 الإطلاق إلى الأرض

يتوقع أن تحدث الإطلاقات إلى الأرض إذا أجريت عمليات الحرق في العراء، وستكون بقايا الاحتراق في هذه الحالة على الأرض. تم قياس التراكيز في تربة موقع حرق غير نظامية ، فوصلت إلى 98,000 نانوغرام مكافئ سمي/كغ. وفي حالات أخرى، ستعالج في القسم الخاص بالإطلاق في البقايا، حالة حرق الأسلاك في العراء، يمكن أن يكون تلوث الأرض كبيراً، و يجب تعريف هذه الموقع كنقاط ساخنة محتملة (potential hot spots).

4.12.2.6 الإطلاق في المنتجات

من غير المتوقع وجود إطلاق في منتج النحاس.

5.12.2.6 الإطلاق في البقايا

يتوقع أن تحتوي البقايا من العملية على الديوكسينات/الفيورانات ويمكن أن تكون المستويات مرتفعة. لم تكن هناك معطيات متوفرة لتقدير الإطلاقات.

6.3. الفئة الأساسية 3- توليد الطاقة والتدفئة

الفئة توليد الطاقة والتدفئة تتضمن محطات توليد الطاقة وأمكنة الحرق الصناعي (الأفران) والمُنشآت التي تؤمن التدفئة والتي تعمل على حرق الوقود الأحفوري (بما فيها الحرق المشترك حتى 3/1 من النفايات) والغاز الحيوي متضمناً غاز المطامر والكتلة الحيوية. الجدول 34 يحدد الفئات الثانوية الخمس ضمن فئة المصادر الأساسية هذه. أهم قطاعات الإطلاق الرئيسية هي الهواء والبقايا. يمكن اعتبار الأرض كأحد قطاعات الإطلاق فقط في حالة التدفئة المنزلية والطهي باستخدام إما الكتلـة الحيـوية (أـخـشـاب عـلـى الأـغـلـبـ) أو وـقـودـ أـحـفـورـيـ. الإـطـلاـقـاتـ إـلـىـ الأـرـضـ يـمـكـنـ أنـ تـحـدـثـ إـذـاـ رـدـمـتـ الـبـقاـيـاـ عـلـىـ الأـرـضـ.

الجدول 34: الفئات الثانوية لفئة المصادر الأساسية 3 – توليد الطاقة والتدفئة

الرقم	الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	النوع
	تدفئة الطاقة والتدفئة	توليد الطاقة والتدفئة
3	محطات الطاقة التي تعمل على الوقود الأحفوري (فح، نفط، غاز وحرق مشترك للنفايات)	X
a	محطات الطاقة التي تعمل على الكتلـة الحيـوية (أـخـشـابـ، قـشـ، أـنـوـاعـ أـخـرـىـ مـنـ الـكـتـلـةـ الـحـيـوـيـةـ)	X
b	حرق الغاز الحيوي وغاز المطامر	X
c	التدفئة المنزلية والطهي باستخدام الكتلـةـ الـحـيـوـيـةـ (أـخـشـابـ وـأـنـوـاعـ أـخـرـىـ مـنـ الـكـتـلـةـ الـحـيـوـيـةـ)	X
d	التدفئة المنزلية والطهي باستخدام الوقود الأحفوري (فح، نفط، غاز)	(x)
e		(x)

بما أن الهدف من هذه المنشآت هو توليد الطاقة أو التدفئة وفي حالة حرق الكتلـةـ الـحـيـوـيـةـ والـوـقـودـ الأـحـفـورـيـ فـكـمـيـةـ الـدـيـوـكـسـيـنـاتـ/ـفـيـوـرـانـاتـ لاـ يـمـكـنـ مواـزـنـتهاـ معـ الـكـتـلـ (ـبـالـأـطـنـاـنـ)ـ مـنـ الـوـقـودـ الـمـحـتـرـقـ.ـ الشـكـلـ الـمـفـضـلـ لـتـسـجـيلـ الـإـنـبـاعـاتـ لـمـرـكـبـاتـ الـدـيـوـكـسـيـنـ/ـفـيـوـرـانـ فـيـ هـذـهـ الـحـالـةـ سـوـفـ يـكـونـ عـلـىـ أـسـاسـ الـقـيـمـ الـحـارـارـيـةـ لـلـوـقـودـ.ـ بـمـاـ أـنـ الـحـارـارـةـ أـوـ الـطـهـيـ بـاستـخـدـامـ الـكـتـلـةـ الـحـيـوـيـةـ (ـأـخـشـابـ وـأـنـوـاعـ أـخـرـىـ مـنـ الـكـتـلـةـ الـحـيـوـيـةـ)ـ فـيـ هـذـاـ قـسـمـ 3ـ،ـ فـيـنـ فـيـهـ الـمـصـادـرـ الـأـسـاسـيـةـ هـذـهـ تـنـسـبـ مـعـاـمـلـاتـ الـإـنـبـاعـاتـ الـإـفـتـراـضـيـةـ الـمـشـتـقـةـ مـنـ الـمـعـطـيـاتـ الـمـتـوـفـرـةـ بـالـعـوـدـةـ إـلـىـ الـقـيـمـ الـحـارـارـيـةـ لـلـوـقـودـ.ـ وـهـكـذـاـ عـوـضـاـ عـنـ تـسـجـيلـ مـعـاـمـلـاتـ الـإـنـبـاعـاتـ الـإـفـتـراـضـيـةـ بـواـحـدـةـ الـمـيـكـرـوـغـرـامـ مـكـافـيـ سـمـيـةـ دـوليـ/ـطـنـ مـنـ الـوـقـودـ (ـI~TEQ/t of fuel~)،ـ ثـعـطـىـ هـذـهـ الـمـعـاـمـلـاتـ بـواـحـدـةـ الـمـيـكـرـوـغـرـامـ مـكـافـيـ سـمـيـةـ دـوليـ/ـتـيـراـ جـولـ (ـ10~ جـولـ)ـ مـنـ الدـخـلـ الـحـارـارـيـ (ـI~TEQ/TJ of ~μg μg heat input).ـ يـمـكـنـ بـسـهـولةـ تـفـسـيرـ سـبـبـ هـذـاـ خـيـارـ عـلـىـ أـسـاسـ الـتـشـكـيلـةـ الـوـاسـعـةـ جـداـ مـنـ الـوـقـودـ الـمـسـتـخـدـمـ فـيـ تـولـيـدـ الطـاـقةـ.ـ إـنـ مـجـالـ الـقـيـمـ الـحـارـارـيـةـ لـأـنـوـاعـ مـتـعـدـدـةـ مـنـ الـفـحـمـ مـنـ أـجـزـاءـ مـتـعـدـدـةـ مـنـ الـعـالـمـ تـمـتـدـ لـأـكـثـرـ مـنـ مـرـتـبةـ وـاحـدـةـ (ـأـلـفـ مـرـةـ).ـ وـلـإـعـادـةـ حـاسـبـ الـقـيـمـ الـحـارـارـيـةـ إـلـىـ الـكـتـلـةـ،ـ تـمـ تـزوـدـ الـجـادـوـلـ الـلـازـمـةـ لـذـلـكـ فـيـ الـمـرـفـقـ ضـمـنـ الـقـسـمـ 11ـ.ـ 3ـ.

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم

بالرجوع إلى شروط المادة 5 من اتفاقية استوكهولم، يمكن تصنيف الفئات في هذه الفئة على الشكل الآتي:

المرفق (ج)، الجزء الثاني- فئات المصادر تتضمن:

فـئـةـ المـصـدرـ	الـقـسـمـ فـيـ وـسـيـلـةـ الـأـدـوـاتـ
(أ) الحرق المشترك للنفايات	الـقـسـمـ 3ـ (ـكـلـ)

المرفق (ج)، الجزء الثالث- فئات المصادر تتضمن

فئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(ج) مصادر الاحتراق في المناطق السكنية	5.3.6، 4.3.6
(د) احتراق الوقود الأحفوري في غلايات (مراجل) المرافق والمنشآت الصناعية	5.3.6، 1.3.6
(ه) مُنشآت حرق الخشب والكتلة الحيوية	2.3.6

6.3.1. محطات الطاقة التي تعمل على الوقود الأحفوري

محطات توليد الطاقة العاملة على الوقود الأحفوري تولد معظم الكهرباء التي تستهلكها في العالم الحديث. في معظم البلدان الغربية يصل توليد الطاقة اعتماداً على الوقود الأحفوري بين 50 – 70 % من إجمالي إنتاج الطاقة. وفي العديد من الأمم النامية والبلدان التي اقتصاداتها تمر بمرحلة انتقالية ، يشكل توليد الطاقة بالوقود الأحفوري حوالي 90% من إجمالي إنتاج الطاقة في القطاعين العام والصناعي.

لقد تم هنا تحديد أربعة فئات ضمن هذه الفئة الثانوية وذلك تبعاً لنوع الوقود المستخدم ، وإسمياً : هي الفحم وزيت الوقود الثقيل وزيت الوقود الخفيف والغاز الطبيعي إضافة إلى أي نوع آخر من الوقود الأحفوري الذي يتم حرقه سوية بالحرق المشترك مع أي نوع من النفايات أو الحمأة. من أجل جميع الفئات الأربع، من المفترض أن يتم استخدام مولدات الطاقة بالبخار و المحافظ عليها والتي تعمل بشكل جيد من أجل تضخيم خرج القدرة. في جميع الحالات، الهواء والبقايا هما قطاعا الإطلاق الوحدان الذين يجبأخذهم بعين الاعتبار.

يجري حرق الوقود الأحفوري في عدد كبير من أجهزة توليد الطاقة بدءاً من الأفران الصغيرة ذات فتحة الموقف وحتى أنظمة الحرق/المراجل المعقدة جداً والضخمة والمزودة في نهاية الخط بتجهيزات شاملة للتحكم بتناثر الهواء (air pollution control, APC). يتم حرق الفحم من أجل توليد الطاقة في نوعين عاميين من المراجل والتي يمكن تمييزها تبعاً للطريقة التي يجري استخراج الرماد منها. المراجل المعروفة باسم القعر الجاف والتي تستخدم فحم المواقف أو مسحوق الفحم المرتب في جدران متقابلة وجميعها تشعّل بشكل مائل من الجدران أو من الزوايا. جميع أنظمة الاشتغال هذه تعمل على حرق الفحم بكفاءة عالية تاركة معظم الرماد كبقايا جافة في أسفل المرجل. أما المراجل المعروفة باسم القعر الرطب والتي تستخدم محارق مسحوق الفحم برتبة حلوونية أو على شكل U والتي تقود إلى درجات حرارة عالية من الاحتراق مما يؤدي إلى صهر الرماد وتجمعيه على شكل خبث سائل في قعر المرجل. تستخدم المراجل ذات القعر الرطب خاصة في الحرق المشترك للنفايات وبشكل خاص الحمأة والوقود المشتق من البقايا (Residue Derived Fuel, RDF). يساعد الخبث المصهور في أسفل المرجل بتأمين درجات حرارة عالية من الحرارة وتكتفي لاستكمال أكسدة المكونات العضوية ضمن النفايات. على أية حال جميع الملوثات يتم إطلاقها ضمن غاز الدخنة.

زيت الوقود الثقيل يجري حرقه أيضاً لأغراض توليد الطاقة. عادة يتم حرق زيت الوقود الثقيل في مضارم حرق مدمجة مع جدران المرجل. من المحتمل تشكيل الديوكسينات/الفيورانات خلال الحرق المشترك للنفايات السائلة والحمأة مثل الزيوت المستعملة وأو المذيبات المستعملة.

زيت الوقود الخفيف والغاز الطبيعي يجري حرقهم في مضارم حرق مصممة خصيصاً ومن غير المحتمل تشكيلها لكميات كبيرة من الديوكسينات/الفيورانات ذلك أن كل نوعي الوقود له قيمة حرارية عالية وحرقه نظيف مع تشكيله لكمية ضئيلة أو معدومة من الرماد. فقط في حال الحرق المشترك للنفايات السائلة والحمأة يمكن تشكيل تراكيز أعلى من الديوكسينات/الفيورانات .

في بعض البلدان ، مثل استراليا و البرازيل و كندا و الصين و استونيا و فرنسا و روسيا و المملكة المتحدة (في اسكتلندا) و جنوب أفريقيا و إسبانيا و السويد و الولايات المتحدة الأمريكية ، يتواجد فيها كميات كبيرة من الطفل الزيتي (من أجل التعريف ، انظر القسم 6.4.7 - تصنيع الطفل الزيتي) ، و الذي يمكن تحويله إلى الزيت الحجري ، مادة شبيهة بالبترول . في استونيا ، على سبيل المثال ، يتم توليد ما يزيد عن 90% من حاجة الكهرباء في البلد من الزيت الحجري (Schleicher 2004a).

كما في جميع عمليات الاحتراق تتشكل عادة الديوكسينات/الفيورانات بعد تمام عملية الاحتراق وتبريد غاز المدخنة. فالأجزاء المتبقية من المركبات العضوية والكلورين الموجود في الفحم يتحدا من جديد بوجود محفزات من كلوريدات المعادن لتشكيل الديوكسينات/الفيورانات. الإطلاقات إلى المياه والأرض والمنتجات تكون عادة مهمة. بذلك تكون طرق الإطلاق الهامة هي فقط إلى الهواء وعبر البقايا. الإطلاقات إلى المياه يمكن أن تحدث في المنشآت المركب فيها أبراج غسل الغازات بالماء والتي لا يعاد تدوير الماء فيها. في مثل هذه الحالات يجب تضمين الإطلاقات إلى المياه. الحمأة الناتجة عن أجهزة غسيل الغازات ، وبعد فصلها عن المياه العادمة ، يمكن أن تدرج تحت الإطلاقات في "البقايا". تم اشتقاق أربعة أصناف لمعاملات الإنبعاث من دراسات أجريت في بلجيكا وألمانيا وسويسرا. و هذه المعاملات مبنية في الجدول 35.

الجدول 35: معاملات الإنبعاث لمحطات توليد الطاقة وإنتاج الحرارة/الطاقة في الصناعة والتي تعمل على الوقود الأحفوري

معاملات الإنبعاث - ميكروغرام مكافئ سُميّ/تيرا جول من الوقود الأحفوري المحترق			الصنف
بقايا	مياه	هواء	
ND	ND	35	1. مراجل الطاقة التي تحرق الوقود الأحفوري/الحرق المشترك للنفايات
14	ND	10	2. مراجل الطاقة التي تحرق الفحم
ND	ND	2.5	3. مراجل الطاقة التي تحرق الوقود التقيلي
*	ND	1.5	4. محطات الطاقة التي تحرق الزيت الحجري
ND	ND	0.5	5. مراجل الطاقة التي تحرق زيت الوقود الخفيف/الغاز الطبيعي

* الإطلاقات في البقايا يمكن حسابها على أساس الكتلة (أنظر القسم 6.3.1.5)

إن معاملات الإنبعاث هذه مبنية على افتراض أن الوقود المحترق يؤدي إلى إطلاق الديوكسينات/الفيورانات المترافق مع التخلص من الرماد المتطاير (fly ash). بينما الإنبعاثات من خلال الرماد السفلي (bottom ash) فهي مهمة. أيضاً تزداد كفاءة إزالة الجسيمات الدقائقية (particulate matter) مع نوعية أنظمة التحكم بتلوث الهواء (APC system) المستخدمة في المنشأة.

1.1.3.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر لحرق الوقود الأحفوري. عادة تكون التراكيز المقابلة من محطات الطاقة الكبيرة أدنى بكثير من 0.1 نانوغرام مكافئ سُميّ/مترمكعب؛ على الأغلب من مرتبة إلى مرتبتين بالنسبة للوقود الصلب والوقود السائل. في حين أن المعطيات الهولندية لمحطات توليد الطاقة الكبيرة التي تعمل على حرق الفحم أعطت مُعامل إنبعاث 0.35 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن، كانت المعطيات الألمانية بين 0.004 و 0.2 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن (0.09 و 7.1 ميكروغرام مكافئ سُميّ/تيرا جول) والمعطيات من المملكة المتحدة كانت بقيمة متوسطة 0.14 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن

(المجال: 0.06 – 0.32 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن). بينما أعطت المصادر السويسرية مُعامل إنباع 230 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول لمحطات توليد الطاقة التي تحرق الفحم. المُعطيات الألمانية سجلت قيم بين 0.02 و 0.03 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول للمراجل التي تحرق الغاز الطبيعي (LUA 1997).

مُعامل الإنباع للصنف 1 تم اشتقاقه من قيم مسجلة بين 0.4 و 118 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول. و من أجل وسيلة الأدوات هذه تم اختيار قيمة وسطية مساوية إلى 35 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول. مُعامل الإنباع للصنف 2 تم اشتقاقه من قيم متوسطة بين 230 (معطيات سويسرية 1997) و 7 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول كمتوسط. الصنف 3 تم اشتقاقه من قيم وسطية سجلت بين 1 و 4 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول. الصنف 4 من قيم وسطية سجلت بين 0.5 و 1.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول (LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999).

2.1.3.6. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى المياه. على أية حال، في الحالات التي يستخدم فيها أجهزة غسيل الغازات بالماء ويتم توليد مياه عادمة، فيصبح عندها قطاع الإطلاق هذا بحاجة إلى تسلیط الضوء عليه. حالياً لا يوجد قيمة رقمية يمكن تزويدها لتقدير هذا الإطلاق.

3.1.3.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى الأرض إلا في حالة أن البقايا غير المعالجة تم وضعها مباشرة على الأرض أو مزجت مع التربة.

4.1.3.6. الإطلاق في المنتجات

العملية لا يتولد عنها أي منتج وبالتالي لن يحدث إطلاق من خلال المنتج.

5.1.3.6. الإطلاق في البقايا

هناك شح في المُعطيات المقاومة لتراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد المتطاير وسيكون هناك حاجة لمزيد من المُعطيات. يمكن افتراض أن محتوى الديوكسينات/الفيورانات في الرماد المتطاير يزداد مع محتوى الفحم غير المحترق ومع كمية الحرق المشتركة من النفايات.

في استونيا ، حيث تُستخدم محطات توليد الطاقة الزيت الحجري كوقود ، تم تحليل الديوكسينات/الفيورانات في الرماد المتطاير من محطات الطاقة ، و التي كانت مزودة بمرسبات الكتروستاتية. تراوحت التراكيز في الرماد المتطاير من تراكيز متدنية جداً غير قابلة للتعيين الكمي و حتى 1.66 نانوغرام مكافئ سمية دولي/كغ من الرماد الجاف (تم تضمين LOQ في حسابات المكافئ السمي TEQ (Schleicher et al. 2001, Roots 2004a). المُعطيات المتوفرة لاتمكن من تحديد مُعامل إنباع ، و هكذا على البلدان الراغبة في تحديد الإطلاقات من محطات توليد الطاقة التي تعمل على الزيت الحجري و مجهزة بمرسبات الكتروستاتية ، فيمكن أن تأخذ القيمة الوسطى للقياسين أعلاه (= 1.2 غرام مكافئ سمي/طن من الرماد المتطاير المتجمع في المرسبات الإلكتروستاتية (ESP) و تضربها بكتلة الرماد المتطاير المتجمع عن هذه المحطات.

ولوضع تقدير أولي يمكن استخدام المعطيات من المملكة المتحدة عن تركيز الديوكسين/الفيورانات في البقايا الناتجة عن حرق الفحم في الصناعة (Dyke *et al* 1997, EC 1999). التركيز في الرماد المتطاير كانت بين 0.23 - 8.7 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من الرماد وأما بالنسبة للرماد السفلي فكانت بين 0.02 - 13.5 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من الرماد. التركيز في السخام كانت أعلى (حتى 35 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ). بأخذنا مُعدل متوسط إنتاج الرماد مساوي إلى 10% وومتوسط التركيز في الرماد مساوي إلى 4 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ، يمكننا اشتقاق مُعامل إنتعاش مساوي إلى 0.4 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الفحم المُحترق (تقريباً 14 ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول).

6.3.2. محطات الطاقة العاملة على حرق الكتلة الحيوية

العديد من البلدان والأقاليم تعتمد بشكل كبير على حرق الكتلة الحيوية لإنتاج الطاقة والتدافئة. فيما إذا كانت أحشاب بما فيها أغصان وقشر الشجر ونشارة الخشب. إلخ، أو الخث وأو البقايا الزراعية (مثل القش، كربات الحمضيات، قشور جوز الهند، زرق الدجاج، روث الجمال، إلخ). في معظم الحالات، يجري حرق الكتلة الحيوية مباشرة ومن دون إضافة وقود أحفورى وفي مراجل صغيرة تعمل باستمرار. من أجل وسيلة الأدوات هذه ، تم تحديد فئتان ضمن الفئات الثانوية وذلك تبعاً لنوع الوقود الحيوي المستخدم، وهما المراجل التي تحرق الأخشاب والمراجل التي تحرق باقي أنواع الكتلة الحيوية. ومن أجل كلا الفئتين يفترض أن يتم استخدام مولدات الطاقة بالبخار المحافظ عليها والتي تعمل بشكل جيد من أجل تضخيم الخرج الطاقي . في جميع الحالات، الهواء والبقايا هما قطاعاً بالإطلاق الوحيدان الذين يجب أخذهما بعين الاعتبار. هذا القسم لا يتعرض لحرق الخشب الملوث والتي سيتم التعرض لها في القسم 6.1.

يجري حرق الكتلة الحيوية في عدد كبير من أجهزة توليد الطاقة بدءاً من الأفران الصغيرة ذات فتحة الموقد وحتى أنظمة الحرق/المراجل المعقدة جداً والضخمة والمزودة في نهاية الخط بتجهيزات شاملة للتحكم بتلوث الهواء. يجري حرق الكتلة الحيوية من أجل توليد الطاقة غالباً في نوعين عاميين من المراجل والتي يمكن تمييزها تبعاً للطريقة التي يتم فيها تأقیم الوقود إلى النظام.

المراجل المعروفة باسم فتحة الموقد تستعمل شبكة أو منصب ثابت أو هزار أو متحرك والتي يوضع عليها الكتلة الحيوية التي تنتقل في الفرن أثناء احتراقها. هواء الإحتراق الأولي يتم حقنه خلال الكتلة الحيوية من أسفل الشبكة المعدنية أو المنصب. جميع أنظمة الاشتعال هذه تعمل على حرق الكتلة الحيوية بكفاءة عالية تاركة الرماد كبقايا جافة في قعر المرجل. فقط جزء صغير من المواد الخامدة تغادر المرجل كرماد متطاير.

أما المراجل المعروفة بالسرير المُمَيَّع (fluidized bed) فتستخدم مواد خاملة (مثل: الرمل وأو الرماد) والتي تميل (تأخذ شكل المائع) بحقن هواء الإحتراق الأولي. يجري تقطيع وإضافة الكتلة الحيوية إلى السرير المُمَيَّع حيث يجري حرقها. والرماد المُمَيَّع الذي يجري حمله مع غاز المدخنة يتم جمعه عادة في مجموعة سيكلونات متبرعة بمرسبات إلكتروستاتية (ESP) أو بواسطة مرشحات من الأكياس ومن ثم يعاد حقنها إلى المرجل. كمية ضئيلة جداً أو معدومة من الرماد السفلي تغادر المرجل ذلك أن جميع دقائق الرماد الكبيرة إما تبقى في السرير المُمَيَّع (fluidized bed) أو يتم جمعها بواسطة السيكلونات. بذلك ، جميع الرماد يجري جمعه كرماد متطاير بواسطة المرسبات الإلكتروستاتية أو مرشحات الأكياس.

إن وجود الديوكسين/الفيورانات في هذه الفئة الثانوية يعتمد على نفس القواعد العامة كما هي الحال في المنشآت التي تعمل بالوقود الأحفوري . تم اشتقاق مجموعتين من مُعاملات الإنعاش من دراسات نفذت في بلجيكا وألمانيا والمملكة المتحدة وهي مبنية في الجدول 36. الإطلاقات إلى المياه يمكن أن تحدث في المنشآت المركب فيها أبراج غسيل الغازات بالماء والتي لا يعاد تدوير الماء فيها. في مثل هذه الحالات يجب تضمين الإطلاقات إلى المياه. الحمامأة أو الرواسب الناتجة عن أجهزة غسيل الغازات وبعد فصلها عن

المياه العادمة يمكن أن تدرج تحت الإطلاقات في "البقايا".

الجدول 36: معمليات الإنبعاث لتوليد الطاقة التي تعتمد على حرق الكتلة الحيوية

مُعاملات الإنبعاث			الصنف
ميكروغرام مكافئ سُميّ/تيرا جول من الكتلة الحيوية المحترقة	مياه	هواء	
بقايا	مياه	هواء	
ND	ND	500	1. مراجل الطاقة التي تحرق مزيج من الكتلة الحيوية
15	ND	50	2. مراجل الطاقة التي تحرق خشب نظيف

إن معمليات الإنبعاث هذه مبنية على افتراض أن الوقود المُحترق يؤدي إلى إطلاق الديوكسينات/الفيورانات المترافق مع التخلص من الرماد. الإنبعاثات من خلال الرماد السفلي مهملة ذلك أن الكمية الكلية من الرماد المتبقى عن الكتلة الحيوية يتراوح بين 0.5 % (للخشب) و 1% (لأنواع أخرى من الكتلة الحيوية). أيضاً تزداد كفاءة إزالة الجسيمات الدقيقة مع نوعية أنظمة التحكم بتلوث الهواء المستخدمة في المنشأة.

و من أجل المساعدة في تقدير كمية الكتلة الحيوية المحترقة ، فالمثال التقريري التالي يمكن استخدامه في حساب الكتلة المحترقة من تفل سكر القصب (bagasse) : 3 كغ من تفل قصب السكر تتولد عن تصنيع 1 كغ من السكر (Choong Kwet Yive 2004) . الرجاء ملاحظة أن كتلة تفل قصب السكر يجب تحويلها إلى طاقة (تيرا جول - TJ) من أجل تقدير الإطلاقات السنوية من الديوكسينات/الفيورانات . في القسم 11.3 - القيم الحرارية - للفئة الأساسية 3 (Heating Values- For Main Category 3)، تم اقتراح قيمة حرارية لاحتراق تفل قصب السكر بين 8 ميغاجول/كغ و 10 ميغاجول/كغ .

1.2.3.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر لحرق الوقود الأحفوري. تم اشتقاء قيمة مُعامل الإنبعاث الإفتراضية للصنف 1 من متوسط القيم لحرق القش والمسجل في المملكة المتحدة والذي تراوح بين 17 و 54 ميكروغرام مكافئ سُميّ /طن. أما القيم المسجلة للنمسا فتراوح بين 2 – 500 ميكروغرام مكافئ سُميّ /تيرا جول. واعتماداً على متوسط قيمة حرارية حوالي 11-8 ميغاجول/كغ تم اختيار قيمة مُعامل الإنبعاث الافتراضي 500 ميكروغرام مكافئ سُميّ /تيرا جول كقيمة مماثلة عن الصنف 1 بالرغم من أنه يمكن أن توجد قيمة عالية قد تصل حتى 5,000 ميكروغرام مكافئ سُميّ /تيرا جول. أما قيمة مُعامل الإنبعاث الافتراضي للصنف 2 فقد تم اشتقاءها من متوسط قيم سجلت بين 4.7 (دراسة بلجيكية) و 5.4 (دراسة في المملكة المتحدة) ميكروغرام مكافئ سُميّ /طن من الخشب المُحترق. واعتماداً على متوسط قيمة حرارية حوالي 12-15 ميغاجول/كغ ، تم حساب قيمة مُعامل الإنبعاث الافتراضي 350 ميكروغرام مكافئ سُميّ /تيرا جول كقيمة مماثلة عن الصنف 2 (LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999).

2.2.3.6. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى المياه. على أية حال، في الحالات التي يستخدم فيها أجهزة غسيل الغازات بالماء ويتم توليد مياه عادمة، فيصبح عندها قطاع الإطلاق هذا بحاجة إلى تسلط الضوء عليه. حالياً لا يوجد قيمة رقمية يمكن تأمينها لتقدير هذا الإطلاق.

6.3.2.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى الأرض إلا في حالة أن البقايا غير المعالجة تم وضعها مباشرة على الأرض أو مُزجت مع التربة.

6.3.2.4. الإطلاق في المنتجات

العملية لا يتولد عنها أي مُنتج وبالتالي لن يحدث إطلاق من خلال المنتج.

6.3.2.5. الإطلاق في البقايا

يمكن افتراض أن الديوكسينات/الفيورانات متواجدة في بقايا الرماد. على أية حال، يمكن أن نجد عدد محدود من المُعطيات التفصيلية عن الكميات. اعتماداً على دراسة ألمانية تتراوح التراكيز عادة بين 30-3,000 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ بالنسبة للرماد السفلي وبين 30 - 23,300 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ بالنسبة للرماد المتطاير. نظراً لتدخل وتقابض القيم المسجلة للرماد السفلي والرماد المتطاير، وجد أنه لم يعد من الضروري التفريق بين نوعي الرماد. وبالتالي، تم اختيار قيمة متوسطة 3,000 نانوغرام مُكافئ سُميّ/كغ كمعامل إنبعاث اعتماداً على أن محتوى الرماد الناتج هو 0.5%.

لا يتوفّر معلومات كافية عن أنواع أخرى من وقود الكتلة الحيوية. وبالتالي، هناك حاجة إلى بحث إضافية.

6.3. احتراق الغاز الحيوي/غاز المطامر

يتولد الغاز الحيوي وغاز المطامر من الهضم اللاهوائي للمواد العضوية. والغاز الناتج هو عبارة عن مزيج من أول أوكسيد الكربون (CO) وثاني أوكسيد الكربون (CO_2) والميثان (CH_4) والنشار (NH₃) وأجزاء ضئيلة من الغازات القابلة للاحتراق إضافة إلى جزء كبير من الماء (H_2O). يشكل الجزء القابل لل الاحتراق من الغاز حوالي 50% والقيمة الحرارية له تتراوح بين 15-25 ميجاجول/كغ وذلك اعتماداً على مصدر الغاز. إن احتراق الغاز الحيوي أو غاز المطامر يجري عادة في شعلة أو محرّكات أو توربينات غازية أو أية تجهيزات أخرى لتوليد الطاقة.

احتراق هذه الغازات من أجل توليد الطاقة يجري على الأغلب إما في مراجل تعمل بحرق الغاز أو في توربينات/محركات غازية. وكلا النوعان يشابه مثيلاته التي تعمل على حرق الغاز الطبيعي. إن عملية الاحتراق تقريباً من دون بقايا. الجدول 37 يبيّن مُعامل الإنبعاث الافتراضي الوحيد والذي تم اشتقاقه من دراسات في ألمانيا وهولندا والمملكة المتحدة.

الجدول 37: مُعاملات الإنبعاث للغاز الحيوي/غاز المطامر المستخدم في توليد الطاقة أو في الشعلة

معامل الإنبعاث	الصنف
ميكروغرام مُكافئ سُميّ/تيرا جول من الغاز المحترق الهواء	
8	المراجل والمُحركات/التوربينات والشعلة

6.3.3.1. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع الوحيد لحرق غاز المطامر والغاز الحيوي. تم اشتقاق مُعامل الإنبعاث من قيم وسطى تراوحت بين 7.6 و 8.4 ميكروغرام مكافئ سُميّ/تيرا جول من الغاز الحيوي والتي سُجلت في الدراسة الألمانية والدراسة الإنكليزية على الترتيب (LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999). تراوحت الإنبعاثات في الدراسة الألمانية بين 0.001 - 0.28 نانوغرام مكافئ سمية دولي/ m^3 (1999). بينما أعطت القياسات الهولندية القيمة 0.07 نانوغرام مكافئ سمية دولي/ m^3 النظامي (LUA 1997). كما سُجلت دراسة حديثة في بلجيكا أن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات كانت دون 0.1 نانوغرام مكافئ سمية دولي/ m^3 النظامي (عند تركيز من الأوكسجين 5%) لقياسات تمت في شعلة احتراق الغاز الحيوي الناتج عن خمسة مواقع للمطامر (Idczak *et al.* 2004).

6.3.3.2. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى المياه.

6.3.3.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى الأرض ذلك أن غاز المطامر والغاز الحيوي يحترقان بشكلٍ خالٍ من البقايا.

6.3.3.4. الإطلاق في المنتجات

العلمية لا تولد مُنتجًّا لذلك لن يحدث إطلاق عبر المنتجات.

6.3.3.5. الإطلاق في البقايا

لن يحدث إطلاق عبر البقايا ذلك أن غاز المطامر والغاز الحيوي يحترقان بشكلٍ خالٍ من البقايا.

6.4. التدفئة المنزلية والطهي باستخدام الكتلة الحيوية

الطهي والتدفئة في المنازل باستخدام الكتلة الحيوية هو ممارسة شائعة في العديد من البلدان. في معظم الحالات الوقود المفضل هو الخشب، على أية حال ، يمكن استخدام أنواع أخرى من الوقود الحيوي. هنا، فقط صنفان منفردان سيتم تعريفهما ضمن هذه الفئة الثانوية والفارق الأساسي بين هذين الصنفين هو نقاوة الوقود . لم يؤخذ بمثيل هذا التفريق في القطاعين الصناعي و العام من أجل توليد الطاقة و الكهرباء حيث تستخدم الكتلة الحيوية الملوثة (مثل الخشب) و التي تعتبر طريقة للتخلص من النفايات الخشبية. وبالتالي التمييز سيكون بين كتلة حيوية بكر وكتلة حيوية ملوثة مثل الخشب المدهون أو المعالج والقش المتأثر بشدة بالمبيدات الكلورية. الهواء والبقايا وفي بعض الحالات الأرض هي قطاعات الإطلاق قيد النظر.

يتم حرق الكتلة الحيوية من أجل التدفئة والطهي في العديد من أجهزة الحرق والممتدة من الموافد والمدافئ البسيطة والمفتوحة وحتى الموافد والأفران الكبيرة والمعقدة التي تعمل على حرق الخشب. إن حرق الكتلة الحيوية من أجل التدفئة المنزلية والطهي يحدث على الغالب في تجهيزات تزداد كفاءتها كلما

زاد إجمالي الإنتاج القومي للبلد وكلما زادت حالة تطوره.

ت تكون الديوكسينات/الفيورانات نتيجة الإحتراق غير الكامل والذي يعتبر أمر عادي في أجهزة الحرق الصغيرة هذه والتي لا تحتوي أبداً /أو قد تحتوي على تحكم محدود بعملية الحرق. عمليات الإطلاق إلى المياه وعبر المنتج تكون مهملاً. الإطلاق إلى الأرض يمكن أن يحدث فقط إذا كانت عملية الإحتراق تحدث مباشرة على الأرض أو أن بقايا الإحتراق يتم التخلص منها إلى الأرض. عولجت هذه الحالة في القسم 6.6 – عمليات الاحتراق المكشوفة . و هكذا ، فإن الهواء والأرض والبقايا هي طرق الإطلاق الهامة. هناك مجموعتان من معاملات الإنبعاث تم اشتراطهما من دراسات تمت في النمسا وبولندا والدنمارك وألمانيا وهولندا وسويسرا والمملكة المتحدة. والجدول 38 يبين هذه المعاملات.

الجدول 38: معاملات الإنبعاث للتدفئة المنزلية والطهي التي تعتمد على حرق الكتلة الحيوية

التركيز	معاملات الإنبعاث		الصنف
ميكروغرام مكافئ سُمّي/تيرا جول	من الكتلة الحيوية المحترقة	الأرض	الهواء
1,000	ND	1,500	1. مواد حرق الكتلة الحيوية/الأخشاب الملوثة
10	ND	100	2. مواد حرق الكتلة الحيوية/الأخشاب البكر

يتوفر معطيات محددة جداً لاتسخ بحساب معاملات الإنبعاث للكتلة الحيوية غير تلك المحسوبة للخشب. معاملات الإنبعاث للإطلاقات عبر البقايا معطية على أساس التركيز المقاسة في الرماد (وليس لها علاقة بالقيمة الحرارية للوقود). الرجاء ملاحظة أنه عند استخدام صفحات إكسيل للفئة 3 (EXCEL sheet for Category 3 من أجل تغير الإطلاقات السنوية ، فيجب حساب الإطلاق عبر البقايا بشكل منفصل.

1.4.3.1. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر لحرق الكتلة الحيوية. قيمة معامل الإنبعاث الافتراضية للصنف 1 تم اشتراطها من متوسط القيم المسجلة والتي تراوحت بين 2 و 50 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن من الخشب المحترق. القيم بين 4.7 – 2.4 ميكروغرام مكافئ سُمّي /كغ كما وردت في الدراسة النمساوية يبدوا أنها كانت عالية بشكل غير عادي. أما القيم بين 0.7 – 0.2 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن كما وردت في الدراسة الألمانية فيبدوا أنها تمثل الطرف الأدنى من المجال. وكذلك الأمر بالنسبة لقيمة السويسرية 24 نانوغرام مكافئ سُمّي/جيجا جول. من الضروري لحظ أن القيم المسجلة لاحتراق الكتلة الحيوية النظيفة هي بشكل ثابت أقل بمقدار مرتبة واحدة من القيم المسجلة لاحتراق الكتلة الحيوية الملوثة مثل الخشب المدهون و/أو المعالج. و هكذا ، تم اختيار قيمة وسطية 1.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن للكتلة الحيوية النظيفة بينما تم اعتماد قيمة 25 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن للكتلة الحيوية الملوثة. واعتماداً على متوسط قيمة حرارية حوالي 15-12 ميغاجول/كغ للخشب يمكن حساب قيمة معامل الإنبعاث الافتراضي 100 ميكروغرام مكافئ سُمّي /تيرا جول كقيمة مماثلة عن الكتلة الحيوية النظيفة والقيمة 1,500 ميكروغرام مكافئ سُمّي /تيرا جول كقيمة مماثلة عن الكتلة الحيوية الملوثة (LUA 1997, IFEU 1998). أعطى المرجع (LUA 1997) قيم معاملات الإنبعاث 50 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن للخشب الملوث قليلاً و 500 ميكروغرام مكافئ سُمّي /طن للخشب المعالج بشدة بمركب خماسي كلور الفينول (PCP)، وهذا يؤدي للحصول على معاملات إنبعاث متساوية إلى 3,300 ميكروغرام مكافئ سُمّي /تيرا جول و 50,000 ميكروغرام مكافئ سُمّي /تيرا جول، على الترتيب.

6.4.2. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حصول إطلاقات إلى المياه.

6.4.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاق إلى الأرض إلا في حال أن الاحتراق يجري مباشرة على التربة. ونظراً لنقص المعطيات لا يمكن اشتغال معامل إنبعاث افتراضي.

6.4.4. الإطلاق في المنتجات

العلمية لا تولد مُنتَج لذلك لن يحدث إطلاق عبر المنتجات.

6.5. الإطلاق عبر البقايا

يتراوح تركيز الديوكسينات/الفيورانات في بقايا الرماد من بضعة نانوغرامات وحتى عدة آلاف نانوغرام مكافئ سميّ /كغ (أو ميكروغرام مكافئ سمي/طن). إن احتراق الأخشاب البكر سيولد تركيز أقل في الرماد المتبقى ، بينما الخشب المعالج سيتّج عنه تركيز أعلى. متوسط التركيز الذي حدد من قبل (Wunderli *et al.* 1996) سوف يستعمل في وسيلة الأدوات هذه كتقدير أولى: لقد حددوا مُعدل مساوي إلى 1,000 نانوغرام مكافئ سميّ دولي/كغ للخشب الملوث و 10 نانوغرام مكافئ سميّ دولي/كغ للخشب النظيف. و من أجل استخدام الخث (Peat) كوقود حيوي ، لم يتواجد نتائج محسوبة على أساس المكافئ السمي . على أية حال ، في أحد النشرات العلمية وجّه Mehrag and Killkam (2003) تركيز قدره 60.6 نانوغرام من الديوكسينات/الفيورانات (المماكبات المتاضرة رباعية و حتى ثمانية الكلورة) في الكغ من رماد الخث المحترق و ذلك في عينة من القرن التاسع عشر. و يقترح تطبيق معامل الإنبعاث للصنف 2 للرماد الناتج عن حرق الخث (peat ash) . إن استخدام معامل الإنبعاث هذا لن يقلل من تقدير الإطلاقات.

بما أن أساس حساب الإطلاقات عبر البقايا يعتمد على كتلة الرماد المتولدة عن عملية الاحتراق ، فيجب تقدير الكتلة الكلية المتولدة من الرماد في العام .

6.5. التدفئة المنزلية والطهي باستخدام الوقود الأحفوري

يستخدم الوقود الأحفوري بكثرة في التدفئة المنزلية وخاصة في البلاد المتقدمة والبلدان التي اقتصاداتها في مرحلة انتقال . الفحم وزيت الوقود الخفيف والغاز الطبيعي هي المصادر الرئيسية للوقود الأحفوري المستخدم في التدفئة المنزلية والتي ستتشكل التصنيفات الثلاث لهذه الفئة الثانوية. ومن أجل هذه الفئات الثلاث يفترض أنه يستخدم مدافئ تسخين تعمل ومحافظ عليها بشكل جيد من أجل تضخيم الخرج الحراري. في جميع الحالات الهواء هو قطاع الإطلاق قيد النظر. في حالة احتراق الفحم فيجب اعتبار البقايا كقطاع إطلاق محتمل.

يتم حرق الوقود الأحفوري في تجهيزات تتراوح من أفران بسيطة إلى أنظمة مراجل/حرّاقات معقدة لتوليد الحرارة والتدفئة المركزية في الأبنية والوحدات السكنية الكبيرة.

الحرق من أجل التدفئة المنزلية يجري في نوعين عامين من المراجل والتي تتميز عن بعضها بالطريقة

التي يتم فيها نقل وإطلاق الحرارة. ما يدعى بأنظمة التدفئة المركزية، والتي تعمل على الزيت أو الغاز كوقود، تستخدم فرن كبير لتسخين الماء والذي يجري تدويره خلال البناء ليصدر حرارته من خلال عدد كبير من المشعات الحرارية. إن هذا النوع من الأنظمة الحديثة عادة تكون ذات كفاءة عالية واحتراف نظيف مما ينتج عنها كمية ضئيلة أو من دون بقايا للتخلص منها. النوع الثاني من أنظمة التدفئة يعتمد غالباً على الوقود الصلب (الفحم) ويكون من مواد منفردة متوضعة في كل غرفة من البناء أو على شكل مدفأة حائطية لتوفّر وصول مباشر إلى العديد من الغرف في نفس الوقت. تتألّف المواد من أفران صغيرة مشابهة لكنها توفر نظام لتدوير الهواء داخل الموقد ومن حول الفرن. هذه الأنظمة عادة أقدم وأقل كفاءة واحترافها أقل نظافة. أيضاً يتم توليد رماد سفلي من بقايا الوقود الخاملاة والتي يجب التخلص منها. بعض هذه الأنظمة أيضاً قادرة على حرق زيت الوقود.

ثلاث مجموعات من معاملات الإحتراق تم اشتراها من دراسات تمت في النمسا وبلجيكا والدنمارك وألمانيا وهولندا والسويد وسويسرا والمملكة المتحدة. وهذه القيم معطاة في الجدول 39 .

الجدول 39: معاملات الإنبعاث للتدفئة المنزلية التي تعتمد على الوقود الأحفوري

التصنيف	معاملات الإنبعاث من الوقود الأحفوري المُحترق	التركيز
1. المواد العاملة على الفحم ذي المحتوى العالي من الكلور	ميكروغرام مكافئ سمّي/تيرا جول	ميكروغرام مكافئ سمّي/كغ من الرماد
2. المواد العاملة على الفحم	الهواء	البقايا
3. المواد العاملة على زيت الوقود	15,000	30,000
4. المواد العاملة على الغاز الطبيعي	100	5,000
	10	NA
	1.5	NA

إن معاملات الإنبعاث الافتراضية هذه أيضاً مبنية على افتراض أن فقط الفحم المُحترق يؤدي إلى إطلاق الديوكسينات/الفيورانات المتراقة مع التخلص من الرماد.

1.5.3.6. الإطلاق إلى الهواء

الإطلاق إلى الهواء هو القطاع المسيطر لاحتراق الوقود الأحفوري. من أجل الفحم ، تم اقتراح فنتين من معاملات الإنبعاث بما أنه هناك مجالاً متميزاً من إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات التي سجلت في المنشورات العلمية . قيمة مُعامل الإنبعاث الافتراضية للصنف 2 تم اشتراها من متوسط القيم المسجلة والتي تراوحت بين 1.6 و 50 ميكروغرام مكافئ سمّي /طن من الفحم المُحترق، و التي سُجلت في معظم البلدان الأوروبية . من المهم ملاحظة أن القيم المسجلة لاحتراق الفحم المنزلي هي متوافقة و تقع بين 1 و 7 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من الفحم المُحترق . و هكذا ، تم اختيار قيمة وسطية 3 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن للفحم النموذجي . و اعتماداً على متوسط القيمة الحرارية للفحم 30 ميغاجول/كغ ، يمكن حساب معامل إنبعاث و قدره 100 ميكروغرام مكافئ سمّي/تيرا جول. و من ناحية أخرى فإن القيمة 0.91 ملغرام مكافئ سمّي /طن كما وردت في الدراسة النمساوية إضافة إلى القيمة السويسرية 230 نانوغرام مكافئ سمّي /جيغا جول فكما يبدوا أنها نوعاً ما تقع في الحدود العليا من المجال (LUA) (1997). على أية حال ، تم حديثاً تسجيل معاملات إنبعاث ضمن نفس المجال لمناطق سكنية صغيرة عندما تم حرق فحم من بولندا . فقد سجل (Kubica et al. 2004) معاملات إنبعاث تراوحت بين 108.5 - 663.9 ميكروغرام مكافئ سمّية دولي/طن من الفحم المُحترق . يمكن تفسير هذه القيم العالية بسبب محتواها العالي من الكلور- و الذي تراوح من آثار قليلة و حتى 0.4% و قيمة عظمة 61.5% كلور في الفحم من

بولندا. و من أجل قيمة وسطية 400 ميكروغرام مكافئ سمي/طن من الفحم المُحترق و متوسط قيمة حرارية 25 ميغاجول/كغ للفحم البيتوميني من بولندا (و الفحم من مناطق أخرى بمواصفات مشابهة)، تم اختيار معامل إنبعاث افتراضي مساوي إلى 15,000 ميكروغرام مكافئ سمي/تيراجول.

قيمة مُعامل الإنبعاث الإفتراضي للصنف 3 تم اشتقاقها من متوسط القيم المسجلة والتي تراوحت بين 0.04 و 2 ميكروغرام مكافئ سمي /طن. والقيمة 0.04 ملغرام مكافئ سمي /طن كما وردت في الدراسة النمساوية بينما كانت عالية بشكل غير عادي بينما القيمة السويسرية 0.5 نانوغرام مكافئ سمي /جيغا جول فهي منخفضة جداً. وبالتالي تم اختيار قيمة وسطية 0.5 ميكروغرام مكافئ سمي /طن لزيت الوقود. واعتماداً على متوسط قيمة حرارية حوالي 44 - 46 ميغاجول/كغ لزيوت التسخين يمكن حساب قيمة مُعامل الإنبعاث الافتراضي 10 ميكروغرام مكافئ سمي /تيرا جول .

قيمة مُمعامل الإنبعاث الإفتراضي للصنف 4 تم اشتقاقها من القيم المسجلة والتي تراوحت بين 0.04 و 0.07 نانوغرام مكافئ سمي /مترمكعب. والقيمة الوسطية 0.05 ميكروغرام مكافئ سمي / مترمكعب تم اختيارها للغاز الطبيعي. واعتماداً على متوسط قيمة حرارية حوالي 32 - 35 ميغاجول/مترمكعب، تم حساب قيمة مُمعامل الإنبعاث الافتراضي 1.5 ميكروغرام مكافئ سمي /تيرا جول (LUA 1997, IFEU 1998, Environment Canada 1999).

4.2.5.3.6. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حصول إطلاقات إلى المياه.

4.3.5.3.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حصول إطلاقات إلى الأرض.

4.4.5.3.6. الإطلاق في المنتجات

العلمية لا تولد مُنتَج لذلك لن يحدث إطلاق عبر المنتجات

4.5.5.3.6. الإطلاق عبر البقايا

تم تحليل الديوكسينات/الفيورانات في بقايا الرماد المتطاير الناتج عن احتراق الفحم وتم الكشف عن تراكيز تراوحت بين 4 و 42,000 نانوغرام مكافئ سمي /كغ من الرماد (Dumler et al. 1995). وكتقدير أولي يجب استعمال مُعامل إنبعاث 5,000 نانوغرام مكافئ سمي /كغ من الرماد في وسيلة الأدوات. و من أجل الفحم البولندي ذي المحتوى العالى من الكلور ، فلم يوضع مُعامل إنبعاث . على أية حال و من أجل وضع تقدير أولي ، يمكن استخدام القيمة العليا من المعطيات المقاسة بواسطة (Dumler et al. 1995) كمعامل إنبعاث لبقايا الصنف 1 .

6.4. الفئة الأساسية 4 – المنتجات الفلزية (مواد البناء)

هذا القسم يلخص العمليات ذات درجة الحرارة العالية في الصناعات الفلزية (مواد البناء). المواد الأولية أو الوقود الحاوي على كلوريدات يمكن أن تسبب في تشكيل الديوكسينات/الفيورانات خلال مراحل متعددة من العمليات (مثل: خلال طور تبريد الغازات أو في منطقة التسخين). ونظراً لزمن البقاء الطويل في الفرن ودرجات الحرارة العالية اللازمة لتصنيع المنتج، فإن إبعاثات الديوكسينات/الفيورانات عادة منخفضة من هذه العمليات. في وسيلة الأدوات هذه، الفئات الثانوية المبينة في الجدول 40 سوف يتم تضمينها في جرد مصادر الديوكسين/الفيوران.

الجدول 40: الفئات الثانوية لفئة المصادر الأساسية 4- المنتجات الفلزية (مواد البناء)

طريق الإطلاق الممكن							
بقايا	X		أرض	مياه	هواء	الفئات الثانوية من الفئة الأساسية المنتجات الفلزية (مواد البناء)	الرقم
X					X		4
X					X	إنتاج الإسمنت	a
X					X	إنتاج الجير (الكلس)	b
X					X	إنتاج الطوب	c
X					X	إنتاج الزجاج	d
X					X	إنتاج السيراميك	e
X	X				X	مزج الأسفلت	f
X					X	التحلل الحراري للطفل الزيتى (Oil shale pyrolysis)	g

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم

بالرجوع إلى شروط المادة 5 من اتفاقية استوكهولم، يمكن تصنيف المصادر في هذه الفئة على الشكل الآتي:

المرفق (ج)، الجزء الثاني- فئات المصادر تتضمن:

فئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(ب) أفران الإسمنت التي تحرق نفايات خطرة	1.4.6

6.4.1. إنتاج الإسمنت (Cement Production)

المواد الخام الأساسية هي الغبار والصخور الكلسية (الحجر الجيري). تبدأ صناعة الإسمنت بالتكليس، والتي هي عبارة عن تفكك كربونات الكالسيوم (CaCO_3) عند درجة حرارة حوالي 900 درجة مئوية لترى أوكسيد الكالسيوم (الجير) (CaO) وثاني أوكسيد الكربون (CO_2). بعد ذلك، يتفاعل أوكسيد الكالسيوم في درجات حرارة عادة حوالي 1400 - 1500 درجة مئوية مع السيليكا والألومنينا وأوكسيد الحديد ليشكل سيليكات وألومنيات وحديديات الكالسيوم (و التي جميعها = الكلنكر). بعد ذلك يطحن الكلنكر مع الجبسوم (CaSO_4) وإضافات أخرى لينتج الإسمنت (BREF 2001b).

هناك أربعة طرائق من العمليات لإنتاج الإسمنت : الطريقة الجافة والطريقة نصف الجافة والطريقة نصف الرطبة والطريقة الرطبة. في الطريقة الجافة يتم تجفيف وطحن المواد الأولية لتشكيل الوجبة الخام والتي يجري تغذيتها إلى المسخنات الأولية أو إلى فرن التكليس الأولي (ونادرًا إلى فرن تجفيف طويل).

العملية الجافة تتطلب طاقة أقل من العملية الرطبة. اليوم ، معظم أفران الإسمنت الأوروبيّة تعمل بالطريقة الجافة (WBCSD 2004). التكنولوجيا القديمة هي الطريقة الرطبة، حيث أن المواد الأولية (غالباً مع محتوى عالي من الرطوبة) تطحن مع الماء لتشكل سائل طيني قابل للضخ والذي يتم تغذيته مباشرة إلى الفرن أو إلى مجفف الملاط أولاً. في الطريقة الرطبة ، هناك حاجة إلى كمية كبيرة من الحرارة لكل طن من الكلنكر أكثر من الطرائق الأخرى و ذلك من تخمير الماء الإضافي في الطريقة الرطبة.

العملية: يتم أولاً إحضار المواد الأولية الخام إلى الموقع وتكسر وتطحن لانتاج وجبة خام ذات حجوم جزيئات وخصائص كيميائية مناسبة. ويتم تحويل الوجبة الخام إلى الكلنكر بعملية التصنيع الحراري في الأفران الدوارة (حوالي 50 متر طولاً أو أطول وبقطر أكثر من 5 أمتار). تتألف هذه الأفران من أسطوانات فولاذية مبطنة بالأجر الحراري المقاوم وتكون أسطوانة الفرن مائلة عن الأفق وتدور بسرعة 3-1 دوره في الدقيقة. الأفران الدوارة القديمة كانت تصل حتى أكثر من 200 متر طولاً (BREF 2001b). يتم تغذية المواد الأولية من النهاية العلوية للفرن وتحريك بشكل تدريجي باتجاه النهاية السفلية للفرن حيث يُؤمِن تسخين بعكس اتجاه التيار. إن الأفران الدوارة في صناعة الإسمنت تختلف عن عمليّات الاحتراق الشامل الكلاسيكية حيث أن مواد التغذية الأولية وغازات الاحتراق تمر بشكل متعاكس مع التيار ، وبالتالي تؤدي إلى عمليّات مزج قوية ودرجات حرارة عالية (أعلى من 1400 درجة مئوية في النهاية الحارة حيث يتشكّل الكلنكر) وزمن بقاء طويل للغازات (7 - 5 ثانية). إن مثل هذه الشروط سوف تعمل على تحطيم الملوثات العضوية الداخلة مع الوقود في الحرارات الأولية.

مَعَامِلُ الإسْمَنْتِ الْحَدِيثَةِ غالباً تستعمل العملية الجافة والتي يجري فيها تجفيف المواد الخام في مسخنات أولية متعددة السيكلونات ومصفوفة بشكل عامودي والتي خلالها تتلامس الغازات الحارة المرتفعة مع المواد الأولية المناسبة إلى الأسفل. بعض العمليات الجافة تستخدم أيضاً مرحلة تكليس أولية تحت المسخنات الأولية وذلك قبل دخول المواد الأولية إلى الفرن الدوار. إن استخدام العملية الرطبة، حيث يتم تغذية الوجبة المطحونة مع الماء إلى الفرن كملاط طيني، تستهلك طاقة حوالي 40% أكثر من العملية الجافة. العمليات شبه-الجافة و العمليات شبه-الرطبة تستخدم مسخنات أولية من نوع المنصب أو الشبكة ، و المعروفة أيضاً باسم أفران ليبيول (Lepol kilns).

المرحلة الأخيرة من عملية التصنيع تتضمن تبريد الكلنكر. بينما يخرج الكلنكر الحار من النهاية السفلية للفرن الدوار يبرد بسرعة بواسطة الهواء المحيط في مبرد الكلنكر (مثل: منصب أو شبكة متحركة مع مراوح تهوية تنسف الهواء عبر الشبكة ومن خلال الكلنكر). (EMEP 1999).

أخيراً، يتم مزج الكلنكر البارد مع الجبسوم، ومن أجل الإسمنت المركب، تضاف بعض المواد الأخرى مثل خبث فرن الصهر العالي ومن ثم يتم طحن المزيج لنحصل على بودرة متجانسة من المنتج النهائي والذي يتم تخزينه في الصوامع قبل نقله بالجملة أو تعبئته في أكياس.

من أنواع الوقود المستخدمة عادة في صناعة الإسمنت هي الفحم وزيت الوقود والغاز أو الفحم البترولي. في العديد من الحالات هناك أنواع عديدة من النفايات تستخدم كوقود مساعد للوقود الأحفوري. النفايات المستعملة في هذا المجال قد تتضمن: الزيوت المستعملة والمذيبات وبعض النفايات الصناعية وفي بعض الحالات نفايات خطيرة. وفي معظم هذه الحالات يتم الإشعاع في الحَرَاق المتواجد في المنطقة الحارة من نهاية الفرن. وغالباً ما تستخدم الإطارات ويمكن أن تضاف إلى الفرن كاملة أو مقطعة وعلى مسافة من النهاية الحارة للفرن.

دللت الاختبارات في الولايات المتحدة أن الانبعاثات العالية وُجِدَتْ من بعض أفران الإسمنت حيث يتم حرق نفايات خطيرة (EPA 1998). واقتصرت تحريرات أكثر تفصيلاً أنه، بالرغم من كون عملية الاحتراق جيدة، فإن العامل المُحدَد هو درجة حرارة جهاز تجميع الغبار في نظام تنقية غازات الاحتراق .

حيثًا ، أتمت مؤسسة الصناعة و البحث العلمي (Foundation for Industrial and Scientific Research) دراسة مكثفة عن إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات من أفران الإسمنت. توفر هذه الدراسة أكثر مجموعة شاملة حقيقة من المعطيات المتوفرة و التي قد تم جمعها من الأدبيات العلمية المنشورة و تقارير من شركات منفردة (WBCSD 2004).

في معظم الحالات ، فقد بينت التدابير الأساسية (التكامل الأمثل بالعملية) أنها كافية من أجل الالتزام بقيمة الإنبعاث الحدية 0.1 نانوغرام مكافئ سمى / م³ النظامي (عند تركيز أوكسجين 10% O2) في المنشآت الحديثة . و تعتبر التدابير الأساسية التالية حرجة جدًا :

- تبريد سريع للغازات العادمة المنطلقة عن الفرن إلى درجة حرارة دون 200 درجة مئوية في الأفران الرطبة (متضمنة في المسخنات الأولية/أفران التكليس الأولية) ؟
- الحد من المواد الأولية البديلة كجزء من مزيج المواد الخام إذا كانت تتضمن مواد عضوية ؟
- عدم إضافة وقود بديل عند مرحلة الإلقاء و مرحلة توقف المعمل .
- مراقبة و استقرار متحولات العملية :
- مزيج متجانس من المواد الأولية و الوقود
- جرعات منتظمة
- وجود فائض من الأوكسجين.

بشرط أنه يتم ممارسة التدابير الأساسية المنصوح بها ، فإن معظم أفران الإسمنت الحديثة تحقق قيمة حدية للإنبعاث 0.1 نانوغرام مكافئ سمى / م³ النظامي ، و هكذا يمكن تصنيفها ضمن الصنف 3 في وسيلة الأدوات . إن التصنيع المشترك للوقود البديل أو المواد الخام البديلة ، التي يتم تغذيتها إلى العراق أو المسخنات/المكلسات الأولية لن يؤثر أو يغير من إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات (BREF 2001b, WBCSD 2004) . لقد أظهر تقرير مؤسسة الصناعة و البحث العلمي (SINTEF report) أن العديد من أفران الإسمنت في البلدان النامية تحقق قيمة الإنبعاث الحدية 0.1 نانوغرام مكافئ سمى / م³ النظامي.

إن هذا الاستنتاج الأخير مدحوم ببرنامج اعتمان وتحليل الديوكسينات في تايلاند، حيث تم جمع عينات وتم تحليل الديوكسينات/الفيورانات من فرنين دوارين لمعملي أسمنت ، الأول حديث والثاني يشغل بشكل جيد. تم جمع العينات من الفرنين الدوارين تحت شروط التشغيل العادلة (حمولة كاملة وارتفاع مزيج من الليغنيت والفحم البترولي كوقود أولي ووقود ثانوي) ومع اشتعال مساعد (أ) لإطارات مستعملة و (ب) نفايات صناعية بما فيها الزيوت المستعملة (UNEP 2001, Fiedler et al. 2002).

هناك بعض المؤشرات ، على سبيل المثال ، في آسيا حيث تستخدم الأفران العمودية (vertical shaft kilns , VSK) لإنتاج الكلنكر . هذه المعامل نسبياً صغيرة ذات استطاعة يومية تتراوح بين 50 طن/يوم و حتى 300 طن/يوم (NEC 1999, van Oss 1997). على أية حال ، لم يتواجد أية تراكيز مقاسة من الديوكسينات/الفيورانات . و هكذا و من أجل الغرض من وسيلة الأدوات هذه و من أجل وضع تقدير أولي عن الإطلاقات ، فسوف يتم تطبيق على هذه المنشآت نفس معامل الإنبعاث الذي تم تطويره للأفران الرطبة القديمة (الصنف 2) . من المرجو أنه قريباً سوف يُصبح متوفراً معامل إنبعاث موضوع على أساس قياسات حقيقة .

لقد تم تطوير الأصناف التالية من معاملات الإنبعاث (الجدول 41) . و كما هو مبين الجدول ، فلا يوجد

معاملات إنبعاث للإطلاقات مع البقايا . عادة ، الغبار الناتج من معامل الإسمنت يتم إدخاله من جديد مع المواد الخام الدخلة إلى الفرن .

الجدول 41: مُعاملات الإنبعاث لانتاج الإسمنت

مُعاملات الإنبعاث ميكروغرام مُكافئ سُميّ /طن من الإسمنت					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء	
ND	ND	ND	ND	5.0	1. أفران الإسمنت العاوموية (Shaft kilns)
NA	ND	ND	ND	5.0	2. الأفران الرطبة، مرسبات الكتروستاتية > 300 درجة مئوية
NA	ND	NA	ND	0.6	3. الأفران الرطبة / مرسبات الكتروستاتية/مرشحات نسيجية 300-200 درجة مئوية
NA	ND	NA	ND	0.05	4. الأفران الرطبة / مرسبات الكتروستاتية/مرشحات نسيجية > 200 درجة مئوية الأفران الجافة المُسخنات/المُكليفات الأولية > 200 درجة مئوية

1.1.4.6. الإطلاق إلى الهواء

انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء عبر عنها بواحة الإنتاج سوف تتأثر بتركيز الديوكسينات/الفيورانات في غاز المداخن وكمية الغاز الناتج بواحة الإنتاج . يتم توليد حجم أكبر من غاز المداخن في واحدة الإنتاج في الأفران الرطبة منه في الأفران الجافة . تُنتج الأفران الحديثة ما بين 1500-2500 متر مكعب/طن من الكلنكر (BREF 2001b).

اعتمدت دراسة مؤسسة الصناعة و البحث العلمي SINTEF (WBSCD 2004) على أكثر من 1700 قياس للديوكسينات/الفيورانات منذ بدايات التسعينيات 1990s و حتى الآن . و هذه الدراسة تلخص الإنبعاثات إلى الهواء من أفران الإسمنت الرطبة و الجافة و من معامل تعمل على الوقود الأحفوري و المواد الأولية "الطبيعية" و من معامل تستخدم مواد خام بديلة و وقود بديل . و هذا الوقود البديل و المواد الخام البديلة ، بما في ذلك النفايات ، يتم الحرق المشترك لها في الحراق الرئيسي أو مدخل الفرن الدوار أو في المُسخنات/المُكليفات الأولية (preheater/precalciner) . في العديد من البلدان ، يعتبر ذلك ممارسة عادلة . و الجزء الكبير من المعطيات المسجلة عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات كانت أقل بكثير من 0.1 نانوغرام مكافئ سمي /م³ النظامي ؛ الإنبعاثات من الأفران الجافة كانت أدنى بقليل من تلك للأفران الرطبة . الإنبعاثات ضمن هذا المجال تتوافق مع مُعاملات إنبعاث دون 0.05 ميكروغرام مكافئ سمي/طن من الإسمنت ، و هكذا تعتبر هذه المنشآت أنها تطبق أفضل التقنيات المتاحة (BAT) و أن معاملات الإنبعاث هذه تمثل الصنف 4 . على أية حال ، تتضمن دراسة مؤسسة الصناعة و البحث العلمي SINTEF أيضاً بعض المعطيات القديمة من الولايات المتحدة الأمريكية و صلت فيها الإنبعاثات حتى 25.8 نانوغرام مكافئ سمي /م³ ، و التي تقابل معامل إنبعاث قدره 16.7 ميكروغرام مكافئ سمي/طن من الإسمنت .

وُجِدَ تراكيز منخفضة جداً من الديوكسينات/الفيورانات في حملة الاعتيان في تايلاند في معمل إسمنت يستخدم الطريقة الجافة . خلال التشغيل العادي (ليغنيت/فحm البترول وبحمولة كاملة) كانت الإنبعاثات من المدخنة دون 0.02 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي / م³ النظامي وقليله جداً حتى 0.0001 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي / م³ النظامي؛ وقد كانت المتوسطات على التوالي : 0.0105 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي / م³ النظامي و 0.0008 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي / م³ النظامي من أجل شروط التشغيل العادي و 0.003 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي / م³ النظامي و 0.0002 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي / م³ النظامي في

الاختبارات التي تمت بأنواع من الوقود البديل الثانوي. وقد كانت مُعاملات الإنبعاث الناتجة كمتوسط 0.001 و 0.002 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الكلنكر في شروط التشغيل العادلة و 0.005 و 0.003 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الكلنكر في حالة الحرق المشترك باستخدام البديل (وقود/نفايات). وهكذا ، كانت نتائج جميع الاختبارات أقل بكثير من القيمة التوجيهية 0.1 نانوغرام مُكافئ سُميّ دولي / م³ النظمي. أظهرت النتائج أن إضافة الإطارات و/أو النفايات السائلة الخطيرة لم يكن لها تأثيراً على نتائج قياس الإنبعاثات مع التذكير بأن فرن الإسمنت بالطريقة الجافة هو في معمل إسمنت من أحدث ما توصلت إليه التكنولوجيا وأن المنشأة تدار بشكل جيد (UNEP 2001, Fiedler *et al.*, 2002).

تركيز الديوكسينات/الفيورانات في غازات المداخن يبدوا أنه يتأثر بدرجة حرارة جهاز جمع الغبار. درجات الحرارة المنخفضة (دون 200 درجة مئوية) يبدوا أنها تشير إلى أن التراكيز سوف تكون دون 0.1 نانوغرام مُكافئ سُميّ دولي / م³ النظمي، بينما درجات الحرارة الأعلى من 300 درجة مئوية تزيد من إمكانية وجود إنبعاثات أعلى والتراكيز النموذجية قد تكون 0.3 نانوغرام مُكافئ سُميّ دولي / م³ النظمي أو أعلى. وفي بعض الحالات قد يوجد إنبعاثات أعلى بكثير. يبدوا أن مثل هذه الحالات ذات صلة بدرجات الحرارة العالية في جهاز تجميع الغبار ومستويات عالية من المادة العضوية في المواد الخام وقد تكون لها علاقة أيضاً باستخدام بعض النفايات وتحت شروط غير ملائمة.

و من أجل تحقيق الغرض من وسيلة الأدوات هذه ، يمكن تطبيق متوسط مُعاملٍ إنبعاث قدره 5 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الإسمنت للأفران القديمة المزودة بأجهزة جمع الغبار تعمل بدرجات حرارة أعلى من 300 درجة مئوية (مشتقة من معطيات أمريكية قديمة) و ذلك للصنف 2. بينما يمكن تطبيق متوسط مُعاملٍ إنبعاث 0.6 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الإسمنت عندما يكون جهاز جمع الغبار يعمل بدرجة حرارة بين 200 و 300 درجة مئوية (الصنف 3). ويمكن تطبيق مُعاملٍ إنبعاث 0.05 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الإسمنت للمعامل الحديثة و حينما يكون جهاز تجميع الغبار يعمل بدرجة حرارة دون 200 درجة مئوية (الصنف 4). بما أنه لا يتوفر معطيات مقاسة عن الديوكسينات/الفيورانات لأفران الإسمنت العاملدية ، لا يمكن حساب مُعاملٍ إنبعاث لها و مؤقتاً تم تضمين الصنف 1 لهذه التقنية و تم تخصيص نفس مُعاملٍ إنبعاث للأفران القديمة التي تعمل بالطريقة الرطبة.

2.1.4.6. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى المياه. على أية حال إذا تم تحديد بعض تيارات الصرف المائية فيجب لحظها وتدوينها ووصف مصدر العملية .

3.1.4.6. الإطلاق إلى الأرض

بعض البقايا يمكن أن تنشر على الأرض، وفي بعض الحالات تم تسجيل استعمال غبار الإسمنت لزيادة القلوية وإضافة الجير الكلسي. إن أي استخدام لغبار الإسمنت (cement kiln dust ، CKD) على هذه الهيئة يجب لحظه وتدوينه.

4.1.4.6. الإطلاق عبر المنتجات

من المتوقع أن تكون الإطلاقات عبر منتجات الإسمنت ضئيلة ذلك أن المنتج تم تعرضه لدرجات عالية من الحرارة.

5.1.4.6. الإطلاق عبر البقايا

يجب ذكر أن الأغبرة المتجمعة في أنظمة التحكم بتلوث الهواء، عادة المرسبات الإلكتروستاتية أو السيكلونات، تتكون بشكل رئيسي من المواد الخام التي تم تغذيتها إلى الفرن (عند نهاية الحرّاق الثانوي). أما الباقي من الغبار فيتكون من إنبعاثات من الفرن التي اجتازت المنطقة الحارة. عادة الأغبرة المتجمعة في المرسبات الإلكتروستاتية والسيكلونات يتم إعادة إدخالها إلى الفرن. وبالتالي ، فالجدول 41 لا يحتوي أي معاملات إنبعاث افتراضية في البقايا .

و في الحالات التي لا يتم فيها إعادة تدوير البقايا الناتجة عن أجهزة تنظيف غازات المدخنة إلى الفرن من جديد ، يمكن وضع تقدير أولي لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات في غبار أفران الإسمنت (CKD) و ذلك اعتماداً على فرضية أنه يتولد 30 كغ من غبار أفران الإسمنت عن كل طن من الكلنكر (0.03 % من الكلنكر المنتج). تعتمد هذه القيمة على تقرير ذكر أنه يتولد 0.4 مليون طن من غبار فرن الإسمنت (CKD) عن 13.5 مليون طن من الكلنكر/إنتاج إسمنت (Dyke *et al.* 1997).

من المتوقع أن تغير تراكيز الديوكسين/الفيوران في غبار فرن الإسمنت (CKD) و لقد تم تسجيل مجال واسع من التراكيز تراوح بين 0.001 - 30 نانوغرام مكافئ سُمّي /كغ (Dyke *et al.* 1997) لأفران إسمنت في المملكة المتحدة و 1 – 40 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ لاختبارات في ألمانيا (SCEP 1994).

6.4.2. إنتاج الجير (الكلس)

يستخدم الجير في مجال واسع من المنتجات. الجير أو الكلس الحي (أو الجير المحروق) هو أوكسيد الكالسيوم (CaO) والذي ينتج بعملية نزع الكربون من الحجر الكلسي (CaCO_3). الكلس المطفاء هو الكلس الحي مع محتوى من الماء ويتكون بشكل رئيسي من ماءات الكالسيوم (Ca(OH)_2). من أهم المستخدمين للجير : صناعة الفولاذ والبناء وصناعة الورق وصناعة السكر.

تتألف صناعة الجير من حرق كربونات الكالسيوم وأو المغنيزيوم بدرجة حرارة بين 900 و 1500 درجة مئوية. وبعض العمليات قد تحتاج درجات حرارة أعلى. و أوكسيد الكالسيوم الناتج عن الفرن عادة يتم طحنه وفرزه ونخله قبل أن يتم نقله عبر السيلور إلى صوامع التخزين. والجير المحروق إما يتم توصيله إلى المستخدم على شكل كلس حي أو يجري مفاعنته مع الماء في معمل إماهة لإنتاج الجير المميه أو الجير المطفاء.

أنواع مختلفة من الوقود – الصلب أو السائل أو الغازي – تستخدم في حرق الجير. يؤمن الوقود الطاقة اللازمة لتكتلisis الجير ولكنه أيضاً يتداخل مع العملية. معظم أفران الجير يمكن أن تعمل على أكثر من نوع واحد من الوقود. تتضمن عملية حرق الجير طورين (BREF 2000d) :

1. تزويد حرارة كافية بدرجات حرارة أعلى من 800 درجة مئوية لتسخين الحجر الكلسي وتقوم بعملية نزع الكربون،
2. والمحافظة على الكلس الحي لمدة كافية بدرجات حرارة عالية (حوالي 1200 – 1300 درجة مئوية) لضبط فعالية الكلس.

معظم أفران الجير هي إما أفران قائمة أو أفران دوارة. ومعظم الأفران تتصف بالتدفق المعاكس للتيار بين المواد الصلبة والغازات. وقد نجد أيضاً بعض أفران الموافق الدوارة (rotary hearths) وأفران السرير الممبيع. والقياس النموذجي ل الفرن يتراوح عادة بين 50 إلى 500 طن في اليوم (BREF 2000d).

المواد الخام أو الوقود التي تحتوي على كلوريدات ، يمكن أن تسبب في تشكيل الديوكسينات/الفيورانات خلال عملية الاحتراق في الفرن الجيري. المعطيات المسجلة في أوروبا من سبعة أفران (و التي منها أربعة أفران دوارة وثلاث أفران قائمة) أظهرت تراكيز من الديوكسينات/الفيورانات دون 0.1 نانوغرام مكافئ سمي /م³ النظامي. قياسات نفذت على فرنين قائمين من النوع الحلقى في ألمانيا كانت جميعها دون 0.05 نانوغرام مكافئ سمي دولي /م³ النظامي. على أية حال، إن ندرة القياسات يعني أنه لا يمكن أن تؤدي بعض المعامل المنفردة التي قد نجدها في أوروبا أو في أي مكان آخر قد يكون لها تأثير محلي (LUA 1997).

تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات تم قياسها في ثلاثة أفران في السويد (إثنان منها أفران دوارة وفرن واحد قائم). أعطت القياسات التي نفذت بين 1989 و1993 تراكيز بين 4.1 و42 نانوغرام مكافئ سمي سкандинافي /م³ النظامي. جميع القياسات التي كان فيها مستويات عالية من الديوكسينات/الفيورانات قد تم تفسيرها إما بسبب محتوى المواد الخام وأو الوقود أو بشرط الإحتراق الأدنى من المثالية ، مما يؤكد على أهمية التحكم وضبط عمليات المواد الداخلة وشروط تشغيل مستقرة للفرن (BREF 2000d).

تم وضع الأصناف التالية مع معاملات الإنبعاث الموافقة في الجدول 42:

الجدول 42: معاملات الإنبعاث لإنتاج الجير

معاملات الإنبعاث ميکروغرام مكافئ سمي /طن من الجير المنتج					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء	
ND	ND	ND	NA	10	1. سيكلونات/ بدون تحكم بإصدار الغبار
ND	ND	ND	NA	0.07	2. إنتاج الجير باستعمال أساليب تخفيض إصدار الغبار

معاملات إنبعاث الصنف الأول تطبق في حالة المعامل ذات الإحتراق الرديء ومعالجة بسيطة للغبار أو من دون نظام تنظيف الغازات. أما معاملات إنبعاث الصنف الثاني فيجب أن تستخدم عندما يكون الفرن على الكفاءة الطافية ومزود بمرشحات نسيجية لتنظيف الغازات.

1.2.4.6. الإطلاق إلى الهواء

تم قياس الإنبعاثات من عدد من الأفران في ألمانيا (SCEP 1994). معامل إنبعاث قدره 0.07 ميكروغرام مكافئ سمي /طن من الجير المنتج يمكن تطبيقه عندما يكون فرن الجير متحكم به بشكل جيد ومزود بتجهيزات تخفيض التلوث (عادة مرسبات الكتروستاتية ومرشحات نسيجية).

على أية حال، بعض المعامل المنفردة التي وُجدت في أوروبا (3 أفران و 2 أفران دوارة و 1 فرن قائم في السويد في السنوات بين 1989 و 1993) أظهرت أن التراكيز المقاسة كانت بين 4.1 و 42 نانوغرام مكافئ سمي سكاندينافي /م³ النظامي. جميع القياسات التي كان فيها مستويات عالية من الديوكسينات/الفيورانات قد تم تفسيرها إما بسبب محتوى المواد الخام وأو الوقود أو بشرط الإحتراق الأدنى من المثالية مما يدعم أهمية التحكم وضبط عمليات المواد الداخلة وشروط تشغيل مستقرة للفرن (BREF 2000d). إنبعاثات أعلى بكثير تم تسجيلها أيضاً لعدد محدود من الاختبارات (LUA 1997) ويمكن تطبيق معلم إنبعاث 10 ميكروغرام مكافئ سمي /طن عندما يكون التحكم في الفرن محدوداً والتحكم في الغبار بسيط (سيكلون فقط أو لا يوجد تحكم).

2.2.4.6. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى المياه. على أية حال إذا تم تحديد بعض تيارات الصرف المائية فيجب لحظها وتدوينها ووصف مصدر العملية.

3.2.4.6. الإطلاق إلى الأرض

بعض مُنتجات الجير أو بقايا تنظيف غاز المدخنة المنطلق قد تستخدم على الأرض. لم تتوفر معلومات عن مستوى الديوكسينات/الفيورانات فيها وبشكل يسمح لتقدير الإطلاقات إلى الأرض.

4.2.4.6. الإطلاق عبر المنتجات

لا يتوفّر أية معلومات عن الديوكسينات/الفيورانات في مُنتجات الجير. من المتوقع أن تكون المستويات ضئيلة بسبب درجات الحرارة العالية المستخدمة في التصنيع.

5.2.4.6. الإطلاق عبر البقايا

قد تُتّبع بعض البقايا على شكل غبار ناتج من تشغيل أجهزة تنظيف الغازات المنطلقة وبالرغم من أن هذه البقايا يمكن إعادة استعمالها في العملية أو يمكن أن يكون لها قيمة كمنتج. لم تتوفر معلومات عن تركيز الديوكسينات/الفيورانات في مثل هذه النوع من الأغبرة.

4.3. إنتاج الطوب (Brick Production)

يُصَنَّع الطوب غالباً من الغبار وبعض المواد الإضافية التي تضاف للحصول على النفاذية المرغوبة وبعض المواصفات الأخرى. الإنتاج الصناعي للطوب عادة يستخدم أفران من النوع النفقي (tunnel type kilns) وبدرجة حرارة اشتعال حوالي 1000 درجة مئوية. والوقود المستخدم في مثل هذه الأنظمة قد يكون زيت الوقود أو الغاز ويجب لفت الانتباه إلى تنظيف غازات الاحتراق مع إمكانية إزالة الفلوريد في بعض الحالات.

قد يجري حرق الطوب بأشكال أساسية بسيطة أخرى وبأنواع متعددة من الأفران والوقود. وفي بعض الحالات سوف يكون هناك القليل في مجال تقنيات تنظيف غازات الاحتراق.

تم اختيار الأصناف التالية من معاملات الإنبعاث (الجدول 43):

الجدول 43: معاملات الإنبعاث لإنتاج الطوب

معاملات الإنبعاث						التصنيف
ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الطوب المنتج						
بقايا	منتوج	أرض	مياه	هواء		
ND	ND	NA	NA	0.2		1. سيكلونات/بدون تحكم بإصدار الغبار
ND	ND	NA	NA	0.02		2. إنتاج الطوب باستعمال أساليب تخفيض إصدار الغبار

معاملات إنبعاث الصنف 1 تطبق في الأفران الأصغر وذات التحكم القليل و من دون تقنيات تنظيف الغازات. أما معاملات الصنف 2 فيجب أن تطبق للإنتاج في المنشآت الحديثة و ذات مواصفات عالية للتحكم بالإحتراق وكفاءة الطاقة.

4.3.4.6. الإطلاق إلى الهواء

الإنبعاثات من أفران الطوب يمكن أن تتغير اعتماداً على نوع العملية وطبيعة المواد الخام والأساليب المستخدمة لتنظيف غازات الإحتراق . يتوفّر معطيات قليلة عن إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من تصنيع الطوب.

أظهرت الاختبارات في ألمانيا أن الإنبعاثات إلى الهواء تتغير من 0.002 حتى 0.23 ميكروغرام مكافئ سميّ/طن من المنتج. جميع الاختبارات تمت في منشآت التحكم فيها جيد نسبياً.

يمكن تطبيق معامل إنبعاث قدره 0.02 ميكروغرام مكافئ سميّ/طن من المنتج لعمليات تصنيع الطوب ذات التحكم الجيد ودرجات الحرارة العالية والقدرة على التحكم بالوقود المستخدم. يمكن أن تحصل انبعاثات أعلى إذا كان التحكم ضعيف أو يجري حرق نفايات أو أنواع وقود سيئة؛ في هذه الحالة يجب تطبيق معامل الإنبعاث للصنف 1 .

4.3.4.6.2. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى المياه. على أية حال إذا تم تحديد بعض تيارات الصرف المائية فيجب لحظها وتسجيل المصدر.

4.3.4.6.3. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض.

4.3.4.6.4. الإطلاق عبر المنتج

لا يتوفّر أية معلومات عن الديوكسينات/الفيورانات في الطوب. من المتوقع أن تكون المستويات ضئيلة بسبب تعرض الطوب لدرجات حرارة عالية.

4.3.4.6.5. الإطلاق عبر البقايا

يمكن ان تتوارد الديوكسينات/الفيورانات في البقايا الناتجة عن العملية. لا يتوفّر معلومات عنها بشكل يسمح لتقدير الإطلاقات من هذا المصدر.

4.4. إنتاج الزجاج (Glass Production)

الأفران المستخدمة في صناعة الزجاج يمكن أن تعمل بشكل متواصل أو متقطع. وأنواع الوقود النموذجي المستخدم هي زيت الوقود أو الغاز. المواد الخام هي بشكل رئيسي الرمل والحجر الكلسي والدولوميت

والصودا. إضافة لذلك ، هناك مجال واسع من المواد الأخرى التي يمكن أن تستخدم للوصول إلى الموصفات المرغوبة مثل اللون والشفافية وأيضاً من أجل التنقية من الشوائب. كما يمكن أن يضاف مركبات كلورية وفلورية (SCEP 1994).

في بعض أفران الزجاج الحديثة يتم تنظيف غازات الاحتراق بواسطة الامتصاص والمرسبات الإلكتروستاتية والمرشحات النسيجية.

اختبارات قليلة جداً متوفرة ، وهذه الاختبارات تأتي من ألمانيا حيث التحكم بالتلوث عادة جيد جداً. ومن الممكن أنه عندما تكون مواصفات التحكم بالتلوث أضعف ، تكون الانبعاثات أعلى . إن النقص في القدرة على التحكم بالوقود المستخدم وتنظيف الزجاج المعاد تدويره أو الأساليب المطبقة للتحكم بالتلوث، جميعها يمكن أن تؤدي إلى انبعاثات أعلى.

تم اختيار الأصناف التالية من معاملات الإنبعاث (الجدول 44) :

الجدول 44: معاملات الإنبعاث لإنتاج الزجاج

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من المنتج					التصنيف
بقايا	مُنتَج	أرض	مياه	هواء	
ND	ND	ND	NA	0.2	1. بدون تحكم بإصدار الغبار أو وقود رديء
ND	ND	ND	NA	0.015	2. إنتاج الزجاج باستعمال أساليب تخفيض إصدار الغبار

1.4.4.6. الإطلاق إلى الهواء

بينت الاختبارات في ألمانيا على ثلاثة أفران لإنتاج الزجاج أن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات كانت منخفضة (SCEP 1994). والمعامل التي تم الاختبار عليها كانت مزودة بأبراج امتصاص جافة أو أبراج غسيل رطبة أو مرسبات إلكتروستاتية. كانت معاملات الإنبعاث لمعاملين 0.005 و 0.022 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من المنتج، أما المعمل الثالث فقد كانت التراكيز أعلى بحوالي 8 مرات لكن لم يكن ممكناً حساب معامل إنبعاث.

يجب تطبيق معامل إنبعاث قدره 0.015 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من المنتج للمعامل المزودة بأنظمة التحكم بالتلوث وتحكم متأني بشروط الاحتراق والمواد الداخلة إلى الفرن.

و يجب استعمال معامل إنبعاث قدره 0.2 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من المنتج عندما لا يستخدم نظام تنظيف غازات الاحتراق وشروط التحكم في المنشأة أقل تشدداً.

2.4.4.6. الإطلاق إلى المياه

يمكن أن تحصل إطلاقات إلى المياه عندما يتم استخدام أبراج غسيل رطبة. لا يوجد معلومات كافية لتقدير معامل الإنبعاثات لهذه الحالة. لكن يجب لاحظ وتدوين وجود مياه صرف صناعية ومصدرها.

3.4.4.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض.

4.4.4.6. الإطلاق عبر المنتجات

إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات عبر المنتجات الزجاجية من المتوقع أن تكون منخفضة جداً نظراً لدرجات الحرارة العالية أثناء التصنيع.

4.4.4.6. الإطلاق عبر البقايا

يمكن أن تتوارد الديوكسينات/الفيورانات في البقايا الناتجة عن أنظمة تنظيف غازات الاحتراق المستخدمة في صناعة الزجاج. لا يتوفر معلومات لتقدير معامل الإنبعاث.

4.5. إنتاج السيراميك (Ceramics Production)

لا يتوفر معلومات كافية لاعتبار إنتاج السيراميك مصدراً لمركبات الديوكسين/الفيوران. على الأرجح قد يكون السبب كونها عملية حرارية فسوف يتم إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء. من المقترن أن يتم تقدير الإطلاقات بتطبيق معاملات الإنبعاث التي تم تطويرها لصناعة الطوب أعلاه.

4.6. مزج (مجابل) الأسفلت (Asphalt Mixing)

يستخدم الأسفلت لبناء الطرقات وعادة يتكون من نحارة الصخور والرمل ومواد مائة مرتبطة معاً بواسطة القار (الزفت أو البيتومين). المواد المائة قد تتضمن الرماد المتطاير الناتج عن المحارق والمرمدات ومحطات توليد الطاقة.

المرحلة الأولى من العملية عادة هي وحدة تجفيف بالهواء للمواد المعدنية الغضاروية. ثم يتم مزج المواد الأولية الساخنة مع القار (الزفت) الساخن لنحصل على الأسفلت.

مُنشآت مزج (مجابل) الأسفلت في البلدان الصناعية قد تحتوي عادة على نظام تنظيف غازات الاحتراق والتي تتتألف عادة من مرشحات نسيجية أو تجهيزات رطبة لغسيل الغبار.

تم تطوير الأصناف التالية من معاملات الإنبعاث (الجدول 45):

الجدول 45: معاملات الإنبعاث لمجابل الأسفلت

معاملات الإنبعاث					التصنيف
ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الأسفلت	بقايا	متّسخ	أرض	مياه	
ND	ND	ND	NA	0.07	1. معامل مزج الأسفلت بدون تنظيف الغازات ، أنواع وقود رديئة
0.06	ND	ND	NA	0.007	2. معامل مزج الأسفلت مع مرشحات نسيجية أو أبراج غسيل رطبة

يمكن تطبيق معاملات الإنبعاث للصنف 1 في المنشآت التي لا يوجد فيها أنظمة تنظيف الغازات أو عندما يتم استخدام وقود سيء أو ملوث. أما معاملات الإنبعاث للصنف الثاني فيمكن تطبيقها لمنشآت مزج الأسفلت الحديثة المزودة بمرشحات نسيجية أو أبراج غسيل رطبة لتنظيف الغازات المنطلقة.

1.6.4.6. الإطلاق إلى الهواء

تم تنفيذ اختبارات على مُنشآت مزج الإسفلت في ألمانيا (Bremmer *et al.* 1994) وهولندا (SCEP 1994). جميع المعامل التي تم اختبارها كان فيها مُرشّحات نسيجية والبعض استخدم سيركلونات كجهاز فصل أولي للغبار. يمكن تطبيق معامل إنبعاث قدره 0.007 ميكروغرام مكافئ سُميّ /طن من المنتج للمُنشآت من هذا النوع من أجهزة تنظيف الغازات.

أما المُنشآت التي لا تحتوي على مُرشّحات نسيجية فيمكن تطبيق معامل إنبعاث قدره 0.07 ميكروغرام مكافئ سُميّ /طن من المنتج (بفرض أن المرشحات النسيجية سوف تلتقط حوالي 90% من الديوكسينات/الفيورانات).

يمكن أن تزداد الإنبعاثات بشكل كبير إذا تم استخدام مواد ملوثة كجزء من المواد الداخلة في الإسفلت – على سبيل المثال الرماد المتطاير الناتج عن مرمرة قديمة قد يؤدي إلى زيادة الإطلاقات. يجب لاحظ وتدوين أية حالة يمكن أن يستخدم فيها مثل هذه المواد.

2.6.4.6. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى المياه. على أية حال إذا تم تحديد بعض تيارات الصرف المائية فيجب لاحظها وتسجيل مصدرها في العملية.

3.6.4.6. الإطلاق إلى الأرض

يفرض أن الإسفلت يستخدم على الأرض لكن لا يتوفّر أية معطيات عن مستويات الديوكسينات/الفيورانات فيها.

4.6.4.6. الإطلاق عبر المنتجات

قد يكون هناك الديوكسينات/الفيورانات في الإسفلت لكن مستويات التركيز غير معروفة. من المتوقع أنه سوف يتم استخدامها على الأرض لبناء الطرقات.

5.6.4.6. الإطلاق عبر البقايا

البقايا الناتجة عن عمليات تنظيف الغازات قد تحتوي فيها على الأرجح الديوكسينات/الفيورانات ، لكن الكميات غير معروفة. يمكن وضع تقدير أولي بفرض أن حوالي 90% من الديوكسينات/الفيورانات سيتم التقاطها أثناء تنظيف غازات المدخنة وبفرض أن الغاز الخام يحتوي نفس الكميات من الديوكسين/الفيوران كما هو الحال في العملية والتي لا يمكن مراقبتها والتحكم بها، مما يعطينا معامل إنبعاث 0.06 ميكروغرام مكافئ سُميّ /طن .

6.4.7. تصنيع الطفل الزيتي (Oil Shale Processing)

الطفّل هو صخور رسوبية ذات حبيبات ناعمة و التي مكوناتها الأساسية هي الغضار و الطين . الطفل الزيتي هو مصطلح عام يطبق على مجموعة من الغضار الصفيحي أو الطفل (shale) الغني بالمواد

البيتومينية (تدعى بالكريوجين kerogen) و الذي يتولد عنه البترول أثناء تقطيره . و الكريوجين (أو القار) الموجود في الطفل الزيتي يمكن تحويله إلى زيت أثناء التحلل الحراري . و خلال عمليات التحلل الحراري يتم تسخين الطفل القاري حتى الدرجة 500 مئوية و بمعزل عن الهواء و يتحول الكريوجين إلى زيت و يتم فصله ، و هذه العملية تدعى "بتقطير المعوجات" (retorting) .

إن المصطلح "الطفل الزيتي" (oil shale) هو استعمال مغلوط للتسمية . فهو لا يحتوي على الزيت و ليس شائعاً بأنه غضاراً أيضاً . المواد العضوية الموجودة فيه هي بشكل أساسى الكريوجين (القار) ، أما "الطفل" فهو عادة من الصخور القاسية نسبياً ، و يدعى بالمارل (الطين الجيري marl) . و إذا ماتم تصنيعه بشكل جيد ، يمكن تحويل الكريوجين الموجود فيه إلى مواد شبيهة نوعاً ما بالبترول . على أية حال ، لم يتم تحويل الطفل الزيتي إلى "نفط" بفعل العمليات الطبيعية و بالتالي ، يجب تسخين الطفل الزيتي إلى درجات حرارة عالية ليصبح وقوداً أحفورياً (WEC 2004).

هناك منهجان تقليديان لتصنيع الطفل الزيتي (WEC 2004) : في المنهج الأول ، يتم تجزئة الطفل (shale) في موقعه بالتسخين للحصول على الغازات و السوائل . و الثاني هو باستخراجه من مناجمه و نقله و تسخين الطفل إلى الدرجة 450 درجة مئوية و إضافة الهيدروجين إلى المنتج الناتج و التخلص من النفايات و تثبيتها .

يتم حرق الطفل الزيتي مباشرة كأحد أنواع الوقود ذات النوعية المتدنية و المحتوى العالى من الرماد و ذلك في بعض البلدان مثل أستونيا و التي يبقى فيها الطفل الزيتي مسيطرًا على اقتصادها . و من أجل معاملات الإنبعاث لمحطات توليد الطاقة العاملة على الطفل الزيتي ، انظر إلى القسم 6.3.1

تم أخذ معاملات الإنبعاث المبنية في الجدول 45 من محطات الطاقة في أستونيا كما تم شرحه في المرجع (Schleicher *et al.* 2004b) . يتم تسخين الطفل الزيتي الوارد بواسطة غازات المدخنة الحارة ، و يتم فصلها في سيكلونات و تمزج مع الرماد الحار للمحافظة على درجة حرارة تفاعل 450 درجة مئوية على الأقل . يتم تجزئة الكريوجين (Kerogen) إلى غاز و زيوت متكاثفة و بقايا صلبة . يبدأ تفكك الكريوجين عند درجة حرارة حوالي 300 مئوية و يستمر هذا التفكك بسرعة أكبر عند درجات الحرارة الأعلى (480 - 520 درجة مئوية) . يتم تبريد الطور الغازي لينتج عنه الجزء الزيتي و الطور الغازي . يتم عادة حرق الغاز في محطات الطاقة أما الجزء الزيتي فيتم متابعة تجزئته إلى زيت ثقيل و زيت خفيف و زيت الديزل و غازولين . و الجزء الأكبر من الزيت يتم استخدامه في لتسخين محطات توليد الطاقة في أستونيا . و لاحقاً يتم حرق البقايا الصلبة بوجود زيادة من الهواء في أفران خاصة بدرجة حرارة 750 - 800 درجة مئوية .

الجدول 46: معاملات الإنبعاث من تصنيع الطفل الزيتي (oil shale processing)

معاملات الإنبعاث					التصنيف
ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الطفل الزيتي	بقايا	منتج	أرض	مياه	
ND	ND	ND	ND	ND	1. التجزئة الحرارية (العملية 1)
2	0.07	ND	NA	0.003	2. التحلل الحراري للطفل الزيتي

1.7.4.6. الإطلاق إلى الهواء

من محطة الطاقة في أستونيا ، تم تسجيل مجموعتان من الإنبعاثات : 4.2 - 4.8 بيكوغرام مكافئ سمية دولي/ m^3 (عند نسبة أوكسجين 6% O₂) و 0.23 - 0.4 بيكوغرام مكافئ سمية دولي/ m^3 (عند نسبة

أوكسجين 6% O₂). و كانت معاملات الإنبعاث الموافقة و المحسوبة تتراوح بين 0.2 إلى 3.5 نانوغرام مكافىء سمية دولي/طن من الطفل الزيتى . و من أجل تحقيق الغرض من وسيلة الأدوات هذه ، تم اختيار مُعامل إنبعاث أولى و قدره 0.003 ميكروغرام مكافىء سمى/طن من الطفل الزيتى (Schleicher *et al.* 2004b).

2.7.4.6. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى المياه. إذا تم تحديد بعض تيارات الصرف المائية فيجب لحظها وتسجيل مصدرها في العملية.

3.7.4.6. الإطلاق إلى الأرض

من غير المتوقع حدوث إطلاقات إلى الأرض . جميع المواد الصلبة التي يمكن أن تُنتج عن العملية تم تضمينها في القسم 6.4.7.5 - الإطلاق عبر البقايا .

4.7.4.6. الإطلاق في المنتجات

قامت أستونيا بتحليل عينتان من الطفل الزيتى التي تم استخراجها من أحد المناجم في الجزء الشمالي الشرقي من البلاد و تم تحللها حرارياً إلى وقود . و كانت التراكيز المقاومة في هاتين العينتين 0.61 و 0.75 نانوغرام مكافىء سمية دولي/طن من الطفل الزيتى (Roots 2001).

5.7.4.6. الإطلاق في البقايا

ذكر Schleicher و زملائه في تقريره (Schleicher *et al.* 2004b) أن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات تراوحت بين 1.9 و 2.9 نانوغرام مكافىء سمية دولي/كغ من الرماد . و لا يمكن حساب معامل إنبعاث اعتماداً على كمية الأطنان المنتجة من الطفل الزيتى ، و وبالتالي ، يجب حساب الإطلاقات السنوية باستخدام كتلة البقايا الصلبة الناتجة عن جميع المحطات و ضرب جدائها بالتركيز في الرماد كما هو مبين في الجدول 46 .

6.5. الفئة الأساسية 5 - النقل (Transport)

أنواع الوقود الأساسية المستخدمة في النقل هي : البنزين والديزل وغاز البترول المُسيَّل (LPG). في وسيلة الأدوات هذه ، تم إعطاء معامِلات الإنبعاث للفئات الثانوية كما هو مبين في الجدول 47 مع الدلائل الرئيسية من نوع الوقود ونوع محرك الاحتراق . هناك سوق متامٍ لأنواع أخرى من الوقود و التي لا يتوفر لها قياسات لإنبعاثات الديوكسينات . و من أجل إتاحة المكان لحساب الإطلاقات من أنواع الوقود هذه ، تم اقتراح التخصيصات التالية :

- من أجل السيارات العاملة على غاز البترول المُسيَّل (LPG) : استخدم مُعامل الإنبعاث للمحركات رباعية الشوط مع وجود حفاز (وسيط) (الصنف 5a3) (الجدول 48).
- و من أجل المزاج زيت الديزل/غاز أو زيت الديزل/بنزين : يجب تطبيق مُعامل الإنبعاث لزيت الديزل (الصنف 5c) (الجدول 49).

حتى الآن لم يتم تسجيل تواجد الديوكسينات/الفيورانات من احتراق الوقود في الطائرات. كما أنه لم يكشف عن أي حدوث زيادة في التركيز أو تغير في المنحى لمركبات الديوكسين/الفيوران في برنامج المراقبة الحيوية (biomonitoring program) في مطار فرانكفورت الدولي مع التعرض طويلاً للأمد لنبات الكرنب على أبعاد مختلفة (على طول المدرج أو قريباً من محطات الطائرات). وبالتالي تم فرض أن احتراق كيروسين الطائرات ليس بمصدراً لمركبات الديوكسين/الفيوران وهذه الفئة الثانوية لن يتم التعرض لها في وسيلة الأدوات هذه (Fiedler et al. 2000, Buckley-Golder et al. 1999).

الجدول 47: الفئات الثانوية من الفئة الأساسية 5 – النقل

الرقم	الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	طريق الإطلاق الممكِّن				
		هواء	مياه	أرض	منتجات	بقايا
5	وسائل النقل	X				
a	المُحرّكات رباعية الشُّوط	X				
b	المُحرّكات ثنائية الشُّوط	X				
c	مُحرّكات الديزل	X				(x)
d	المُحرّكات العاملة على الزيت التقليد	X				(x)

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم

بالرجوع إلى شروط المادة 5 من اتفاقية استوكهولم، يمكن تصنيف المصادر في هذه الفئة على الشكل الآتي:

المرفق (ج)، الجزء الثالث- فئات المصادر تتضمن:

فئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(ج) المركبات الآلية، ولا سيما التي تحرق الغازولين المحتوى على الرصاص	5.6 مع التأكيد خصوصاً على 1.5.6.2

6.5.1. المُحرّكات رباعية الشُّوط (4-Stroke Engines)

معظم مُحرّكات الاحتراق الداخلي (internal combustion engines) العاملة على البنزين المستخدمة في السيارات والشاحنات الخفيفة والدراجات النارية ومركبات أخرى هي مُحرّكات رباعية الشُّوط. هذه المُحرّكات تتبع دورة الاحتراق الديناميكي التي اخترع من قبل نيكولاوس أوتو (Nicolaus Otto) والتي تتألف من أربعة أشواط وهي أسمياً: شوط السحب وشوط الإنضغاط وشوط الاشتعال والاحتراق وشوط الإنفلات. هذه الأشواط الأربع تتم خلال دورةتان كاملتان للعمود المرافق للمحرك. ومثل جميع عمليات الاحتراق ، تُنتج مُحرّكات الاحتراق الداخلي الديوكسينات/الفيورانات كنواتج جانبية غير مرغوب فيها. الإنبعاثات العالية ترافقت مع استخدام الكاسحات الكلورية المستعملة في البنزين المرصص. على أية حال، عندما يستخدم البنزين الخالي من الرصاص وتم تثبيت المحولات الحفازية للتخلص من أكاسيد الأزوت (NO_x) والهيدروكربونات غير المحتقرة، تصبح إنبعاثات الديوكسين/الفيوران مهملاً. إن قطاع الإطلاق الوحيد هو إلى الهواء. جميع القطاعات الأخرى غير موجودة. وهكذا تم تأسيس مُعاملات إنبعاث للفئات التالية (الجدول 48):

الجدول 48: مُعاملات الإنبعاث للمُحرّكات رباعية الشُّوط (سيارات الركاب)

مُعاملات الإنبعاث						التصنيف
ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من الوقود المحترق	هواء	مياه	أرض	مياه	بقايا	
مُنتج						مُنتج
NA	NA	NA	NA	2.2		1. البنزين المرصص *
NA	NA	NA	NA	0.1		2. البنزين الخالي من الرصاص وبدون حفاز (وسيط) *
NA	NA	NA	NA	0		3. البنزين الخالي من الرصاص مع حفاز (وسيط) *

* إذا أعطيت بيانات الإستهلاك باللترات (لتر) مع لحظ أن 1 لتر من البنزين لديه كتلة تساوي 0.74 كغ ، وبالتالي يجب استخدام معامل تحويل وقدره 0.00074 لتحويل اللترات إلى أطنان.

إنبعاثات مختلفة قد تحدث خلال أطوار مختلفة مثل إقلاع المحرك والتحمية. هنا تم فقط الأخذ بعين الاعتبار الحالة المستقرة للمحرك.

6.1.5.6. الإطلاق إلى الهواء

تختلف المسافة السنوية المقطوعة ونوع ومستوى الصيانة للعربة باختلاف البلدان. إن استعمال البنزين المرصص (الحاوي على الرصاص) قد تناقص بشكل كبير في أوروبا واليابان وأمريكا الشمالية نتيجة للتشريعات، لكن على أية حال مازال البنزين المرصص يستخدم في بعض البلدان الأخرى. إن التخلص من البنزين المرصص واعتماد المحولات الحفازة (الوسيط) كما هو مطلوب بتوجيهات الاتحاد الأوروبي (EU Guideline 94/12/EG) والتشريعات الأمريكية واليابانية المشابهة سوف يعني أن مُحرّكات البنزين ذات الشُّوط الرباعي سوف تصبح تقريباً مصدراً مهماً لأنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء.

مُعاملات الإنبعاث بنيت اعتماداً على دراسات في ألمانيا وبلجيكا. بعض البلدان الأخرى مثل أمريكا الشمالية وآسيا يتتوفر فيها عدد محدود من المُعطيات عن الإنبعاثات من الآليات.

6.5.2. المُحرّكات ثنائية الشُّوط (2-Stroke Engines)

معظم مُحرّكات الاحتراق الداخلي الصغيرة العاملة على البنزين هي مُحرّكات ثنائية الشُّوط مثل تلك

المُسْتَخَدِّمة في القوارب والتزلج على الماء والسيارات ثلاثية العجلات والدراجات النارية الصغيرة ومُحرّكات جز العشب والمنشار السلسلاني وبعض الآليات الأخرى. هذه المُحرّكات تتبع نفس دورة الإحتراق الترموديناميكية كما في المُحرّكات رباعية الشُّوّط، على أية حال، فهي تتكون من شوطين فقط، وأسمياً هما: الشُّوّط المتّحد للسحب والانفلات وشوط الإنضغاط والاشتعال والإحتراق . الفرق الواضح بين المُحرّكات ثنائية الشُّوّط والمُحرّكات رباعية الشُّوّط هو في الحقيقة أن جميع الأشواط في المحرك ثنائي الشُّوّط تجري خلال دورة كاملة واحدة للعمود المرفق للمحرك. التزييت عادة يتم من خلال إضافة الزيت مع الوقود. وبالتالي، يمكن أن ينطلق كميات أكبر من الملوثات والكافأة ربما تكون أقل بالمقارنة مع المُحرّكات رباعية الشُّوّط. على أية حال فإن البساطة وكفة الانتاج المنخفضة للمُحرّكات ثنائية الشُّوّط يجعلها مثالية خاصة للمُحرّكات الصغيرة . وكجميع عمليات الإحتراق فإن المُحرّكات ثنائية الشُّوّط أيضًا تطلق الديوكسينات/الفيورانات كنواتج ثانوية غير مرغوب فيها. وقطاع الإطلاق الوحيد هو إلى الهواء . وجميع قطاعات الإطلاق الأخرى غير موجودة. وبالتالي، تم تأسيس معاملات الإنبعاث للفئات التالية المبنية في الجدول 49

الجدول 49: معاملات الإنبعاث للمُحرّكات ثنائية الشُّوّط

معاملات الإنبعاث					التصنيف
ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الوقود المُحترق	بقايا	مُنتَج	أرض	مياه	
NA	NA	NA	NA	3.5	1. البنزين المرصص *
NA	NA	NA	NA	2.5	2. البنزين الخالي من الرصاص وبدون حفاز (وسيط)*

* إذا أعطيت بيانات الاستهلاك باللترات (لتر) مع لحظ أن 1 لتر من البنزين لديه كتلة تساوي 0.74 كغ ، وبالتالي يجب استخدام معامل تحويل وقدره 0.00074 لتحويل اللترات إلى أطنان.

إنبعاثات مختلفة قد تحدث خلال أطوار مختلفة مثل إقلاع المحرك والتحمية. هنا تم فقط الأخذ بعين الاعتبار الحالة المستقرة للمحرك. بما أن المُحرّكات ثنائية الشُّوّط تُستخدم على الأغلب في الآليات الصغيرة فإن المحوّلات الحفازة (الوسيط) عادة لا تستخدم .

1.2.5.6. الإطلاق إلى الهواء

المسافة السنوية المقطوعة ونوع ومستوى الصيانة للعربة تختلف باختلاف البلدان. في العديد من الحالات المُحرّكات الصغيرة لا يتم المحافظة عليها بشكل جيد. هذا يمكن أن يؤدي إلى إنبعاثات أعلى من الديوكسينات/الفيورانات. لسوء الحظ، لا يتوفّر معطيات والتي يمكن أن تربط بين عمر ومستوى الصيانة للمحرك مع مستويات إنبعاث الديوكسينات/الفيورانات. جميع المعطيات المستخدمة تم اشتراطها من دراسات أوروبية متعددة.

6.5.3. مُحرّكات الديزل (المازوت)

تستخدم مُحرّكات الديزل في الشاحنات الثقيلة والشاحنات الخفيفة وسيارات الركاب وأجهزة البناء الثقيلة وفي القوارب ومولادات الكهرباء والمضخات وتجهيزات المزارع بما فيها الجرارات الزراعية والتجهيزات الكبيرة الأخرى. عادة تستخدم هذه المُحرّكات وقود الديزل (زيت الوقود الخفيف) ودورة رباعية الشُّوّط. يستخدم الإنضغاط لاشتعال المزيج بدلاً من الشراراة. يتم سحب الهواء إلى داخل أسطوانة المحرك ويتم ضغطه. يضاف وقود الديزل تحت ضغط عالي ويجرى احتراقه. وينتج عن ذلك استخدام

أفضل للوقود وإنبعاثات محددة أقل. لسوء الحظ ، إنبعاث الدفائقيات على شكل سخام أيضاً تترافق مع تشغيل مُحرّكات дизيل نتيجة الإحتراق غير الكامل وخاصة خلال إقلاع المحرك والتحمية والتغيرات في حمولة المحرك. ترسب هذا السخام يمكن أن يؤدي إلى إطلاقات عبر البقايا. إنبعاث الدفائقيات من مُحرّكات дизيل معروف عنها أنها تحتوي على تراكيز عالية من الهيدروكربونات متعددة الحلقات العطرية (polycyclic aromatic hydrocarbons, PAH). على أية حال، لا يتوفّر أية معطيات عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في سخام дизيل. يوجد فقط صنف واحد من معاملات الإنبعاث لمُحرّكات дизيل.

الجدول 50: معاملات الإنبعاث لمُحرّكات дизيل (مثل: الشاحنات)

معاملات الإنبعاث					التصنيف
بيقيا	مُنتج	أرض	مياه	هواء	
ND	NA	NA	NA	0.1	* مُحرّكات дизيل *

* إذا أعطيت بيانات الاستهلاك باللترات (لتر) أخذين بعين الاعتبار أن 1 لتر من дизيل (مازوت) لديه كتلة تساوي 0.85 كغ ، وبالتالي يجب استخدام معامل تحويل و قدره 0.00085 لتحويل اللترات إلى أطنان.

إنبعاثات مختلفة قد تحدث خلال أطوار مختلفة مثل إقلاع المحرك والتحمية. هنا تم فقط الأخذ بعين الاعتبار الحالة المستقرة للمحرك.

1.3.5.6. الإطلاق إلى الهواء

يتوفر عدد قليل من المعطيات لوضع تقدير لإنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات من المُحرّكات العاملة على وقود дизيل. حتى الآن تم القياس فقط من مُحرّكات سيارات الركاب والشاحنات ولا يتوفر معطيات عن مُحرّكات дизيل التي لا تعمل على الطريق (مثل: آليات البناء وأليات المزارع والتجهيزات الثابتة). يوجد دراسة فقط من الولايات المتحدة الأمريكية عن الإنبعاثات من ماسورة طرد غازات العادم في السيارات (الإشكمان – tailpipe) حيث سجلت هيئة الموارد الهوائية في كاليفورنيا معاملات إنبعاث عالية نسبياً 676 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/كم والذي يماثل 3.2 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/طن من وقود дизيل بافتراض أن الاستهلاك من وقود дизيل يساوي 1 لتر لكل 5.5 كم مسافة مقطوعة (CARB 1987)، بينما في الدراسة الأخرى و لدى اختبار شاحنة ثقيلة ، حدد (Gullett and Ryan 1997) مجال من معاملات الإنبعاث تراوحت من 3 إلى 96.8 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/كم (بمتوسط قدرة 29 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/كم) والذي يوازن ما بين 0.014 و 0.453 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/طن من وقود дизيل وبمتوسط قدرة 0.14 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/طن من وقود дизيل.

لم يتمكن Marklund وزملائه (1990) من التحديد الكمي لأية إنبعاثات من الديوكسينات/الفيورانات وبحدود كشف مساوية إلى 100 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/لتر عندما قاموا باختبار شاحنة. بينما نجد أن Schwind وزملائه (1991) و Hutzinger وزملائه (1992) سجلوا معاملات إنبعاث بين 32 و 81 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/لتر (أو 6 – 15 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/كم بفرض أن اقتصادية الوقود 5.5 كم/لتر) لمحرك شاحنة تم تشغيله تحت ظروف قيادة متنوعة. Hagenmaier (1994) لم يسجل أية إنبعاثات من حافلة ركاب علماً أن حدود الكشف لطريقة القياس كانت 1 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/لتر من الوقود المستهلك ولبعض مركبات الديوكسين/الفيوران. كما سجل Hagenmaier وزملائه (1990) لبعض السيارات العاملة على дизيل معامل إنبعاث قدرة 24 بيكومغرام مُكافئ سُمي دولي/لتر.

تحري Kim وزملائه (2003) عن انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات من محركات дизيل بطريقة D-13 mode و عند معدلات حمولة تراوحت بين 25% و 75% و عند سرعة ثابتة 2400 rpm دورة في الدقيقة). كان تركيز الكتلة عند الحمولات الثلاث المختلفة 14.4 و 6.9 و 6.4 بيكوغرام مكافئ سُميّ دولي/m³ و التي تحول إلى معاملات الانبعاث التالية: 2 و 0.6 و 0.5 بيكوغرام مكافئ سُميّ دولي/لتر من дизيل (و التي توافق إلى 0.002 و 0.001 غرام مكافئ سمي/طن من дизيل)، و هي أقل من تلك المعاملات التي سُجلت في دراسات CARB و وكالة حماية البيئة الأمريكية US-EPA و الجامعات الألمانية (CARB 1987, Gullett and Ryan 1997, Schwind *et al.* 1991, Hutzinger *et al.* 1992).

نشرت وزارة البيئة في اليابان إنبعاثات من الآليات و الشاحنات العاملة على дизيل ، و تراوحت هذه الانبعاثات بين 0.36 و 174 بيكوغرام مكافئ سُميّ لتر من дизيل ، و التي توافق معاملات إنبعاث محسوبة على أساس الكتلة بين 0.004 و 0.2 غرام مكافئ سمي/طن من дизيل (MoE Japan 2003).

ما تقدم أعلاه يمكن تطبيق معامل إنبعاث قدره 0.1 ميكروغرام مكافئ سُميّ دولي/طن من وقود дизيل للآليات العاملة على дизيل. وإذا تم استخدام فلتر ذو كفاءة جيدة للسخام فيمكن إهمال الإنبعاثات من استهلاك وقود дизيل.

وبنتيجه الاهتمام والقلق من الشاحنات الثقيلة العاملة على وقود дизيل، قريباً ستطلب وكالة حماية البيئة الأمريكية من جميع الشاحنات الثقيلة أن تكون مجهزة بفلتر للدقائق والساخن والتي وبالتالي سوف تخفض الإنبعاثات بشكل كبير والتي سيتخرج عنها إنبعاثات مشابهة لتلك من السيارات العاملة على وقود البنزين والمزودة بممحول حفاز (وسيط).

2.3.5.6. الإطلاق عبر البقايا

إن الدقائق (الساخن) المنبعثة عن محركات дизيل من المحتمل أن تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات فيها الكميات غير معروفة، وبالتالي، هناك حاجة إلى المزيد من الأبحاث لتحديد التراكيز الفعلية من الديوكسينات/الفيورانات .

4.5.4. المحركات العاملة على زيت الوقود الثقيل

تُستخدم المحركات العاملة على زيت الوقود الثقيل (HFO) في السفن والنقلات البحرية والمولدات الثابتة للطاقة الكهربائية وبعض المحركات الأخرى الكبيرة والشبة الثابتة. إن توفر معاملات إنبعاث لهذا المصدر هو محدود جداً وحالياً لا يمكن التمييز نسبة إلى تركيب الوقود أو نسبة إلى محتوى الكلورين أو نوع الوسيط (الحفاز) المعدني الموجود .. الخ.. واعتماداً على معطيات محدودة جداً، تم تحديد معامل إنبعاث واحد فقط إلى الهواء.

غالباً يتم حرق الزيوت المستهلكة في المحركات (الثابتة أو محركات السفن) ؛ هذه سيتم تضمينها في الفئة الثانية.

الجدول 51: معاملات الإنبعاث للمحركات العاملة على الوقود الثقيل والزيوت المستهلكة (مثل: السفن)

معاملات الإنبعاث					التصنيف
بقيا	أرض	مياه	هواء	منتج	
ND	NA	NA	NA	4	جميع الأنواع

إنبعاثات مختلفة قد تحدث خلال أطوار مختلفة مثل إقلاع المحرك والتحميمية. هنا تم فقط الأخذ بعين الاعتبار الحالة المستقرة للمحرك.

1.4.5.6. الإطلاق إلى الهواء

تتسبب المحرّكات العاملة على زيت الوقود الثقيل إنبعاث الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء. لسوء الحظ، يتوفّر عدد محدود جداً من المعطيات من قياسات منفردة في أوروبا وأمريكا الشمالية. تم تسجيل أرقام بين 3 و 6 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الوقود وذلك في كندا وهولندا والسويد والولايات المتحدة.

المعطيات المقاسة من احتراق الزيوت المستهلكة توفّرت من النمسا حيث أن الإنبعاثات من مرمرة صغيرة أعطت تركيزاً قدره 0.02 نانوغرام مُكافئ سُميّ/مترمكعب نظامي (عند نسبة أوكسجين 11%) والتي تكافيء مُعامل إنبعاث مقداره 0.37 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الزيت المستهلك المُحترق (LUA) (1997). وحدّدت المعطيات الهولندية من منشأتين صغيرتين للحرق وعبارة بحرية حد أدنى و قدره 0.1 نانوغرام مُكافئ سُميّ/مترمكعب وحد أعظمي 0.3 نانوغرام مُكافئ سُميّ/مترمكعب والتي تكافيء معاملات إنبعاث مساوية إلى 2 ميكروغرام مُكافئ سُميّ /طن و 6.5 ميكروغرام مُكافئ سُميّ /طن، على الترتيب. وقد كان متوسط القياسات مساوي إلى 0.2 نانوغرام مُكافئ سُميّ/مترمكعب (= 4.25 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن) وكان الوسطي 0.17 نانوغرام مُكافئ سُميّ/مترمكعب (= 2.9 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن) (LUA 1997). واعتماداً على هذه المعطيات، تم اقتراح في وسيلة الأدوات هذه مُعامل إنبعاث مقداره 4 ميكروغرام مُكافئ سُميّ /طن من زيت الوقود الثقيل المُحترق.

1.4.5.6. الإطلاق عبر البقايا

إن البقايا الناتجة عن المحرّكات العاملة على زيت الوقود الثقيل، وخاصة السخام المنطلق، من المحتمل أن تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات فيها. لسوء الحظ، الكميات غير معروفة، هناك حاجة إلى أبحاث إضافية لتحديد التراكيز الفعلية من الديوكسينات/الفيورانات.

6. الفئة الأساسية 6 – عمليات الاحتراق المكشوفة (Open Burning Processes)

تعتبر عمليات الاحتراق المكشوفة في هذا القسم هي حرق بقايا الحصاد الأشجار و(Bushes) الأجمات في الهواء الطلق حيث لا يستخدم محارق أو أفران أو مراجل. وهذه الفئة تتضمن أيضاً التخلص غير نظامي من النفايات بالحرق في الحاويات في الهواء الطلق وكذلك حرق النفايات في المكبات أو حوادث الحرائق في الأبنية والآليات .. إلخ .. بشكل عام أي من عمليات الاحتراق هذه والحرائق يمكن التحكم به ومراقبته مما ينتج عنه الحرق بشروط سيئة نتيجة المزج السيء وعدم تجانس المواد المحترقة وجود مواد كlorine والرطوبة وبعض المعادن النشطة التي يمكن أن تلعب دور الحفاز (الوسيط). إن وسيلة الأدوات هذه تميز بين نوعين رئيين من الفئات الثانوية (الجدول 52).

الجدول 52: الفئات الثانوية من الفئة الأساسية 6 – عمليات الاحتراق المكشوفة

طريق الإطلاق الممكن					الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	الرقم
بقايا	مُنتجات	أرض	مياه	هواء		
X				X	عمليات الاحتراق المكشوفة	6
(x)		X	(x)	X	حرق الكتلة الحيوية	a
(X)		X	(x)	X	حرق النفايات والحرائق العرضية	b

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم

بالرجوع إلى شروط المادة 5 من اتفاقية استوكهولم، يمكن تصنيف المصادر في هذه الفئة على الشكل الآتي:

المرفق (ج)، الجزء الثالث- فئات المصادر تتضمن:

فئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(أ) حرق النفايات في العراء، بما فيها حرق موقع دفن النفايات	2.2.6

6.1. حرق الكتلة الحيوية (Biomass Burning)

هذه الفئة لتعطي عمليات حرق الكتلة الحيوية التي تحدث في العراء (باستثناء عمليات الاحتراق المُرافقية التي تحدث في الموقد والأفران والمراجل). وتتضمن هذه الفئة الثانوية حرائق الغابات (عن عمد أو نتيجة الحوادث) إضافة إلى احتراق العشب وبقايا الحصاد في الحقول مثل القش. إن عمليات حرق البقايا في الحقول بعد عمليات الحصاد هي ممارسة شائعة للتخلص من بقايا الحصاد والحد من الأعشاب الضارة ولتحريير المغذيات لدوره المحصول القادمة . تعتبر عمليات الحرق المكشوف في العراء أداة سريعة و توفير الجهد في التخلص من نفايات المحاصي الزراعية كما هي الحال في إنتاج الرز و قصب السكر . كما يجب لحظ أن حرائق الغابات والأجمات والأعشاب قد تكون متعمدة أو حوادث عرضية . الحرائق المتعمدة مثل : حرق الأعشاب و أراضي الغابات حيث يكون الحرق المراقب موصوفاً أو مستخدماً لتحقيق أهداف إدارية مثل التخلص من النباتات من أجل حق العبور أو استخدامها كطريق في حالات الحرائق أو من أجل الفائدة منها كموارد (إعادة تدوير المواد المغذية) أو حتى لمكافحة الحرائق . قد يحدث الاشتعال في حالة الحرائق العرضية بسبب البرق أو لفافت التبغ المشتعلة ، الزجاج ، إلخ .. في بعض

البلدان ملابين الهكتارات من الأرضي العشبية/الأجمات تُستخدم بطريقة جز العشب و حرقه (slash and burn method) (في الفلبين ، حوالي 11.4 مليون هكتار تدعم حوالي 17 - 18 مليون إنسان) .

تم تأسيس أصناف العمليات التالية مع مُعاملات الإنبعاث (الجدول 53). يجب تطبيق مُعاملات الإنبعاث العالية عندما تكون الشروط تُحِبّذ تشكيل الديوكسينات/الفيورانات. مثل هذه الظروف قد تؤثّر عن نوعية الحريق ، و التي قد تكون سيئة في حالة وجود رطوبة و التهوية سيئة و درجات حرارة منخفضة أو قد تكون ناتجة عن المواد المحترقة . في الحالة الأخيرة فالمصطلح "متأثرة - impacted " يستخدم ، على سبيل المثال، عندما تكون الكتلة الحيوية قد تم معالجتها بالبيادات التي تحتوي على مواد بادئة للديوكسينات أو على حفازات تساعد على تشكيل الديوكسينات.

الجدول 53: مُعاملات الإنبعاث لحرق الكتلة الحيوية

مُعاملات الإنبعاث						التصنيف
ميكر و غرام مكافئ سُمّي / طن من المادة المحترقة						
بقايا	منتَج	أرض	مياه	هواء		
NA	NA	4	ND	5		1. حرائق الغابات
NA	NA	4	ND	5		2. حرائق الأرضي العشبية والسبخات
NA	NA	10	ND	30	3. حرق البقايا الزراعية (في الحقل) متأثرة، شروط احتراق سيئة	
NA	NA	10	ND	0.5	4. حرق البقايا الزراعية (في الحقل) غير متأثرة	

مُعاملات الإنبعاث معبر عنها بوحدةطن من المادة المحترقة. في هذه الفئة الثانوية أعطيت مُعاملات الإنبعاث إلى "الأرض" نظراً لعدم وجود احتواء للرماد الذي ينتشر على الأرض وعادة لا يتم جمعه للتخلص منه لاحقاً. ضمن هذه الفئة الثانوية تكمن صعوبة الخطوة التالية والتي هي ربما في تقدير كمية المادة المحترقة في أي من هذه الأصناف.

بعض النصوص الملائمة عن الزراعة والغابات وإدارة الأرضي يمكن أن توفر مؤشرات عن كمية المواد التي من المتوقع أن تتدفق في الحرائق وذلك اعتماداً على مساحة الأرض الداخلة في الحريق. في المملكة المتحدة تم استقاد الأرقام كما يلي:

- أراضي السبخات - الخلنج – المواد المستهلكة في الحرائق – 8طنان في الهكتار الواحد .
- غابات المملكة المتحدة – المواد المستهلكة في الحرائق – 23 طن في الهكتار الواحد.

و بهدف المقارنة ، سُجل في نيوزيلاندا (NZ 2000) أن 10 طن/هكتار قد ضاعت في حرائق الغابات و 20 طن/هكتار في حرائق الغابات الصغيرة و 2.5 طن/هكتار لحرائق العشب. اقترحت وكالة حماية البيئة الأمريكية رقم مقداره 23 طن/هكتار لحرائق الغابات (EPA 1998).

و من أجل تقدير إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من حرائق الكتلة الحيوية ، فقد ترغب البلدان بتطبيق المنهج كما هو مبين في حالة فرنسا - و تعديل الأرقام تبعاً لظروفها المناخية و الغطاء النباتي . في الجرد الفرنسي ، تم اتباع المنهجيات التالية لتقدير إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من حرائق الغابات :

- تم تصنيف الغابات/النباتات تبعاً للمناطق المناخية مما نتج عنها مناطق معتدلة (temperate) و مناطق متوسطية (Mediterranean - جنوب فرنسا) ؛
- في المناطق المعتدلة ، تمتلك الغابات عادة حوالي 20 كغ من الكتلة الحيوية في المتر المربع (20 kg/m²) و الذي يوافق إلى 200 طن/هكتار (200 t/ha) . أما في المناطق المتوسطية ، فالكتلة الحيوية هي 4 كغ في المتر المربع أو 40 طن/هكتار (4 kg/m² or 40 t/ha)؛

- في المناطق المعتدلة حوالي 20% من الغطاء النباتي يتم إزالتها بواسطة الحرائق؛ وبالتالي 40 طن/هكتار. أما في المناطق المتوسطية ، فالحرائق ذات نشاط وفاعلية أكبر و يصل متوسط الكفاءة حتى 25% ؛ وبالتالي ، فالحرائق في جنوب فرنسا سوف تولد ديوكسينات/فيورانات من 10 طن من الكتلة الحيوية لكل هكتار متاثر بالحرائق.

هذه فقط عبارة عن أمثلة ولكن الغطاء النباتي في الغابات والسبخات سوف يختلف بشكل كبير بناءً على الموقع الجغرافي للبلد. أعطت الفلبين قيمة مقدارها 43 طن/هكتار و التي تستهلك في حالات نموذجية عن حرائق الغابات في الفلبين. الدرجة أو المدى الذي سيحترق فيه الغطاء النباتي يتأثر بشكل كبير بالظروف المناخية.

و من أجل حرائق قصب السكر قبل موعد الحصاد (pre-harvest) ، يمكن استخدام التقرير التالي لتقدير كمية الكتلة الحيوية المحترقة : يحترق حوالي 300 كغ من الكتلة الحيوية عن كل طن من السكر المنتج (Choong Kwet Yive 2004).

أما من أجل حرائق مابعد الحصاد (post-harvest) ، فستستخدم بلدان جنوب شرق آسيا التقرير التالي لتقدير كتلة قش الرز المحترقة : يتم توليد 25% وزناً بقايا حصاد الرز . و بكلمات أخرى : يتم توليد 250 كغ من قشور الرز لكل طن من المنتج النهائي للرز.

من المعروف أن الغطاء النباتي يختلف بين المناطق اعتماداً على نوع النبات وجغرافية المنطقة والمناخ. وبالتالي، اعتماداً على هذه الشروط المحلية، فالطريقة التي تنتشر فيها حرائق الغابات أو الكتلة الحيوية يمكن أن تختلف من بلد لآخر. حالياً بما أنه لا يتوفر معطيات مقاسة على سبيل المثال من حرائق الغابات في المناطق الاستوائية وتأثير الغطاء النباتي فلا يمكن التمييز في وسيلة الأدوات هذه بين أنواع مختلفة من الأشجار أو المحاصيل. هناك حاجة لتنفيذ تجارب احتراق للكتلة الحيوية من أجل توليد معطيات إضافية.

قد تكون أقسام مكافحة الحرائق من أفضل المصادر للمعلومات عن أين تحصل الحرائق في بلد ما. أقسام ومعاهد البحوث في الزراعة والغابات قد تكون من أفضل المصادر لتقدير الكتلة الحيوية النامية في منطقة معينة.

1.1.6.6. الإطلاق إلى الهواء

لم يوجد معطيات التي تعطي قياسات مباشرة لمركبات الديوكسين/الفيوران المنطلقة عن حرائق الغابات. يتوفّر فقط كمية محدودة من المُعطيات لاحتراق الخشب في مدافئ الاحتراق الحائطية المفتوحة (معظم الاختبارات تعود إلى مواد حرق الخشب المغلقة). حرائق الغابات تستهلك مواد متنوعة تتضمن الأغصان والأوراق والأخشاب الحية واللياسة، بينما اختبارات مدافئ الاحتراق الحائطية سوف تستخدم قطع خشبية مقطوعة خصيصاً وجافة – الشروط على الأرجح مختلفة.

أعطت الاختبارات في هولندا مُعاملات إنبعاث 13 - 28.5 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن (Bremmer *et al.* 1994) والتي كانت أعلى من المُمعاملات التي وجدتها الباحثون في المراجع لألمانيا (0.7 - 1.2 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن). وسجلت نتائج القياسات في سويسرا مُعامل إنبعاث قدره 0.77 ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من احتراق الخشب في الموقدة والباب مفتوح لتمثيل مدافئ الاحتراق الحائطية المفتوحة (Schatowitz *et al.* 1994).

عرضوا نتائج الاختبارات على الدخان الناتج عن احتراق قصب السكر في Krauss و Mahnke (1996)

البرازيل وقد وجدوا أن مستويات الديوكسينات/الفيورانات كانت عالية بالمقارنة مع المستويات في المناطق المدنية – مُعاملات الإنبعاث غير متوفرة.

تم اقتراح مُعامل إنبعاث قدره 5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن كتقدير أولى لحرائق الغابات آخذين في الحسبان الاختبارات التي تمت في اليابان على احتراق أوراق الأشجار في مدافئ الإحراق الحائطية المفتوحة (Ikeguchi *et al.* 1999).

هناك طيف من البقايا الزراعية التي يمكن حرقها في الحقول أو بهدف التخلص من هذه البقايا. المواد التي يجري حرقها بهدف توليد الطاقة (مثل التدفئة) هي مستثناة من هذا القسم (انظر القسم 6.3). هذا القسم لنقدير الإنبعاثات من الحرق المكشوف (المفتوح)، عادة في الحقول. Gullett وزملائه (2002) قاموا بتمثيل عملية احتراق الكتلة الحيوية في العراء وتحديد مُعاملات الإنبعاث لاحتراق قش القمح (الذي يحتوي على 0.8% من الكلور Cl في قش محصول الربيع و0.08% من الكلور Cl في قش محصول الشتاء) وقش الأرز (الذي يحتوي على 0.33% من الكلور Cl) والجذامة – بقايا ساق النبات في الأرض بعد الحصاد (الذي يحتوي على 0.33% من الكلور Cl). وقد تراوحت مُعاملات الإنبعاث لقش القمح من 0.337 إلى 0.602 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من القش المُحترقْ ومُعامل الإنبعاث لقش الأرز كان 0.537 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من القش. والاختلاف بمقدار عشرة أضعاف في محتوى الكلور لم يؤثر على مُعامل الإنبعاث. إن مُعاملات الإنبعاث المقابلة هذه كانت أعلى من تلك التي استخدمت من قبل وكالة حماية البيئة الأمريكية في إعادة تقييم الديوكسين (US-EPA 2000). مُعاملات إنبعاث أعلى بكثير تم تحديدها في اختبارات الحرق المكشوف في العراء في اليابان (Ikeguchi *et al.* 1999) والتي تضمن اختبارات على أوراق وحزم من القش وقشور الأرز. وقد كانت مُعاملات الإنبعاث على التوالي 4.6 و20.2 و67.4 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن.

من المتوقع أن تتغير الإنبعاثات اعتماداً على الشروط التي يتم فيها حرق المواد وعلى طبيعة المحصول أو البقايا (مثل: التركيب) والرطوبة أو إمكانية وجود ملوثات (وجود بقايا مياه مالحة أو مُعالجة المبيدات الثقيلة قد يغير من الإنبعاثات). مما تقدم أعلاه، يمكن تقسيم احتراق الكتلة الحيوية إلى صنفين حيث أن الصنف 3 يفترض أنه يتم حرق بقايا الحصاد النظيفة تحت شروط احتراق جيدة. أما الصنف 4 فيتمثل احتراق بقايا الحصاد في الحقل تحت ظروف أقل تفضيلاً مثل الاستخدام المسبق للمبيدات التي تحتوي مسببات أولية أو حفازات لتشكيل الديوكسين/الفيوران وشروط احتراق سيئة (مثل الإحراق بنار داخنة من دون لهب عوضاً عن الإحراق بلهب مكشوف)، رطوبة عالية أو أرض رطبة. ومن أجل الشروط المفضلة سوف يطبق متوسط مُعامل إنبعاث مقداره 0.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن، أما من أجل الشروط السيئة فيمكن استخدام متوسط مُعامل إنبعاث مقداره 30 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن للتقدير الأولي للإطلاقات. هناك حاجة لمزيد من التجارب لتعكس بشكل أفضل احتراق بقايا الحصاد (مثل قصب السكر وقشور الأرز... الخ.) الشائعة في البلدان الاستوائية.

6.1.6.2. الإطلاق إلى المياه

من غير المتوقع وجود إطلاق مباشر إلى المياه، لكن من المتوقع أن تعمل الأمطار على غسيل البقايا وبعضاها قد يدخل إلى المجاري المائية. قد يكون هذا الدخل إلى المجاري المائية شديد العلاقة والصلة.

6.1.6.3. الإطلاق إلى الأرض

من المتوقع أن تتوارد الديوكسينات/الفيورانات في البقايا التي يمكن أن تترك على الأرض أو أن يتم تضمينها في سفوح الحقول مشكلة مصدر لإطلاق إلى الأرض.

من المتوقع أن تتوارد الديوكسينات/الفيورانات في الرماد الناجم عن الحرائق. في بعض الحالات قد يستخدم هذا الرماد في الزراعة من أجل محتواه من المواد المعدنية. الرماد الناجم عن هذه الحرائق قد يتغير بتغير الشروط وطبيعة المواد المحترقة.

تم تنفيذ عدد قليل من الدراسات عن مستويات الديوكسينات/الفيورانات في التربة بعد عمليات الحرق المكشوف في العراء (كما هو مناقش في التقرير 1998 EPA) وبشكل عام وجد حدوث تغيرات صغيرة في تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في التربة. الدراسات عن مستويات الديوكسينات/الفيورانات في الرماد والساخن الناجمة عن الحرائق المكشوفة في العراء أظهرت وجود مجال واسع جداً من التراكيز. محتوى الرماد في الخشب عادة قليل (مقارنة مع النفايات والفحش). تم اقتراح مُعامل إنباع أولي مقداره 4 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من المواد المحترقة وذلك اعتماداً على متوسط انتاج للرماد مقداره 2% من كتلة المادة المحترقة وتركيز من الديوكسينات/الفيورانات في الرماد مقداره 200 نانوغرام مكافئ سُميّ/كغ.

4.1.6.6. الإطلاق عبر المنتجات

لا يتوقع وجود منتج

5.1.6.6. الإطلاق عبر البقايا

من المفترض أن يتم إطلاق البقايا إلى الأرض نظراً لكونها عادة تترك في مكانها.

6.6. حرق النفايات والحرائق العرضية

هذا القطاع واسع ومحدد بشكل ضعيف. تتضمن وسيلة الأدوات هذه الحرق عن عدم لمواد النفايات حيث لا يستخدم محرق أو فرن أو ما شابه - مثل حرق النفايات المنزلية والنفايات الأخرى على شكل كومة في العراء واحتراق النفايات في المكبات والمطامر - كلاهما بشكل عرضي أو عن عدم - حرائق الأبنية والسيارات والأليات المشابهة. الفئات التالية المبينة في الجدول 54 تم اختيارها للأخذ بعين الاعتبار. من أجل الأصناف من 2 و حتى 5 ، يجبأخذ معاملات الانبعاث لكل من البقايا أو الأرض ، وذلك اعتماداً على الظروف المحلية .

الجدول 54: معاملات الإنبعاث لحرق النفايات والحرائق العرضية

معاملات الإنبعاث					التصنيف
ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من المادة المحترقة					
بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء	
600	NA	NA	ND	1,000	1. الحرائق في مطامر النفايات
400	NA	[400]	ND	400	2. حوادث الحرائق في البيوت والمعامل
600	NA	[600]	ND	300	3. حرق النفايات المنزلية غير المراقب
18 (كل عربة)	NA	18 (كل عربة)	ND	94 (كل عربة)	4. الحرائق العرضية في المركبات
10	NA	[10]	ND	60	5. الحرق المكشوف للخشب (تعمير/هدم)

يجب أن يتضمن الحرق غير المراقب للنفايات جميع الحالات حيث تُحرق النفايات بدون مُراقبة وتحكم

وبالتالي تتضمن حرق الأكواخ في العراء أو في براميل أو في حرائق في المنازل. حرق النفايات في المكبات والمطامر يعتبر فئة أو تصنيف منفصل. ويمكن اشتباك الكمية التقديرية لمركبات الديوكسين/الفيوران المتبقية في البقايا الصلبة لهذه الممارسة والتي يعبر عنها بمركبات الديوكسين/الفيوران في واحدة النفايات المحترقة.

الحرائق العَرَضِيَّة متغيرة جداً والابعاث الناتجة عنها سوف تعتمد بشدة على المواد المحترقة وعلى طبيعة الحريق. هناك كمية محدودة من المعلومات المتوفرة عن الإبعاثات من هذه الحرائق وبالتالي أُعطي رقم مؤشر واحد ليغطي جميع الحرائق العَرَضِيَّة باستثناء حرائق الآليات. سوف تكون الديوكسينات/الفيورانات متواجدة في البقايا التي يمكن أن يجري التخلص منها أو تركها ملقة على الأرض.

الحرائق الكيميائية يمكن أن تؤدي إلى إطلاقات عالية حيث ينخرط فيها مركبات كيميائية بادئة لتشكيل الديوكسينات/الفيورانات وهناك معلومات غير كافية لتقييم الإطلاقات من الحرائق الكيميائية كفئة تميزة بحد ذاتها وبالتالي تم تضمين الإطلاقات في الفئة الثانية للحرائق العَرَضِيَّة. ويجب الانتباه إلى أن بعض الحوادث المعينة قد تتسبب في ارتفاع التلوثات المحلية وتصبح "نقطة ساخنة" محتملة.

حرائق الآليات يمكن أن تطلق الديوكسينات/الفيورانات ومعطيات محدودة متوفرة لتعطي معاملات إبعاث لمثل هذه الحوادث ، وهذه قد تم عرضها. الآليات المنخرطة يمكن أن تتغير بشكل كبير وبالتالي من المتوقع أيضاً أن تتغير الإبعاثات – الأرقام هنا هي للتقديرات الأولية فقط.

في بعض البلدان يجري حرق كمية كبيرة من الأخشاب التي تُستخدم في عمليات التعمير أو الهدم بهدف التخلص منها. معاملات الإبعاث من هذه العمليات أيضاً معطاة في الجدول.

1.2.6.6. الإطلاق إلى الهواء

تم قياس الإبعاثات إلى الهواء من حرق النفايات المنزلية وما شابه في شروط غير مُراقبة في الولايات المتحدة الأمريكية خلال تجارب تم فيها حرق نفايات منزلية في براميل (EPA 1997, Gullett *et al.* 1999, Lemieux *et al.* 2003). يبدوا أن الإبعاثات إلى الهواء (اعتماداً على شروط الاحتراق - والمتغير بشكل كبير - وعلى تركيب النفايات) تتغير بشكل كبير من قيم أقل من 9 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن من النفايات (WHO-TEQ/t) وحتى قيمة عالية تصل حتى 6,655 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن من النفايات (WHO-TEQ/t). تكرارية التجارب أظهرت أن المكررات الستة لحرق النفايات الأساسية تحت نفس الشروط أعطت معاملات إبعاث تراوحت بين 9 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن (WHO-TEQ/t) وحتى 148 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن (WHO-TEQ/t) وحوالي مُعامل قدره 16 بين التجارب، حيث أن تم الحصول على مقدار الضعف لنفس القيمة الأخفض ولنفس القيمة الأعلى من الإبعاثات). وُجدت أعلى الإبعاثات عندما تم زيادة محتوى الكلور العضوي (مثل PVC: حتى 7.5% في النفايات) (3,543 و 6,655 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن) أو عندما كان يوجد محتوى عالي من النحاس (النحاس يلعب دور الحفاز)(2,725 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن). ومن جهة أخرى فإن شروط الاحتراق السيئة نتيجة مضاعفة الحمولة وزيادة رطوبة النفايات قبل حرقها، إضافة إلى المحتوى العالي من الكلور اللاعضوي (مثل كلوريد الكالسيوم CaCl_2)؛ كل هذه العوامل أدت إلى توليد إبعاثات عالية من الديوكسينات/الفيورانات (حتى 992 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن). واحدة من بين التجارب التي كان فيها محتوى البولي فينيل كلورايد (PVC) 0% أعطت تراكيز أعلى من أحد التجربتين التي كان فيما محتوى النحاس عالياً. والقيمة الوسطية من 25 تجربة أعطت 706 ميكروغرام مُكافئ سُميّ-منظمة الصحة العالمية/طن والوسطي كان 148 ميكروغرام مُكافئ

سمّي-منظمة الصحة العالمية/طن. والمثير للاهتمام أن نسبة المساهمة من مركبات ثنائي الفينيل متعدد الكلورة -الشبيهة بالديوكسين كانت فقط 5% من مكافئات السمّية منظمة الصحة العالمية (WHO-TEQ). هنا استخدمت القيمة 300 ميكروغرام مكافئ سمّي /طن للحرق المكشوف حيث يتضمن ذلك مجال واسع من النفايات بما في ذلك النفايات المنزلية الخطرة والمواد الكيميائية التي يمكن أن تحرق.

وبالمقارنة، يتوفّر بضعة دراسات عن إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من حرائق مكبات ومطامر النفايات. مستويات عالية من الديوكسينات/الفيورانات ترافقت مع حرائق مطامر النفايات، والتي من المتوقع أن تكون بشرط احتراق سيئة ومزيج من النفايات. تم تطبيق معامل إنبعاث مقداره 1000 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن (اعتماداً على عمل سويدي سجل في تقرير وكالة حماية البيئة الأمريكية (EPA 1998).

المواد المحترقة والشروط في حوادث الحرائق العَرضية تتغيّر بشكل هائل. يتوفّر معطيات محدودة عن الإنبعاثات من مثل هذه الحرائق. من الصعب قياس الإنبعاثات ، والدراسات تميل إلى استخدام تمثيل الحرائق في المخبر أو إلى قياس التركيز في السخام والبقايا بعد الحريق. إن معاملات الإنبعاث التي تم تطويرها هنا هي عبارة عن مؤشرات ، والمطلوب مزيد من العمل لدراسة الحرائق من جميع الأنواع لتحسين تقديرات الإطلاقات. بعض الدراسات أخذت بعين الاعتبار فقط الإنبعاثات من احتراق البولي فينيل كلورايد (PVC) وزودت معاملات الإنبعاث (على أساس إنتاج السخام) ضمن المجال 40 – 3,500 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن (اعتماداً على ملخص Carroll 1996). وضع هذه المعاملات اعتماداً على نتائج من المخابر وعينات من حرائق حقيقة وبافتراض أن 20% من البولي فينيل كلورايد (PVC) يبقى دون احتراق وأن جميع الإطلاقات إلى الهواء يتم لقطتها في السخام. Merk و زملائه (1995) أحرقوا خشب PVC في غرفة مغلقة وفاسوا مستويات الديوكسين/الفيوران في الهواء/غازات الاحتراق في الغرفة إضافة إلى قياسها في عينات من القماش المستخدم في مسح جدران الغرفة. وبفرض أن كل هواء الغرفة كان ملوثاً بالمستويات التي تم قياسها، أمكن الحصول على معامل إنبعاث قدره 560 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من PVC أو 51 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من مزيج الخشب/PVC. أيضاً تم فرض أن السخام المترسب يضيف إلى هذه معامل إنبعاث مقداره 2,200 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من PVC أو 200 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من مزيج PVC/الخشب. Ikeguchi و زملائه (1999) زودوا معاملات إنبعاث للحرق المكشوف لأنواع مختلفة من النفايات (220 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من الإطارات المستهلكة، 1,000 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن لأنابيب تمديدات الأسلاك الكهربائية، 6,600 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن للبلاستيك الزراعي (PVC)). أظهرت الاختبارات في الدنمارك (Vikelsoe 2000) and Johansen 2000 لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من حرق الكيميائيات مجالاً واسعاً من معاملات الإنبعاث (عند درجة حرارة 500 درجة مئوية) تراوحت من 1 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من ثنائي كلور الفينيل وحتى 740,000 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن من خماسي كلور الفينول (PCP)، بينما احتراق البولي فينيل كلورايد (PVC) أعطى في هذه الاختبارات معامل إنبعاث قدره 100 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن. وعند درجة الحرارة 900 درجة مئوية انخفضت إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات بشكل كبير. بعد مراجعة لمعطيات الحرائق العَرضية تم في ألمانيا (LUA 1997) تطوير معاملات الإنبعاث للحرائق في المناطق السكنية 83 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن إلى الهواء و83 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن في السخام المترسب محلياً، وبالنسبة للحرائق الصناعية 500 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن إلى الهواء و500 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن في السخام المترسب محلياً.

إذا أخذنا بعين الاعتبار المجال الواسع من المواد التي يمكن أن تدرج تحت الحرائق العَرضية والمجال الواسع من معاملات الإنبعاث المحتملة، يمكننا صنع تقدير أولي بتطبيق معامل إنبعاث قدره 400 ميكروغرام مكافئ سمّي/طن للحرائق العَرضية.

هناك عدد محدود من الاختبارات التي نفذت على تحديد إطارات الديوكسين/الفيوران من حرائق الآليات. نفذت الاختبارات في نفق على سيارة قديمة (1974) وسيارة جديدة (1988) وسيارة نفق وعربة قطار (Wichmann *et al.* 1995). الإنبعاثات إلى الهواء تم تقديرها من تربات الديوكسين/الفيورانات داخل النفق، ولم يتم تقدير الديوكسينات/الفيورانات التي ربما لم تترسب. الإنبعاثات كانت 32 ميكروغرام مكافئ سُمّي للسيارة القديمة و 44 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن للسيارة الجديدة و 2000 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن لسيارة النفق و 9200 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن لعربة القطار. وبهدف وضع تقدير أولي للإنبعاثات تم تطوير معامل إنبعاث مركب (جمعي) بافتراض أن السيارات المحترقة تتضمن 49.5% سيارات "قديمة" و 49.5% سيارات "حديثة" و 0.5% للآليات التي تمثل سيارات الأنفاق وعربات القطارات، وهذا يعطينا معامل إنبعاث مركب قدره 94 ميكروغرام مكافئ سُمّي لكل حادث حريق (ملاحظة: معامل الإنبعاث هذا هو لكل حادث حريق وليس للطن من المواد المحترقة!).

من الشائع نسبياً رؤية حرائق بهدف التخلص من النفايات الناتجة عن التعمير أو الهدم - وهي غالباً لحرق الأخشاب لكن هذه الحرائق يمكن أن تستخدم أيضاً للتخلص من مواد أخرى. ومرة أخرى يتوفّر معلومات قليلة إما عن الكميات المحترقة أو عن الإنبعاثات. يمكن استخدام الدراسات التي نفذت في اليابان لوضع تقدير أولي لمعامل إنبعاث مناسب يمكن تطبيقه - 60 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن (Ikeguchi *et al.* 1999).

2.2.6. الإطلاق إلى المياه

هناك معلومات قليلة متوفّرة عن إطارات الديوكسينات/الفيورانات إلى المياه من هذه الأنواع من الحرائق. سوف تتغيّر الإطارات بشكل كبير لكن أعلى الإطارات يمكن أن تُنثَج عن استخدام المياه في إخماد الحريق أو عن مياه الأمطار التي تهطل على موقع الحريق والتي تعمل على حمل المواد إلى المجاري المائية. بما أن هذه العمليات تستند على الظروف المحلية فمن غير الممكن تزويد معاملات إنبعاث لكن ربما تكون هذه المسألة هامة.

3.2.6. الإطلاق إلى الأرض

بالنسبة للعديد من الحرائق التي يمكن أخذها بعين الاعتبار، يمكن أن يحدث إطلاق إلى الأرض بسبب البقايا من الحريق والتي تترك في مكانها على الأرض. في وسيلة الأدوات هذه ، تم اقتراح نفس معامل الإنبعاث إلى الأرض و عبر البقايا ، و ذلك لاستخدامه عند تقدير الإطارات الوطنية ، و يجب على البلدان تطبيق تلك المناسبة للحالة المحلية .

4.2.6. الإطلاق عبر المنتجات

لا يوجد منتج في هذه العمليات – وبالتالي لا يوجد إطلاق عبر هذا الطريق.

5.2.6. الإطلاق عبر البقايا

البقايا الناتجة عن جميع أنواع الحرائق المدروسة في هذا القسم من المرجح أنها تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات. لكن الكميات ستتغير اعتماداً على الشروط في الحريق وطبيعة المواد المحترقة. والبقايا يمكن أن تبقى في مكان الحريق أو تُرْحَل من المكان. في وسيلة الأدوات هذه ، تم اقتراح نفس معامل الإنبعاث إلى الأرض و عبر البقايا ، و ذلك لاستخدامه عند تقدير الإطارات الوطنية ، و يجب على

البلدان تطبق تلك المناسبة للحالة المحلية .

تم استخدام مُعَامِلٌ إِنْبَعَاثٌ قَدْرُهُ 600 ميكروغرام مُكَافِئٌ سُمِّيٌّ/طن من المواد المحترقة كمؤشر عن الحرق المكشوف للنفايات المنزلية وذلك اعتماداً على نتائج دراسات في أمريكا لحرق النفايات المنزلية في برامييل (Lemieux *et al.* 1997).

أما بالنسبة للحرائق العَرَضِية فهناك معلومات قليلة متوفرة عن مستويات الديوكسينات/الفيورانات في البقايا. تم قياس مجال واسع من التراكيز لكن غالباً المعلومات غير كافية لوضع مُعَامِلٌ إِنْبَعَاثٌ نظراً لكون كميات الرماد الناتج غير معروفة. في ألمانيا وضعت تقديرات أعطت مُعامِلات إِنْبَعَاثٌ في البقايا (بما فيها السخام المترسب) حوالي 1000 ميكروغرام مُكَافِئٌ سُمِّيٌّ/طن للحرائق الصناعية و350 ميكروغرام مُكَافِئٌ سُمِّيٌّ/طن للحرائق السكنية (LUA 1997). وبهدف التقريب ولوضع تقدير أولي، تم استخدام مُعَامِلٌ إِنْبَعَاثٌ قَدْرُهُ 400 ميكروغرام مُكَافِئٌ سُمِّيٌّ/طن معيارياً انبعاثات متساوية من الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء وعبر البقايا وبشكل متوسط من الحرائق المأخوذة بعين الاعتبار.

أما بالنسبة لحرائق الآليات والمركبات فإن الاختبارات المحدودة في ألمانيا (Wichmann *et al.* 1995) قد أعطت الكميات من الديوكسينات/الفيورانات التي بقيت في البقايا، وتم استخدام مُعَامِلٌ إِنْبَعَاثٌ مركب لوضع تقديرات أولية – 18 ميكروغرام مُكَافِئٌ سُمِّيٌّ/حادث (باستخدام نفس الافتراضات أعلاه). لاحظ أن مُعَامِلٌ إِنْبَعَاثٌ هذا هو لكل حادث وليس بوحدة الكتلة.

أما بالنسبة للحرائق المتضمنة الأخشاب المستخدمة في التعمير أو تلك الناتجة عن الهدم، فلم يوجد مُعامِلات إِنْبَعَاثٌ لها. ومن أجل وضع تقديرات أولية، تم اقتراح مُعَامِلٌ إِنْبَعَاثٌ قَدْرُهُ 10 ميكروغرام مُكَافِئٌ سُمِّيٌّ/طن من الخشب المحروق (مأخوذة عن الدراسة في المملكة المتحدة عن الإحتراق الصناعي للخشب، Dyke *et al.* 1997). يجب لحظ أن الخشب المعالج ومزيج الحمولات المختلفة في الحرائق وشروط الإحتراق السيئة قد تزيد بشكل كبير من كمية الديوكسينات/الفيورانات في البقايا.

6.7. الفئة الأساسية 7 – إنتاج واستخدام الكيميائيات وبضائع المستهلك:

يشرح هذا القسم 6.7 إمكانية أن يتسبب إنتاج الكيميائيات وبضائع المستهلك في توليد الديوكسينات/الفيورانات ويعطي نتائج من معطيات قياس ومعلومات عن الخصائص لتقدير/التحديد الكمي لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من النشاطات المتنوعة في هذا القسم. وهذا القسم 6.7 أيضاً يعطي وصفاً مختصراً عن العمليات التي تتعرض لها بهدف اكتساب فهم عام عن هذه الصناعات. وقد يساعد ذلك في فهم أفضل للعلاقة بين العمليات الصناعية والإطلاقات اللاحقة التي لها علاقة أو ليس لها علاقة بمركبات الديوكسين والفيوران. لمزيد من التفصيل يجب الرجوع إلى المعلومات والمرجعيات المتخصصة.

كما هو مبين في الجدول 55، هناك خمس فئات فرعية. كما يمكننا أيضاً رؤية أن إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات قد تحدث عبر طرائق متنوعة مؤدية إلى تلوث في الهواء والماء والتربة وفي المنتجات. إضافة لذلك، فإن البقايا قد تحتوي أيضاً على تلوث بمركبات الديوكسين والفيوران. ومن أجل جميع النشاطات المدرجة في هذا القسم فالإنبعاثات الرئيسية هي ليست إلى الهواء ولكن إلى مستوعبات أخرى.

الجدول 55: الفئات الثانوية من الفئة الأساسية 7 - إنتاج واستخدام الكيميائيات وبضائع المستهلك

الفئات الثانوية من الفئة الأساسية	7
إنتاج الورق وعجينة الورق	a
الصناعات الكيميائية (الفينولات المكلورة، المركبات العضوية المهلجة، إنتاج الكلور Cl_2 ، عمليات الكلورة المأسجة)	b
الصناعات البترولية (مصفاة النفط)	c
إنتاج النسيج	d
تنقية الجلود	e

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية استوكهولم

بالرجوع إلى شروط المادة 5 من اتفاقية استوكهولم، يمكن تصنيف المصادر في هذه الفئة على الشكل الآتي:

المرفق (ج)، الجزء الثاني- فئات المصادر تتضمن:

فئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(ج) إنتاج عجينة الورق باستخدام الكلور العنصري أو المواد الكيميائية المولدة للكلور العنصري من أجل القصر (التبييض)	1.7.6

المرفق (ج)، الجزء الثالث- فئات المصادر تتضمن:

فئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(و) عمليات معينة لإنتاج المواد الكيميائية تتطابق منها ملوثات عضوية ثابتة (POPs) تكونت بصورة غير مقصودة، وبخاصة إنتاج كلور الفينيل والكلورانيل	2.7.6
(ي) صبغ المنتوجات والجلود (باليوكالورانيل) وصفتها (بالاستخلاص القاوي)	4.7.6، 5.7.6

6.7. إنتاج الورق وعجينة الورق

بالمصطلحات العامة، يُعرَف الورق على أنه صفة من الألياف مع عدد من المواد الكيميائية المضافة والتي تؤثر على خواص وجودة الصفحة. إلى جانب الألياف والمواد الكيميائية، فإن صناعة الورق وعجينة الورق تتطلب كميات كبيرة من المياه للعمليات وتوليد الطاقة (بخار وكهرباء).

العجينة اللازمة لصناعة الورق يمكن أن تُنتج من ألياف جديدة بوسائل كيميائية أو ميكانيكية، أو يمكن أن تُنتج من إعادة تصنيع الورق المعاد تدويره. يمكن أن يستخدم معمل الورق عجينة مصنعة في مكان آخر (= معامل غير متكاملة لصناعة عجينة الورق) أو يمكن أن تدمج مع عمليات التصنيع في نفس موقع تصنيع الورق (= معامل متكاملة لصناعة عجينة الورق). معامل كرافت (Kraft paper mills) يمكنها أن تكون الاثنان معاً - عمليات متكاملة أو غير متكاملة. في حين أن معامل تصنيع عجينة الورق بطريقة السلفيت (الكريبيت - Sulphite) هي عادة تكون مدمجة مع معمل إنتاج الورق. العمليات الميكانيكية وتصنيع الألياف المعاد تدويرها هي عادة جزء مُدمج من صناعة الورق لكن أصبحت نشاط منفصل في بعض الحالات.

صناعة الورق وعجينة الورق هو حقل معقد والذي يتتألف من عمليات عديدة بمراحل مختلفة ومُنتجات مختلفة. ومن أجل الغرض من وسيلة الأدوات هذه والتحولات العامة (مثل المواد الخام)، فيمكن تجزئة العمليات إلى عدد من الصنوف. بالرغم من ذلك ، فالخشب هو المادة الرئيسية الأكثر شيوعاً للاستخدام كمادة أولية في صناعة عجينة الورق ، ويجب لحظ أنه يستخدم أيضاً ألياف غير خشبية (non-wood fibers) مثل قشور الحبوب والقصب في إنتاج العجينة والورق. تمثل هذه الألياف ما بين 6.5 - 11 % من الإنتاج العالمي لعجينة الورق . في البلدان النامية أو في البلدان التي تملك بعض المصادر من الغابات ، تُشكل الألياف غير الخشبية أكثر من 35 % من الإنتاج الكلي لعجينة الورق (Blanco *et al.* 2004). تعتبر الصين واحد من أهم البلدان المنتجة للورق/عجينة الورق من الألياف غير الخشبية . و المعطيات المعروضة من قبل Zheng و زملائه هي من معمل كبير في الصين لـ العجينة المصنعة من ألياف غير خشبية (Zheng *et al.* 1997, Zheng *et al.* 2001).

يجب لحظ أن المعلومات المتوفرة عن الألياف غير الخشبية هي قليلة جداً وأن عمليات التصنيع قد تختلف . معظم معامل العجينة المصنوعة من الألياف غير الخشبية ذات استطاعات متعددة ونظم الاسترجاع والاستعادة إما غير اقتصادية أو غير متوفرة تقنياً . من أهم الصعوبات في استخدام الألياف غير الخشبية كمواد بديلة ، هو وجود السيليكا في سوائل العجينة المستهلك (spent pulping liquors) ، والتي قد تتسبب بمشاكل في دورات صناعة العجينة أو الاسترجاع الكيميائي و تؤدي إلى مياه صرف سيئة خلال عمليات صناعة الورق . هذه السوائل لا يمكن معالجتها بالأنظمة التقليدية بسبب محتواها العالي من المواد اللاعضوية و قيمتها الحرارية المتدينة . هناك حاجة إلى بحوث في هذا المجال (Blanco *et al.* 2004).

إن إنتاج العجينة هو المصدر الرئيس للتأثيرات البيئية من صناعة الورق وعجينة الورق. وبالمصطلحات العامة، العملية لصناعة الورق والورق المقوى. و بالمصطلحات العامة ، تتكون صناعة الورق والورق المقوى من ثلاثة خطوات: صناعة العجينة وتصنيع العجينة وصناعة الورق/الورق المقوى.

من صناعة الورق وعجينة الورق يمكن أن تحدث إطلاقات لمركبات الديوكسين والفيوران عبر القطاعات التالية:

- إبعاثات إلى الهواء (من حرق الليغنين والسائل الأسود لتوليد الطاقة).
- إبعاثات إلى الهواء من حرق الخشب أو لحاء الشجر لتوليد الطاقة.
- إبعاثات مع المياه الناتجة عن العمليات (مصنع الورق الحديثة تعمل كلها من دون تدفقات).

- إبعاثات من خلال حمأة العجينة والتي يمكن أن تطبق على الأرض أو تحرق أو تطمر في الأرض.
- إبعاثات من خلال المنتجات (= العجينة أو الورق) والتي تدخل السوق كمنتج ذي قيمة.

تصنيع العجينة

خلال عملية تصنيع عجينة الورق، يتم فصل ألياف السيليلوز عن الليغنيت في الخشب، والمعروفة بعملية التخلص من الليغنيت. أكثر أنواع الخشب شيوعاً في الاستخدام هي الخشب القاسي والخشب اللين، على أية حال أنواع أخرى تستخدم كمواد بدائل مثل جوز الهند والخيزان والبردي والقش. إلخ.. يمكن تحويلها إلى عجينة الورق أيضاً. وللوصول إلى هذا الهدف يمكن استخدام الطريقة الكيميائية أو الطريقة الميكانيكية في تصنيع العجينة.

في التصنيع الميكانيكي يتم فصل ألياف الخشب عن بعضها بتطبيق الطاقة الميكانيكية مثل ضغط القطع الخشبية على قرص صخري دوار مع تطبيق الماء أو بفص ألياف الخشب من قطع الخشب بين مصفافي قرصية. إذا تم إضافة مواد كيميائية بهدف المعالجة الأولية للخشب، تسمى العملية في هذه الحالة التصنيع الكيمي-حراري-ميكانيكي لعجينة الورق (chemo-thermo-mechanical pulping, CTMP). ومن أجل الحصول على ورق ذو جودة عالية، تحتاج عجينة الورق إلى إزالة الليغنيت منها أو التبييض (القصر). لهذا الغرض يستخدم طريقتين:

أ. طريقة السلفيت

إن هذه الطريقة هي عملية حمضية لطيخ السائل وتعتمد على ثاني أوكسيد الكبريت المائي وعلى أساس من الكالسيوم أو الصوديوم أو المغنيزيوم أو الأمونيوم. وقد تراجعت أهمية هذه الطريقة عبر السنين وحالياً فقط 10% من الإنتاج العالمي لعجينة الورق ينتج بهذه الطريقة. إن استخدام الكالسيوم والمغنيزيوم قد أصبح لاغياً في أوروبا ، بالرغم من أنه أرخص ، بسبب أنه لا يمكن استرجاع الكيميائيات المستخدمة في عملية الطبخ . بينما نجد أن الصوديوم هو الطريقة السائدة في أوروبا لأنها تسمح باسترجاع الكيميائيات من العملية . إن طريقة السلفيت تتطلب ألياف ذات جودة عالية، بينما المنتجات ذات مواصفات أدنى من مقاومة الشد. لذلك هذه الطريقة تستخدم بشكل أكثر لتصنيع عجينة الورق من الخشب اللين.

ب. طريقة كرافت أو السلفات

إن هذه الطريقة هي عملية قلوية لطيخ السائل وهي الطريقة المسيطرة على صناعة عجينة الورق في العالم (80% من الإنتاج العالمي لعجينة الورق). وهذه الطريقة قابلة للتطبيق على جميع أنواع الأخشاب/الألياف وتنتج سيليلوز ذي مقاومة عالية للشد. تستخدم طريقة كرافت محلول قلوي أساسه الصوديوم (السائل) والذي يتكون من كبريت الصوديوم (Na_2S) وهيدروكسيد الصوديوم (NaOH) في محلول تركيزه 10%. والمواد الكيميائية التي لم تتفاعل (= ما يسمى بالسائل الأسود) سوف تستعاد لتوليد السائل الأبيض للخطوة الأولى من تصنيع العجينة.

التبييض (القصر)

من أجل إزالة اللون المترافق مع بقايا الليغنين، يتم تبييض العجينة بخمسة إلى ثلاثة مراحل بالتناوب بين شروط حمضية أو قلوية.

من أكثر المواد الكيميائية شيوعاً في الاستخدام هي الكلور والهيبوكلوريت وثاني أوكسيد الكلور والأوكسجين والببروكسيد. مؤخراً، فوق حمض الخل أصبح متوفراً تجارياً كعامل كيميائي للتبييض. الزيادة في ثاني أوكسيد الكلور كبديل يقلل من تشكيل المواد العطرية المكلورة ويخلص من تشكيل الديوكسينات/الفيورانات. هناك أربعة منهجيات أساسية في التبييض:

1. التبييض بالكلور العنصري (Elemental Chlorine Bleaching)

تستخدم غاز الكلور (Cl_2) والهيبوكلوريت لتبييض العجينة. وعندما يتفاعل الكلور العنصري والهيبوكلوريت مع الليغنين، يتشكل مركبات الكلور العضوية بما فيها مركبات الديوكسين/الفيوران. التبييض باستخدام الكلور والهيبوكلوريت شكل في عام 2000 حوالي 25% من السوق العالمي لتبييض عجينة الورق.

2. التبييض الخالي من الكلور العنصري (Elemental Chlorine Free Bleaching, ECF)

التبييض الخالي من الكلور العنصري هو سلسلة متتالية من عمليات التبييض التي عادة تستخدم ثاني أوكسيد الكلور (ClO_2) كعامل أساسى للتبييض. والكلور العنصري (غاز الكلور والهيبوكلوريت) لم يعد يستخدم. عمليات التبييض الخالي من الكلور العنصري تُنتج مستويات منخفضة من الديوكسينات/الفيورانات. وفي عام 2000 ، حوالي 67% من السوق العالمي تم تزويده بعجينة التبييض الخالي من الكلور العنصري (ECF).

3. التبييض الخالي كلياً من الكلور (Totally Chlorine Free, TCF)

تستخدم عوامل لاحتواء على الكلور لتبييض العجينة وتستخدم عوضاً عنه الأوكسجين (O_2) أو الماء الأوكسجيني (H_2O_2) أو فوق حمض الخل. والتدفقات السائلة تقريباً خالية من الكلور. وفي عام 2000، وصل إنتاج العجينة المبيضة بطريقة TCF حوالي 7% من السوق العالمية للعجينة المبيضة.

4. تبييض العجينة الميكانيكية (Bleaching of Mechanical Pulp)

التبييض للعجينة الميكانيكية مختلف كلياً عن التبييض الكيميائي حيث أنه تعتمد على حماية الليغنين بدلاً من التخلص منه. لكن فعل التبييض غير دائم ويصفر لون الورق مع الوقت. وطريقة حماية الليغنين تنفذ على 1-2 مرحلة باستخدام ثانية ثيونات الصوديوم ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$) أو الماء الأوكسجيني (H_2O_2) أو مزيج من الإثنان.

في صناعة تبييض العجينة ، يتواجد مزيج من عمليات التبييض المذكورة أعلاه . على سبيل المثال ، بعض البلدان / مث صناعة العجينة في تشيلي ، تستخدم كميات صغيرة من غاز الكلور (Cl_2) ، الكلور الحر) في الخطوة الأولى من عملية التبييض الخالية كلياً من الكلور (TCF) ذات المحتوى القليل من الليغنين وبعد عملية الطبخ . في هذه العملية ، هناك تطبيق منخفض من مكررات الكلور في المرحلة الأولى من التبييض ($\text{Cl}_2 \leq 0.1\%$). وقد انعكس هذا الشيء في وسيلة الأدوات بالصنف 3 (انظر الجدول 57 و الجدول 58) (CORMA 2004)

صناعة الورق

الورق المصنوع من الألياف أولية: جميع آلات الورق والورق المقوى تعتمد على نفس العملية الأساسية، حيث المحول المائي 99% للألياف والمواد الكيميائية يتم تخلیصه ميكانيكيأً من الماء عن طريق الضغط

وأخيراً يمرر عبر مجموعة من الأسطوانات بدرجة حرارة أعلى بقليل من الدرجة 100 درجة مئوية. وفي النهاية يجري صقل الورق زوج من دروج الدلفنة الساخنة (مكناط صقل الورق أو المكناط الناعمة لصقل الورق) وأخيراً يتم لف الورق على ما يسمى بالبكرة الأم.

الورق المعاد تدويره (Recycling paper) : عملية تصنيع العجينة من ألياف ثانوية هي عملية بسيطة نسبياً والتي تستخدم مواد كيميائية مثل ماءات الصوديوم (NaOH). عمليات تصنيع الألياف المعاد تدويرها هي إما حسراً عمليات تنظيف ميكانيكية (مثلاً من دون إزالة الحبر أو هي عمليات تنظيف ميكانيكي مع إزالة للحبر). والورق المسترجع يعاد حله بالماء الساخن في عجانة ويفصل عن الشوائب غير ليفية وينظف تدريجياً للحصول على عجينة الورق. ومن أجل بعض الاستعمالات للورق مثل ورق الرسم البياني يتم معالجة العجينة للتخلص من الحبر والحصول على بياض ناصع ونقاوة.

أنظمة الاسترجاع الكيميائية (Chemical Recovery Systems)

طريقة كرافت للاسترجاع الكيميائي لم تتغير كثيراً منذ عام 1884. حيث يتم تبخير السائل الأسود الممدد للحصول على السائل الأسود المركز والذي يجري حرقه في المراجل للحصول على الطاقة والمواد الكيميائية التي دخلت في العملية يجري تخلیص المزيج منها على شكل مصهور. ويمكن تدعيم مراجل الاسترجاع هذه بمراجل تستخدم الوقود الأحفوري أو النفايات الخشبية لتغطية الطلب على الطاقة في المنشأة. والانبعاثات من هذه المراجل هي عرضة لإطلاق الديوكسينات/الفيورانات. و كما هو مبين في الجدول 56 ، لا يوجد معامل إنبعاث لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات في البقايا ، ذلك أن الرماد الناتج من مراجل حرق السائل الأسود يعاد تدويره إلى العملية من جديد .

ومن أجل الغرض من وسيلة الأدوات هذه فإننا سنتبع الأسلوب الشائع وندون المعطيات لصناعة عجينة الورق على أساس الطن المجفف بالهواء (Air Dried tons, ADt) والتي تعود إلى عجينة عند 90% جفاف أو 900 كغ لكل طن من العجينة الجافة. أما بالنسبة للورق فالأساس هو الورق النهائي عند درجة الجفاف الناتجة والتي هي عادة حوالي 94-96% جفاف. المعطيات الجديدة عن الألياف غير الخشبية (non-wood fibers) لصناعة عجينة الورق هي متوفرة من الصين ، لكن هذه المعلومات الداعمة غير كافية لتحويل التراكيز المقاسة ، التي وُجدت في المياه العادمة ، إلى معاملات إنبعاث على أساس الطن المجفف بالهواء (ADt). و هكذا ، يجب تغيير الإطلاق إلى المياه العادمة من التراكيز المقاسة و حجم المياه العادمة التي يجري طرحها إلى البيئة . أيضاً ، لا يمكن تزويد معاملات إنبعاث بالتفصيل كما هو متوفّر في حالة تبييض العجينة المصنعة من الخشب (Zheng et al. 2001).

ومن أجل صناعة الورق وعجينة الورق يجب اختيار معاملات الإنبعاث كما هو مبين في الجدول 56 والجدول 58.

الجدول 56: معاملات الإنبعاث لصناعة الورق وعجينة الورق: المراجل

معاملات الإنبعاث		التصنيف
ميكروغرام مكافئ سمّي /طن	طن المجفف بالهواء (ADt)	
من الرماد الناتج	هواء	1. مراجل حرق السائل الأسود
بقايا	NA	2. مراجل حرق الحمأة والكتلة الحيوية/ لحاء الشجر
50	0.07	
	0.4	

الإنبعاثات السنوية مع تدفقات المياه العادمة والحمأة الناتجة عن الورق وعجينة الورق (= البقايا) سوف تتحسب من جداء التركيز بهذه التدفقات السائلة (بواحدة البيكوجرام مكافئ سمّي/لتر) أو من جداء التركيز

في الحمأة (بواحدة الميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من المادة الجافة) بالتصريف السنوي لهذه التدفقات أو بحجم الإنتاج، على الترتيب. من أجل المساعدة في تقدير الإطلاقات أعطيت في الجداول قيم نموذجية بواحدة ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن المgef بالهواء ($\mu\text{g TEQ/ADt}$) والتراكيز النموذجية في التدفقات السائلة أو الصلبة – وهذه يُمكن استخدامها إذا كانت معطيات تدفق الكتلة غير متوفرة. وتركيز الديوكسينات/الفيورانات للأصناف المختلفة مزودة في الجدول 57. ومُعاملات الإنبعاث هذه لمعامل تصنيع الألياف الخشبية مبنية على افتراض أن جميع معامل الورق تمتلك محطات معالجة للتدفقات السائلة ينتج عنها حمأة وتدفقات سائلة قليلة المحتوى من الأجسام الصلبة المعلقة (suspended solids, SS). أما بالنسبة للأمثلة عن الألياف غير الخشبية ، فالتراكيز تعود إلى مياه الصرف قبل المعالجة .

الجدول 57: مُعاملات الإنبعاث للتدفقات السائلة والحمأة الناتجة عن صناعة الورق وعجينة الورق

معاملات الإنبعاث				التصنيف
بقايا = حمأة	مياه			
ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن من الحمأة $\mu\text{g TEQ/t in Sludge}$	ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن المgef بالهواء $\mu\text{g TEQ/ADt}$	بيكوغرام مُكافئ سُميّ/لتر pg TEQ/L	ميكروغرام مُكافئ سُميّ/طن المgef بالهواء $\mu\text{g TEQ/ADt}$	
ND	ND	300	ND	1. طريقة كرافت، غاز الكلور(Cl_2)، ألياف غير خشبية ، معالجة بخمساً كلور الفينول (PCP)
100	4.5	70	4.5	2. طريقة كرافت، تكنولوجيا قديمة (Cl_2)
30	1.5	15	1.0	3. مزيج من التقانات (تببيض خالي كلياً من الكلور TCF لكن مع استخدام جزئي للكلور Cl_2 في المرحلة الأولى)
				4. طريقة السلفيت ، تكنولوجيا قديمة (خالية من الكلور)
10	0.2	2	0.06	5. طريقة كرافت، تكنولوجيا حديثة (ClO_2)
				6. طريقة السلفيت ، تكنولوجيا حديثة (ClO_2 , TCF)
ND	ND	ND	ND	7. صناعة العجينة بالطرق الحرارية الميكانيكية (TMP)
		30		8. الورق المعاد تدويره من نفايات الورق الملوثة*
ND	ND	ND	ND	9. الورق المعاد تدويره من الورق الحديث

* المياه العادمة من أنظمة إزالة الحبر

الجدول 58: مُعاملات الإنبعاث لمُنتجات صناعة الورق وعجينة الورق

مُعاملات الإنبعاث ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن من المنتج μg TEQ/t of Product	التصنيف
30	1. عجينة كرافت من الألياف غير الخشبية ، و المتأثرة بخماسي كلور الفينول ، التبييض بغاز الكلور
8	2. عجينة كرافت والورق من الألياف الأساسية – التبييض بالكلور الحر
3	3. مزيج من التقانات (تببيب خالي كلياً من الكلور TCF لكن مع استخدام جزئي للكلور Cl_2 في المرحلة الأولى)
1	4. طريقة السلفيت لصناعة الورق، تكنولوجيا قديمة (التبييض بالكلور الحر)
0.5	5. طريقة كرافت لصناعة الورق، تكنولوجيا جديدة (ClO_2 , TCF) ورق غير مبيض
0.1	6. طريقة السلفيت لصناعة الورق، تكنولوجيا جديدة (ClO_2 , TCF)
1	7. صناعة العجينة بالطرق الحرارية الميكانيكية (TMP)
10	8. الورق المعاد تدويره من نفايات الورق الملوثة
3	9. الورق المعاد تدويره من الورق الحديث

1.1.7.6. الإطلاق إلى الهواء

إن الإنبعاثات الأساسية إلى الهواء من صناعة الورق وعجينة الورق تنشأ من توليد الطاقة وليس من عملية التصنيع بحد ذاتها.

إن صناعة الورق وعجينة الورق تعمل على حرق الليغنين (الناتج عن تصنيع العجينة) لتوليد الطاقة المستخدمة في المعمل. إضافة لذلك، بقايا قطع الأخشاب ولحاء الشجر .. إلخ.. يمكن أن تحرق في المراجل. وفي كلا الطريقتين (معامل كرافت ومعامل السلفيت)، متوسط حجوم غازات الإحتراق هي بين 6000 - 9000 متر مكعب/طن من العجينة والتركيب تقريباً حوالي 0.41 نانوغرام مُكافئ سُمّي/متر مكعب (المجال : 0.036 - 1.4 نانوغرام مُكافئ سُمّي/متر مكعب) (CEPA-FPAC 1999). الإنبعاثات العالية مبنية على أساس القياسات في المناطق الساحلية من كولومبيا البريطانية-كندا حيث يدخل في تصنيع العجينة أخشاب مملحة. بالنسبة لمراجل حرق السائل الأسود الناتجة عن المعامل التي تصنع الألياف غير الخشبية، لا يتوفر معلومات عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات . و هكذا ، حالياً يجب افتراض أن نفس معاملات الإنبعاث لتصنيع العجينة من الأخشاب يمكن تطبيقها في هذه الحالة . على أية حال ، يجب ملاحظة أن معامل تصنيع الألياف غير الخشبية لامتلاك مراجل استرجاع.

مراجل حرق السائل الأسود بطريقة كرافت تستخدم في صناعة الورق وعجينة الورق لحرق السائل الأسود المركز. معظم هذه المراجل مزودة بأجهزة بسيطة لتنظيف غازات المداخن مثل السيكلونات وأبراج الغسيل الرطب أو المرسبات الالكتروستاتية (ESP). متوسط التركيز يتراوح بين 0.004 و 0.008 نانوغرام مُكافئ سُمّي- دولي/متر مكعب (CEPA-FPAC 1999). من أجل وسيلة الأدوات هذه سيستخدم معامل الإنبعاث 0.07 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن من السائل الأسود والذي تم تحديده من قبل المجلس الوطني (لصناعة الورق) لتحسين الهواء والبخار (NCASI) والمستخدم من قبل وكالة حماية البيئة الأمريكية (US-EPA 2000, Volume 2, 5-26).

سجلت وكالة حماية البيئة (US-EPA 1998) إنبعاثات من حرق الحمأة وبقايا الأخشاب في صناعة الورق في مراجل (مزودة بمرسبات الكتروستاتية) بين 0.0004 و 0.118 ميكروغرام مُكافئ سُمّي- دولي/طن من الحمأة أو الخشب المحترق، على الترتيب. والقيمة الافتراضية لمعامل الإنبعاث لمعامل الورق التي تحرق

حمأة أو بقايا أخشاب هو 0.06 ميكروغرام مكافئ سُمّي / طن من مواد التغذية (أي حمأة أو بقايا أخشاب) بسوف لن يكون هناك تفريقي بين التكنولوجيات المختلفة مثل تجهيزات تنظيف الغازات المنطقية.

في كندا ، المراجل التي تحرق النفايات الخشبية المحملة بالأملالح هي في معامل تصنيع عجينة الورق الموجدة في المناطق الساحلية. و المرجل النموذجي يتكون من فرن احتراق ، و مسخنات البخار و مجموعة توليد ، و جهاز توفير ، و مسخن هواء ، و سيكلونات متعددة ، و مرسبات الكتروستاتية أو أبراج امتصاص رطبة ، و مدخنة . و قود خشب الخنزير (Hog fuel) يحتوي على 0.06 - 2.2 % كلور الصوديوم NaCl و 49 - 66 % رطوبة . تراوحت الإنبعاثات في المدخنة من 0.01 و حتى 2.8 نانوغرام مكافئ سمي/م³ (عند نسبة أوكسجين 11%) (Duo and Leclerc 2004). أعطت اختبارات نفذت على مرجل من نوع السرير المميك (fluidized bed) و يحرق وقود خشب الخنزير متوسط تركيز إنبعاثات الديوكسينات/الفيورانات 0.295 نانوغرام مكافئ سمي/م³ (عند نسبة أوكسجين 11%). و عند الحرق المشترك مع 5% وقود مشتق من الإطارات (و يحتوي على 1.6% كبريت) ، كانت الإنبعاثات قد انخفضت إلى قيمة متوسطة 0.119 نانوغرام مكافئ سمي/م³ (عند نسبة أوكسجين 11%) . و وقود خشب الخنزير الذي تم اختباره كان محتوى الكلور فيه 0.072 - 0.585 % (Duo et al. 2002, Duo et al. 2003).

تضمن طريقة كرافت لصناعة الورق أفران الجير لإعادة حرق كربونات الكالسيوم التي شكلت خلال عملية إعادة القلونة (إضافة المادة القلوية الصودا). يتم تشغيل الفرن الدوار بدرجة حرارة بدءاً من 800 درجة مئوية عند البدء بعملية تفاعل التكليس وحتى الدرجة 1000 – 1100 درجة مئوية ل تمام التفاعل. وتتدفق الغاز عبر فرن الجير هو حوالي 1000 متر مكعب نظامي/طن من العجينة. يجب استخدام معملات الإنبعاث لأفران الجير، أنظر القسم 2.4.6.

أما معملات الإنبعاث لحرق الخشب في معامل الورق سوف تكون نفس التي تم تحديدها سابقاً لحرق الخشب، أنظر القسم 3. ذكر في التقرير ((CORMA) 2004) معملات إنبعاث بين 0.16 و 0.4 ميكروغرام مكافئ سُمّي/ طن من مواد التغذية للمرجل (الصنف 2) ؛ وهكذا ، في وسيلة الأدوات هذه تم اقتراح معامل إنبعاث قدره 0.2 ميكروغرام مكافئ سُمّي/ طن من مواد التغذية .

2.1.7.6. الإطلاق إلى المياه

صناعة الورق وعجينة الورق من أكثر الصناعات استخداماً للماء. وطريقة السلفيت تطرح كميات مياه أكثر من طريقة كرافت. ومنشأة حديثة لتبييض العجينة تطرح ما بين 15 – 20 متر مكعب من المياه لكل طن من العجينة المجففة بالهواء (15-20 m³/t ADt).

في عام 1988 في الولايات المتحدة الأمريكية استخدم أحد المعامل النموذجية لصناعة الورق وعجينة الورق 16000 إلى 17000 غالوناً من الماء لكل طن من عجينة الورق المنتجة (أي حوالي 60 – 64 متر مكعب من الماء لكل طن من العجينة)؛ بينما في الاتحاد الأوروبي تغير استهلاك المياه ما بين 15 و100 متر مكعب من الماء/ طن. يمكن تخفيض استهلاك المياه بزيادة تدوير المياه داخلياً. تتراوح الأرقام النموذجية لطرح المياه العادمة بين 20 – 40 متر مكعب من الماء لكل طن من العجينة. بالنسبة لوسيلة الأدوات هذه سيتم استخدام 30 متر مكعب من الماء لكل طن من العجينة.

تراوحت التراكيز في التدفقات السائلة بين 3 بيکوغرام مكافئ سُمّي/لتر (TEQ/L) وحتى 210 بيکوغرام مكافئ سُمّي/لتر وبقيمة متوسطة 73 بيکوغرام مكافئ سُمّي/لتر (US-EPA 1998a). مُعامل الإنبعاث الافتراضي لعجينة الورق المبيضة وفق التالى القديم لعملية التبييض هو 4.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من العجينة. وك الخيار بديل، يمكن استخدام التركيز في التدفقات وضربيها بالكتلة الكلية للماء المطروح في العام من أجل حساب الإطلاق السنوي.

إن استبدال غاز الكلور (Cl_2) خلال مرحلة التبييض الأولى بأوكسيد الكلور (ClO_2) سوف يخفض بشكل كبير تشكيل مركبات رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين (2,3,7,8- Cl_4DD) ورباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران (2,3,7,8- Cl_4DF) (وذلك دون حدود الكشف لهذه المركبات = 0.3 – 0.9 بيکوغرام/لتر).

إن المُعطيات المتولدة والمنشورة عن المجلس الوطني (لصناعة الورق) و لتحسين الهواء والبخار National Council (of the Paper Industry) for Air and Steam Improvement, NCASI في الولايات المتحدة الأمريكية من 20 خط تبييض في 14 معمل بطريقة كرافت والتي تستخدم استبدال كامل للكلور (Cl_2) بثاني أوكسيد الكلور (ClO_2) أعطت 119 زوجاً من المُعطيات عن تركيز رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين (2,3,7,8- Cl_4DD) ورباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران (2,3,7,8- Cl_4DF) في التدفقات السائلة الناتجة عن معامل عجينة الورق. بينت النتائج أن رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين (2,3,7,8- Cl_4DD) لم يكشف في أي من العينات أعلاه بتراكيز أعلى من التركيز الاسترشادي المقترن 10 بيکوغرام/لتر. بينما تم الكشف عن رباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران (2,3,7,8- Cl_4DF) في عينتين من المرحلة الحمضية وبتراكيز تراوحت بين 15 – 18 بيکوغرام/لتر وفي المرحلة القلوية بتراكيز تراوحت بين 11-18 بيکوغرام/لتر.

سيتم تحديد القيمة 60 نانوغرام مُكافئ سُميّ/طن من العجينة كمعامل إنبعاث افتراضي للإطلاقات من معامل الورق الحديثة التي تستخدم المنهج المحافظ. سيتم تطبيق معامل الإنبعاث هذا فقط إذا كان هناك طرح مباشر إلى البيئة. إذاك كان هناك حمأة متولدة فكمية الديوكسين سوف تحمل وتجمع مع الحمأة تاركة التدفقات السائلة الناتجة عن محطة المعالجة حالياً تقريباً من الديوكسينات/الفيورانات.

هناك حالة خاصة تم الكشف فيها عن تراكيز عالية في التدفقات السائلة الناتجة عن معامل عجينة الورق المتوضعة في المناطق الساحلية من كولومبيا البريطانية في كندا. هنا في هذه الحالة حدث شروط تشغيل خاصة حيث تم حرق أخشاب مملحة وتم التخلص من الرماد الناتج في تدفقات محطة المعالجة. إن حدوث أية حالة مشابهة يجب لحظها وتدوينها. في الوقت الحاضر لا يمكن إعطاء معامل إنبعاث افتراضي لهذا النوع من معامل عجينة الورق.

إن استخدام الأخشاب المعالجة بخماسي كلور الفينول (PCP) لتحضير عجينة الورق سوف يزيد من تركيز الديوكسينات/الفيورانات في التدفقات السائلة، بالرغم من أنه لم يتم نشر معلومات عن ذلك. إن أي استخدام لخماسي كلور الفينول (PCP) أو الأخشاب المعالجة بخماسي كلور الفينول في صناعة الورق وعجينة الورق يجب أيضاً لحظه وتدوينه.

تم تسجيل تراكيز عالية من معامل عجينة الورق في الصين و العاملة على تبييض آلياف غير خشبية (non-wood fibers) من و كانت تلك التراكيز أعلى بكثير من تلك الناتجة عن معامل أوروبية و أمريكية تعمل على تصنيع العجينة من مواد خشبية (wood pulping) (Zheng *et al.* 2000). و تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في المياه العادمة الناتجة عن معامل تصنيع العجينة في الصين باستخدام المتتالية C-E-H ، كانت تساوي إلى 316 بيکوغرام مكافئ سمية دولي/لتر ، حيث كان تركيز مركب رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين (2,3,7,8- Cl_4DD) مساوياً إلى 230 بيکوغرام/لتر و كان تركيز مركب رباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران (2,3,7,8- Cl_4DF) مساوياً إلى 122 بيکوغرام/لتر.

في معامل الورق وعجينة الورق التي تعمل بالطريقة الميكانيكية (المعامل المتكاملة، TMP)، الأنظمة المائية تكون عادة مغلقة تماماً من أجل المحافظة على درجات الحرارة العالية للعملية. وبالتالي، كمية المياه العادمة أقل (5-10 مترمكعب/طن المجفف بالهواء). لم يتواجد معاملات إنبعاث.

3.1.7.6 الإطلاق في المنتجات

إن منتجات صناعة الورق وعجينة الورق قد تكون ملوثة بمركبات الديوكسين والفيوران. وتعتمد درجة التلوث على التكنولوجيا المستخدمة في عملية التبييض. تم تسجيل تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات عند تطبيق متوازية التبييض بالكلور العنصري (Cl_2). إن استخدام التقنيات الحديثة سيؤدي إلى تراكيز أخفض من الديوكسينات/الفيورانات في المنتجات. استبدال الكلور (Cl_2) بثاني أوكسيد الكلور (ClO_2) يؤدي إلى تخفيض تراكيز رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين ($2,3,7,8\text{-Cl}_4\text{DD}$) ورباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران ($2,3,7,8\text{-Cl}_4\text{DF}$) إلى مستويات دون حدود الكشف لهذه المركبات. على أية حال، إن التخلص الكامل من الديوكسينات/الفيورانات في التدفقات السائلة ومنتجات طريقة التبييض الحالي من الكلور العنصري (ECF) هو مسألة عدد كابا (kappa number) - يعبر عن مقدار الحمل العضوي مقاساً بكمية استهلاك برمغناط البوتاسيوم اللازمة لأكسدة المادة العضوية) ودرجة نقاوة ثاني أوكسيد الكلور (ClO_2). مع أعداد كابا عالية و ClO_2 مشوب (أي شوائب كثيرة من الكلور (Cl_2) تزيد احتمالية تشكيل الديوكسينات/الفيورانات.

التراكيز في العجينة يمكن أن تكون في المجال من 0.6 نانوغرام مكافئ سميّي/كغ عجينة وحتى 200 نانوغرام مكافئ سميّي/كغ عجينة مبيضة (US-EPA 1998a, Table 8-1). والتركيز الوسطي بتطبيق "التكنولوجيا القديمة" تم حسابه ليكون 9 نانوغرام مكافئ سميّي/كغ عجينة كرافت المبيضة. ومعامل الإنبعاث الافتراضي هو 10 ميكروغرام مكافئ سميّي/طن من عجينة كرافت المبيضة.

أبدت عجينة الورق المبيضة والصنعة في الصين تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات (Zheng *et al.* 1997, Zheng *et al.* 2000). حيث سجل Zheng و زملائه (2000) تركيزاً و قدره 24.7 نانوغرام مكافئ سمية دولي/كغ من العجينة و ذلك من أجل متوازية التبييض C-E-H مع نسبياً منحى نموذجي من التبييض بالكلور (حيث كان تركيز المركب رباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران $2,3,7,8\text{-Cl}_4\text{DF} = 13.6$ نانوغرام/كغ ، و كان تركيز مركب رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين $2,3,7,8\text{-Cl}_4\text{DD} = 2$ نانوغرام/كغ ، لكن وجد هناك تراكيز عالية من مركب خماسي كلور ثانوي بنزو الديوكسين $1,2,3,7,8 = 1.2,3,7,8\text{-Cl}_5\text{DD} = 35.8$ نانوغرام/كغ و مركب سداسي كلور ثانوي بنزو الديوكسين $\text{Cl}_6\text{DD} = 33.5$ نانوغرام/كغ). كما أن Zheng و زملائه (1997) قد وجدوا أيضاً تراكيز عالية في خمسة نماذج من عجينة الورق المصنوعة من الألياف غير الخشبية (non-wood fibers) ، حيث تراوحت هذه التراكيز من 43.9 نانوغرام مكافئ سمي دولي/كغ . وقد تميزت هذه العينات بتراكيز عالية من مركبات رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين ($2,3,7,8\text{-Cl}_4\text{DD}$) و خماسي كلور ثانوي بنزو الديوكسين ($1,2,3,7,8\text{-Cl}_5\text{DD}$) و سداسي كلور ثانوي بنزو الديوكسين ($1,2,3,4,7,8\text{-Cl}_6\text{DD}$) ، لكنها لم تحتوي على تراكيز قابلة للتعيين الكمي من مركبات رباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران (Cl_4DF) و خماسي كلور ثانوي بنزو الفيوران (Cl_5DF).

كانت التراكيز في العجينة المصنعة بالطريقة الحرارية-الميكانيكية (TMP) حوالي 1 ميكروغرام مكافئ سميّي/طن من العجينة (de Wit 1989). معامل الإنبعاث الافتراضي للعجينة المصنعة بالطريقة الحرارية-الميكانيكية (TMP) هو 1 ميكروغرام مكافئ سميّي/طن من العجينة.

العجينة المصنعة بطريقة السلفيت و غير المبيضة تحتوي على تراكيز قليلة من الديوكسينات/الفيورانات. معامل الإنبعاث الافتراضي للعجينة المصنعة بطريقة السلفيت هو 0.1 ميكروغرام مكافئ سميّي/طن عجينة.

الورق المعاد تدويره من النفايات الورقية ذات المحتوى المنخفض من الديوكسينات/الفيورانات كان لها معامل إنبعاث قدره 3 ميكروغرام مكافئ سميّي/طن و ذلم اعتماداً على معلومات تم تزويدها في تقرير CORIMA (2004) ، أما الورق/عجينة الورق المعاد تدويرها من مصادر متأثرة (مثلاً النفايات الورقية

ذات المحتوى العالى من الديوكسينات/الفيورانات) كان مُعامل الإنبعاث فيها يساوى 10 ميكروغرام مكافئ سمي/طن و ذلك اعتماداً على معطيات من Santl و زملائه (1994a, 1994b).

الاستعاضة عن الكلور (Cl_2) في المرحلة الأولى من التبييض بثاني أوكسيد الكلور (ClO_2) سوف يُخفض بشكل كبير تشكيل رباعي كلور ثانوي بنزو الديوكسين (2,3,7,8- Cl_4DD) و رباعي كلور ثانوي بنزو الفيوران (2,3,7,8- Cl_4DF) إلى حوالي 0.1 – 0.3 بيكوغرام/غرام من العجينة المبيضة والذي يقابل 0.1 – 0.3 ميكروغرام/طن من العجينة المبيضة.

تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الورق المصنوع بطريقة كرافت والمبيض باستخدام الكلور الحر (غاز الكلور) و مُعاملات الإنبعاث المناسبة هي 5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن لمحارم التجميل وأكياس التبضع وأنواع أخرى من أوراق المستهلك بينما هي 2 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن لورق الترشيح و ورق الجرائد المصنعة من الألياف الأولية. إذا استخدم ثاني أوكسيد الكلور أو مُعاملات تبييض خالية كلياً من الكلور فسينخفض مُعامل الإنبعاث إلى 0.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن.

الورق المنتج بطريقة السلفيت وباستخدام التقنيات القديمة له مُعامل إنبعاث 1 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الورق. تطبيق التقنيات الحديثة سوق يخفض الإنبعاثات إلى 0.1 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن.

الورق غير المبيض له مُعامل إنبعاث 0.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن.

الورق المعاد تدويره له مُعامل إنبعاث إما 10 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن للورق المعاد تدويره الناشيء عن عجينة مصنعة بطريقة كرافت القديمة أو سكون معامل الإنبعاث مساوياً إلى 3 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن للورق المعاد تدويره المصنع من ورق أولي مصنوع بتكنولوجيا تبييض حديثة .

4.1.7.6 الإطلاق عبر البقايا

إن أهم البقايا التي لها علاقة بالديوكسين في صناعة الورق وعجينة الورق هي حمأة العجينة الناتجة عن معالجة المياه العادمة. إنتاج الحمأة يتراوح بين 14 و 140 كغ لكل طن من العجينة (US-EPA 1998a). بينما سجل الاتحاد الأوروبي 30 – 60 كغ من النفايات العضوية لكل طن من العجينة المبيضة والمنتجة بطريقة كرافت و إضافة إلى ذلك ، يتولد من 40 – 70 كغ من النفايات اللاعضوية لكل 1 طن من عجينة الورق. أما العجينة غير المبيضة فتنتج 20 – 60 كغ من الرواسب الصلبة الجافة لكل طن من العجينة. ومن أجل حساب مُعاملات الإنبعاث يمكن فرض أن إنتاج طن واحد من العجينة يولد 50 كغ من الحمأة (مادة جافة).

قطاعات الإطلاق إلى البيئة سيتم تحديدها بالطريقة التي يتم التعامل فيها مع الحمأة. الممارسات الشائعة لتصريف الحمأة تتضمن الطمر في الأرض والتجميع على سطح الأرض والاستخدام على الأراضي وإعادة التدوير (التخمير والتحويل إلى سماد والفرش تحت الحيوانات) أو الحرق.

تتراوح التركيز في حمأة العجينة باستخدام متواالية التبييض القديمة ضمن المجال من 2 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من المادة الجافة إلى 370 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من المادة الجافة مع متوسط تركيز قدره 93 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من الحمأة. مُعامل الإنبعاث للحمأة المبيضة الناتجة بطريقة كرافت هو 4.5 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من العجينة المنتجة بطريقة كرافت. وبشكل آخر، يمكن حساب الإطلاقات السنوية من جداء التركيز في الحمأة (100 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/كغ من الحمأة) بالكتلة الكلية من الحمأة التي يجري التخلص منها في العام.

تقريباً لم يوجد فارق في التراكيز في الحمأة الناتجة عن أنظمة معالجة المياه العادمة لمعامل الورق التي

تستخدم الطرائق التقليدية لنزع الليغنين وبين تلك المعامل التي تستخدم الأوكسجين لنزع الليغنين. تم تحليل الحمأة بالنسبة لمركب رباعي كلور ثلائي بنزو الديوكسين (2,3,7,8-Cl₄DD) ومركب رباعي كلور ثلائي بنزو الفيوران (2,3,7,8-Cl₄DF) إضافة لتحليل جميع 17 مماكب من مركبات ثلائي بنزو ديوكسين متعدد الكلور والمستبدلة في المواقع 2,3,7,8 (PCDD 2,3,7,8-substituted) ومماكباتها من مركبات ثلائي بنزو فيوران متعدد الكلور (PCDF congeners). تراوحت التراكيز من 3.8 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من المادة الجافة إلى 5.2 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من المادة الجافة وذلك بالنسبة للطريقة التقليدية لنزع الليغنين، بينما تراوحت التراكيز بين 3.8 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من المادة الجافة وإلى 4.5 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من المادة الجافة وذلك بالنسبة لطريقة ED/OD لنزع الليغنين (أنظر أيضاً القسم 6.3).

وبمتوسط تقدير 4 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ من المادة الجافة، سيكون معامل الإنبعاث للحمأة الناتجة عن تصنيع عجينة الورق باستخدام التقنيات الحديثة يساوي إلى 0.2 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من العجينة.

كما وجد Santl وزملائه (1994) في معمل للورق المسترجع (المعاد تدويره) أن التركيز في الحمأة الناتجة عن عملية إزالة الحبر كان بين 24.9 و44.37 نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ. وبعد معالجة التدفقات السائلة انخفض التلوث في الحمأة الناتجة حتى 11.01 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/كغ. و في وسيلة الأدوات هذه ، سوف يتم تطبيق معامل إنبعاث قدره 30 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من الحمأة المتجمعة عن إزالة الحبر والألياف معاً.

بشكل خاص تولد العجينة المسترجعة وصناعة الورق عدداً من النفايات ذات محتوى عالي من الكربون العضوي (مثل: الورق المرفوض، الحمأة الناتجة عن إزالة الحبر، الحمأة الحيوية). يمكن أن تطرأ هذه النفايات أو تحرق. في أوروبا هناك تزايد في عدد المنشآت الضخمة التي تستخدم هذه النفايات في الموقع ذاته لتوليد البخار أو الحرق المشترك للنفايات في محطات توليد الطاقة. إن الإنبعاثات من هذه المحارق لوحدها والمجهزة بحقن الزيوليت أو الكربون هو قليل وتركيز الديوكسينات/الفيورانات يقع ضمن المجال 0.1 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/مترمكعب ؛ أيضاً فالحرق المشترك لحمأة العجينة في المحطات الضخمة لتوليد الطاقة والمشغلة بشكل جيد وتعمل على حرق الوقود الأحفوري أعطى نتائج دون 0.1 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/مترمكعب (BREF 2000a). بما أنه لا يوجد تأثير ملحوظ للوقود البديل المستخدم، فيمكن تطبيق معاملات الإنبعاث لحرق الحمأة كما هو مبين في القسم 6.5.1 أو معاملات الإنبعاث لحرق المشترك لحمأة في محطات توليد الطاقة – القسم 6.3.1.

في الدراسة الكندية عن مراجل حرق خشب الخنزير المحمل بالملح ، كانت التراكيز في الرماد تساوي 3.80 ميكروغرام مكافئ سمي/كغ من الرماد بالنسبة للتشغيل الطبيعي و 2.63 ميكروغرام مكافئ سمي/كغ بالنسبة لشروط الحرق المشترك لإطارات السيارات (Duo et al. 2003, Duo et al. 2002).

من أجل وسيلة الأدوات و من أجل مراجل حرق الخشب/لحاء الخشب ، سيتم تطبيق نفس معامل الإنبعاث لتلك المطبقة لحرق الخشب في القسم 6.3 . أعطت المعطيات في تقرير CORMA (2004) معامل إنبعاث قدره 48 ميكروغرام مكافئ سمي/طن من الرماد الناتج عن مراجل حرق لحاء الخشب.

يجب مراقبة طرح الرماد و تضمين الإطلالات الممكنة إلى البيئة (غير المراقبة ، الفرش على الأرض) أو استثنائها (مثل حالة التخلص من الرماد في المطامر).

6.7.2. الصناعات الكيميائية

تارياً كانت الملاحظات الأولى عن التلوث بمركبات الديوكسين والفيوران من صناعة الفينولات المكلورة ومشتقاتها. بشكل خاص، بعض المبيدات الحشرية مثل ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (2,4,5-T) وخماسي كلور الفينول 2,4,5-trichlorophenoxyacetic acid

(PCP) وجد أنها ملوثة بمركبات ثلائي بنزوديوكسين متعدد الكلور (PCDD) ومركبات ثلائي بنزوفينون متعدد الكلور (PCDF). كما وجد تلوث عالي من مركبات ثلائي بنزوفينون متعدد الكلور (PCDF) في زيوت ثلائي الفينيل متعدد الكلورة (PCB, polychlorinated biphenyls).

يمكن أن تتشكل الديوكسينات/الفيورانات في العمليات الكيميائية حيث يستخدم الكلور. وتم تحديد العمليات التالية كمصدر لمركبات الديوكسين والفيوران مرتبة من الأعلى للأدنى حسب تناقص احتمالية توليد الديوكسينات/الفيورانات:

- تصنيع الفينولات المكورة ومشتقاتها
- تصنيع المركبات العطرية المكورة ومشتقاتها.
- تصنيع المركبات العضوية الكلورية المفتوحة.
- تصنيع الحفازات الكلورية والكيميائيات اللاعضوية

في بعض العمليات فإن تشكيل الديوكسينات/الفيورانات يحصل ضمنياً أثناء عملية التصنيع مثل الكلورة المباشرة للفينولات عند تنقيتها بالقطير أو خلال تكافف الكلوروفينات.

إنتاج الكلور من الأملاح القلوية أو المحاليل الملحيه باستخدام الأنودات (مصاعد) الفحمية قد أظهر أنه يؤدي إلى تلوث عالي للباقايا وخاصة بمركبات ثلائي بنزوفينون متعدد الكلور (PCDF) ومع وجود تراكيز أدنى من مركبات ثلائي بنزوديوكسين متعدد الكلور (PCDD). تم تسجيل تلوث في الحماة الناتجة عن الأنودات المستهلكة ضمن مجال الميكروغرام مكافئ سمي/كغ.

يجب لحظ أن الشروط التي تحبذ تشكيل الديوكسينات/الفيورانات في العمليات الكيميائية الرطبة و العمليات الصناعية هي مختلفة عن تلك التي تحبذ تشكيل الديوكسينات/الفيورانات في العمليات الحرارية . و من أجل عمليات التصنيع الكيميائية التي تتضمن الكلور ، قد يجدر تشكيل الديوكسينات/الفيورانات إذا توفر أحد أو بعض الشروط المبينة أدناه (و للحصول على معلومات إضافية عن آليات تشكيل الديوكسينات/الفيورانات راجع التقرير أدناه (UNEP Chemicals 2003, NATO/CCMS 1992b):

- درجات الحرارة العالية (أعلى من 150 درجة مئوية).
- شروط قلوية (خاصة خلال عمليات التنقية).
- الأشعة فوق البنفسجية أو أية جذور حرية بادئة.

الأقسام الثانوية التالية تدرج المنتجات التي وُجدَت أنها تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات أو العمليات التي ترافق مع تصنيع هذه المنتجات تشكيل الديوكسينات/الفيورانات. يجب لحظ أن بعض البلدان قامت بنشر قوائم من الكيميائيات التي يجب اختبارها من حيث وجود الديوكسينات/الفيورانات فيها قبل وضعها في الأسواق. مثل هذه القوائم يمكن أن تتضمن كيميائيات التي كانت أو مشكوك أن تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات بتراكيز أعلى من حدود معينة. ومن أجل معظم الكيميائيات فإن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات فيها دون الحد. بعض الكيميائيات هي عبارة عن مرحلة وسطية خلال تصنيع كيميائيات أخرى ؛ إن تلوث هذه الكيميائيات الوسطية بمركبات الديوكسين والفيوران يمكن إما أن ينتقل إلى المنتج النهائي (مثل: حالة الأصبغة ذات الأساس الكلوراني، الطريقة القديمة) أو أنها سوف توجد في بقايا الإنتاج (و غالباً ما ستترافق مع الباقايا من عملية الكلورة-الملاسجة).

في جميع الحالات حيث تم تحديد المنشآت التي تصنع الكيميائيات المدرجة في الأقسام الثانوية التالية، ينصح توصيف العمليات في الموقع بدءاً بالمواد الخام والشروط المطبقة وخلال خطوات التنقية المستخدمة، ونهاية بكميات الباقايا الناتجة عن العمليات ومعالجتها (مثل : ما هو نوع المعالجة المطبقة للتడفقات السائلة وكم هي الباقايا الناتجة – وأين تذهب). الاستعمالات الأساسية والزبائن لهذه المنتجات وأية معطيات متوفرة عن مستويات الديوكسينات/الفيورانات في المنتجات والباقايا والتడفقات السائلة بالتأكيد

سوف تساعد في تجميع الجرد.

بما أن تصميم العمليات وطريقة التعامل مع التدفقات السائلة والبقايا لها هذا التأثير الواضح على تشكيل الديوكسينات/الفيورانات وعلى آلية إطلاقات إلى البيئة، فمن غير الممكن توفير معملات إنبعاث افتراضية للعمليات المختلفة المدرosaة في هذا القسم. كل قسم ينافس المعالم الرئيسية ذات العلاقة بعمليات الإنتاج الكيميائية ، وأينما أمكن، توفير المعطيات عن التراكيز التي وُجِدَتْ في المنتجات. إن الأسلوب المقترن لتقييم الإطلاقات من الصناعات الكيميائية هو تحديد منشآت الإنتاج للكيميائيات المدرجة في القائمة وتفاصيل عن العمليات المستخدمة ومراحل التنفيذ المطبقة وإنتاج ومعالجة البقايا والمنتجات الثانوية. إضافة لذلك من المهم أن نعرف عن مصدر هذه البقايا (طمر في الأرض، استرجاع منتجات ثانوية، حرق. إلخ..). بما أن العديد من هذه الكيميائيات يمكن أن تستعمل في العمليات التركيبية، يجب تحديد هذه العمليات إضافة لتحديد استعمالات كل منتج. قد يكون ممكناً التقييم بشكل عام تدفق الديوكسينات/الفيورانات في المنتج وأيضاً تحديد نقاط الدخول إلى البيئة. آلية معلومات عن التخلص من مواد معالجة بهذه الكيميائيات سوف يكون ذو قيمة أيضاً.

بعض الكيميائيات قد لا تكون منتجة في البلد ولكنها مستوردة كمنتج نهائي (مثل: التركيبات الكيميائية) أو المواد الكيميائية الوسطية. في جميع الحالات، المنتجات قد تكون تم استيرادها بعض أن تعرضت للمعالجة بأحد الكيميائيات الملوثة (مثل: معالجة الأخشاب بخمامي كلور الفينول PCP). يجب لحظ المواد المستوردة التي قد تكون ملوثة وتحديد الكميات وإن أمكن لحظ استعمالاتها أيضاً. ومن ناحية أخرى، قد يوجد معامل في بلد ما حيث الكيميائيات المدرجة في هذا القسم تُصنَع من أجل التصدير (فقط). في بينما إمكانية حصول إطلاقات لمركبات الديوكسين/الفيوران خلال مرحلة الإنتاج يجب أن تؤخذ في الحسبان في جرد هذا البلد، نجد أن الإطلاقات المترافقه مع استعمال أو التخلص من هذه الكيميائيات يجب أن تظهر في جرد البلد المستقبل (الذي تم التصدير إليه).

الإطلاقات إلى الهواء

معظم الدراسات عن الصناعات الكيميائية أظهرت أنه هناك جزء بسيط فقط من إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء تُنتج عن تصنيع المنتجات المدرجة في هذا القسم.

بشكل عام إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء ستكون ذات أهمية على المستوى المحلي . كما أنها عادة هي مسألة تعرض مهني/صحة العمال وتصميم مكان العمل والحيازة على لباس الحماية المناسبة – بما فيها الأقنعة المزودة بفلاتر – للعمال المحتمل تعرضهم.

يمكن أن ينتج إطلاقات عالية إلى الهواء عن الكيميائيات التي هي قيد الاستخدام، لكن من الصعب تحديدها وحسابها كمياً كما أن ذلك يعتمد على الشروط المحلية. يمكن أن تحصل إطلاقات أخرى إلى الهواء من حرق البقايا الناتجة عن عمليات الإنتاج الكيميائية. يمكن أن تؤخذ هذه بالحسبان كحرق النفايات الخطيرة ويجري التعامل معها في القسم 2.1.2

الإطلاق إلى المياه

إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى المياه والمجرى يمكن أن يحدث عندما يتم طرح التدفقات السائلة ولا يجري تدويرها ضمن العملية. إن الديوكسينات/الفيورانات ترتبط بقوة بالمواد الصلبة أو تترافق مع الأطوار الزيتية للتدفقات السائلة. إطلاق الديوكسينات/الفيورانات سوف يعتمد على العملية المستخدمة وكمية التدفقات الناتجة ونوع المعالجة المطبقة.

من غير الممكن تزويد معملات إنبعاث لإطلاقات إلى المياه ذلك كونها تعتمد على عوامل خاصة بالموقع.

من الهام بالنسبة لكل عملية تحديد إطلاقات التدفقات السائلة ولحظ من أين مصدرها في هذه العملية وتحديد المعالجة المطبقة ولحظ إلى أين يتم إطلاق هذه التدفقات السائلة (المجاري أو الأنهار أو بحيرات الترقييد .. الخ.). إذا توفرت المعلومات عن كمية التدفقات السائلة وتركيبتها، فهذه أيضاً معلومات هامة.

كما يمكن أن تحصل الإطلاقات في مكان استخدام المنتج. في حالة استخدام المنتج قد يكون ممكناً تقدير كمية المنتج المنطلقة إلى المياه وبالتالي تقدير إطلاقات الديوكسين والفيوران. في حالات أخرى قد يكون ذات قيمة ملاحظة إذا كانت الإطلاقات إلى المياه تحدث من استخدام المنتج.

الاطلاق إلى الأرض

إن إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات إلى الأرض من الممكن فقط أن تحدث من عمليات الانتاج حيث يتم طرح بقايا عمليات الانتاج على الأرض. لا يمكن إعطاء معاملات إنبعاث وأية ممارسات كهذه يجب لحظها وجمع المعلومات عن الكميات ومصدر هذه البقايا إنما أمكن.

الإطلاقات إلى الأرض من استخدام المنتجات هي ممكنة ، وخاصة في حالة استخدام المبيدات الحشرية. إذا توفّرت معطيات حيدة عن استخدام الكيميائيات الملوثة قد يكون من الممكّن تقدير الإطلاقات إلى الأرض. وفي حالات أخرى يجب لحظ الإطلاقات الممكّنة إلى الأرض وجمع المعطيات عن استعمالات المنتج.

الاطلاق في المُنْتَجاتِ ومن استخدام المنتج والتخلص منه

من أجل كل مركب كيميائي مدرج في الأقسام أدناه تم تزويد معلومات عن تركيز الديوكسينات/الفيورانات في المنتجات (في حال توفرها). يمكن دمج هذه المعلومات مع معلومات الانتاج ومعلومات عن الاستيراد/التصدير لتقدير تدفق الديوكسينات/الفيورانات في المنتج.

إن الإطلاقات من المنتج إلى البيئة سوف تعتمد على أوجه الاستخدام للكيميائيات والتخلص من المواد التي تم معالجتها بهذا المنتج. أينما أمكن، يجب جمع المعطيات عن الاستخدامات الرئيسية والكميات المستعملة وطبيعة الصناعة أو الاستخدامات المنزلية وطريقة التعامل ومعالجة هذه المواد التي تم معالجتها.

الاطلاق في البقاء

بقيا الصناعات الكيميائية قد تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات. ومستويات التركيز سوف تعتمد على العملية المستخدمة والتنقية المطبقة. هناك العديد من الأوجه الممكّنة لتدفقات البقايا. ومن هذه التدفقات الهامة : النواتج الثانوية (خاصة البقايا الزيتية التقيلة الناتجة عن عمليات التنقية) والحمأة الناتجة عن معالجة التدفقات السائلة .. إلخ. يمكن أن تتغير تراكيز الديوكسينات/الفيورانات بشكل كبير من حدود نانوغرام مكافئ سُمّي/كغ وحتى مستوى ميلigram مكافئ سُمّي/كغ. لا يمكن إعطاء معامل إنبعاث عام.

من المفيد جمع المُعطيات عن البقايا المنتجة في موقع الإنتاج الكيميائية. وقد يساعد أيضاً ملاحظة كيف تعالج البقايا وكيف يتم التخلص منها.

يمكن أن تُنَتج البقايا أيضًا عن استخدام المنتجات وصياغة التركيبات. قد يكون ممكناً تقدير كمية المنتج الملوث والمتدهى في البقايا.

6.2.7.6. خماسي كلور الفينول (PCP) وخماسي كلورو فينات الصوديوم (PCP-Na)

خماسي كلور الفينول (PCP) وخماسي كلورو فينات الصوديوم (PCP-Na) هي مبيدات ، كما أنها تُستخدم كمواد حافظة لمثل الخشب على سبيل المثال (في الداخل والخارج) وللجلود والنسيج (بما فيها القطن أو الصوف). خماسي كلور الفينول (PCP) هو مبيد حشري ومبيد فطري من الهيدروكربيونات المكلورة. ويستخدم بشكل أساسى لحماية الأخشاب من العفن الفطري والحشرات التي تنخر الخشب. مُنتجات خماسي كلور الفينول هي سامة جداً للنباتات وتستخدم كمبيدات عامة للأعشاب. والمزاج التقنية الحاوية على خماسي كلور الفينول وخماس كلوروفينات الصوديوم يتم تسويقها تحت أسماء تجارية كثيرة.

كان الاستخدام السائد ل الخماسي كلور الفينول هو كمادة حافظة للخشب وذلك على الأقل حتى نهاية الثمانينيات (1980s). في الولايات المتحدة الأمريكية حوالي 95 - 98 % من إنتاج خماسي كلور الفينول يستخدم مباشرة أو بشكل غير مباشر في معالجة الأخشاب. معطيات من كندا (95%) ومن ألمانيا (61%) تؤكد أن الاستخدام الرئيسي ل الخماسي كلور الفينول هو كمادة حافظة للأخشاب. على أية حال في ألمانيا في عام 1983 كميات معتبرة من خماسي كلور الفينول تم استخدامها في النسيج (13%) والجلود (5%) والزيوت المعدنية (6%) وصناعة الأصماع والمواد اللاصقة (WHO 1987).

أما الملح الصودي ل الخماسي كلور الفينول (PCP-Na) فيستخدم بشكل رئيسي في المحاليل المائية. ويستخدم كمضاد للفطور والبكتيريا وله تطبيقات في المجالات التالية:

- حافظ للأخشاب (مبيد فطري وعامل مضاد للبكتيريا الزرقاء).
- كعامل تشيرب للنسيج الصناعي (مبيد فطري).
- مبيد بكتيري في الدباغة وصناعة عجينة الورق.
- كمبيد للرخويات والهلاميات في معالجة المياه الصناعية وبشكل خاص مياه التبريد
- وفي بعض الأحيان يستخدم كعامل تعقيم.

وبسبب سميته أصبح خماسي كلور الفينول خاضعاً للعديد من التقييدات في أكثر من ثلاثون بلداً. يحتوي خماسي كلور الفينول على شوائب خطيرة تتضمن حوالي 0.1% من مركبات ثانوي بنزوديوكسين متعدد الكلور (PCDD) ومركبات ثانوي بنزو فيوران متعدد الكلور (PCDF) وحوالي 5-1% من مركبات فينيوكسي الفينول متعدد الكلور. تطلق الديوكسينات/الفيورانات عندما يتم عرض المنتجات المعالجة بخماسي كلور الفينول للشمس وحين يجري حرقها بشكل غير ملائم في نهاية عمرها المفید. كما يعتبر خماسي كلور الفينول في حماة المجرى مصدرًا لمركبات الديوكسين/الفيوران (EC 1996).

هناك خمس طرائق أساسية للإنتاج التجاري ل الخماسي كلور الفينول : (NATO/CCMS 1992a)

- الطريقة الأكثر شيوعاً هي الكلورة المباشرة للفينول بواسطة غاز الكلور وبوجود حفاز (وسيط). ينتج عن التفاعل تشكيل نواتج ثانوية مثل الهيدروجين وكلور الهيدروجين ومركبات الديوكسين/الفيوران.
- حلمهة سداسي كلور البنزن بواسطة هيدروكسيد الصوديوم. وتشكل الديوكسينات/الفيورانات كنواتج ثانوية غير مرغوب فيها. وهذه الطريقة تم استخدامها في ألمانيا فقط.

في الصين يُصنع خماسي كلور الفينول عن طريق التحلل الحراري لمركب سداسي كلور حلقي الهكسان (Wu 1999) (HCH).

عموماً، هناك طريقتان لتصنيع الملح الصودي ل الخماسي كلور الفينول (PCP-Na):

(1) حلمهة سداسي كلور البنزن بواسطة هيدروكسيد الصوديوم. وهذه العملية تم تطبيقها في ألمانيا حتى عام

1984 (ثم تم استخدام الطريقة (2) وباستخدام خماسي كلور الفينول كمادة بدئية).

(2) انحلال خماسي كلور الفينول في هيدروكسيد الصوديوم. بعد الترشيح يتم تركيز محلول الملح الصودي لخماسي كلور الفينول (PCP-Na).

عادة يكون تلوث الملح الصودي لخماسي كلور الفينول (PCP-Na) بمركبات الديوكسين/الفيوران أقل منه في خماسي كلور الفينول (PCP) حيث أن بعض التلوث يتم التخلص منه عبر عملية الترشيح.

إن درجة تلوث خماسي كلور الفينول (PCP) والملح الصودي لخماسي كلور الفينول (PCP-Na) بمركبات الديوكسين/الفيوران يتغير من بضعة ميكروغرامات مكافئ سُمي دولي/كغ وحتى 2-1 ملغرام مكافئ سُمي/كغ ، وذلك اعتماداً على عملية التصنيع والمركب. في يومنا هذا ، العديد من البلدان حرّمت استعمال خماسي كلور الفينول (PCP) وملحه الصودي. في الاتحاد الأوروبي، منع التوجيه 91/173/EEC تسويق واستخدام خماسي كلور الفينول (PCP) وأملاحه وأستراته بتراكيز مساوية أو أعلى من 0.1% وزناً في المواد أو مستحضراته. على أية حال هناك أربعة استثناءات يسمح فيها باستخدام خماسي كلور الفينول ومركباته في المنشآت الصناعية:

(a) من أجل حفظ الخشب.

(b) من أجل نقع الخيوط و الأنسجة الثقيلة.

(c) ك وسيط اصطناع و/أو عمليات في العمليات الصناعية.

(d) من أجل المعالجة في الموقع للأبنية ذات الأهمية التاريخية و الثقافية (خاصة للترخيص الفردي من الدولة العضو ذات العلاقة).

وفي أية حالة، إذا استخدم خماسي كلور الفينول (PCP) كما هي الحالة أو كأحد مكونات المستحضرات فيجب أن يكون المحتوى الكلي من سداسي كلوروثنائي بنزو الديوكسين (Cl₆DD) دون 4 جزء في المليون (4 ppm). من الاستعمالات الرئيسية المتبقية هي معالجات الضغط العالي لأعمدة خطوط الهاتف والوصلات الخشبية في سكة القطار والسياج الخشبي (أنظر الفئة الأساسية 10، القسم 6.10).

قد تتدفق كميات معتبرة من خماسي كلور الفينول (PCP) إلى بلد ما من خلال استيراد المواد الكيميائية بحد ذاتها إضافة إلى المنتجات المعالجة بخماسي كلور الفينول (PCP) مثل الخشب (أيضاً كمفروشات) أو النسيج والجلود. ملاحة مثل هذه التدفقات يمكن أن تكون عملية صعبة جداً.

إن مُعامل الإنجاث لتصنيع خماسي كلور الفينول عبر الطريقة (1) أو الطريقة (2) هو 2,000,000 ميكروغرام مكافئ سُمي/طن (200 ميكروغرام مكافئ سُمي/كغ). خط الانتاج الصيني سيعطي مُعامل إنجاث 800,000 ميكروغرام مكافئ سُمي/طن.

مُعامل الإنجاث للملح الصودي لخماسي كلور الفينول (PCP-Na) هو 500 ميكروغرام مكافئ سُمي/طن. ملاحظة: كشف Santl وزملائه (1994) عن وجود تركيز قدره 3,400 ميكروغرام مكافئ سُمي/كغ في عينة من الملح الصودي لخماسي كلور الفينول (PCP-Na) في فرنسا عام 1992.

من الصعب تحديد الكمي لإنبعاثات مركبات الديوكسين/الفيوران إلى الهواء من المواد المعالجة بخماسي كلور الفينول (PCP) والتي قد تتأثر بعوامل خاصة بالموقع كما أن الاطلاقات الناتجة عن التخلص من المواد الحاوية على خماسي كلور الفينول بواسطة الحرق يمكن أن تقود إلى إنبعاثات عالية من الديوكسينات/الفيورانات والتي لا يمكن التعرض لها هنا بشكلٍ كافٍ. على أية حال، إن الأثر على معملات الإنبعاث عند حرق الأخشاب الملوثة يمكن مراجعته في القسم 6.3.4 وأيضاً يمكن أن تساهم في إنبعاثات أعلى في عمليات الاحتراق غير المراقبة (أنظر القسم 6.6.2).

2.7.6. ثانية الفينيل متعددة الكلور (Polychlorinated biphenyls, PCB)

استُخدمت مركبات ثنائي الفينيل متعددة الكلور (PCB) بشكل واسع في التطبيقات الكهربائية (محولات ومكثفات) كمواد عازلة وفي الورق عديم الكربون . ومنذ عام 1995 يبدوا أن إنتاج مركبات ثنائي الفينيل متعددة الكلور (PCB) قد توقف على مستوى العالم، لكن هناك الكثير من التجهيزات الحاوية على PCB التي مازالت في الخدمة ومواد ونفايات تحتوي على PCB إما مازالت تستخدمن أو تنتظر التخلص منها.

صنعت مركبات ثنائي الفينيل متعدد الكلور (PCB) تجاريًا بعملية الكلورة التدريجية لثنائي الفينيل وبوجود حفاز (وسيط) مناسب مثل كلور الحديد . واعتماداً على شروط التفاعل تتراوح درجة الكلورة بين 21% و 68% وزناً (W/W). وقد كان الناتج دوماً عبارة عن مزيج من مماثلات أو متماثرات (Congeners) مختلفة والتي كانت تقى بالترشيح والتقطير. بشكل عام، احتوت مركبات ثنائي الفينيل PCB التجارية على شوائب وبشكل أساسى مركبات ثنائى بنزو فيوران متعددة الكلورة (PCDF) ضمن مجال الميكروغرام/كغ وحتى الميليغرام/كغ، لكنها لم تحتوى على شوائب من مركبات ثنائى بنزو ديوكسين متعدد الكلورة (PCDD). بالرغم من أنه هناك احتمال لوجود 209 مماثل (Congeners) مختلف، لكن فقط حوالي 130 يمكن أن تتوارد عملياً في المزاج التجارية (EHC 1993, Fiedler 1998).

مُنتجات ثنائي الفينيل متعدد الكلور (PCB) ملوثة حصرياً بمركبات ثنائى بنزو فيوران متعدد الكلورة (PCDF) خلال عمليات الانتاج . وعند تعرضها للجهد الحراري (درجات حرارة عالية) فسوف يزداد مستوى مركبات الفيوران (PCDF) في مُنتجات ثنائي الفينيل متعدد الكلور (PCB) التجارية. ملاحظة : لا يوجد تشكيل لمركبات ثنائى بنزو ديوكسين متعدد الكلورة (PCDD). واعتماداً على درجة الكلورة، فتلوث المنتجات غير المستعملة يتراوح من قيم منخفضة المستوى إلى قيم عالية المستوى من مرتبة الميكروغرام مكافئ سمي دولي/كغ.

ووفقاً لمعلومات برنامج الأمم المتحدة للبيئة UNEP، حالياً لا يوجد إنتاج لمركبات ثنائي الفينيل متعدد الكلور (PCB) في أي جزء من العالم ؛ وبالتالي لن يعطى معامل إنبعاث لإنتاج PCB.

إطلاقات ثنائى بنزو فيوران متعدد الكلورة (PCDF) سوف تنتج عن استعمال مُنتجات ثنائي الفينيل متعدد الكلور (PCB) أو عمليات إعادة التدوير عندما تُنقل مركبات PCB من التجهيزات أو تخزن أو يجري التخلص منها. والواقع حيث يستخدم فيها ثنائي الفينيل متعدد الكلور (PCB) أو يخزن فيها التجهيزات الحاوية على ثنائي الفينيل متعدد الكلور (PCB)، أو يجري فيها تفكيك أو تجميع هذه التجهيزات، يمكن أن تؤدي إلى ارتفاع التلوث المحلي والنفاط الساخنة الممكّنة (أنظر الفئة الأساسية 9، القسم خطأ! لم يتم العثور على مصدر المرجع. والقسم 10 والقسم 6.10.6).

وكخطوة أولى لتقدير إطلاقات ثنائى بنزو فيوران متعدد الكلورة (PCDF) المترافقه مع استخدام تجهيزات حاوية على ثانية الفينيل متعددة الكلورة (PCB) هي تجميع الجرد للتجهيزات الحاوية على PCB في بلد ما. وعملية تجميع مثل هذا الجرد يتم مناقشتها في دليل منفصل صادر عن برنامج الأمم المتحدة للبيئة UNEP 2000 (UNEP 2000) وهو خارج نطاق وسيلة الأدوات هذه. وخلال طور الاستعمال يمكن ان يحصل تسريب أو رشح لمركبات PCB من التجهيزات التي في الخدمة ، أما التجهيزات القديمة والتي هي خارج الخدمة ومخزنة بشكل سيء فيمكن أن تُطلق مركبات PCDF و PCB إلى الهواء والمياه والأرض. والتجهيزات الحاوية على PCB يمكن أن تُطلق مركبات PCB من خلال التبخّر وضياع السائل خلال الاستخدام العادي. هناك تقديرات عامة في الولايات المتحدة الأمريكية عن معدّلات التسريب. إن جرد مركبات ثنائى الفينيل متعددة الكلورة (PCB) يجب أن يكون قادرًا على تحسين هذه التقديرات عن معدّلات التسريب والرشح المحتملة بأن نأخذ بعين الاعتبار الظروف التي تكون فيها المنشأة.

إن مركبات ثنائى الفينيل متعددة الكلورة (PCB) المتسربة من التجهيزات يمكن أن تتبخّر (إطلاق إلى

الهواء) أو يمكن أن تتجمع في إحاطة مناسبة حول موقع الجهاز ومن ثم التخلص منها أو يمكن أن تطلق إلى المياه أو الأرض. وللأرض من هذا الجرد تم تزويد أمثلة عن معطيات التركيز، والتي يمكن أن تُستخدم لتقدير معدل إطلاق مركبات ثنائية بنزو فيوران متعددة الكلورة (PCDF) عبر تسربات مقدرة أو محددة. والمصير النهائي لمركبات PCB و PCDF المتتسربة سوف يعتمد على الظروف المحلية (إطلاق إلى الهواء والمياه والترابة أو التحطيم/التخلص).

كما يمكن لسوائل ثنائيات الفينيل متعددة الكلورة (PCB) أن تدخل إلى صناعة معادن الخردة إذا كانت المعالجات غير كافية. الإطلاقات يمكن أن تحصل أيضاً عبر عمليات التبخر من الخردة الملوثة أو الإطلاق أثناء تصنيع الخردة أو الرشح من موقع التخلص من الخردة. لم يجري العمل على التقديرات لهذه الإطلاقات.

يمكن أن تَخْدُمْ مركبات ثنائية الفينيل متعددة الكلورة (PCB) وخاصة عالية الكلورة منها كمؤشر عن مركبات الفيوران ذلك أنها ظهرت سلوكاً مشابهاً (خاصة : الثباتية والحركية) في البيئة مثل مركبات ثنائية بنزو فيوران متعدد الكلورة (PCDF) المستبدلة في المواقع 2,3,7,8 -substituted PCDF (2,3,7,8).

إن تركيز مركبات ثنائية بنزو فيوران متعدد الكلورة (PCDF) في منتجات PCB سوف تُرتَبُ في مجموعات وفقاً لمحتواها من الكلور كما هو مبين في الجدول 59.

الجدول 59: تركيز مركبات ثنائية بنزو فيوران متعدد الكلورة (PCDF) في منتجات PCB

نوع منتج PCB	منتجات PCB جديدة (ميكروغرام مكافئ سمى /طن)	منتجات PCB مستعملة (ميكروغرام مكافئ سمى /طن)
منخفض الكلورة مثل: 1242 متوسط الكلورة مثل: 1248 متوسط الكلورة مثل: 1254 عالي الكلورة مثل: 1260	15,000	Clophen A30, Aroclor
	70,000	Clophen A40, Aroclor
	300,000	Clophen A50, Aroclor
	1,500,000	Clophen A60, Aroclor

وزملائه (1995) استخدموا معطيات أمريكية لتقدير معدلات التسريب من المكثفات والمُحولات الملوءة بمنتجات PCB (الجدول 60):

الجدول 60: إحصائيات التسريب لتجهيزات PCB

معدل الخسارة في السنة نتيجة التسريب كمية مئوية من إجمالي كمية السائل Average Loss by Leakage of Fluid Present in Total per Year	متوسط الكمية المتتسربة من الوحدة في السنة Average Quantity Leaked per Unit and Year	توازن التسريب (%) من الوحدات المركبة Leakage Frequency (% of Installed Units)	المُحولات المكثفات
0.06 %	30 kg	2 %	
1.6 %	8 kg	3 %	

بما أنه لا يوجد إنتاج جديد لمركبات ثنائية الفينيل متعددة الكلورة PCB، فلن يكون هناك انبعاثات مع منتجات PCB جديدة في عملية جرد الديوكسين هذه . على أية حال ، الإطلاق مع المنتجات يمكن تقديره لمنتجات PCB في الأجهزة الموجودة كما هو موضح أعلاه. كما يمكن أن تحدث إطلاقات عندما يتم التخلص من تجهيزات تحتوي على مركبات PCB بشكل غير ملائم. مثل هذه الإطلاقات لا يمكن تحديدها كمياً دون أن تُتبع أسلوب تقييمها حالة بحالة ، وهكذا لا يمكن إعطاء معامل إنبعاث. إن إطلاقات مركبات ثنائية بنزو فيوران متعددة الكلورة (PCDF) نتيجة تسرب منتجات حاوية على PCB تعتمد على الظروف المحلية وسوف تكون خاضعة للتفتيش والإدارة تحت تنظيمات النفايات الخطرة والكيماويات السامة.

5-ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (2,4,5-T) 2، 4، 5-ثلاثي كلور الفينول ومشتقات أخرى للكلور الفينول:

من المعروف أن المشتقات التالية للكلور الفينول هي ملوثة بمركبات الديوكسين والفيوران:

- 2,4-D = 2,4,-dichlorophenoxy acetic acid and 2,4-DB = 2,4,-dichlorophenoxybutyric acid
- Sesone = 2-(2,4-dichlorophenoxy) ethyl sodium sulfate
- DMPA = 0-(2,4-dichlorophenyl) 0-methyl isopropylphosphoramidothiolate
- 2,4,5-T = trichlorophenoxy acetic acid
- Silvex (acid) = 2-(2,4,5-trichlorophenoxy) propionic acid (also known as Fenoprop, 2,4,5-TP, 2,4,5-TCPPA)
- Erbon = 2,2-dichloropropanoic acid 2-(2,4,5-trichlorophenoxy) ethyl ester
- Ronnel = 0,0-dimethyl 0-(2,4,5-trichlorophenyl) phosphoroate (also Fenchlorfos)

2، 4، 5-ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (2,4,5-T) هو مُبَدِّد أعشاب يُستخدم بشكل أساسى كمزيل للأوراق. كميات كبيرة من أسترات البيوتيل لمزاج 50:50 من 2,4,5-T و 2,4-D - المعروفة بالعامل البرتقالي Agent Orange - كانت قد رشت فوق فيتنام خلال حرب فيتنام. اليوم يوجد فقط بضعة مواقع لإنتاج 2,4,5-T. لقد وجد أن 2، 4، 5-ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (2,4,5-T) كان ملوثاً جداً بـ 2,4,7,8- رباعي كلورو ثالثي بنزوديوكسين (2,4,7,8-Cl₄DD) ولم يتم تحديد متامكبات أخرى من الديوكسين والفيوران. وقد كان أعلى على تركيز تم تسجيله هو 7000 نانوغرام مُكافئ سُمّي دولي/كغ من 2,4,5-T (موجودة على شكل 2,3,7,8-Cl₄DD) في مُنتَج من ألمانيا. أما 2، 4، 5-ثلاثي كلور الفينول فقد استخدم بشكل أساسى كمرحلة وسيطة لتصنيع 2، 4، 5-ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (2,4,5-T) وسداسي كلورو فن (hexachlorophene). هناك قياس وحيد أعطى القيمة 680,000 نانوغرام مُكافئ سُمّي دولي/كغ.

2، 4، 5-ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (2,4,5-T) هو المُشَتَّق الأكثر أهمية من مشتقات 2، 4، 5-ثلاثي كلور الفينول (2,4,5-TCP). تجارياً يتم تفاعل 2، 4، 5-ثلاثي كلورو فينوكسي مع حمض الخل الكلوري (chloroacetic acid) وتحت شروط قلوية. الإضافة اللاحقة لحمض الكبريت تُنتج 2، 4، 5-ثلاثي كلورو فينوكسي حمض الخل (2,4,5-T) والذي يمكن أن يتفاعل لاحقاً مع العديد من الكحولات والأمينات ليُنتج أسترات 2,4,5-T وأملاحه الأمينية. بالرغم من أنه لم يكن هناك العديد من مصنعي 2,4,5-T لكن هناك عدد أكبر بكثير من الشركات التي تسوق أكثر من 400 صيغة تركيبة لمنتجات مُبيّدات تحتوي على 2,4,5-T .(Esposito et al. 1980)

النقاط الساخنة (Hotspots) (في التربة يمكن أن تتوارد في موقع إنتاج أو التعامل مع 2,4,5-T مُعامل الإ büاث للمنتج التجاري (مُنتَج تقني) من 2,4,5-T يساوي إلى 7,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن.

مُعامل الإ büاث لمركب 2، 4، 5-ثلاثي كلور الفينول هو 700 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن.

ومُعامل الإ büاث لمركب dichlorprop هو 1,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن.

مُعامل الإ büاث لمركب D-2,4-D هو 700 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن (US-EPA 1998a, p 8-74). قد تتغير التراكيز بشكل كبير في بلدان مختلفة : أُعطيت عينات عشوائية لماركات أمريكية 3 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /طن أما عينات من ماركات آسيوية و روسية فأُعطيت حوالي 200 ميكروغرام مُكافئ سُمّي /كغ (US-EPA 1998a, p 8-77). والمصير النهائي لمركبات الديوكسين والفيوران في هذه المنتجات سوف يعتمد على استعمالاتها والشروط المحلية.

4.2.7.6. كلورانيل

إن مركب 4,5-رباعي كلورو-2,5-حلقي الهكساديين-1,4-ديون (بارا-كلورانيل) هو المركب البادئ في إنتاج أصبغة الديوكسانين dioxazine dyes (صباغة القطن والجلود والأنسجة التركيبية) وأيضاً لإنتاج مركبات كيميائية أخرى (مثل: البذار ومبيدات الأعشاب). اصطناع الأصبغة من تفاعل الكاورانيل (أو أي من مركبات البزوكينون المهلجة) مع الأمينات العطرية لتعطي مركبات ثنائية أريل أمينو كلور الكوبينون و تحليق بالأكسدة في المذيبات مرتفعة درجة الغليان ، مثل : أورثو ثنائي كلور البنزن و بوجود كلوريادات الأسيل أو حمض الكبريت. واعتماداً على عملية الإنتاج يمكن أن يحتوي الكلورانيل على تلوث عالي بمركبات الديوكسين والفيوران.

هناك طريقتان معروفتان لإنتاج الكلورانيل:

(1) طريقة هووكست (Hoechst AG) و التي تعتمد على كلورة الفينول (استخدمت حتى عام 1990 في ألمانيا). باستخدام هذه الطريقة القديمة، كان بارا-كلورينيل (*p-chloranil*) الناتج ملوثاً بمركبات الديوكسين/الفيوران (معظمها مركبات الفيوران) ضمن مجال عدة مئات من الميكروغرامات مكافئ سُمّي/كغ. أما المماكب أورثو-كلورانيل (*ortho-chloranil*) فقد كان أقل تلوثاً بكثير (حوالي 60 ميكروغرام مكافئ سُمّي/كغ).

(2) الطريقة التي طورت من قبل (Rhône-Poulenc Chimie) والمستخدمة اليوم من قبل (Clariant) في ألمانيا هي عبر كلورة الهيدروكوبينون (hydroquinone) بواسطة كلور الهيدروجين (HCl). تؤدي هذه الطريقة إلى منتجات أنظف بكثير من سابقتها (حيث أن التركيز في بارا-كلورينيل *p-chloranil* حوالي 7 ميكروغرام مكافئ سُمّي دولي/كغ). تم الحصول على النوعية ذاتها من قبل Tokoyama Soda (اليابان).

في الولايات المتحدة الأمريكية استخدم الكلورانيل مابين الفترة 1937 و 1977 كمبיד فطري وعامل إكساء البذار. بعد عام 1977 تم حظر جميع استعمالات الكلورانيل في الزراعة. في أوروبا لم يستخدم الكلورانيل كمبيد فطري أو كعامل حماية للبذار. في أفريقيا دام استخدام الكلورانيل كمبيد فطري وعامل إكساء للبذار حتى عام 1984 على الأقل.

تقريباً من أصل 400 طن من الكلورانيل المنتج في السنة حتى عام 1989، حوالي 300 طن/عام تم تحويلها إلى أصبغة وحوالي 100 طن/عام إلى مواد صباغية (BUA 1992). وفي العام الأخير من إنتاجها 1990، أنتجت شركة هووكست (Hoechst AG) 300 طن/عام. وحتى عام 1989، حوالي 150-200 طن/عام تم تصديرهم وتقريراً 50-100 طن/عام استوردهم شركة هووكست (Hoechst AG) من الهند. من المعروف أن نفس الطريقة تم تطبيقها في الهند لإنتاج الكلورانيل حتى منتصف 1990. وتم استيراد كميات أخرى إلى ألمانيا قدرت بحوالي 50-100 طن/عام (BUA 1992). ومنذ عام 1990 المنتج الوحيد في أوروبا الغربية وربما أكبر منتج للكلورانيل على نطاق العالم هي شركة Rhône-Poulenc Chimie الفرنسية. وجد موقع إنتاج أصغر للكلورانيل في الهند والتي قد تكون مازالت تستعمل طريقة الفينول التقليدية. لم يكن بالمستطاع الحصول على معلومات عن الإنتاج في أوروبا الشرقية والاتحاد الفيدرالي الروسي. على أية حال من المعروف أن الكلورانيل قد تم إنتاجه في الاتحاد الروسي كما تم استيراده إلى روسيا أيضاً. لا يوجد هناك إنتاج محلي للكلورانيل في الولايات المتحدة الأمريكية (BUA 1992).

إن التلوث بمركبات الديوكسين/الفيوران في المنتج النهائي المصنع من الكلورانيل (مثل الأصبغة والمواد الصبغية) سوف ينتهي في الفيزيات لهذه المنتجات (مثل البوليمرات/البلاستيك والنسيج ومواد التغليف والتعبئة مثل الورق وعلب القصدير .. إلخ). والتي يجب التخلص منها كنفايات بلدية أو أنها ستدخل عملية إعادة التدوير للإستفادة من هذه المواد. في حالة إعادة تدوير الورق وصباغة الأنسجة فإن الديوكسينات/الفيورانات سوف تتحرر إلى المياه أو يمكن أن تتوارد في الحمأة الناتجة عن المعالجة.

من أهم أصبغة دايوكسازين (dioxazine pigment) هو صباغ (C.I. Pigment Violet 23) هو صباغ (dioxazine pigment) من إنتاج شركة هوكست (Hoechst AG) والذي يستخدم في أطالية الدلّك (لاكيه) والبوليمرات وأحبار الطباعة. وهناك استخدامات مماثلة لصباغ (C.I. Pigment Violet 23) المنتج من قبل شركة Ciba Geigy AG.

مُعَامِلُ الإنبعاث لبارا-كلورانييل (*p*-chloranil) المُصْنَع بطريقة هوكست-فابن القديمة (Hoechst Farben) هو 400,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن. أما مُعَامِلُ الإنبعاث لأورثو-كلورانييل (*o*-chloranil) فهو 60,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن. والمواد الصباغية التي أساسها الكلورانييل المُصْنَع بهذه الطريقة القديمة يُمكن أن يصل مُعَامِلُ الإنبعاث حتى 1,200 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن.

أما مُعَامِلُ الإنبعاث للكلورانييل المُصْنَع باستخدام طريقة البيروروكيون فهو 100 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن.

أم تصنيع الأصبغة والمواد الصباغية للدايوكسازين باستعمال الطريقة القديمة فتراوحت فيها التراكيز بين 20,000 و 57,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن (الصباغ 106 Blue) و مابين 1,000 و 19,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن (الصباغ 23 Violet) (Williams 1992). وفي الولايات المتحدة الأمريكية تراوح الترکیز في الكلورانييل ما بين 263,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن و 3,065,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن. أما صباغ Carbazole Violet فكان فيه تركيز 211,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن.

لا يمكن إعطاء معلومات كمية عن الكميات المصروفة من الديوكسينات/الفيورانات إلى البيئة نتيجة النقص في المُعطيات التحليلية الموثوقة. من المتوقع أن تحدث الإطلاقات إلى المحيط المائي من الصناعات المتواجدة على الجداول المائية مثل إنتاج الأصبغة ومن عمليات صبغ النسيج في أحواض مائية ومن إعادة تدوير الورق (BUA 1992). وباستخدام طريقة هوكست (Hoechst process) يتولد حوالي 20 متربكعب من المياه العادمة لكل طن من المنتج، على أية حال لم يتم نشر معلومات عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في المياه العادمة. إن تصنيع أصبغة الدايوكسازين يتم في أنظمة مغلقة وبذلك عادة لا يحصل توليد تدفقات سائلة. قد تتحل الديوكسينات/الفيورانات في المذيب العضوي مثل ثنائي كلور البنزن وبالتالي يُمكن أن تتركز في بقايا التقطير. يجب لاحظ وتدوين مصير هذه البقايا الصلبة (مثلاً : الطمر في الأرض أو الحرق).

إضافة لذلك فإن الفحم النشيط المستخدم في إنتاج المواد الصباغية قد يحتوي على الديوكسينات/الفيورانات (في ألمانيا يجري التخلص منه في محارق ذات أفران دوارة لحرق النفايات الخطرة) (BUA 1992) .

5.2.7.6 2,4,6-ثلاثي كلورو فينيل-4-نترفينيل إيتير (Ether)

استخدم مركب 2,4,6-ثلاثي كلورو فينيل-4-نترفينيل إيتير (CNP) أو ما يسمى بـ كلورو نتروفن (chloronitrofen) كبديل لمركب خماسي كلورو فينول (PCP) وطبق بشكل كثيف في حقول الأرز في اليابان. وقد وجد أن هذا المركب (CNP) يحتوي على تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات. وخاصة تلك الدفعات التي أنتجت خلال مرحلة السبعينيات 1970s وأوائل الثمانينيات 1980s كان فيها التلوث ضمن المجال 240 إلى 540 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/كغ. بينما أظهرت دفعات أنتجت لاحقاً تراكيز أخفض بحدود 400 نانوغرام مُكافئ سُمّي/كغ (Masunaga et al. 2001). لا يوجد معلومات إضافية عن التصنيع وما السبب الذي أدى إلى انخفاض مستوى التلوث في دفعات الانتاج الأحدث.

مُعَامِلُ الإنبعاث لمركب CNP هو 300,000 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن باستخدام التقانات القديمة و 400 ميكروغرام مُكافئ سُمّي/طن باستخدام التقانات الحديثة.

6.7.6. كلوريدات البنزن (Chlorobzenes)

إن تشكّل الديوكسينات/الفيورانات يخص فقط ثلاثي كلور البنزن والمصنّع بطريقة معينة والتي لم تعد متواجد في يومنا هذا (المصدر : EUROCHLOR). أحادي- وثنائي كلور البنزن تُنتج تجاريًّا عن طريق الكلورة المباشرة للبنزن في الطور السائل وبوجود حفاز (وسيط) لويس مثل كلور الحديد (FeCl_3) أو عن طريق الكلورة المؤكسجة للبنزن بواسطة كلور الهيدروجين وبوجود الأوكسجين (NATO/CCMS 1990 EHC 1991). إن مركب 4,1-ثنائي كلور البنزن (p -DCB) هو أحد المركبات الكيميائية المستخدمة في تصنيع كرات العُث (كرات النفالين). كما أن هذا المركب قد استخدم كمزيل للرائحة (deodorant) للقمامنة ودورات المياه (التواليت - restrooms)، إضافة إلى استخدامه كمبيد حشري للتحكم بالنمل والآفات التي تنخر الفواكه . كما يمكن تطبيقه أيضًا إلى فرشات بذور التبغ من أجل التحكم بالعفن باللون الأزرق (blue mold)، و من أجل التحكم بالآفات التي تنخر شجرة الدراق و العفن و الفطور التي تنمو على الجلد والأقمصة (HSDB 2004).

إن تشكّل الديوكسينات/الفيورانات ليس واضحًا من خلال آليات التفاعل المذكورة أعلاه لكن من المحتمل أن تحدث خلال عمليات التتفقيمة حيث غالباً ما تستخدم شروط قلوية.

التحاليل البدائية للديوكسينات/الفيورانات التي نفذت في الثمانينيات (1980s) كانت غير قادرة على تحليل تراكيز محددة من المتماثرات المستبدلة في الموضع 2,3,7,8-substituted congeners ، وهذا نجد في تقرير NAT/CCMS 1990 أنه تم فقط تزويد معطيات عن تركيز مزيج المتماثرات ، و هذا لم يسمح بتخصيص معامل إنبعاث كمكافيء سمي (TEQ) . حديثًا ، تم تسجيل تراكيز الديوكسينات/الفيورانات على أساس مكافيء سمي (TEQ) في منتجات الكلوروبنزين (Liu et al. 2004) ، الجدول 61. تم جمع 6 عينات من عمليات إنتاج مركبات ثنائي كلور البنزن (p -DCB and o -DCB) و مركبات ثلاثي كلور البنزن (124-TCB) ؛ و تشمل الرموز S4 و S5 و S6 عينات من النتج النقي من المصنّع الصيني بطريقة كلورة البنزن و كلور البنزن باستخدام وسيط فريدل-كرافتر (FeCl_3) (Pesticide Co., Ltd.

الجدول 61 : تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في كلوريدات البنزن (Liu et al. 2004)

تركيز الديوكسينات/الفيورانات ناتوغرام مكافيء سمي/كغ PCDD/PCDF (ng WHO-TEQ/kg)	ملاحظات Comments	رمز العينة Sample
620	مرحلة وسطية : مزيج من متماثرات ثنائي كلور البنزن (DCB) بعد التقطير و الفصل عن أحادي كلور البنزن	S1
1,850	مرحلة وسطية : مزيج من متماثرات ثنائي كلور البنزن (DCB) و ثلاثي كلور البنزن (TCB)	S2
3,370	بقايا متراكمة بعد التتفقيمة للعينة S6	S3
39	بار- ثنائي كلور البنزن (p -DCB) بعد التقطير و البلورة (98.1%)	S4
ND	أورثو- ثنائي كلور البنزن (o -DCB) بعد التقطير و البلورة	S5
ND	ـ 4,2،1- ثلاثي كلور البنزن (124-TCB) بعد مرحلة التتفقيمة	S6

من النتائج المبينة أعلاه ، سوف يتم اشتقاء معاملات الإنبعاث المبينة في الجدول 62 . يجب الإنتباه إلى أن معاملات الإنبعاث في البقايا تعود إلى كتلة هذه البقايا المتولدة عن إنتاج ثنائي و ثلاثي كلوريدات البنزن. كما أنه من الواضح أن معظم الديوكسينات/الفيورانات قد بقيت في هذه النهايات الثقيلة (العينة S3). و هذه الإطلاقات يجب تقديرها فقط في حالة أن هذه البقايا قد أخرجت من العملية و تم طرحها و التخلص منها. و في حال أن هذه البقايا قد استخدمت كمواد أولية في عمليات تصنيعية أخرى ، فإن هذه التراكيز العالية في البقايا لن تتعكس في الجرد الوطني لإطلاقات الديوكسينات/الفيورانات.

الجدول 62: تركيز الديوكسينات/الفيورانات في كلوريدات البنزن (Liu et al. 2004)

الصنف	مُعاملات الإنبعاث				
	بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء
1. بارا-ثنائي كلور البنزن (<i>p</i> -DCB)	ND	39	NA	NA	ND
2. أورثو-ثنائي كلور البنزن (<i>o</i> -DCB)	ND	0	NA	NA	ND
3. 1,2,4-Trichlorobenzene (124-TCB) 4.2,1	3,000	0	NA	NA	ND

7.2.7.6 إنتاج الكلور (Chlorine Production)

ينتج غاز الكلور بتمرير تيار كهربائي عبر محلول ملحي (الملح الشائع - ملح الطعام محلولاً في الماء). ومن المنتجات الثانوية الأساسية هي الصودا الكاوية (هيدروكسيد الصوديوم NaOH) وغاز الهيدروجين (H₂). يوجد ثلاث طرائق رئيسة مستخدمة في إنتاج غاز الكلور: طريقة الرزق والطريقة الغشائية وطريقة الترشيح. يمكن أن تتشكل مركبات الفيوران (PCDF) في خلايا الكلور وتركيز مركبات الديوكسين (PCDD) تكون ضئيلة جداً.

إن تشكيل الديوكسينات/الفيورانات يمكن أن يصبح هاماً عندما يستخدم مصاعد (أنودات) من الفحم. في السنوات الأولى من بدايات إنتاج الكلور، تم استخدام مصاعد/أنودات الفحم (graphite anodes) في الخلايا الغشائية وخلايا الرزق. وبما أن تقنية الأغشية (membrane technology) تمثل التقانة الحديثة، فمن غير المحتمل أن يكون هناك معامل بتقنية الأغشية مازالت تستخدم الكترونات فحمية كمصاعد (أنودات - anodes). العديد من البلدان الصناعية استبدلت أنودات الفحم في بداية السبعينيات، على أية حال فإن الطريقة القديمة باستخدام أنودات الفحم يمكن أن تكون مصدراً هاماً لمركبات الديوكسين/الفيوران. ونتيجة الكلفة المنخفضة وسهولة التشغيل تعتبر طريقة الإلكترونات الفحمية شائعة الاستخدام في الصين ثاني أكبر بلد في العالم لإنتاج الكلور-الفلوي chloralkali (Wu 2000). الانتاج القديم بهذه الطريقة يمكن أن يؤدي إلى وجود نقاط ساخنة (Hot Spots) (Anظر القسم 6.10). بينت بعض المعطيات المحدودة أن قد تتوارد مركبات الفيوران PCDF عندما تستخدم أنودات التيتانيوم، وقد يكون مصدر الكربون العضوي هو المانعات المطاطية المستخدمة في هذه الطريقة.

إن مسودة المبادئ التوجيهية والتوجيهات المؤقتة لأفضل التقنيات المتاحة وأفضل الممارسات البيئية (Draft Guidelines on BAT/BEP) قد لاحظت أن استخدام الإلكترونات الفحمية لا يعتبر من أفضل التقنيات المتاحة BAT (SC BAT/BEP 2004).

لقد سُجلت في المراجع (Kannan et al. 1997) أن المزيج التجاري Aroclor 1268 قد استخدم كزيت تزييل للإلكترونات. إن التخلص من النفايات الصادرة عن هذه العملية قد تسبب بتلوث بيئي شديد.

يجب على الجرودت الوطنية (National inventories) تضمين إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من البقايا الناتجة عن معامل تصنيع الكلور التي تستخدم أنودات الفحم (graphite anodes). سوف يكون هناك معامل إنبعاث واحد مخصص للبقايا؛ الإطلاقات إلى القطاعات الأخرى (هواء، مياه، الأرض، المنتج) سوف تكون مهملة بالرغم من أن التلوث الذي قد ينشأ عن التخلص من الحمأة الناتجة عن الإلكترونات قد يكون له صلة بالموضوع. على سبيل المثال في ألمانيا نجد أن مكبات النفايات الناتجة عن معامل سابقة

لإنتاج الكلور باستخدام الإلكترونيات الفحمية قد أظهرت تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات و صلت حتى 319 ميكروغرام مكافئ سمى دولي/كغ (She and Hagenmaier 1994). و في الصين ، و صلت التراكيز في الرسوبيات حتى 420 ميكروغرام مكافئ سمى دولي/كغ من المادة الجافة (Xu et al. 2000). يجب ملاحظة أنه هناك معامل إبعاث ؛ الأول مبني على كمية الحمأة (أي البقايا) المتولدة ، و الآخر مبني على أساس الطن الواحد من الكلور القلوي الناتج. لا يوجد معامل إبعاث مبني على أساس كمية الكلور الغازي المنتج (الجدول 63).

الجدول 63: معاملات الإبعاث لإنتاج الكلور باستخدام الإلكترونيات الفحمية

معاملات الإبعاث ميكروغرام مكافئ سمى/كغ Emission factors in $\mu\text{g TEQ/kg}$					الصنف
بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء	
20 $\mu\text{g TEQ/kg}$ sludge	NA	NA	NA	NA	إنتاج الكلور/الكلور القلوي باستخدام الأنوادات الفحمية
1,000 $\mu\text{g TEQ/t}$ chloralkali					Chlorine/chloralkali production using graphite anodes

6.7.2.1. الإطلاق إلى الهواء

من غير المتوقع حدوث إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء من هذه العملية.

6.7.2.2. الإطلاق إلى المياه

إن إطلاق الديوكسينات/الفيورانات إلى المياه سوف يعتمد على المعالجة المطبقة للتدفقات السائلة. تحذذ الديوكسينات/الفيورانات الارتباط بشدة إلى الجسيمات والعوالق وبالتالي فإن كفاءة إزالة هذه الجسيمات والعوالق من المياه أثناء المعالجة سوف يؤثر على إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات إلى المياه. لا يمكن تزويد مُعَامِل إبعاث عام ، لكن يجب جمع معلومات عن المصادر وكثافات المياه المتداولة والمعالجة المطبقة على هذه التدفقات.

6.7.2.3. الإطلاق في المنتجات

غاز الكلور الناتج لا يحتوي الديوكسينات/الفيورانات . وبالتالي مُعَامِل إبعاث لغاز الكلور هو صفر.

6.7.2.4. الإطلاق عبر البقايا

معظم التلوث بمركبات الديوكسين والفيوران سوف يتواجد في البقايا. هناك معطيات عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في البقايا متوفرة من ألمانيا (Hagenmaier and She 1994) و من السويد (Rappe et al. 1991) و من الصين (Xu 2000, Wu 2000). كانت التراكيز في الحمأة الناتجة عن الترودات الفحم كالتالي : حتى 3,985 ميكروغرام مكافئ سمى دولي/كغ في عينة من ألمانيا ، و مابين 13 و حتى 28 ميكروغرام مكافئ سمى -اسكندنافي/كغ ($\mu\text{g Nordic-TEQ/kg}$) في ثلاثة عينات من السويد (Rappe et al. 1991) ، و 21.65 ميكروغرام مكافئ سمى دولي/كغ في عينة واحدة من الصين (Xu et al. 2000) . و من أجل الجرد الوطني للإطلاقات الديوكسين في الصين ، تم افتراض أنه بالمتوسط

يتولد 50 كغ من حمأة الإلكترودات الفحمية عن كل طن من المنتج القلوي . وهكذا ، إذا افترضنا أن متوسط التركيز يساوي 20 ميكروغرام مكافئ سمي/كغ من حمأة الفحم ، يمكن اقتراح معامل إنبعاث قدره 1000 ميكروغرام مكافئ سمي/طن من الكلور القلوي الناتج .

Ethylene Dichloride or 1,2-Dichloroethane (Ethylene Dichloride or 1,2-Dichloroethane, EDC)

ثنائي كلور الإيثيلين (EDC) هو مرحلة وسطية من تصنيع البولي فينيل كلورايد (PVC). وفي الولايات المتحدة الأمريكية أكثر من 90% من إجمالي إنتاج ثنائي كلور الإيثيلين (EDC) يستخدم لإنتاج أحادي كلور الفينيل (vinyl chloride monomer, VCM). ومعظم إنتاج البولي فينيل كلورايد (PVC) يستخدم نزع كلور الهيدروجين (التحطيم) من ثنائي كلور الإيثيلين (EDC).

إنتاج ثنائي كلور الإيثيلين EDC (طرقان مختلفان)

(أ) **الكلورة المباشرة (Direct chlorination)** للايثيلين بالكلور وبوجود حفاز (من كلوريدات الحديد أو الألمنيوم أو النحاس أو الأنتموان). والطريقة ذات معدل تحويل عالي. عادة تجري عملية الكلورة المباشرة في الطور السائل وبدرجات حرارة بين 50 و 70 درجة مئوية وتحت ضغط حوالي 400 – 500 كيلوباسكال (kPa). وكلور الهيدروجين المتشكل يمكن إعادة تدويره في عملية الكلورة-المؤكسجة .

(ب) **الكلورة المؤكسجة (Oxychlorination)** للايثيلين بواسطة كلور الهيدروجين (HCl) وإما الهواء أو الأوكسجين و بوجود حفاز (عادة النحاس) في مفاعلات من نوع السرير الثابت (fixed-bed) أو السرير المُمْيَّع (fluidized-bed). يجب ألا تزيد درجات الحرارة عن 325 درجة مئوية، ذلك أن درجات الحرارة العالية سوف تزيد من تشكيل مُنتجات ثانوية (معظمها مركبات مكلورة للهيدروكربونات C1 و C2). والخطوة الأولى في عملية تتفقية ثنائي كلور الإيثيلين هي عادة التبريد السريع بالماء والمتبوع بالامتصاص في القلوي . يُعاد تدوير الماء إلى العملية أو يجرف بواسطة البخار قبل طرحه (إنظر إلى معامل الإنبعاث للماء المطروح).

إنتاج أحادي كلور الفينيل (VCM)

يتم إنتاج أحادي كلور الفينيل (VCM) بالنزع الحراري للكلور من ثنائي كلور الإيثيلين (EDC). ما يسمى بفرن التكسير (cracking furnace) يعمل عادة عند ضغط حوالي 2000 كيلوباسكال (kPa) ودرجات حرارة بين 450 و 650 درجة مئوية. ويعاد تدوير المواد الأولية غير المتفاعلة إلى العملية، بينما يتم فصل أحادي كلور الفينيل VCM (درجة الغليان : - 13 درجة مئوية) عن المنتجات الثانوية بواسطة التقطر. ويمكن أن تحتوي المواد ذات درجة الغليان العالية نواتج تكثيف عديدة بما فيها الديوكسينات/الفيورانات. هذه المواد عادة تتفكك حرارياً وفي بعض الحالات يتم استرجاع كلور الهيدروجين من العملية ويعاد تدويره.

إنتاج البولي فينيل كلورايد (PVC)

يوجد العمليات التالية لإنتاج راتنجات البولي فينيل كلورايد PVC:

- التعليب
- الانثار (الاستحلاب)

- الكتلة
- محلول

ضمن صناعة ثلائي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل/البولي فينيل كلورايد (EDC/VCM/PVC) تعتبر الخطوة الأكثر حرجاً في توليد الديوكسينات/الفيورانات هي مرحلة تصنيع ثلائي كلور الإيثان عبر طريقة الكلورة-المؤكسجة للإيثيلين. إن توليد الديوكسينات/الفيورانات خلال التحلل الحراري لأحادي كلور الفينيل VCM هو بعيد الاحتمال بسبب تركيز الأوكسجين المنخفض . والشروط الكيميائية لتوليد الديوكسينات/الفيورانات لا تتواجد في عملية البلمرة للحصول على البولي فينيل كلورايد PVC.

التيرات التي قد تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات تتضمن أية تيارات لعمليات الاحتراق بما فيها حرّاقات التيرات السائلة أو الغازية/السائلة أو حرّاقات غازات التنفس والتهوية. إضافة لذلك بعض مركبات الديوكسين والفيوران يمكن أن تبقى على المادة الحاملة للفاز. إطلاق تلك المواد يختلف مع نوع عملية الإنتاج.

إن التحفيز في السرير الممّيّع سيترافق مع توزع حبيبات الحفاز تبعاً لحجمها. الحبيبات أو الدقائقيات الصغيرة سيجري حملها مع تيار بخار المنتج ويتم غسلها مع ماء التبريد. أما الحفاز في طريقة السرير الثابت فيجري استبداله تقريباً مرة في السنة. وبالتالي إن الدقائقيات من أنظمة السرير الممّيّع عادة يجري عزلها في الأجسام الصلبة الناتجة عن عملية تنقية المياه العادمة. أما الحفاز المستهلك الناتج عن أنظمة السرير الثابت فتمثل تياراً واضحـاً من النفايات إذا تم طرحها دون معالجة.

المعطيات الخاصة بالمنشأة عن إطارات الديوكسينات/الفيورانات هي متوفـرة في تقرير وكالة حماية البيئة الأمريكية (EPA TRI reporting) عن جرد إطلاق المواد السامة (Toxics Release Inventory, TRI) . إن المنشآت الخاضعة لهذا الجرد و التي تُصنـع ، أو تعامل ، أو حتى إذا كانت تستعمل مواد سامة معينة ، مطلوب منها أن تقدم بتقرير عن إبعاثاتها إلى الهواء و المياه و الأرض إذا تجاوزـوا حدود النشاطات المؤسـس و المـشرع لها. كما يتطلب جرد إطلاق المواد السامة (TRI) من المنشآت أن يتقدموـا بتقرير عن معطيات إعادة تدوير المواد و منع التلوث . و تعمل وكالة حماية البيئة الأمريكية (EPA) على تجميع البيانات السنوية عن جرد إطلاق المواد السامة (TRI) و نشر تقرير سنوي عن هذه البيانات و جعلها متاحة لل العامة عن طريق شبكة الإنترنت (http://trifacts.org) . و في تشرين الأول 1999 ، قامت وكالة حماية البيئة الأمريكية بإضافة الديوكسينات/الفيورانات إلى جرد إطلاق المواد السامة (TRI) ليبدأ العمل به في تقرير العام 2000. إن إطارات الديوكسينات/الفيورانات متاحة في شبكة الإنترنت على الموقع : (Carroll 2004) http://www.trifacts.org/dioxin_data/index.html

معاملات الإنبعاث لصناعة ثلائي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل EDC/VCM و صناعة البولي فينيل كلورايد PVC مبنية في الجدول 64 . سيكون هناك ثلاثة أصناف من معاملات الإنبعاث التي تفرق بين التقانة القديمة والحديثة. و كصنف منفصل ، تم تضمين معامل البولي فينيل كلورايد لوحدها كالصنف 3. وكما هو مبين في الجدول لا يتوفـر في الوقت الحاضـر معاملات إنبعاث إلى الهـواء من التقنيات القديمة.

الجدول 64: مُعاملات الإنبعاث لصناعة ثنائي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل/بولي فينيل كلورايد

مُعامل الإنبعاث				الصنف
بقياً [1]	منتج	مياه	هواء	ميكروغرام مكافئ سمّي /طن (من المنتج)
ND	ND	1	ND	1. تقنية قديمة، EDC/VCM, PVC
10	0.03	0.5 [2]	0.4 [2]	2. مُعامل حديث: لتصنيع EDC/VCM و EDC/VCM/PVC
0.02	0.1 [3]	0.03	0.0003 [3]	3. مُعامل حديث: لتصنيع فقط PVC (احتراق غاز التهوية)

[1] تتضمن الحفاز المستهلك والحماية الناتجة عن معالجة المياه العادمة.

[2] فيطن من ثنائي كلور الإيثيلين EDC.

[3] فيطن من منتج البولي فينيل كلورايد PVC.

6.2.7.6. الإطلاق إلى الهواء

الإنبعاث إلى الهواء من هذه العمليات يأتي بشكل رئيسي عن الحرق. ويُستخدم الحرق للتحكم بالغازات العادمة الناتجة عن مختلف خطوات العملية ويتم الحرق باستخدام أنواع متعددة من الأفران مثل المؤكسدات الحرارية والفرن الدوار وحرافقات الحقن بالسائل وحرافقات السرير الممبيع (fluidized-bed). ونظراً لاحتواء الغازات العادمة على كلور الهيدروجين HCl فمن المتوقع أن المحارق مجهزة على الأقل بنظام تبريد وغسيل بمحلول الصودا لتعديل كلور الهيدروجين HCl.

قيمت الدراسة الجردية في الولايات المتحدة الأمريكية (US-EPA 2000, Vinyl Institute 1998) نتائج 22 محرقة لمعامل صناعة ثنائي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل وصناعة البولي فينيل كلورايد. أدنى الإنبعاثات كانت من محارق غازات التهوية الناتجة عن موقع إنتاج البولي فينيل كلورايد (ملحوظة : لا يوجد حرق تدفقات لبقياً سائلة). مُعاملات الإنبعاث لاحتراق غازات التهوية أو غازات التهوية/السائل كانت متغيرة بشكل كبير وقد اختلفت بعدة مراتب لحرافقات مشابهة. ومن أجل وسيلة الأدوات هذه سيتم أخذ متوسط الإنبعاثات لحساب مُعامل الإنبعاث لحرق غازات التهوية فقط ومُعامل الإنبعاث لحرق السوائل وغازات التهوية معاً وذلك اعتماداً على إنتاج ثنائي كلور الإيثيلين كما هو مبين في الجدول 64.

المُعطيات في الجدول 64 وُضِعَت على أساس مُعطيات إنتاج ثنائي كلور الإيثيلين EDC أو البولي فينيل كلورايد PVC للصناعة في أمريكا . بيانات إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء في تقرير جرد إطلاق المواد السامة (US-EPA TRI 2002) من 22 منشأة تعطي عند تحويلها مُعاملات إنبعاث تتراوح بين 0.0 و 3 ميكروغرام مكافئ سمّي /طن من ثنائي كلور الإيثيلين EDC ، مع قيمة وسطية تساوي 0.4 ميكروغرام مكافئ سمّي /طن من ثنائي كلور الإيثيلين EDC (Carroll 2004, Dyke et al. 2004, US-EPA 2004). أما مُعامل الإنبعاث لمنشأة تصنيع البولي فينيل كلورايد PVC لوحدها ، فقد تم أخذة من التقرير (US-EPA 2000, Vinyl Institute 1998).

و كمنهجية بديلة يمكن استعمال مُعاملات إنبعاث موضوعة على أساس كميات النفايات المحترقة. وفي هذه الحالة أيضاً ، الإطلاقات من محارق غاز التهوية ومن محارق النفايات السائلة/غازات التهوية في مُعامل مدمجة لتصنيع EDC/VCM، أظهرت إنبعاثات متغيرة والتي تراوحت بين 1.3 و 14 ميكروغرام مكافئ سمّي من النفايات المحترقة.

بما أن تصميم الحرّاق وتشغيله من العوامل الحرجة لذا يقترح تقدير كميات النفايات المحترقة وأن تتعامل على أساس حرق نفايات خطرة – انظر القسم 1.2.1.

6.7.8.2. الإطلاق إلى المياه

تستهلك صناعة ثاني كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل EDC/VCM و صناعة البولي فينيل كلورايد PVC كميات معتبرة من المياه في العمليات والتي إما أن تُطرح خارج المنشأة أو يُعاد تدويرها قدر المستطاع إلى عمليات التصنيع. مياه العمليات التي لا يمكن إعادة تدويرها قد تُطرح خارجاً دون معالجة أو قد يتم توجيهها نحو عمليات معالجة المياه العادمة . وهذه عادة متخصص الطلب على الأوكسجين البيولوجي (biological oxygen demand, BOD) و العوالق الصلبة الكلية (total suspended solids, TSS) إضافة إلى ضبط الرقم الهيدروجيني (pH) لتحقيق المعايير الإرشادية للمياه.

في مُنشآت حديثة في الولايات المتحدة الأمريكية كانت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات قريبة من حدود الكشف في المياه العادمة الناتجة عن موقع تصنيع البولي فينيل كلورايد PVC. وكان المتوسط الإجمالي 0.88 بيكوغرام مكافئ سُميّ دولي/لتر (ND = 0) و 4.7 بيكوغرام مكافئ سُميّ دولي/لتر (ND=½ DL). وتم اشتراك معامل إنبعاث قدره 0.03 (ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من البولي فينيل كلورايد) للمياه العادمة الناتجة عن معامل PVC الحديثة (US EPA 2000, Vinyl Institute 1998).

وفي معامل ثانوي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل (EDC/VCM) كانت التراكيز في جميع العينات ذات قيم قابلة للتحديد الكمي وكانت متوسطات القيمة 0.42 بيكوغرام مكافئ سُميّ /لتر(ND=0) و 4.4 بيكوغرام مكافئ سُميّ /لتر (ND=½ DL) (US EPA 2000, Vinyl Institute 1998). و تراوحت معاملات الإنبعاث من القيمة 0 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من EDC/VCM/PVC و حتى القيمة 2.5 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من المنتج . و من أجل وسيلة الأدوات هذه ، تم اختيار متوسط قدره 0.5 ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من ثانوي كلور الإيثيلين للمياه الناتجة عن معامل تصنيع ثانوي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل (EDC/VCM) كمعامل إنبعاث افتراضي للمنشآت الحديثة (US-EPA 2004, Carroll 2004, Dyke et al. 2004).

و من أجل معامل تصنيع ثانوي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل (EDC/VCM) و معامل تصنيع ثانوي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل/بولي فينيل كلورايد (EDC/VCM/PVC) ، يفترض أن كميات الديوكسينات/الفيورانات المنطلقة إلى البيئة مع المياه العادمة تعتمد على كفاءة نظام معالجة المياه - خاصة قدرة هذه المعالجة على التخلص من الجسيمات الصلبة من الوسيط (الحفاز) المستهلك - أكثر من اعتمادها على عملية المعالجة نفسها.

في الأنظمة القديمة وسيلة التحكم قد يكون تشكيل الديوكسينات/الفيورانات عالياً والإطلاقات إلى المياه قد تكون عالية أيضاً بسبب الأنظمة الرئيسية لمعالجة المياه العادمة. على أية حال لا يمكن في الوقت الحالي إعطاء معامل إنبعاث.

6.7.8.3. الإطلاق عبر المنتجات

تركيب الديوكسينات/الفيورانات في منتجات البولي فينيل كلورايد PVC هي قليلة، ومعظم العينات كانت فيها تراكيز الديوكسين/الفيوران غير قابلة للكشف (دون حدود الكشف). ومن أجل تطبيق وسيلة الأدوات هذه يمكن استخدام تركيز وسطي إجمالي قدره 0.3 نانوغرام مكافئ سُميّ دولي/كغ. وفي صناعة ثاني كلور الإيثيلين EDC تم الكشف وفي عينة واحدة فقط عن تركيز قدره 0.03 نانوغرام مكافئ سُميّ دولي/كغ. لا يمكن إعطاء معاملات إنبعاث للمنتجات القديمة من البولي فينيل كلورايد وثاني كلور الإيثيلين بسبب عدم توفر عينات أصلية.

6.7.8.4. الإطلاق عبر البقايا

من البقايا الأساسية ذات الاهتمام هي : القطافات النهائية الثقيلة الناتجة عن عملية التنقية ، والحفاز(الوسيط) المستهلك (من معامل نظام السرير الثابت) ، والحماء والرواسب الناتجة عن معالجة المياه العادمة. كل نوع من هذه البقايا يمكن التعامل معه والتخلص منه بعدد من الطرائق والتي سوف تؤثر على الإطلاقات إلى البيئة.

أما بالنسبة لمعامل تصنيع EDC/VCM المدمجة فقد تراوحت التراكيز في الحماء الناتجة عن معالجة المياه العادمة بين 100 و 5,900 ميكروغرام مكافئ سُميّ دولي/طن من المنتج (VI 1998). أما التراكيز في الواقع التي تستخدم تقنية السرير الثابت فقد كان أقل لكن هذه المواقع كانت تُنتج حفاز (وسيط) مستهلك (في تقنيات السرير الممْيَّع تتحرر الملوثات مع المياه وتتجمع في الحماء الناتجة عن معالجة المياه العادمة). وبشكل عام كانت معاملات الإنبعاث تقريرياً 2 ميكروغرام مكافئ سُميّ دولي/طن (إنتاج ثانوي كلور الإيثيلين EDC). وفي المنشآت التي تعمل بنظام السرير الثابت فمن المتوقع أن معظم الديوكسينات/الفيورانات سوف تترافق مع الحفاز المستهلك.

والحماء الناتجة عن موقع تعمل فقط على إنتاج البولي فينيل كلورايد PVC فمعامل الإنبعاث هو 0.02 ميكروغرام مكافئ سُميّ دولي/طن من PVC المنتج. أما بالنسبة للإنبعاثات الصلبة (مثل الحفاز المستهلك والرواسب الناتجة عن معالجة المياه العادمة) لمنشآت تصنيع ثانوي كلور الإيثيلين EDC وللمنشآت المدمجة لإنتاج كلور الإيثيلين والبولي فينيل كلورايد EDC/PVC فسيكون معامل الإنبعاث هو 2 ميكروغرام مكافئ سُميّ دولي/طن من المنتج (US-EPA 2000, Vinyl Institute 1998).

تراكيز الديوكسينات/الفيورانات يمكن أن تكون أعلى بكثير في بعض تيارات البقايا مثل قطافات التقطير الثقيلة الناتجة عن عملية تنقية ثانوي كلور الإيثيلين EDC . على سبيل المثال سجل Stringer وزملائه (1995) تراكيز تراوحت بين 3,000 وحتى 5,000,000 نانوغرام مكافئ سُميّ كغ في نفايات تصنيع البولي فينيل كلورايد PVC. من الواضح أن إمكانية إطلاق الملوثات من تيارات النفايات هذه يعتمد على الطريقة التي يتم فيها التعامل مع المواد والتخلص منها. كما يجب تقدير كميات البقايا الناتجة إن أمكن ذلك. في العديد من الحالات يجري حرق هذه البقايا في الموقع أو في محارق تجارية لحرق النفايات الخطيرة (لوضع تقدير عن الإطلاقات من هذه النشاطات انظر القسم 6.1.2-1- حرق النفايات الخطيرة). في بعض الحالات القليلة ، فالبقايا إما جرى التخلص منها في مخازن تحت الأرض (Dyke *et al.* 1997) أو في بعض الحالات قد استخدمت كمواد أولية لإنتاج المذيبات العضوية.

إذا جرى التخلص من البقايا عن طريق الطمر في الأرض أو استخدمت كمواد أولية في عملية أخرى فيجب لحظ ذلك وتدوينه. بينت معطيات من المملكة المتحدة أن النفايات العضوية-الهالوجينية احتوت على تركيز قدره 100 ميكروغرام مكافئ سُميّ دولي/طن (معبّر عنها في واحدة إنتاج ثانوي كلور الإيثيلين). يمكن استعمال هذا المعامل لوضع تقديرات أولية عن إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من هذا النوع من تيارات البقايا – يجب تحديد مصير هذه البقايا.

6.7.9. المركبات الأليفاتية المكلورة (Chlorinated Aliphatic Compounds)

الكثير من العمليات التي تُنتج مركبات أليفاتية مكلورة سوف ينتج عنها تراكيز ضئيلة جداً من الديوكسينات/الفيورانات أو قد لا ينتج (قياسات حديثة لمركب فوق كلوروإيثيلين perchloroethylene أعطت نتائج دون حدود الكشف لمركبات الديوكسين/الفيوران). على أية حال ، فالبقايا الناتجة عن تصنيع ثانوي كلور الإيثيلين EDC (أنظر أعلاه) أو مزاج آخر من البقايا إذا استخدمت كمواد أولية فقد يكون هناك تشكّل أو إطلاق لمركبات الديوكسين والفيوران.

و في إحدى المرات في المملكة المتحدة تم تغذية البقايا الناتجة عن تصنيع ثنائي كلورالإيثيلين EDC إلى عملية الكلورة-المؤكسجة لإنتاج فوق-وثلثي كلوروإيثيلين (مذيبات عضوية). أنتجت هذه العملية كميات هامة من الديوكسينات/الفيورانات في تيارات البقايا الناتجة عن هذه العملية (350-630 غرام مكافئ سُمّي في البقايا الناتجة عن تصنيع 130,000 طن من ثلاثي- و فوق كلوروإيثيلين، وهذا أنتج حوالي 4,000 ميكروغرام مكافئ سُمّي دولي/طن من المنتج - Dyke *et al* 1997). إن طريقة التعامل ومصير هذه البقايا سوف يحدد الإطلاقات الفعلية إلى البيئة. لا يمكن إعطاء مُعامل إنبعاث لهذه البقايا. و عندما تحدث هذه البقايا ضمن عمليات إنتاج كيميائية ويعاد تدويرها ضمن العملية (مثل : عملية الكلورة-المؤكسجة) فسوف تظهر الملوثات في البقايا الناتجة عن عملية الكلورة-المؤكسجة.

10.2.7.6. (Chlorinated Inorganic Chemicals) المركبات اللاعضوية الكلورية

يستخدم الكلور في تصنيع المركبات اللاعضوية ، حيث يبقى في المنتج النهائي (مثل : NaOCl, ClO₂, FeCl₃, AlCl₃, ZnCl₂, SC BAT/BEP 2004) أو يستخدم ببساطة في العملية (TiO₂, Si) . إن عملية التصنيع الكيميائية اللاعضوية لكلوريد المغنزيوم اللامائي (MgCl₂) ، و الذي هو عبارة عن مرحلة وسطية في تصنيع معدن المغنزيوم ، قد تم التعرض له في فئة المصادر الأساسية 2 - القسم 6.2.9. أما العملية الأخرى التي تتضمن استخدام الكلور فهي صناعة ثنائي أوكسيد التيتانيوم (TiO₂).

هناك طريقتان لتصنيع ثنائي أوكسيد التيتانيوم (TiO₂): طريقة الكلورين و طريقة الكبريتات . يتولد عن طريقة الكبريتات كميات أكبر من النفايات مما يتولد من طريقة الكلورين ، ولهذا فهي أقل شيوعاً . لقد نما استخدام طريقة الكلورين خلال الثلاثون سنة الماضية نتيجة صغرها النسبية ، إعادة تدوير مواد العمليات ، خواص أفضل للمنتج ، و توليدها الأقل بكثير للنفايات . يتم إنتاج ثنائي أوكسيد التيتانيوم (TiO₂) من الف ZXZرات مثل الروتيل (rutile) أو الإلمنيت (ilmenite) ، و التي يتم كلورتها بدرجات حرارة عالية لتعطى رباعي كلور التيتانيوم (TiCl₄) ، و الذي هو عبارة سائل ثابت قابل للتقطر . يتم تنقية رباعي كلور التيتانيوم و أكسدته بالأوكسجين محراً بذلك الكلور الذي يتم إعادة تدويره إلى العملية . درجة حرارة التشغيل المثلث هي أعلى من 600 درجة مئوية (SC BAT/BEP 2004).

إن وجود فحم الكوك و الكلور و المعادن و درجات الحرارة العالية قد يؤدي إلى زيادة في تشكل الديوكسينات/الفيورانات أكثر مما هو عليه من تشكيلهم في عملية الكلورة-المؤكسجة (oxychlorination). إذا تشكلت الديوكسينات/الفيورانات ، فإنها سوف تتوزع على البقايا الصلبة (التيارات الحاوية على الفحم المتبقى).

11.2.7.6. خلاصة (Summary)

من أكثر الأجزاء أهمية ضمن التقسيمات الثانوية للصناعات الكيميائية هي عمليات الكلورة-المؤكسجة لتصنيع ثنائي كلور الإيثيلين EDC والتي تتوارد عادة كجزء من تصنيع المركبات العضوية المكلورة.

و في بعض الواقع قد يكون هناك عمليات قائمة بحد ذاتها تعمل على إعادة تدوير كلور الهيدروجين HCl من جديد إلى غاز الكلور Cl₂. على أية حال مثل هذه العملية سوف تكون أكثر كلفة بالمقارنة مع إنتاج الكلور بالتحلل الكهربائي للمحاليل الملحيّة أو NaCl أو KCl. إذا كان سيتم تحديد مثل هذه العمليات، فيجب إجراء تقييم كل حالة على حد لدراسة إمكانية إطلاق الديوكسينات/الفيورانات من هذه العمليات.

من أكثر العمليات أهمية في الصناعات الكيميائية هي عملية الكلورة-المؤكسجة للإيثيلين لتصنيع ثنائي كلور الإيثيلين EDC. وإذا تابعنا إلى الأسفل في هرم سلسلة الإنتاج للكيميائيات المكلورة أو غير المكلورة لا نجد أية إنبعاثات هامة.

في عام 1995 وضع المجلس الأوروبي لمصنعي الفينيل (European Council of Vinyl Manufacturers, ECVM) هدفاً طوعياً للإنبعاث وذلك كأداة لتشجيع الأداء البيئي. ويتضمن دستور المجلس الأوروبي لمصنعي الفينيل ECVM، والذي هو عبارة عن صيغة للتنظيم الذاتي، دلائل استرشادية للإنبعاثات الديوكسين (dioxin emission guidelines) مبنية على أساس تطبيق أفضل التقانات المتاحة (Best Available Techniques, BAT) للمركبات الشبيهة بالديوكسين قيمة 0.1 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/متر مكعب نظامي (تبعاً للشروط النظامية الأوروبية) ($11\% O_2, 0^\circ C, 103.1 \text{ hPa}$) ، كما حدد الدليل القيمة 1 ميكروغرام مكافئ سُمّي دولي/طن من ثنائي كلوروفينيل المنتج بالنسبة لتدفقات المياه العادمة. يمكن اعتبار هذه الأرقام كتقديرات أولية لحساب إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات من منشآت حديثة لتصنيع ثنائي كلور الإيثيلين/أحادي كلور الفينيل (EDC/VCM).

6.7.3. الصناعات البترولية

النفط الخام هو عبارة عن مزيج من الفحوم الهيدروجينية المختلفة وكثافات صغيرة من الشوائب. يمكن أن يتغير تركيب النفط الخام بشكل كبير اعتماداً على مصدره. مصافي النفط هي نظام معقد من العمليات المتعددة وهذه العمليات المستخدمة في مصفاة معينة للنفط تعتمد على خواص النفط الخام الواجب تنقيته وعلى المنتجات المرغوب بها.

ضمن صناعة تصفية البترول تم تسجيل مصدر وحيد (حتى الآن) ممكن أن تكون فيه الديوكسينات/الفيورانات: وهو إعادة تنشيط الحفاز المستخدم في عمليات التقطيم الوساطي لجزيئات الفحوم الهيدروجينية الكبيرة إلى جزيئات أصغر وأخف (Beard *et al.* 1993).

المواد الداخلة في عملية إعادة التشكيل التحفيزية (catalytic reforming processes) هي عادة النفتا منخفضة الأوكتان. تستخدم عملية إعادة التشكيل بالدرجة التحفيزية ، محفزات ذات أساس بلاتيني. وفي هذه العملية المستمرة يتم إخراج الحفاز المستهلك بشكل متواصل من أسفل المفاعل ويرسل إلى إعادة التنشيط حيث يجري حرق الكربون من على سطوح الحفاز بواسطة الهواء/البخار الساخن. يضاف عادة آثار قليلة من مركبات الكلور العضوية مثل ثلاثي- أو فوق كلوروإيثيلين لاستعادة نشاط الحفاز (ال وسيط). تزال الرطوبة ويعاد الوسيط المنشط إلى أول سرير في عملية إعادة التشكيل الوساطي. في وحدات التنشيط الدائرية أو نصف التوليدية تكون عملية إعادة تنشيط الحفاز غير مستمرة وكذلك الإنبعاثات الناتجة. تم الكشف عن الديوكسينات/الفيورانات في هذه العملية.

يمكن أن تتبع الدioxins/الفيورانات إلى الهواء أو يتم حجزها في أنظمة تنظيف الغازات الناتجة عن عملية إعادة التنشيط وبالتالي تنتقل إلى التدفقات السائلة. إن الإطلاقات النهائية سوف تعتمد على أنظمة التحكم بالتلوث وطريقة التعامل مع البقايا. لا يمكن إعطاء معاملات إنبعاث في الوقت الحاضر نظراً لنقص المعطيات. تحتاج هذه الفئة الثانوية إلى معطيات قياس بشكل عاجل.

حالياً ، يمكن فقط تحديد الديوكسينات/الفيورانات المتولدة عن شعلة حرق الغازات المنطلقة من صناعة البترول . سوف يستخدم لهذا الغرض نفس معامل الإنبعاث المدرج في الفصل 6.3.3 - احتراق الغاز الحيوي/غاز المطامر (خطأ! لم يتم العثور على مصدر المرجع). معامل الإنبعاث إلى الهواء في الجدول 65 هو معطى بواحدة التيراجول و في المتر المكعب (TJ and per cubic meter).

الجدول 65: معاملات الإنبعاث لحرق الغازات في الشعلة (flaring of gases)

مُعامل الإنبعاث ميكروغرام مُكافئ سمى/م ³ من الغاز المُحترق Emission Factor - µg TEQ/m ³ of Gas Burned Air	مُعامل الإنبعاث ميكروغرام مُكافئ سمى/تيراجول من الغاز المُحترق Emission Factor - µg TEQ/TJ of Gas Burned Air	الصنف الشُعلات Flares
0.0003	8	

3.7.6.1. الإطلاق إلى الهواء

حالياً، يمكن فقط تقدير الإنبعاثات إلى الهواء و ذلك بتطبيق نفس معامل الإنبعاث المخصص لحرق الغاز الحيوي و غاز المطامر في الشعلة . أما الإنبعاثات من إعادة تشغيل الحفاز فلا يمكن تحديدها كمياً حتى الآن.

3.7.6.2. الإطلاق إلى المياه

إن كمية المياه العادمة المتولدة عن عملية إعادة التشكيل التحفيزي (catalytic reforming process) هي حوالي 190 كغ/طن من مواد التغذية. تحتوي المياه العادمة على مستويات عالية من الزيوت والجسيمات الصلبة المعلقة. إنبعاثات مركبات الديوكسين/الفيوران يمكن أن تحدث عند طرح المياه العادمة. على أية حال لا يتوفر معطيات في الوقت الحاضر. لكن يجب لحظ أي تصريف للمياه العادمة.

3.7.6.3. الإطلاقات في البقايا

يمكن أن تتولد الجزيئات الناعمة للحفاز المستهلك أثناء لقط الجسيمات الدقيقة الناعمة بواسطة أنظمة المعالجة ومكافحة التلوث. وتتراوح كميات الحفاز المستهلك المتولدة في العام بين 20-25 طن لمصفاة بترول باستطاعة 5 مليون طن في السنة. عادة يتم إرسال الوسيط المستهلك إلى الشركة المصنعة لتوليده من جديد أو إعادة تدويره.

يمكن أن تتولد الحمأة عن معالجة المياه العادمة. لا يتوفر في الوقت الحاضر معطيات عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات، على أية حال تم الكشف عن تراكيز ضمن المجال الميليفرام/كغ لبعض المركبات الحلقة العطرية (PAH) مثل البيرين (benzo[a]pyrene) والبنزوبيرين (BREF 2000b).

4.7.6. إنتاج النسيج

ت تكون صناعة النسيج من مجموعة مؤسسات متنوعة والتي تنتج و/أو تعالج منتجات نسيجية تتضمن الخيوط والغزل والأنسجة لتحويلها إلى بضائع نهائية. ومثل هذه النشاطات تتراوح بين ورشات عمل صغيرة متواجدة في "الشارع الخلفي" back-street مزودة بوسائل تحكم بسيطة إلى منشآت صناعية ضخمة ومعقدة ومزودة بنظم شاملة للتحكم بالتلوث. وعملية تحويل الخيوط الخام إلى منتج نسيجي نهائي هي عملية معقدة ؛ وبالتالي فمعظم معامل النسيج هي متخصصة (US-EPA 1997b). والصناعة النسيجية تعتبر كمصدر محتمل لمركبات الديوكسين/الفيوران نظراً للأمور التالية:

- بعض المبيدات مثل خماسي كلوروفينول (PCP)، المعروف أنه ملوثاً بالديوكسينات/الفيورانات، يمكن أن تدخل إلى المنشأة عبر المواد الأولية المعالجة بخماسي كلوروفينول (PCP).
- المواد الصباغية التي أساسها الكلورانيل يمكن أن تستخدم لتلوين النسيج.
- يمكن أن تستخدم العمليات النهائية كيميائيات كلورية (مذيبات عضوية تُستخدم في التنظيف) ملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران وعمليات الغسيل بالوسط القلوي هي جزء من عمليات إتمام النسيج.
- كميات كبيرة من المياه المتدفقة تُطرح إلى البيئة.

لا يمكن تصنيع النسيج إلى مُنْتَجٍ نهائِي حتَّى يمرَّ خلال عدَّة مراحل من العمليات الرطبة والغسيل الكثيف بالماء (والمعروفة أيضاً بعمليات الإناء والصلق) مثل تحضير النسيج والصباغة والطباعة والصلقل. **الخيوط الطبيعية تتطلَّب عادة خطوات تصنيع أكثر من الخيوط الصناعية.** نسبياً تتولد أحجام كبيرة من المياه العادمة تحتوي على طيف واسع من الملوثات والتي يجب معالجتها قبل طرحها. كما تُستخدم كميات معنيرة من الطاقة في تسخين وتبريد أحواض المعالجات الكيميائية وفي تجفيف النسيج والغزل.

تحضيرات النسيج تتطلَّب العديد من العمليات مثل : (إزالَة المَوَاد ذات الحجم غير المرغوب فيه قبل النسج) scouring (عملية تنظيف لإزالة الشوائب من الخيوط أو الغزل أو الأقمشة عن طريق الغسيل). عادة يستخدم محليل قلوية لهذه العملية) والتبييض و singeing (التخلص من الأجسام الملوونة غير المرغوب بها من على الخيوط أو الغزل أو الأقمشة. من أكثر عوامل التبييض شيوعاً هي الماء الأوكسيجيني وهيبوكلوريت الصوديوم وكلوريت الصوديوم وغاز ثاني أوكسيد الكبريت. الماء الأوكسيجيني هو عامل التبييض الأكثر شيوعاً للاستخدام في تبييض القطن والمزائج القطنية mercerizing (هذه العملية مصممة للتغيير النسيج كيميائياً أو فيزيائياً عن طريق تمريره عبر محلول الصودا القلوية 15 – 20%). عمليات الصباغة تُستخدم في عدَّة مراحل من الإنتاج لإضافة اللون وتعقيد النسيج وزيادة قيمة المنتج. الأصبغة المستخدمة في الصناعة النسيجية هي غالباً أصبغة تركيبية. وتشتمل عمليات الصقل والإتمام معالجات كيميائية وميكانيكية.

المياه العادمة ، هي على العموم ، أكبر تيار من النفايات الناتجة عن الصناعات النسيجية. هذه الحجوم الكبيرة من النفايات السائلة تتضمن مياه الغسيل من عمليات التحضير والصباغة ونفايات قلوية ناتجة عن التحضير ودفعات من نفايات الأصبغة التي تحتوي على كميات كبيرة من الأملاح والحموض أو القلويات.

يُنتج عالمياً 635,000 طن متري من الأصبغة في العام وحوالي 10-15% منها يتم طرحه في التدفقات السائلة الناتجة عن عمليات الصباغة. على أية حال يمكن أن ترتبط الأصبغة في المياه العادمة مع ألياف النسيج. إن متوسط كمية المياه العادمة المتولدة عن مُنشأة صناعية مركبة كبيرة في أمريكا يتراوح بين 3.8 – 7.5 مليون لتر في اليوم (من 2 إلى 3 مليون غالوناً في اليوم). عمليات الصباغة والغسيل من أجل الصباغة بطريقة الانتشار تولد حوالي 100 – 140 لتر من المياه العادمة لكل كغ من المنتج (12 – 17 غالوناً من المياه العادمة لكل باوند من المنتج). عمليات مشابهة للصباغة المباشرة والتفاعلية تولد كميات أكبر من المياه العادمة، حوالي 125 – 170 لتر من المياه العادمة لكل كغ من المنتج (15-20 غالوناً لكل باوند من المنتج) (US-EPA 1997b).

اعتماداً على تحليل 16 عينة من ألمانيا تم استنتاج أن تركيز الديوكسينات/الفيورانات سوف لن تزداد بشكل كبير خلال عمليات الصقل والإتمام هذه: وكان متوسط التركيز الذي وجد في عينة نهائية من المنتجات القطنية 0.21 ± 0.10 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي/كغ و كان متوسط التركيز 0.2 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي/كغ (Horstmann 1994). تم تأكيد هذه النتائج بتحليل عينات عشوائية من القطن الخام والقطن الخاضع لمعالجات أولية الواقلة إلى ميناء هامبورغ والتي بينت نتائج التحليل أنها تحتوي على 0.03 – 0.2 نانوغرام مُكافئ سُمي دولي/كغ (Hutzinger et al. 1995, FHH 1995).

- مصادر الديوكسينات/الفيورانات في المنتج النهائي يمكن أن تكون نتيجة:
- استعمال الكيميائيات المكلورة، خاصة خماسي كلور الفينول PCP من أجل حماية المواد الخام (القطن والصوف والجلود وأنواع أخرى من الخيوط .. إلخ.).
 - استعمال المواد الصياغية الملوثة بالديوكسين.
 - تشكل الديوكسينات/الفيورانات خلال عمليات الصقل والإتمام للمنتجات.

في حين أنه يوجد معطيات كثيرة عن تراكيز الديوكسين والفيوران في المنتجات النهائية (المنسوجات)، نجد أنه ليس هناك معطيات عن تراكيزها في البقايا وفي المياه العادمة. وبالتالي، يمكن إعطاء معلمات الإنبعاث فقط على شكل حدود عليا وحدود دُنيا للمنتج النهائي.

الجدول 66: معلمات الإنبعاث للصناعات النسيجية

معلمات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سُمي/طن من النسيج					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء	
ND	100	NA	ND	NA	1. الحد الأعلى
ND	0.1	NA	ND	NA	2. الحد الأدنى

1.4.7.6. الإطلاق إلى الهواء

لا يوجد مؤشرات مناسبة عن انبعاثات الديوكسينات/الفيورانات إلى الهواء من معامل النسيج ، وبالتالي لا يمكن إعطاء معلم إنبعاث. أما الإنبعاثات الناتجة عن توليد الطاقة والبخار فيجب أن يتم أخذها بالحسبان ضمن القسم 3.6.

2.4.7.6. الإطلاق إلى المياه

لا يتوفّر معطيات ولا يمكن إعطاء معلمات إنبعاث. وعندما تم التحري في عمليات الصقل والإتمام للصناعات النسيجية في ألمانيا لم يوجد تراكيز قابلة للفياس.

سوف تعتمد الإطلاقات إلى المياه على المواد وعلى الكيميائيات المستخدمة أو المطبقة خلال العمليات أو على المواد الأولية وأيضاً على أنظمة معالجة المياه. هناك دليل على إطلاقات محتملة عندما يكون هناك تحكم ضعيف في طرح كميات كبيرة من بعض الكيميائيات المعينة.

3.4.7.6. الإطلاق عبر المنتجات

لا يوجد مؤشر بسيط لتحديد الخيوط أو الأصواف أو الأنسجة الملوثة بالديوكسين/الفيوران : في حين أنه في معظم عينات النسيج الخام تم الكشف عن تراكيز دون 1 نانوغرام مكافئ سُمي دولي/كغ (كانت القيمة الوسطية حوالي 0.2 نانوغرام مكافئ سُمي دولي/كغ)، وجد أنه كان هناك أيضاً عينات ملوثة بتراكيز عالية. على سبيل المثال تم الكشف عن تراكيز 244 نانوغرام مكافئ سُمي دولي في البوليستر المبيض و370 نانوغرام مكافئ سُمي دولي/كغ في القطن الأزرق (Horstmann 1994) و86 نانوغرام مكافئ سُمي دولي/كغ في الصوف (Mayer 1997). والمظهر المتشابه التركيب للعينات عالية التلوث كان يسيطر عليه الديوكسينات/الفيورانات التي تحتوي على عدد عالي من ذرات الكلور(Cl₇ و Cl₈). هذه المركبات تعتبر مؤشرات على أن مصدر التلوث إما المبتدب الحيوي خماسي كلور الفينول PCP أو المواد الصياغية التي أساسها الكلورانييل. على أية حال عدد من التحاليل أكدت أنه لا يوجد صلة بين تراكيز خماسي كلور

الفينول PCP ومركبات الديوكسين والفيوران في النسيج بالرغم من أن نمط الديوكسينات التي وُجدت في العينات أعطى مؤشرات قوية أن خماسي كلور الفينول يجب أن يكون مصدر التلوث. وهذه الإستنتاجات منطقية ذلك أن خماسي كلور الفينول هو ذواب في الماء وسوف يتم إزالتها من على النسيج خلال عمليات الصقل النهائية وعمليات الغسيل بينما تُدمص الديوكسينات/الفيورانات على الحُبوب وتبقى في النسيج .(Horstmann and McLachlan 1995b, Klasmeier and McLachlan 1998)

4.4.7.6. الإطلاق عبر البقايا

بناءً على العوامل المشروحة أعلاه فقد تحتوي الحمأة الناتجة عن معالجة المياه أو من خطوات العملية على مركبات الديوكسين/ الفيوران. في الوقت الحاضر لا يتوفر معطيات مقاسة.

4.5. تنقية الجلد

حتى الآن لا يوجد تقارير عن التلوث بمركبات الديوكسين/الفيوران في أو حول مَعْمَلِ الجلود. على أية حال، التلوث في الجلود التجارية تم تسجيله واعتماداً على نمط الديوكسينات/الفيورانات الموجودة في هذا التلوث يمكن الفرض أن مصدر التلوث هو خماسي كلور الفينول PCP. ويمكن تأكيد هذا الافتراض بحقيقة أنه منذ حظر استخدام خماسي كلور الفينول في ألمانيا عام 1989 ، والتي وضعت تركيزاً أعظمياً وقدره 5 ملг من خماسي كلورالفينول/كغ من المنتج النهائي، انخفضت تراكيز الديوكسين/الفيوران في المنتجات الجلدية.

على عكس المنتوجات، حالما يُطبق خماسي كلور الفينول على الجلود فلا يمكن إزالته بسهولة بواسطة الغسيل. وصل تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في المحافظ الصدرية حتى 430 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/كغ، كما وجد في الأحذية الجلدية تراكيز وصلت حتى 6,400 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/كغ (Malisch 1994). بالرغم من أن استخدام خماسي كلور الفينول قد تراجع في العديد من البلدان، نجد أن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات لم تتراجع على الأقل في الأحذية : في ألمانيا وصلت قمة التراكيز إلى 2,100 و 3,000 نانوغرام مكافئ سُمّي دولي/كغ في أحذية جلدية تم شراؤها عام 1991. وفي عام 1996 وجد أنه هناك تراكيز عالية جداً مازالت في الوجود (Klasmeier and McLachlan 1997). بالنسبة للمنتجات الجلدية هناك صلة بين تراكيز خماسي كلور الفينول PCP وتراكيز الديوكسينات/الفيورانات على الأقل بشكل كيفي. والمظاهر المتشابهة ونمط المتماثرات (congeners) تدل بشدة على أن مصدر التلوث بمركبات الديوكسين هو خماسي كلور الفينول.

ومن أجل وسيلة الأدوات هذه يمكن في الوقت الحاضر تزويد معاملات الإنبعاث للمنتج النهائي فقط. لا يتوفّر معطيات في التدفقات السائلة وفي النفايات. من المتوقع أن تكون الإنبعاثات إلى الهواء مهمّة. الإطلاقات إلى المياه وفي البقايا قد تكون عالية.

الجدول 67: معاملات الإنبعاث لصناعة الجلود

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء	
ND	1,000	NA	ND	NA	3. الحد الأعلى
ND	10	NA	ND	NA	4. الحد الأدنى

6.8. الفئة الأساسية 8 - المترفات (Miscellaneous)

تشمل هذه الفئة على ثمانى عمليات لا يمكن تصنيفها في فئات المصدر الأساسية الأخرى. عرضت الفئات الثانوية في الجدول 68.

يشمل هذا القسم أيضاً عمليتين (تجفيف العلف الأخضر وبيوت التدخين)، التي يمكن أن تعتبر عمليات احتراق، كاحتراق النفايات الخشبية – انظر القسم 6.1.6 أو التسخين المنزلي والطبخ القسم 6.3.4. وقد جرى معالجتها هنا لأن تجفيف العلف الأخضر يمكن أن يؤثر بشكل كبير على تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في المواد العلفية والغذاء وبالتالي تعرض البشر كما لوحظ مؤخراً في ألمانيا. وأيضاً بالرغم من أنه لم تدرس بشكل جيد، يمكن أن تؤدي تدخين اللحم والسمك (smoking of meat and fish) إلى تراكيز أعلى من الديوكسينات/الفيورانات في المواد العلفية وبالتالي يكون لها تأثير مباشر على مستويات الديوكسينات/الفيورانات في جسم الإنسان.

الجدول 68: الفئات الثانوية للفئة الأساسية 8 – المترفات (Miscellaneous)

رقم	الفئات والفئات الثانوية
8	مترفات (Miscellaneous)
a	تجفيف الكتلة الحيوية (العلف الأخضر، رفاقات الخشب)
b	محارق الجثث (Crematoria)
c	بيوت التدخين - Smoke Houses (تدخين اللحوم)
d	بقايا التنظيف الجاف
e	دخان التبغ

الصلة بالمادة 5، المرفق ج من اتفاقية استوكهولم:

بالعودة إلى شروط المادة 5، يمكن تصنيف المصادر في هذه الفئة كما يلي:

المرفق ج الجزء III فئات المصدر تتضمن:

فئة المصدر	القسم في وسيلة الأدوات
(ط) محارق الجثث (Crematoria)	2.8.6

6.8.1. تجفيف الكتلة الحيوية

يمكن أن يجري تجفيف الكتلة الحيوية، كرقائق الخشب أو العلف الأخضر، إما في البراميل أو في العراء بدون احتواء. وبغياب بيانات مقاسة، فإنه سيجري تضمين لب جوز الهند المجفف والكتلة الحيوية المحلية الأخرى (غالباً ما تكون للتصدير) تحت الفئة ثانوية^a.

وتحت شروط مضبوطة، يمكن استخدام الوقود النظيف كالخشب أو في حادثة حصلت حديثاً في ألمانيا، تبين بأن الخشب الملوث، الذي استخدم كوقود قد أدى إلى تراكيز مرتفعة من الديوكسين والفيوران في الوجبة الخضراء. وقد جرى وضع ثلاثة فئات كما هو موضح في الجدول 69.

إن تجفيف العلف الأخضر باستخدام وقود رديء، كالخشب المعالج والأنسجة المستعملة والسجاد، ... الخ، قد يؤدي إلى تلوث المنتج. ويمكن أن يؤدي هذا إلى نقل تلوث الديوكسينات/الفيورانات إلى المواد العلفية وإلى سلسلة الغذاء البشري. ومن أمور الإداره أن تزود الوقود المناسب في العملية للتأكد من عدم حدوث التلوث.

الجدول 69: معاملات الإنبعاث من أجل تجفيف الكتلة الحيوية* بعد التجفيف.

معاملات الإنبعاث * ميكروغرام مكافئ سميّ/طن من المنتج					التصنيف
بقياً	مُنتَجٌ	أرض	ماء	هواء	
ND	0.1	ND	NA	0.007	1. خشب نظيف
ND	0.1	ND	NA	0.1	2. علف أخضر (Green fodder)
ND	0.5	ND	NA	10	3. كتلة حيوية معالجة بخمسيني كلور الفينول PCP – أو كتلة حيوية معالجة

1.1.8.6. الإطلاق إلى الهواء

تراوحت التراكيز المقيسة في الهواء من 0.005 نانوغرام مكافئ سميّ/م³ نظامي إلى 3.51 نانوغرام مكافئ سميّ/م³ نظامي وقيمة وسطية وقدرها 0.16 نانوغرام مكافئ سميّ/م³ نظامي (LUA 1997). ولقد لوحظت تراكيز مرتفعة جداً عندما استخدم الخشب المعالج بمادة PCP كوقود من أجل تجفيف العلف الأخضر.

1.1.8.6.2. الإطلاق في المنتجات

تقع التراكيز في المنتجات كالخشب البكر (virgin wood) قرب حد الكشف أي حوالي 0.1 نانوغرام مكافئ سميّ/كغ ومن أجل العلف، يمكن استخدام التراكيز كما وُجِدَتْ في دراسات المراقبة الحيوية للأعشاب الولازية. تراوحت التراكيز التي وُجِدَتْ في المنتج المجفف، عندما استخدم الخشب الملوث كوقود، بين 0.3 و 0.8 نانو غرام مكافئ سميّ/كغ من المادة الجافة. يجب تطبيق معامل إنبعاث وقدره 0.5 ميكروغرام مكافئ سميّ/طن إذا كان الخشب المعالج بمادة PCP هو الوقود ومُعامل إنبعاث وقدره 0.1 ميكروغرام مكافئ سميّ/طن إذا استخدم وقود نظيف.

8.2. محارق الجثث (Crematoria)

تعد عملية حرق الجثث (الجثامين) ممارسة شائعة في الكثير من المجتمعات وذلك لتحطيم الأجسام البشرية بالحرق. إن المكونات الأولية من أجل محرقة الجثث هي الكفن (أو الجثمان)، وحجرة الاحتراق الرئيسية وعندما يكون ذلك ممكناً، حجرة ما بعد الاحتراق . وفي بعض الحالات، يوجد فاصل غبار أو جهاز متتطور لمعالجة الغاز. وأخيراً، تغادر الغازات من خلال المدخنة. يتم إشعال معظم الأفران باستخدام الغاز الطبيعي أو النفط الطبيعي، ويعمل بعضها على الكهرباء. تُنشئ عادة محارق الجثث ضمن المدن وبالقرب من المناطق السكنية وطبعياً تكون المداخن منخفضة نسبياً. تؤدي هاتان الحقائق إلى تأثيرات مباشرة نسبياً على البيئة والبشر.

يمكن أن لا تحوي المنشآت نهائياً على أنظمة تنطيف لغاز المدخنة بينما تحوي المنشآت المتطرفة حجيرات احتراق ثانية للتأكد من احتراق جيد للغازات وربما تكون مزودة بأنظمة لإزالة الغبار (سيكلون، مرسبات كهرباء ساكنة). وتحوي محارق الجثث الحديثة على معدات للتحكم بتلوث الهواء (APC) متقدمة مثل حقن المواد الدامصة أو استخدام حفارات لإزالة أو تحطيم الديوكسينات/الفيورانات. فباستخدام

التقانات الأخيرة، يمكن تحقيق تراكيز إنبعاث وقدرها $0.1 \text{ نانوغرام مكافئ سمي}/\text{م}^3$ نظامي (الحد القانوني في ألمانيا BImSchV²⁷). ويمكن أن تصل الإنبعاثات من محارق الجثث بدون آية ضبوطات لتلوث الهواء، حتى $50 \text{ نانوغرام مكافئ سمي}/\text{م}^3$ نظامي ($11 \% \text{ O}_2$). ويمكن أن تتراوح الاستطاعات بين 2 و 70 جثة محرقة لكل يوم وبشكل وسطي. يحتاج حرق الجثة الواحدة حوالي 70 دقيقة. تتراوح حجوم غاز المدخنة من حوالي $2,000 \text{ م}^3/\text{ساعة}$ إلى $1,0000 \text{ م}^3/\text{ساعة}$. ولقد ذكرت تراكيز بين 1,000 و 2,500 LUA (1997). ذكرت بيانات هولندية أن 75 غرام من الرماد المتطاير ينتج عن كل عملية حرق جثمان بتركيز وقدره 35,000 نانوغرام مكافئ سمي/كغ.

قال مشروع الاعتيان والتحليل في تايلاند، تراكيز غاز المدخنة و الرماد السفلي الناتج عن المحرق، التي تتتألف من حجيرة احتراق أولية مبطنة بأجر حراري مقاوم وحجيرة احتراق ثانية مزودة بحراق بعدي. تم إشعال كلتا المحرقتين بوقود من نفط خفيف. وكانت المحرققة متباينة بقناة غاز مبطنة بأجر حراري مقاوم وتنطلق الغازات من خلال قناة مجرى للغازات مصنوعة من الأجر موجودة تحت سطح الأرض ومتصلة بمدخنة مبطنة بالأجر تبعد 15 م عن الفرن (UNEP 2001, Fiedler *et al.* 2002).

الجدول 70: معملاًات الإنبعاث من أجل محارق الجثث

تصنيف	معاملات الإنبعاث				
	بقايا	منتج	أرض	ماء	هواء
1. بدون تحكم	ND	NA	NA	NA	90
2. تحكم متوسط	2.5	NA	NA	NA	10
3. تحكم أمثل	2.5	NA	NA	NA	0.4

1.2.8.6. الإطلاق إلى الهواء

يجب اختيار معملاًات إنبعاث الفئة 1 إذا كانت شروط الإحتراق ردئية، لأن تكون درجات الحرارة أقل من 850 درجة مئوية، وتتدفق هواء الإحتراق غير مضبوط... إلخ، إذا احترق مواد بلاستيكية ومواد الزينة الأخرى مع الكفن، وأن يكون خشب الكفن قد عولج بمواد حافظة أو إذا لم يكن هناك نظام غسيل لغاز المدخنة. يجب تطبيق معملاًات الفئة 2 إذا كانت شروط الإحتراق أفضل لأن تكون درجات الحرارة أعلى من 850 درجة مئوية وتتدفق هواء الإحتراق مضبوط، ولا توجد آية مواد بلاستيكية أو مواد صعبة الإحتراق مع توفر بعض وسائل إزالة الغبار في المحرق. يجب تطبيق معاًمل الإنبعاث الفئة 3 إذا كانت تقانة أنظمة التحكم بتلوث الهواء (APCS) تعمل.

سجل Kim و زملائه (Kim *et al.* 2003) إنبعاثات إلى الهواء بين 0.46 و $2.1 \text{ نانوغرام مكافئ سمي}/\text{م}^3$ من محرق جثث في كوريا ، و كان هذا التركيز يكافئ معاًمل إنبعاث قدره $8.4 \text{ غرام مكافئ سمي}/\text{الجثة}$ المحترقة.

تراوحت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات عند المدخنة من محرق جثث في تايلاند بين 10.5 و $28.6 \text{ نانوغرام مكافئ سمي}/\text{م}^3$ وبقيمة وسطية $17.6 \text{ نانوغرام مكافئ سمي}/\text{م}^3$ ($11 \% \text{ O}_2$). يمكن أن تعطي هذه التراكيز معاًمل إنبعاث وقدره 18 ميكروغرام مكافئ سمي/جثة محروقة. وبما أن محرقة الجثث هذه احتوت على حراق بعدي، فإنه يمكن تصنيفها ضمن الفئة 2 بمعاًمل إنبعاث وقدره 10 ميكروغرام مكافئ سمي/جثة محروقة وبالتالي تقع ضمن مجال الإنبعاث المقدر. ولقد كان معاًمل الإنبعاث المقيس أعلى بعض الشيء من المتوقع وفسر ذلك حقيقة بأن للمحرققة قناة طويلة للغاز تحت الأرض التي تؤدي إلى إعادة جمع الديوكسينات/الفيورانات في درجات حرارة نافذة "إعادة التشكيل الحراري" لمركبات

الديوكسين والفيوران وبالتالي ازدياد تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في غاز المدخنة (Fiedler et al. 2002, UNEP 2001).

2.2.8.6. الإطلاق إلى الماء

بشكل نظامي، لا تستخدم غاسلات الغاز الرطبة والتخميد المائي في المحرقة وبالتالي لن يكون هناك أية إطلاقات إلى المياه . إذا استخدمت غاسلات الغاز الرطبة، ثُصرف مياه الصرف في نظام المجرور المحلي أو تصرف بدون أي جمع . أظهرت الأمثلة من أوروبا، وبشكل شائع وباستخدام أنظمة التحكم بتلوث الهواء APC الخالية من مياه الصرف حيث تبخر هذه المياه داخلياً.

3.2.8.6 الإطلاق إلى الأرض

لا يوجد أية اطلاقات إلى الأرض.

٤.٢.٨.٦. الاطلاق في المنتجات

لَا يُوَحِّدُ أَيْهَةً مُّنْتَهَاتٍ مُّتَشَكِّلةً

5.2.8.6. الإطلاق في البقاء

تؤدي شروط الاحتراق الريبيئة إلى حرق رديء للكربون العضوي وإلى تراكيز مرتفعة في الرماد المتطاير وفي رماد الفرن. بلغت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الرماد السفلي المجتمع في قعر المحرقة في تايلاند، 44 و48 نانوغرام مكافئ سُمّيٍّ/كغ من رماد القاع (UNEP 2001, Fiedler *et al.* 2002). على أية حال، تتوفر بيانات غير كافية لوضع معاملٍ إنبعاث.

٦.٨.٣. بيوت التدخين (تدخين اللحوم)

تعتبر مُعالجة الطعام بالدخان من أجل حفظ اللحم والأسماك ممارسة شائعة في كثير من البلدان. وكما هو معروف فإن أماكن مُعالجة الطعام بالدخان هي منشآت صغيرة نسبياً، فإنه يمكن أن لا تكون شروط الاحتراق نموذجية ومن الوقود - الخشب في معظم الحالات - سيكوب هناك احتمال تشكّل لدبيوكسنيات.

الجدول 71: معاملات الانبعاث من أجل بيوت التدخين (smoke houses)

معاملات الإنبعاث					التصنيف
البقايا نانوغرام مكافي سمّي/طن من البقايا	المنتج نانوغرام مكافي سمّي/كغ	الأرض	الماء	الهواء ميكروغرام/طن	
2,000	ND	NA	NA	50	1. خشب معالج مستخدم كوقود
20	ND	NA	NA	6	2. وقود نظيف ، من دون حراق بعدي
20	ND	NA	NA	0.6	3. وقود نظيف ، مع حراق بعدي

8.6.1. الإطلاق إلى الهواء

نشرت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الغازات المنبعثة من بيوت التدخين (تدخين اللحوم) في ألمانيا (LAI 1993). يمكن أن تُصدر حجيرة تقليدية للمعالجة كمية من الدخان حوالي $300 \text{ m}^3/\text{ساعة}$ و يمكن أن يَنْتَج حوالي 50 كغ من المنتج في الساعة. سيكون حجم غاز المدخنة حوالي $6,000 \text{ m}^3/\text{طن}$ من المنتج. وباستخدام بيانات مقاسة وقدرها $1.02 \text{ نانوغرام مكافئ سمي}/\text{م}^3$ من أجل بيوت تدخين بدون حرّاق بعدى $0.1 \text{ نانوغرام مكافئ سمي}/\text{م}^3$ من أجل بيوت تدخين مزودة بحرّاق بعدى ، جرى وضع معاملات إنبعاث الفئة 2 والفئة 3. يجب تطبيق معاملات إنبعاث الفئة رقم 1 إذا استخدم الخشب المعالج كوقود. وكما يجب استخدام معامل إنبعاث الفئة 2 إذا استخدم خشب نظيف كوقود.

8.6.2. الإطلاق إلى الماء

عادة، لا تستخدم غاسلات الغاز الرطبة في بيوت التدخين (تدخين اللحوم) وبالتالي لا يحدث إطلاق إلى المياه.

8.6.3. الإطلاق إلى الأرض

لا يوجد أية إطلاقات إلى الأرض.

8.6.4. الإطلاق في المنتجات

توجد هناك قياسات نظامية على اللحم والسمك المُدخن. لوحظت زيادة في تركيز الديوكسين في المواد الغذائية في بعض القياسات. على أية حال، التراكيز في المواد الغذائية يتم تحديدها بأصل المادة الغذائية (مع ملاحظة تراكيز مرتفعة في لحم البقر والغنم وتراكيز منخفضة في لحم الخنزير، وتراكيز متفاوتة جداً وأخيراً تراكيز مرتفعة جداً في الأسماك).

8.6.5. الإطلاق في البقايا

إن معاملات الإنبعاث هي نفسها كذلك المستخدمة من أجل احتراق الخشب (أنظر الجدول 38).

6.4. التنظيف الجاف (Dry Cleaning)

تم الكشف عن الديوكسينات/الفيورانات في بقايا التقطر من التنظيف الجاف (تنظيف الأنسجة بالمذيبات – و ليس غسلها بالماء). يأتي تلوث الأنسجة بمركبات الديوكسين والفيوران من استخدام خماسي كلور الفينول PCP كمعالج حيوي لحماية الأنسجة و المواد الخام، و القطن والصوف الخ، أو من الأصباغ، اعتبر مصدرأ للتلوث. عملية التنظيف الجاف نفسها لا تشكل أية مركبات للديوكسين والفيوران، ولكن من خلال عملية التنظيف الجاف باستخدام المذيبات، تُستخلص الديوكسينات/الفيورانات من الأنسجة وتنقل إلى المذيب. يقطر المذيب لاسترجاعه وإعادة استخدامه وبالتالي تتركز مركبات الديوكسين في بقايا عملية التقطر التي عادة ما يجري التخلص منها. أظهرت البحوث المفصلة بأن تراكيز الديوكسين والفيوران في بقايا عملية التقطر لا تعتمد على المذيب الموجود في عملية التنظيف الجاف، وبالتالي، فتأثير المذيب المستخدم مهم، ومن المذيبات المستخدمة في عملية التنظيف perchloroethylene والبترول أو مركبات فلور الكربون fluorocarbons.

الجدول 72: معاملات الإنبعاث من أجل بقايا التنظيف الجاف (dry cleaning residues).

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من أجل بقايا التقطير					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	مياه	هواء	
3,000	ND	ND	NA	NA	1. أنسجة ثقيلة ، معالجة بخمساً PCP كلور الفينول
50	ND	ND	NA	NA	2. أنسجة عادية

1.4.8.6. الإطلاق إلى الماء

لا يتوقع وجود أي إطلاق إلى الماء.

2.4.8.6. الإطلاق إلى الأرض

لا يتوقع وجود أي إطلاق إلى الأرض.

3.4.8.6. الإطلاق في المنتجات

لا توجد هناك أية منتجات (الاهتمام هو فقط ببقايا التقطير).

4.4.8.6. الإطلاق في البقايا

يجب تطبيق معامل إنبعاث الصنف 1 إذا جرى تنظيف الأنسجة عالية التلوث في العملية، كالسجاد أو السرائر الثقيلة و المتوقع أن تكون قد عولجت بخمساً كلور الفينول- PCP (يمكن أن يكون بلد المنشأ مؤشراً) أو الألبيسة من عمال في بيئات ملوثة بالديوكسين. ويجب تطبيق معامل إنبعاث الصنف 2 إذا تم تنظيف الألبسة في النظام . يجب لاحظ معالجة البقايا.

5.8.6. دخان التبغ

وકأي عملية حرارية أخرى، فإن احتراق السجائر والسيجار تؤدي إلى تشكيل الديوكسينات/الفيورانات. أعطت التحريات حول عشرة أصناف دخان الأكثر استهلاكاً في ألمانيا، انبعاثات وقدرها 0.1 بيكوغرام مكافئ سُميّ/سيجارة. لا توجد هناك أية نتائج عن السيجار. ذكرت فقط الإطلاقات إلى الهواء، وستكون الإطلاقات الأخرى غير هامة.

الجدول 73: معاملات الإنبعاث من أجل دخان التبغ.

معاملات الإنبعاث (بيكوغرام مكافئ سُميّ/سيجارة أو سيجارة)					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	ماء	هواء	
NA	NA	NA	NA	0.3	1. سيجارة
NA	NA	NA	NA	0.1	2. سيجارة

٤.٥.٨.٦. الإطلاق إلى الهواء

تفسر معاملات الإنبعاث نفسها بنفسها. أشتق مُعامل الإنبعاث من أجل السيجار من الكمية الأكبر من التبغ التي تُدخن. يمكن أن يحوي السيجار من 2 إلى 20 مرة من التبغ بالمقارنة مع السجائر.

٤.٥.٨.٦.٢. الإطلاق إلى الماء

لا ينطبق.

٤.٥.٨.٦.٣. الإطلاق إلى الأرض

لا ينطبق

٤.٥.٨.٦.٤. الإطلاق في المنتج

لا يوجد أية منتجات متشكلة

٤.٥.٨.٦.٥. الإطلاق في البقايا

ليس لها علاقة بالموضوع.

6.9. الفئة الأساسية 9 – إطراح/طمر النفايات (Disposal/Landfill)

يمكن أن ينجم عن الطريقة المستخدمة في تداول وإطراح النفايات تأثيرات شديدة على تشکل وإطلاق الديوكسينات/الفيورانات. ولقد جرى شرح العديد من العمليات في الفقرات السابقة والتي اهتمت بالبقاء الحاوية على الديوكسينات/الفيورانات. إن مصير هذه النفايات كالاحتواء في مطامر آمنة، و التحطيم (إزاله التلوث حرارياً أو كيميائياً) أو الإطلاق في البيئة كرمي السوائل العادمة ببساطة في الأنهر والبحيرات أو المحيطات، قد تؤدي إلى إطلاقات لهذه الملوثات تتراوح بين إطلاقات مهملة إلى إطلاقات كبيرة. لابد من تسجيل أية ممارسات إطراح للبقاء الحاوية على مركبات الديوكسين. وفي الحالات الحادة يمكن أن يؤدي التعامل مع البقاء إلى تعرض مرتفع لمركبات الديوكسين والفيوران. ومن الأمثلة الحديثة، حادثة الدجاج البلجيكي حيث جرى أن حجم صغير من زيت مستعمل من ثانيات الفينيل متعددة الكلورة PCB (ملوث بمركبات الفيوران) قد تم إعادة تدويره إلى دسم استُخدمت من قبَل صناعة الأعلاف، أو استخدم الكلس الملوث في إنتاج الأعلاف الحيوانية (EU 2000). (SCAN 2000).

يتعرض القسم الحالي لبعض خيارات الإطراح غير الحرق وإعادة التدوير الحرارية. إن سبب وجود مركبات الديوكسين والفيوران هو تشکل هذه المركبات في العمليات الأخرى ولكن سيترکز التلوث أو ينتشر وفقاً لاختيارات الإدارة المذكورة في الجدول 74 . لقد جرى في فقرات سابقة - خاصة في القسم 6.7 - التعرض إلى أمثلة عن المنتجات الملوثة بمركبات الديوكسين والفيوران. إن تواجد الديوكسينات/الفيورانات في بيئه الإنسان العامة كسلع المستهلك وفي البقاء بما فيها غبار المنازل، مؤدية إلى النفايات المنزلية "الطبيعية" تحوي الديوكسينات/الفيورانات. توجد هناك بيانات قليلة متوفرة حول تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في النفايات البلدية الصلبة. تتراوح الأرقام من تراكيز منخفضة نسبياً حوالي بعض النانوغرامات مكافئ سميّ/كغ إلى تراكيز أعلى من 100 نانوغرام مكافئ سميّ/كغ مع وجود قمم من تراكيز أعلى بعدة مرات (وخاصة عندما تتوارد أجزاء الغبار). ففي ألمانيا، قدر وسطي التركيز بـ 50 نانوغرام مكافئ سميّ/كغ في أوائل التسعينيات بينما في المملكة المتحدة تم قياس التركيز الوسطي في منتصف التسعينيات فوصل إلى 50 نانوغرام مكافئ سميّ. ونظراً للتغير تركيب النفاية بشكل كبير من بلد إلى آخر وخلال العام (مع كميات كبيرة من المواد الخضراء خلال فترة الصيف) وتغيرات المنتجات والانبعاثات، فلابد من الأخذ بعين الاعتبار التغيرات مع الزمن. ستحدث نزعة الزمن إذا غيرت خطط إدارة النفاية، كإنشاء نظام إعادة تدوير من أجل الورق المستعمل والكرتون (كالجرائد وورق المكاتب وورق التغليف)، أو من أجل الزجاج والعلب وغيرها، أو رفع الخليط لإزالة هذه الأجزاء من النفاية التي ستطرى أو ترمى في مقبرة النفايات. ومن جهة أخرى، يمكن أن يزيد النمو الاقتصادي من كمية المواد البلاستيكية من كافة الأنواع وسيتم طرح المواد المركبة بعد نهاية مرحلة استخدامها. وأخيراً من الصعب جداً أو من المستحيل تقريباً أخذ عينة نفايات ممثلة وتحديد تركيز الديوكسينات/الفيورانات فيها.

الجدول 74: الفئات الثانوية للفئة الأساسية 9- طرح النفايات

البقاء	المنتج	الأرض	الماء	الهواء	الفئات والفئات الثانوية		الرقم
					(Disposal)	9	
			X		المطامر ومقابر النفايات	a	
X	X	X	X	(X)	مياه الصرف الصحي/معالجة مياه الصرف	b	
			X		الطرح إلى مصدر مائي مفتوح	c	
	X	X			سماد الكمبوست (composting)	d	
X	X	X	X	X	معالجة نفايات الزيوت (طرائق لا حرارية)	e	

الصلة بالمادة 5، المرفق (ج) من اتفاقية ستوكهولم

بالعودة إلى شروط المادة 5، يمكن تصنيف المصادر في هذه الفئة كما يلي:

المرفق (ج)، الجزء III فئات المصدر تتضمن:

الفئة المصدّر	الفئة في وسيلة الأدوات
(م) مصافي نفايات الزيوت	4.9.6

6.9.1. مطامر و مكبات النفايات (Landfills and Waste Dumps)

من أجل غايات وسيلة الأدوات هذه ، فإن المطامر أو مكبات النفايات هي الأماكن حيث يجري فيها التخلص من النفايات إما بطريرها في الأرض أو تكييمها على سطح الأرض. و بالتالي، فالمطامر (landfill) هو موقع هندي مضبوط لتخزين النفايات من حيث مدخلات وأنواع النفايات، مكان توضع أنماط مختلفة من النفايات وإدارتها (جمع الغاز والماء، الخ). بينما المكب (dump) فهو ردم النفايات بشكل غير منظم و عادة يحتوي المكب على نفايات مخلوطة ترمى من دون أية وسائل لمنع التلوث.

تجري عملية تحلل المواد العضوية في المطامر وفي المكب والتي تؤدي إلى تشكيل الغازات (الميثان كمكون رئيسي). ويؤدي مرور الماء من خلال النفاية إلى عصارة أو رشاحة (leachate). وعندما لا يوجد أنظمة جمع فإن غازات المطامر والرشاحة ستتسرب من المطامر على شكل غير مضبوط. حتى الآن ، لم يمكن تحديد ديوكسينات/فيورانات في غازات المطامر ، و هكذا فإن معامل الانبعاث إلى الهواء قد تم وضعه في الجدول 75 على NA (لا ينطبق - Not applicable) .

إن الحالات التي يجري فيها حرق غازات المطامر هي غير مُتضمنة في هذا القسم 6.9.1 . يُفرّق كتيب وسيلة الأدوات بين حالتين من احتراق غاز المطامر (أي غاز الميثان المتولد عن التفكك الحيوي للنفايات): (1) يتم تجميع غاز المطامر ويُحرق في شعلة أو محرك أو أي وسيلة أخرى ؛ و في هذه الحالة يقع حرق غاز المطامر تحت قطاع إنتاج الطاقة ضمن الفئة الثانية 6.3.3 . ومن أجل الغرض من وسيلة الأدوات لا يعتبر منها إن استخدمت الطاقة أم لا. (2) في الحالة الثانية ، فيتشتعل غاز المطامر ذاتياً (أو نتيجة حادث عارض) ، حيث تمسك النار في جسم النفايات و يحترق المكب . هذه الحالة من الإطلاقات قد تم التعرض لها في فئة المصادر الأساسية 6 - عمليات الحرق المكشوف في العراء في القسم 2.6.6 . ضمن هذا السياق، فليس من المهم أن يكون الحريق قد بدأ من ذاته (الاشتعال الذاتي لغاز الميثان) (= الاحتراق الآني لموقع مكب النفايات) أو أن المطامر قد تم إحراره بشكل مُتعمّد وذلك بهدف تأمّن مساحة إضافية لنفايات جديدة واردة. إن فترة حرق النفاية وكمية النفاية المحترقة ستحدد مستوى الإنبعاثات.

الجدول 75: معاملات الانبعاث من أجل المطامر و مكبات النفايات

معاملات الانبعاث					التصنيف
بيكوجرام مكافئ سُميّ/ل من اطلاق المياه والرشاحة	ميكروغرام مكافئ سُميّ/طن من البقايا	أرض	ماء	هواء	
50	NA	NA	200	NA	1. النفايات الخطيرة
6	NA	NA	30	NA	2. النفايات غير الخطيرة

1.1.9.6. الإطلاق إلى الهواء

بشكل وسطي، يُولد 1 طن من نفايات البلدية الطبيعية في مطمر قرابة 150 م³ من غاز المطامر (النفايات الأوروبية) خلال فترة من 10-20 سنة (أو حتى لفترة أطول). ويحدث الإنتاج الأعظمي للغاز في السنوات الأولى من طمر النفايات. لم تعطي قياسات غاز المطمر أية تراكيز قابلة للفحص من الديوكسينات/الفيورانات. وبعد الاحتراق في الشعلة وفي محركات تعمل على الغاز جرى الكشف عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات (انظر الفصل 3.3.6). لم يكشف عن وجود أي من الديوكسينات/الفيورانات في غاز المطامر الأم (أي قبل حرقه). لا يتوقع وجود إنبعاثات إلى الهواء قابلة للفحص من هذا النشاط.

1.1.9.6. الإطلاق إلى المياه

يمكن أن تحوي الرشاحة أو العصاراة المائية (leachate or seepage) الناتجة عن مطامر و مكبات النفايات على الديوكسينات/الفيورانات. تتوفّر معطيات محدودة عن تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في الرشاحة ومن المحتمل أن تتركز الديوكسينات/الفيورانات في الطور الزيتي من الرشاحة (يمكن أن يتواجد الطور الزيتي إما فوق أو تحت الطور المائي). وبالتالي، لا يعطي تحليل الطور السائل للرشاحة المائية أي مؤشر عن وجود الديوكسينات/الفيورانات ولا حتى في المياه الناجمة عن مطامر النفايات البلدية أو من النفايات المخلوطة أو من النفايات الخطرة .

تراوحت معطيات من خمسة مطامر في نيوزيلندا بين 7.5 إلى 221 بيكومغرام مكافئ سُمّي دولي/ل. قسمت قائمة الجَرْد النيوزيلندي (NZ 2000) المجال إلى 48.3-14 بيكومغرام مكافئ سُمّي دولي / ل من أجل مطامر صغيرة إلى متوسطة الحجم و 7.5-221 بيكومغرام مكافئ سُمّي دولي/ل من أجل المطامر الكبيرة. كانت التراكيز الأعلى من مطامر يحتوي على أجزاء كبيرة من نفايات صناعية خطيرة.

ومن أجل وسيلة الأدوات، اقترحت فنتان: الصنف 1 تمثل بمعامل إنبعاث وقدره 200 بيكومغرام مكافئ سُمّي/ل من أجل المطامر التي تحتوي على نفايات خطيرة و 30 بيكومغرام مكافئ سُمّي للصنف 2 الذي يمثل المطامر الحاوية على نفايات بلدية غير خطيرة.

1.1.9.6. الإطلاق إلى الأرض

يمكن أن يحدث تلوث الأرض نتيجة التحكم الرديء للمطامر و المكبات.

1.1.9.6. الإطلاق في المنتجات

لا يوجد مُنتَج .

1.1.9.6. الإطلاق في البقايا

بشكل عام لا يوجد هنا أية بقايا منتجة. وتقوم الديوكسينات/الفيورانات الموجودة في المطمر مقام المستودع ومصدر محتمل في المستقبل. سيتم تحديد كمية الديوكسينات/الفيورانات الموجودة في مطامر أو مكبات النفايات بمستوى مصادر الديوكسين في البلد. وفي البلدان ذات النشاطات القليلة التي تُنتج مُركبات الديوكسين، يمكن تطبيق مُعامل إنبعاث وقدره 6 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من أجل طرح نفايات منزلية في المطامر بينما يجب تطبيق مُعامل إنبعاث وقدره 50 ميكروغرام مكافئ سُمّي/طن من أجل

نفايات منزلية للبلدان لديها مصادر مركبات الديوكسين أو الفيوران. وفي هذه الفئة الثانوية، يمكن فقط تحديد الحمولة التاريخية (أي تحديد الكميات منذ تاريخ بداية عمل المطرمر و حتى تاريخ إغلاقه أو التاريخ الحالي).

6.9.2. مياه المجاري ومعالجة مياه المجاري

يشمل هذا القسم الإطلاقات السائلة التي تجمع في نظام مركزي. يمكن أن يكون التصريف النهائي مع أو بدون معالجة لتلك المياه العادمة ومع أو بدون إنتاج حمأة المجاري. أما التصريف المباشر إلى البيئة فقد تم العرض له في القسم 6.9.3.

إن حمأة المجاري المذكورة هنا هي البقايا الصلبة الناجمة عن معالجة مياه الصرف الصحي (مياه المجاري). وعلى وجه الخصوص، مياه الصرف الصحي الناجمة عن الاستخدامات المنزلية والصحية للإنسان. تتضمن مياه الصرف الصحي النفايات البشرية (مياه المجاري)، مياه غسيل الأشخاص والألبسة وفي بعض الحالات، سيل مياه الأمطار والمياه العادمة الصناعية التي تطرح في المجرى. ونظراً لكون معظم التلوث الموجود في الحمأة ناجم عن العمليات الأخرى أو المنتجات¹ ، يمكن أن تعتبر حمأة المجاري الملاذ الأخير لمركبات الديوكسين والفيوران المشكّلة والمنبعثة من قبل مصادر أخرى جرى شرحها سابقاً. على أية حال، يمكن أن تُطلق عملية التعامل مع الحمأة الديوكسينات/الفيورانات. جرى دراسة التراكيز في حمأة مياه المجاري في العديد من البلدان. وعلاوة على ذلك، تقوم بعض البلدان كألمانيا والنمسا حيث توجد معايير، بإجراء تحاليل روتينية لحمأة مياه المجاري من أجل الديوكسينات/الفيورانات. في هذا القسم، أخذ في الاعتبار فقط حمأة مياه المجاري المنزلية. وُعرضت الحمأة من العمليات الانتاجية كصناعة الورق و عجينة الورق في الفئات الثانوية الخاصة بها (على وجه الخصوص في القسم 6.7.1).

إن نظام معالجة مياه المجاري قد يكون له تشكيّلات مختلفة تتراوح من نقل بسيط للتدفقات إلى مكان طمرها (أو ربما رميها في البحر) من دون معالجة ، أو معالجة بسيطة لإزالة الأجسام الصلبة الكبيرة (عن طريق بُرْك الترقيد أو المناخل الخشنة) ، أو معالجة بيولوجية و ترقيد . في بعض الحالات يمكن تطبيق مراحل إضافية للمعالجة .

تعتمد كمية مركبات الديوكسين والفيوران التي تدخل نظام مياه المجاري أو أعمال المعالجة على مصادر مياه الصرف الصحي. يمكن أن تحتوي أنظمة معالجة مياه المجاري أشكالاً مختلفة تتراوح من نقل بسيط للمياه العادمة إلى مطرح الإلقاء (وربما إلى البحر) بدون أية معالجة، وإزالة بسيطة للمواد الصلبة الكبيرة (بواسطة بحيرات ترقيد أو غربلة للمواد الخشنة) ومعالجة بيولوجية وترقيد. وفي بعض الحالات، يمكن تطبيق مراحل إضافية للمعالجة. تعتمد كمية الديوكسينات/الفيورانات التي تدخل نظام مياه المجاري أو أعمال المعالجة على مصادر مياه الصرف الصحي. يمكن أن تكون المدخلات إلى مياه الصرف الصحي متغيرة بشكل كبير وبالتالي يكون من الصعب وضع أي تقدير. ويتوقع أن تكون أخفض التراكيز في المناطق غير الصناعية وفي البيئات المنعزلة وغير المأهولة. وفي مثل هذه الحالات، تكون تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في المسيلات المائية منخفضة (بدون ترسيب جوي). يتوقع وجود تراكيز منخفضة أيضاً في بلدان تتخذ ضبوطات صارمة على تصريف المياه العادمة الصناعية إلى المجاري و تحكمات فعالة على خماسي كلور الفينول PCP وصناعة النسيج وعدم استخدام أوراق المراحيض المقصورة بالكلور. يمكن توقع وجود مستويات أعلى في المناطق المدنية التي تحتوي صناعات مختلفة واستخدام بضائع المستهلك الحاوية على الديوكسين. أحياناً، يمكن أن تسبب التصريفات المباشرة من المياه العادمة الصناعية (من أجل المرجع، انظر القسم 6.7.2) بدون أية معالجة، مستويات مرتفعة من

¹ نحن على دراية بأن تشكل الديوكسينات/الفيورانات من أصل حيوي في حمأة المجاري قد ذكرت من قبل بعض المؤلفين. على أية حال ، تعتبر مساهمة هذا المصدر صغيرة جداً ولا يمكن تحديدها بشكل كافي على شكل معاملات ابتعاث. علاوة على ذلك ، لم يؤخذ التفكك الحيوي لمركبات الديوكسين/الفيوران خلال عملية التخمر أيضاً. كما يمكن أيضاً أن تتشكل الديوكسينات/الفيورانات عندما يتم تجفيف الحمأة حرارياً.

الديوكسينات/الفيورانات في حماة مياه المجاري.

وباستخدام معالجة متقدمة كالمعالجة البيولوجية، حيث تُنْتَجِ الحمأة، تتركز معظم الديوكسينات/الفيورانات في الحمأة المنتجة. تتأثر كمية الديوكسينات/الفيورانات في المياه العادمة على الأرجح، بكمية العوالق الصلبة (Suspended Solids) المتبقية في المياه العادمة.

جرى قياس تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في حماة مياه المجاري منذ أواخر الثمانينات (1980s)، عندما وجد Hagenmaier متوسط الترکیز کان 200 نانوغرام مكافئ سُمّی/کغ وزن جاف من 43 محطة معالجة حماة مياه مجاري (Hagenmaier 1988). وفيما بعد، حلت 300 محطة وأعطت قيمة وسطية وقدرها 60-50 نانوغرام مكافئ سُمّی/کغ وزن جاف (Butzkamm-Erker and Mach 1990). كما وجد Rappe *et al.* 1994 في 30 محطة سويسرية تراوحت بين 6 و4100 نانوغرام مكافئ سُمّی/کغ وزن جاف بينما كانت أربع عينات فوق 1000 نانوغرام مكافئ سُمّی/کغ وزن جاف. وبشكل نموذجي، أظهرت التراكيز في حماة مياه المجاري في البلدان الصناعية، أنها تتجه نحو الإنخفاض نتيجة التحكم الأفضل بالمصادر.

المصادر المحتملة لمركبات الديوكسين والفيوران في حماة مياه المجاري قد تتضمن تشكلاها الجرثومي، ومسيلات مياه الأمطار على سطح الأرض في المناطق الحضرية الملوثة (من جراء استخدامات المنتجات أو نتيجة ترسب أنبعاثات سابقة إلى الهواء) ومياه الصرف المنزلي ومياه الصرف الصناعي وغيرها. على أية حال، أظهرت مجموعة من الدراسات بأنه قد تكون مياه الصرف المتشكلة بواسطة أعمال غسل الملابس والاستحمام، المصدر الرئيسي في الكثير، وإن لم تكن جميعها، من محطات معالجة مياه المجاري التي تخدم السكان القاطنين أصلًا (من أجل خلاصة، انظر 2000 US-EPA والمراجع المذكورة فيه).

تراوحت تراكيز الديوكسينات/الفيورانات في المياه العادمة بين 0.8 و 15 بيکروغرام مكافئ سُمّی/ل. يمكن أن تحوي بعض الأجزاء كالمياه العادمة من الغسالات، تراكيز أعلى (17-25 بيکوغرام مكافئ سُمّی/ل)، بينما غيرها كالمياه العادمة من الدش أو مغاسل الحمامات كانت أخفض (2-6 بيکوغرام مكافئ سُمّی/ل) (Horstmann and McLachlan 1995, Horstmann *et al.* 1993c).

الجدول 76: معاملات الإنبعاث من أجل حماة المجاري (sewage sludge)

(ملاحظة: أعطيت معاملات الإنبعاث بواحدة نانوغرام مكافئ سُمّی/ل من المياه العادمة لمياه المجاري وبواحدة بيکروغرام مكافئ سُمّی/طن وزن جاف من حماة المجاري المتولدة)

معاملات الإنبعاث					التصنيف
	مُنتَجٌ = بقايا ميکروغرام مكافئ سمّي/طن وزن جاف	أرض	مياه بيکوغرام مكافئ سُمّي دولی/ل	هواء	
1,000	NA	5 ^a	NA	NA	1. مدخلات صناعية ومنزلية مختلطة (له صلة بالكلور)
1,000	NA	0.5 ^b	NA	NA	
100	NA	2 ^a	NA	NA	2. بيانات مدنية
100	NA	0.5 ^b	NA	NA	
10	NA	0.1	NA	NA	3. بيوت منعزلة أو وجود تحكم (وجود أنظمة معالجة)

a: بدون إزالة الحمأة b: مع إزالة الحمأة

6.2.9.1. الإطلاق إلى الهواء

لا توجد أية صلة للاطلاقات إلى الهواء ، غير تلك الاطلاقات الناجمة عن الاحتراق أو المعالجة الحرارية

الأخرى لحماية مياه المجاري.

6.2.9.6. الإطلاق إلى المياه

إن التراكيز في المياه العادمة من محطات معالجة مياه المجاري منخفضة بشكل طبيعي كما تؤدي عملية إزالة العوالق الصلبة (SS) تقريباً إلى إزالة كاملة لمركبات الديوكسين والفيوران و التي ترتبط بقوة بالكربون العضوي ل دقائق الحماة. يجب تطبيق معامل إنبعاث الأعلى (الصنف 1) حيث لا يتولد حماة أي مثل عندما يتم صرف مياه المجاري مباشرة دون معالجة، بينما يتم تطبيق معامل الإنبعاث الصنف 2 عندما يتم إزالة الحماة بالمعالجة.

6.2.9.6. الإطلاق إلى الأرض

يمكن تطبيق الحماة الناتجة عن معالجة مياه المجاري على الأرض لتحسين نوعية التربة. إذا تم ذلك، فيجب استخدام التراكيز في المنتجات.

6.2.9.6. الإطلاق في المنتجات

يمكن اعتبار الحماة هي المنتج حيث تطبق على الأرض كمحسن للتربة. وفي هذه الحالات، سيعزز إطلاقاً إلى الأرض (انظر في الأعلى). وغير ذلك، يمكن طرح الحماة كبقايا.

وهنا، حماة المجاري هي المنتج وبالتالي لا يتولد بقايا. يجب تطبيق ترکیز الصنف 1 إذا جمعت المياه العادمة المنزلية والمياه العادمة الصناعية التي من الممكن أن تحوي مركبات الديوكسينات والفيوران، في نظام المجاري أو المسيلات من الأسطح والأرض وما تحويه من حمولة عالية من العوالق الدقيقة والتي تدخل محطة معالجة مياه المجاري. معاملات الإنبعاث للصنف 2 يجب أن تطبق على المناطق المدنية والصناعية ، كما يجب تطبيق معامل إنبعاث الصنف 3 من أجل المناطق المعزولة حيث لا يوجد مصدر للديوكسين في المنطقة المجاورة (Rappe et al, 1996). كما يجب تطبيق معامل إنبعاث الصنف 3 في المناطق/البلدان حيث تطبق المعايير التي تمنع من دخول المياه العادمة الملوثة إلى شبكات المجاري (وهذا يفسر التراكيز المنخفضة الموجودة في حماة المدن الأوروبية الكبيرة).

6.2.9.6. الإطلاق في البقايا

البقايا هي حماة المجاري (من المعالجات البيولوجية أو بُرك الترقيق) ويتم إزالة المواد الخشنة بفعل الجاذبية. لا تُنتج البقايا إذا لم تكن هناك أية معالجة. عندما تستخدم الحماة على الأرض فيجب اعتبار ذلك كإطلاق إلى الأرض ، وإذا رمي الحماة في البحر فلا بد من تسجيل ذلك.

حسب بلد آسيوي إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات في الحماة بافتراض تشكّل الحماة من محطات معالجة لمياه الصرف الصحي بمعدل 0.4% من الحماة الخام في المياه العادمة. احتوت المياه العادمة بشكل نموذجي على 3% من المادة الجافة. وبناءً على درجة التصنيع وجود الديوكسينات/الفيورانات في بضائع المستهلك الملوثة ودخل المياه العادمة الملوثة في محطات المعالجة، يجب تطبيق إما معامل الإنبعاث الأخفض أو الأعلى (Asia Toolkit Workshop 2002).

(Open Water Dumping) 6.9.3. الطرح إلى المياه المفتوحة

يُعد الطرح إلى المياه المفتوحة ممارسة لإدارة النفايات أو مياه الصرف الصحي والنهاية الأخيرة للنشاطات المنزلية والصناعية الأخرى. في هذا القسم، اعتبرت فقط المياه العادمة والنفايات الأخرى التي تُصرف مباشرة في البيئة. وفي معظم الحالات، تحدث التصريفات في المياه المستقبلة كالأنهار والبحيرات أو المحيطات.

وكما هو الحال في القسم السابق (6.9.2)، لا يتعرض القسم الحالي (6.9.3) إلى المياه العادمة الصناعية التي جرى تغطيتها تحت الصناعات الخاصة بها. وبالتالي، سيطبق نفس التصنيف لمياه الصرف الصحي مؤدية إلى نفس كميات الديوكسينات/الفيورانات المنصرفة. الجدول 77 يبين معاملات الإنبعاث.

الجدول 77: معاملات الإنبعاث من أجل الطرح إلى المياه المفتوحة.

معاملات الإنبعاث ميكروغرام مكافئ سُمّي/ m^3					التصنيف
بقايا	منتج	أرض	ماء	هواء	
NA	NA	NA	0.005	NA	1. بقايا صناعية ومنزلية مختلطة
NA	NA	NA	0.0002	NA	2. بيانات مدنية
NA	NA	NA	0.0001	NA	3. بيانات معزولة أو التحكم بالمدخلات

6.9.3.1. الإطلاق إلى الهواء

ليست لها صلة بالموضوع.

6.9.3.2. الإطلاق إلى الماء

ليست لها صلة بالموضوع.

6.9.3.3. الإطلاق إلى الأرض

ليست لها صلة بالموضوع.

6.9.3.4. الإطلاق في المنتجات

ليست لها صلة بالموضوع ولا يوجد منتج.

6.9.3.5. الإطلاق في البقايا

ليست لها صلة بالموضوع.

6.9.4. التحويل إلى سعاد (الكمبوست - Composting)

يُعد تحويل النفايات إلى سعاد كمبوست (Composting) طريقة شائعة للتخلص من النفايات الناتجة عن نشاطات المطبخ والبستنة والمنتزه وصيانة المناطق الخاصة والعامة والزراعة والأعمال الحراجية. وبشكل أساسي، يمكن جعل أية مادة عضوية كسعاد ، وتلقى عملية التخلص هذه عموماً قبولاً على درجة عالية من قبل العامة. تؤدي عملية التجويف إلى سعاد كمبوست في ضياع حوالي 50% على أساس الوزن من المادة المدخلة. أما وسطي محتوى الماء في خليط الكمبوست فهو 30%.

أظهرت البيانات من أوروبا بأن التلوث المرافق لمركبات الديوكسين والفيوران في سعاد الكمبوست يمكن أن يكون مرتفعاً إذا سُمد الجزء العضوي الكلي كاملاً. أما الأجزاء التي يمكن أن تدخل في عملية التجويف إلى سعاد الكمبوست والتي يمكن أن تحوي تراكيز مرتفعة من الديوكسينات/الفيورانات مثل محتويات المكائن الكهربائية أو أي جسيمات دقيقة مثل غبار المنزل والتربة من الأرض الملوثة ببقايا الخضار والنباتات الأخرى والأوراق من مشى الحدائق المرصوصة بحركة المرور حيث يستخدم البنزين المرصص والنباتات الخضراء من المقابر أو أي نفايات عضوية معالجة بالمبيدات، تؤدي هذه الممارسة إلى تلوث غير مقبول للمنتج النهائي وغير ملائم للاستخدام من أجل زراعة البساتين (الفلاحة). جرى كشف تراكيز حتى 100 نانوغرام مكافئ سميّ/كغ في سعاد الكمبوست.

الجدول 78: مُعاملات الإنبعاث لعملية تحويل النفايات إلى سعاد الكمبوست.

معاملات الإنبعاث				التصنيف
ميكروغرام مكافئ سميّ/طن وزن جاف منتج = بقايا	أرض	ماء	هواء	
100	NA	NA	NA	1. كافة الأجزاء العضوية
15	NA	NA	NA	2. نفايات المطبخ والحدائق
5	NA	NA	NA	3. نفايات خضراء من بيئات غير متأثرة

6.4.9.6. الإطلاق إلى الهواء

إن الاطلاقات إلى الهواء منخفضة جداً (بضع نانوغرامات/م³) وليس لها صلة بالموضوع.

6.4.9.6.2. الإطلاق إلى الماء

تُنتج عملية التجويف إلى سعاد كمبوست الماء، ولكن تكون التراكيز فيه منخفضة جداً. ويعد تدوير الماء عموماً في خليط التسميد خلال العملية.

6.4.9.6.3. الإطلاق إلى الأرض

إن الاستخدام الاعتيادي لسعاد الكمبوست هو تطبيقه على الأرض وبالتالي تُستخدم التراكيز في المنتج.

6.4.9.6.4. الإطلاق في المنتجات

في حالة سعاد الكمبوست فإنه يساوي البقايا. يجب تطبيق تركيز الصنف 1 عندما يتم تحويل كامل الجزء العضوي إلى سعاد الكمبوست. وأخيراً، تشمل محتويات المكائن الكهربائية والرماد من المداخن أو المواقف

أو من الشواء/المشواة. ويجب استخدام مُعاملٍ إنبعاث الصنف 2 إذا جرى تصنيع السماد الطبيعي من مخلفات المطبخ ومستحبات الحديقة مع أوراق البستنة أو إبر الصنوبر من المنتزهات وغيرها. يجب تطبيق مُعاملٍ الإنبعاث الصنف 3 في الحالات عندما يتم تحويل بقايا النباتات والخضار التي لم تُعالج بالمبيدات الكلورية ولا تحوي الجسيمات الدقيقة إلى سماد الكمبوزت.

6.9.5. مُعالجة نفايات الزيوت (طرائق لا حرارية)

قد يكون تقدير الإطلالات من مُعالجة نفايات الزيوت في جرد الديوكسينات/الفيورانات، أمراً صعباً لعدة أسباب. السبب الأول هو أنه لا يوجد هناك تعريف واضح لـ "الزيت المستخدم" ("used oil") أو زيت "النفاية" ("waste oil"). و من أجل الغرض من وسيلة الأدوات هذه ، فسيتم تعريف نفايات الزيوت (أو الزيوت المستعملة) على أنها أي زيت أساسه بترولي أو تصنيعي أو نباتي أو حيواني و الذي قد تم استخدامه وأصبح نفاية. يمكن أن تولد نفايات الزيوت من مصدرين كبيرين : نفايات الزيوت الصناعية و نفايات الزيوت النباتية و الحيوانية . ضمن نفايات الزيوت الصناعية ، يمكن تحديد ثلاثة تيارات رئيسية: زيوت صناعية (مثل : زيت الهيدروليكي ، و زيوت التزلق في المحركات ، و زيوت القص أو القطع)؛ و الزيوت الناتجة عن الكراجات و ورشات العمل ؛ و زيوت المحولات الكهربائية .

لقد وجد أن نفايات الزيوت تكون ملوثة بمركبات ثنائي بنزو-بارا-الديوكسين متعددة الكلورة (PCDD) و مركبات ثنائي بنزو الفيوران متعددة الكلورة (PCDF) و ثنائية الفينيل متعددة الكلورة (PCB). الزيوت الحاوية على PCB و الناتجة عن المحولات الكهربائية سيتم التعرض لها في الفئة الأساسية 10 (انظر القسم 6.10.6). في الوقت الحاضر لا يتوفر أدلة على أن الديوكسينات/الفيورانات (PCDD/PCDF) أو ثنائية الفينيل متعددة الكلورة (PCB) تتشكل من جديد في مصافي تكرير نفايات الزيوت . المعطيات المتوفرة تشير إلى أن أن الديوكسينات/الفيورانات و PCB المنطلقة عن مصافي تكرير نفايات الزيوت أو عن التعامل مع نفايات الزيوت و إدارة المنشآت هي من أصل صناعي عند الإنتاج المعتمد لزيوت المحولات الكهربائية PCB أو عند إنتاج كلوريات البنزن (chlorobenzenes) و التي هي موجودة في نفايات الزيوت نتيجة التلوث خلال عملية التصنيع (لهذه المواد: PCB و chlorobenzenes) أو أنها أصبحت ملوثة بالديوكسينات و الفيورانات خلال طور الاستعمال أو خلال عمليات إعادة التدوير (SC BAT/BEP 2004). لا يوجد معايرة موحدة للنفايات الزيتية . و طبقاً للمعلومات المتوفرة ، فتتضمن خيارات إدارة النفايات الزيتية : إعادة الإستعمال أو إعادة التشحيط ؛ التكسير الحراري ؛ أو الترميد أو الحرق كوقود (على سبيل المثال : في أفران الإسمنت و أفران الأجر و غيرها). بعض الزيوت - مع أو بدون تنقية مسبقة- يتم مزجها مع زيت الوقود الثقيل و تستخدم في المحركات (مثل السفن). يجب ملاحظة أنه أيضاً يتم ممارسة ردم نفايات الزيوت أو حرقها في العراء في بعض البلدان. وبالتالي ، فنفايات الزيوت المتجمعة في البلدان سوف تنتهي في عمليات أخرى و حصة النفايات الزيتية يجب تضمينها في الأقسام المتعلقة بترميم النفايات (الأقسام 1.1.6 و 2.1.6) ، أو في استخدامها في محطات توليد الطاقة (القسم 1.3.6) ، أو في التدفئة المنزلي و الطهي (القسم 5.3.6)، أو في أفران الإسمنت (القسم 1.4.6) ، أو في أفران تصنيع الأجر و الطوب (القسم 3.4.6) ، أو في عمليات مزج الإسفلت (القسم 6.4.6) ، أو في النقل (القسم 4.5.6) .

إن إدارة الديوكسينات/الفيورانات أو الزيوت الملوثة بـ PCB يمكن أن تسبب التعرض البشري للأشخاص الذين يقومون بجمع الزيوت أو بطريقة أخرى مُعالجة الزيوت. يمكن أن تنتشر الإنبعاثات خلال التخزين والمعالجة. وكما يمكن أن يحدث تلوث للبيئة من خلال انسكابات الزيت الملوث. يمكن أن تحوي البقايا من عملية إعادة التدوير تراكيز مرتفعة من الديوكسينات/الفيورانات. ويؤدي التخلص غير الملائم إلى تلوث الأرض أو الماء. وأنه من المفترض أن تجري عملية تقييم خاص بالموقع أو العملية.

إلى الآن، لم يعطى أي مُعاملٍ إنبعاث فيما يتعلق بأي من قطاعات الإطلاق.

٦.١٠. الفئة الأساسية ١٠ – النقاط الساخنة (Hot Spots)

هذا القسم . 10 يعطي قائمة مؤشرات عن النشاطات التي قد يكون نتاج عنها تلوث للتربة أو الرسوبيات بمركبات الديوكسين/الفيوران. إذا كان أحد النشاطات المُدرجة أدناه قد تم تنفيذه أو تجري مُمارسته، فهناك احتمالية عالية أن يتم الكشف عن تلوث بمركبات الديوكسين/الفيوران. لا يمكن إعطاء أرقام كافية ولكن في العديد من الحالات ، سوف تكون التراكيز أضخم بعدة مرات من التراكيز التي يمكن أن تتوارد في الخلفية الطبيعية (background concentrations) . كل واحدة من النقاط الساخنة المحتملة (hot spots) تحتاج إلى تقييم خاص بالموقع بدءاً من تقييم تاريخي إذا كان النشاط المشكوك فيه قد حدث و تم في الماضي أو ما زال يؤدى حالياً. ضمن هذا المفهوم، من الضروري الحصول على تقدير للمدى أو الدرجة التي تم فيها إنتاج أو استخدام للكيميائيات والمقياس الزمني لهذا النشاط (أشهر، سنين، عقود).

1.10.6. مواقع إنتاج المركبات العضوية الكلورية (Production Sites of Chlorinated Organics)

هناك احتمالية عالية لتلوث الأبنية والتربة في الوقت الحاضر أو في السابق من موقع إنتاج المركبات العضوية الكلورية. من المتوقع أن تتفاقم أثر تراكيز من الديوكسينات/الفيورانات مع إنتاج مركبات الفينول المكلورة ومشتقاتها. إذا كان قد حصل تصريف لمياه عادمة إلى مستقبلات مائية فإنه من الممكن أن تكون الرسوبيات الموجودة تحت فوهة أنبوب التصريف ملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران. إذا تركت المياه العادمة لترقد في برك ترقيد ، فإن الرسوبيات أو الحماة المترسبة في أسفل هذه البرك يمكن أن تحتوي على تراكيز عالية من الديوكسين/الفيوران .

موقع إنتاج الكلور (Production Sites of Chlorine) .2.10.6

إن تصنيع الكلور باستخدام خلية الزنبق ومصاعد من الفحم تترك تلوثات من الديوكسينات/الفيورانات في البقايا. فقد وُجدت تلوثات في عينة حمأة وصلت حتى 4 ملغم مكافئ سُمّي/كغ من البقايا ، كما تراوح التركيز في عينات أخرى بين 0.15 و 23.1 ميكروغرام مكافئ سُمّي دولي/كغ (She and Hagenmaier 1994). لقد تم استخدام مصاعد الفحم على الأغلب وحصرياً في عمليات إنتاج الكلور قبل أن يجري استبدالها في السبعينيات (1970s) بمصاعد معدنية. كانت مصاعد الفحم تتالف من أشكال متعددة من دقائقيات فحم الكوك الممزوج مع مادة رابطة من القطران. أثناء العملية يتحرر بعض الأوكسجين مع الكلور وهذا الأوكسجين يهاجم الفحم مشكلاً أول أوكسيد الكربون وثاني أوكسيد الكربون. إن تأكل الإلكترون هذا كان السبب في استهلاك الفحم من المصعد بمعدل حوالي 2 كغ لكل طن من الكلور الناتج من كلور الصوديوم حوالي 4-3 كغ لكل طن من الكلور الناتج من كلور البوتاسيوم. أما بقايا الفحم الناتجة عن المصعد المتأكل فكانت ملوثة بمركيبات الديوكسين/الفيوران والتي تشكلت بشكل أساسي من التفاعل بين الكلور والقطران المستخدم كمادة رابطة والذي يحتوي على الفحوم الهيدروجينية متعددة الحلقات العطرية (Ullmann 1996). Polycyclic Aromatic Hydrocarbons, PAH)

التربة سوف تكون من الأهداف الأولية إذا كان قد حصل رشح من الحاويات القريبة منها وفي النهاية الرسوبيات في الأنهار القريبة قد تكون تأثرت أيضاً. مؤشر قوي عن التلوث بمركبات الديوكسين/الفيوران من هذا المصدر سيكون وجود تراكيز عالية من الزئبق في التربة والذي يعتبر مصدر قلق بحد ذاته. للأسف، لا يمكن وضع مُعامل ارتباط بين تراكيز الزئبق والديوكسين/الفيوران.

6.10.3. موقع تركيب الفينولات المكلورة (Formulation Sites of Chlorinated Phenols)

هذه هي موقع تم فيها تركيب الفينولات الكلورية على سبيل المثال إلى مبيدات زراعية أو تطبيقات أخرى. عادة، التلوث يمكن أن يتواجد في الأبنية حيث كان يُخزن الفينولات الكلورية أو يجري تركيبها. وبالتالي، هناك احتمال كبير لوجود تربة ملوثة.

6.10.4. موقع تطبيق الفينولات المكلورة (Application Sites of Chlorinated Phenols)

و هي الواقع بما فيها الأرضي حيث تم تطبيق الكيميائيات مثل المبيدات. وفقاً لنمط الاستخدام فإن مبيدات الأعشاب التي تحتوي على الديوكسين مثل 2,3,4-T, 2,4-D أو مبيدات أخرى (أنظر الأقسام 6.2.7.6 و 5.2.7.6 أو 3.2.7.6) قد تم استخدامها في الزراعة أو لأغراض حق العبور. وإضافة إلى الاستخدام المبين في القسم 6.10.5 فإن التلوث بمركب خماسي كلور الفينول (PCP) وأملأه قد يكون حصل في حقول الأرز أو في الأراضي الزراعية حيث استخدمت أعمدة خشبية معالجة بخماسي كلور الفينول كسياج أو كأعمدة لخطوط الهاتف ، أو غيرها.

6.10.5. موقع تصنيع ومعالجة الأخشاب (Timber Manufacture and Treatment Sites)

معامل تصنيع ونشر الأخشاب هي غالباً متراقة مع استخدام خماسي كلور الفينول PCP. الترب والرسوبيات يمكن أن تكون ملوثة بمركبات الديوكسين/الفيوران كون هذه الصناعات تستعمل الكثير من الماء وعادة تكون متوضعة بالقرب من الأنهر. بما أن خماسي كلور الفينول (PCP) وملحه الصودي (PCP-Na) تمتلك انحلالية عالية في المياه ونصف عمرها أقصر من الديوكسينات/الفيورانات، فإن تركيزها في التربة أو الرسوبيات لا يعطي أكثر من مؤشر عن التلوث بمركبات الديوكسين/الفيوران. لا يمكن وضع علاقة ارتباط كمية بين تراكيز خماسي كلور الفينول ومركبات الديوكسين/الفيوران كون هذان الصنفان من المركبات يختلفان في سلوكهما الفيزيائي والكيميائي ويختضعان لمصير مختلف تحت الشروط البيئية.

6.10.6. المكثفات والمحولات الكهربائية المعلوّعة بزيوت ثنائي الفينيل متعددة الكلورة

كلما تم الكشف عن محول أو مكثف كهربائي يحتوي على زيوت ثنائي الفينيل متعددة الكلورة (PCBs)، فسيكون هناك موجود مركبات الفيوران (PCDF) نظراً لأنه خلال عملية إنتاج زيوت ثنائي الفينيل متعددة الكلورة يحصل تلوث بمركبات الفيوران (كلوره مركب ثنائي الفينيل بغاز الكلور وبوجود حفاز). وبازدياد العمر وزمن التشغيل فإن تراكيز مركبات الفيوران في زيت المحولة سيزداد. طالما أن المحولات والمكثفات الحاوية على زيوت PCBs هي في حالة جيدة – دون تسريب الزيت. فلن يكون هنالك إطلاق لمركبات الفيوران (و PCBs) إلى البيئة. حالما يتم تحديد تسربات، وبالتالي فإن مركبات الفيوران مع زيوت PCBs سوف تتطلق إلى البيئة المحاطة مثل التربة والسطح والرسوبيات. يمكن أن تخدم زيوت PCBs كمؤشر خاصة أن بعض المركبات عالية الكلورة من PCBs تظهر سلوك مشابه (خاصة الثباتية والحركية) في البيئة مثل مركبات الفيوران PCDF المستبدلة في المواقع 2,3,7,8.

في هذا القسم ومن أجل غايات جرد الديوكسين/الفيوران، سيتم تقدير إطلاقات مركبات الفيوران PCDF (كمكافيء سمّي - as TEQ). يجب لاحظ أنه مع حدوث إطلاقات إلى البيئة من المزيج التجاري من زيوت PCBs، فسيحدث أيضاً إطلاق لمركبات ثنائي الفينيل متعددة الكلورة الشبيهة بالديوكسين (dioxin-like PCB) ومركبات ثنائي الفينيل متعددة الكلورة غير الشبيهة بالديوكسين (non-dioxin-like PCB). على أية حال فإن المجموعتان الأخيرتان من الملوثات العضوية الثابتة في البيئة (POPs) غير مشمولة ضمن

المنظور الحالي لوسيلة الأدوات (أنظر الفصل 1 – المقدمة). و من أجل الحصول على معلومات إضافية عن مركبات ثبائي الفينيل متعددة الكلورة الشبيهة بالديوكسين (dioxin-like PCB) في المزاج التجارية لزيوت ثبائي الفينيل متعدد الكلورة PCBs، أنظر المرجع Schmitz *et al.* 1996.

معاملات الإنبعاث لمنتجات ثبائي الفينيل متعددة الكلورة سوف يتم تجميعها تبعاً لمحتوها من الكلور وهي كما هو مبين في الجدول 79. من المعروف أنه تحت الإجهاد الحراري، ستتحول مركبات ثبائي الفينيل متعددة الكلورة (PCBs) إلى مركبات الفيوران (PCDF) وبالتالي ، سيزداد المكافئ السمي (TEQ). لا يمكن وضع علاقة ارتباط لكن يمكن افتراض أن الزيوت المستعملة من PCBs سوف تحتوي تراكيز أعلى من زيوت PCBs الجديدة. بما أنه في الوقت الحاضر جميع مركبات PCBs المكتشفة في أي جهاز سوف تعتبر مركبات PCBs مستعملة، وبالتالي فالتراكيز المُعطأة في الجدول أدناه يجب اعتبارها الحدود الدنيا.

الجدول 79: معاملات الإنبعاث لثبائيات الفينيل متعددة الكلورة (Emission factors for PCB)

ثبائي الفينيل متعددة الكلورة جديدة ميكروغرام مكافئ سمي /طن New PCB ($\mu\text{g TEQ/t}$)	نوع ثبائيات الفينيل متعددة الكلورة (PCB Type)
منخفض الكلورة مثل: 1242	Clophen A30, Aroclor
متوسط الكلورة مثل : 1248	Clophen A40, Aroclor
متوسط الكلورة مثل : 1254	Clophen A50, Aroclor
عالي الكلورة مثل: 1260	Clophen A60, Aroclor

نظراً لوجود تنظيمات لمركبات ثبائي الفينيل متعددة الكلورة موضع التطبيق في العديد من البلدان، فإنه يجب أن يتم جرد التجهيزات الحاوية على ثبائيات الفينيل متعددة الكلورة ، على أية حال ، وعامل كنفائيات خطرة (لتخلص منها). مثل هذه النشاطات سوف تساعد لتحديد ثبائي الفينيل متعددة الكلورة (PCBs) من أجل برنامج جرد الديوكسين وأيضاً للتعرف على النقاط الساخنة المحتملة حيث قد تكون تسببت مركبات ثبائي الفينيل متعددة الكلورة (PCBs) إلى البيئة.

9-1. 6.10. عمليّات رَدْم النفايات/البقايا الناتجة عن النشاطات في الفئات

كلما تم التخلص من منتجات أو بقايا تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات، فهناك احتمال أن تتحرر هذه الملوثات إلى البيئة. إن عملية الردم أو الطمر في الأرض بحد ذاتها تعتبر مثل المستودع أو الخزان لهذه المركبات. تعتبر الديوكسينات/الفيورانات نسبياً ساكنة في موقع الردم أو الطمر هذه طالما لا يوجد مياه راشحة قادرة على تحريك هذا التلوث من الديوكسينات/الفيورانات. وحالما يتم تحريرها فإن الديوكسينات/الفيورانات سوف تتركز في الطبقات الزيتية (الطور العضوي في مزيج من ماء/طور عضوي). ولأغراض تحليلية يجب تحليل الديوكسينات/الفيورانات في الطور العضوي فقط. جميع الخبرات والتجارب أظهرت أن الأطوار المائية تحتوت على تراكيز غير قابلة للكشف من الديوكسينات/الفيورانات .

من المؤشرات الجيدة عن مركبات أو مطامر تحتوي على الديوكسينات/الفيورانات هي عندما يوجد سجل أن واحداً أو أكثر من النفايات التالية قد تم التخلص منها في موقع الطمر أو المكب:

- البقايا من عمليّات الانتاج الكيميائية خاصة الفينولات الكلورية.
- البقايا من عمليّات الاحتراق والترميد مثل الرماد المتطاير.

- التجهيزات الحاوية على زيوت ثنائي الفينيل متعدد الكلورة PCB (مثل : المكبات والمحولات الكهربائية أو استخدامات أخرى).
- الحمأة الناتجة عن معامل عجينة الورق حيث تم استخدام غاز الكلور(الحر) في عمليات القصر الكيميائي.
- صناعة الأخشاب حيث تم استخدام خماسي كلور الفينول (PCP) أو أي مركبات عطرية مُكلورة حافظة للأخشاب.

إضافة لذلك سيتم توليد نقاط ساخنة (hot-spots) عندما:

- تم حرق على الأرض لأسلاك نحاسية مغطاة بالبلاستيك.
- عندما حصل حريق عرضية أو عن عدم لمطامر النفايات.

6.10.8. مواقع الحوادث ذات العلاقة

الحوادث مثل الحرائق يمكن أن تُنتج سخام وبقايا تحتوي تراكيز عالية من الديوكسينات/الفيورانات (أنظر أيضاً القسم 6.6.2). مثل هذه الحوادث تُنتج في الكثير من الأحيان عن الحرائق، مثل : حرائق المحولات الكهربائية الحاوية على ثنائي الفينيل متعدد الكلورة PCB، حرائق المستودعات وغرف التخزين، المنازل (خاصة الخشب المعالج، البلاستيك، السجاد أو المواد المستخدمة فيها المركبات البرومية المقاومة للهب). عادة سوف يتركز التلوث بمركبات الديوكسين/الفيوران في السخام الناتج عن الحرائق. يجب جمع السخام والتخلص منه بشكل ملائم كنفايات خطيرة.

6.10.9. رفع الرسوبيات (Dredging of Sediments)

الرسوبيات في الموانيء البحرية أو الرسوبيات تحت مصب أنابيب الصرف الصناعي لأي من النشاطات الصناعية المُدرجة أعلاه قد تكون ملوثة بالديوكسينات/الفيورانات. في الكثير من الأحيان و من أجل الحفاظ على عمق معين من قعر الميناء لدخول السفن فيجب دوماً رفع قسم من الرسوبيات والطمي من قعر الميناء إلى سطح الأرض. هذا النشاط أو العملية تعمل فقط على إزالة التلوث بمركبات الديوكسين/الفيوران من موقعها الحالي ومن البيئة المائية ولكنها في النهاية لا تفعل أكثر من نقل نفس مستوى التلوث إلى موقع آخر مع إمكانية طريق جديد للتعرض (← ترب زراعية أو سكنية). وبالتالي، الحيطنة مطلوبة للإقرار في الطريقة الأفضل للتعامل مع الرسوبيات الملوثة من أجل التقليل من خطورة التعرض نتيجة الإهمال أو عن غير قصد.

6.10.10. موقع غضار الخزف أو الكاؤلين (Kaolinic or Ball Clay Sites)

في الأعوام الحديثة، هناك عدد متزايد من الملاحظات التي تشير إلى أن الديوكسينات/الفيورانات ربما كانت موجودة في البيئة لفترة أطول بكثير من بداية صناعة الكلور، وأنه ربما - في الحقيقة - قد تشكلت من نشاطات غير صناعية (non-anthropogenic). وُجدَت تراكيز عالية بشكل أساسي من مركبات الديوكسين في غضار الخزف المستخرج في الولايات المتحدة الأمريكية وغضار الكاؤلين من ألمانيا وعينات من التربة العميق في بريطانيا وفي عينات رسوبيات بحرية مؤرخة من كوينزلاند/استراليا وفي عينات رسوبيات من نهر الميسسيسي/أمريكا. وكان نموذجياً في جميع العينات الغياب الكلي لمركبات الفيوران وتقربياً التوزع المماثل تقريباً للمماكبات/المتماثرات لمركبات الديوكسين في جميع هذه العينات الجيولوجية. جميع الدراسات تعطي مؤشراً قوياً إلى أن الديوكسينات/الفيورانات كانت قد تشكلت بعمليات طبيعية. هذه الملاحظات يجب أن تقود إلى تحريات مكثفة لتقديركم هي منتشرة هذه الظاهرة من التشكّل

ال الطبيعي لمركبات الديوكسين/الفيوران وإلى التحري عن آلية التشكّل المسؤوله عن هذه الملاحظات. في الوقت الحاضر لا يوجد مؤشرات للتعرّف على مثل هذه المواقف. أي نتائج من هذا النوع يجب لحظها وتدوينها في الجرد.

7. المراجع

- Annema J.A., J.E.M. Beurskens, and C.W.M. Bodar (1995): Evaluation of PCB Fluxes in the Environment, RIVM, Bilthoven, The Netherlands
- Beard A., K.P. Naikwadi, and F.W. Karasek (1993): Formation of Polychlorinated Dibenzofurans by Chlorination and *de novo* Reaction with FeCl₃ in Petroleum Refining Industry. Environ. Sci. Technol. **27**, 1505-1512
- Béguier S. (2004): Personal communication to H. Fiedler; CITEPA, Paris, France
- BImSchV (1990): 17. Verordnung zur Durchführung des Bundesimmissionsschutzgesetzes vom 23.1.1990 (Verordnung über Verbrennungsanlagen für Abfälle und ähnliche brennbare Stoffe - 17. BImSchV). Bundesgesetzblatt Teil I, Jahrgang 1990, 2832. (Ordinance for waste incinerators, Germany)
- BImSchV (1997): 27. Verordnung zur Durchführung des Bundes-Immissionsschutzgesetzes (Verordnung über Anlagen zur Feuerbestattung - 27. BImSchV) vom 19. März 1997. BGBl. I, S. 545. (Ordinance for crematoria)
- Blanco A., C. Negro, C. Monte, E. Fuente, and J. Tijero (2004): The Challenges of Sustainable Papermaking. Environ. Sci. Technol. **38**, 414A-420A
- Bramley M. (1998): Dioxins and Hexachlorobenzene Releases from Magnesium Production in North America: Lessons from Noranda's Magnola Project in Asbestos, Quebec. Greenpeace, Canada
- BREF (2001a): Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) Reference Document on Best Available Techniques in the Non Ferrous Metals Industries. December 2001. European Commission, Technologies for Sustainable Development, European IPPC Bureau, Seville, Spain
- BREF (2001b): Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) - Reference Document on Best Available Techniques in the Cement and Lime Manufacturing Industries. December 2001. European Commission, Technologies for Sustainable Development, European IPPC Bureau, Seville, Spain
- BREF (2001c): Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) Reference Document on Best Available Techniques in the Chlor-Alkali Manufacturing Industry. December 2001. European Commission, Technologies for Sustainable Development, European IPPC Bureau, Seville, Spain
- BREF (2000a): Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) – Reference Document on Best Available Techniques in the Pulp and Paper Industry. July 2000. European Commission, Technologies for Sustainable Development, European IPPC Bureau, Seville, Spain

BREF (2000b): Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) – Reference Document on Best Available Techniques for Mineral Oil and Gas Refineries. Draft dated February 2000. European Commission, Technologies for Sustainable Development, European IPPC Bureau, Seville, Spain

BREF (2000c): Integrated Pollution Prevention and Control (IPPC) – Best Available Techniques Reference Document on the Production of Iron and Steel. March 2000. European Commission, Technologies for Sustainable Development, European IPPC Bureau, Seville, Spain

Bremmer H.J., L.M. Troost, G. Kuipers, J. de Konig, and A.A. Sein (1994): Emissions of Dioxins in the Netherlands, RIVM/TNO, The Netherlands

Bröker G., P. Bruckmann, and H. Gliwa (1999): Study of Dioxin Sources in North Rhine-Westphalia. Chemosphere **38**, 1913-1924

BSE (2002): personal communication by Dr. J. Apfel, Badische Stahlwerke Engineering GmbH, Kehl, Germany

Buckley-Golder D., P. Coleman, M. Davies, K. King, A. Petersen, J. Watterson, M. Woodfield, H. Fiedler, and A. Hanberg (1999): Compilation of EU Dioxin Exposure and Health Data. Report produced for European Commission DG Environment and UK Department of the Environment Transport and the Regions (DETR), October 1999; URL: <http://europa.eu.int/comm/environment/dioxin/download.htm#Identification%20of%20relevant%20industrial%20sources%20of%20dioxins%20and%20furans>

Butzkamm-Erker R. and R.E. Mach (1990): Neuere Daten über Dioxingehalte in Klärschlamm. Korrespondenz Abwasser **37**, 161-163

CARB (1987): Determination of PCDD and PCDF Emissions from Motor Vehicles. California Air Resources Board). Draft report, October 1987. Test Report No. C-86-029.

Carroll W.F. (2004): information submitted to H. Fiedler, UNEP Chemicals by Chlorine Chemistry Council, U.S.A. for EPA TRI data

Carroll W.F. (1996): Is PVC in House Fires the Great Unknown Source of Dioxin? Fire and Materials **20**, 161

Charles Napier (1998): PCDD and PCDF Emission Inventory, Prevention and Control Technologies in the Iron and Steel Sector, Environment Canada (Napier C.E. and Co, CC Doiron Associates)

Choong Kwet Yive N.S. (2004): information submitted to H. Fiedler, UNEP Chemicals by University of Mauritius, Réduit, Mauritius

CITMA/CIGEA (2004): Inventario nacional de fuentes y liberaciones de dioxinas y furanos - Cuba 2000. Ministerio de Ciencia, Tecnología y Medio Ambiente - Centro de Información, Gestión y Educación Ambiental, La Havana, Cuba

COCHILCO (2004): Resumen descriptivo de las tecnologías y operación de las fundiciones primarias de concentrados de cobre de Chile. Documento Técnico elaborado por la Comisión Chilena del Cobre en base a la información entregada por las fundiciones chilenas

Copper Smelters (2004): Information on processes, raw materials, and recycling of German, Swedish, and Canadian copper manufacturers is taken, among others, from the following URLs (accessed in December 2004):

Germany: http://www.na-ag.com/NA_en/rohstoffe_frame.html

Sweden: <http://www.boliden.com>

<http://www.noranda.com>

CORMA (2004): Standardized Toolkit for Identification and Quantification of Dioxin and Furan Releases - Comentarios. Information submitted to UNEP Chemicals by Corporación Chilena de la Madera A.G., Chile, March – October – November 2004

DEH (2004): Inventory of Dioxin Emissions in Australia – National Dioxins Program, Technical Report No. 3. Prepared by Kelsey Bawden, Pacific Air & Environment for Australian Government, Department of Environment and Heritage

DEPR (2003): Department of Environment, Parks and Recreation of the Ministry of Development, Brunei Darussalam, *in:* UNEP 2003b

DINAMA (2002): Inventario nacional de liberaciones de dioxinas y furanos – Uruguay 2000. UNEP and DINAMA, Uruguay, Marzo, 2002. Dirección Nacional de Medio Ambiente of Ministerio de Vivenda, Ordenamiento Territorial y Medio Ambiente, Uruguay

Dumler-Gradl R., H. Thoma, and O. Vierle (1995): Research Program on Dioxin/Furan Concentration in Chimney Soot from House Heating Systems in the Bavarian Area. Organohalogen Compd. **24**, 115-118

Duo W. and D. Leclerc (2004): Thermodynamic and Kinetic Studies on Dioxin Formation and Emissions from Power Boilers Burning Salt-Laden Wood Waste. Organohalogen Compd. **66**, 992-1000

Duo W., I. Karidio, L. Cross, and B. Erickson (2003): Combustion and Emission Performance of a Hog Fuel Fluidized Bed Boiler with Addition of Tire Derived Fuel. FBC2003-016 - Proceedings of FBC2003 – 17th International Fluidized Bed Combustion Conference, May 18-21, 2003, Jacksonville, FL, USA
and

Paprican Research Report PRR 1625, December 2002, Pointe-Claire, QC, Canada

Dyke P., G. Amendola, and T. Abel (2004): Releases of PCDD/F from U.S. Chemical Production Facilities. Organohalogen Compd. **66**, 959-965

Dyke P.H., M.J. Wenborn, PJ. Coleman, M.J. Woodfield, and C.L. Rose (1997): A Review of Dioxin Releases to Land and Water in the UK, Environment Agency, R&D Publication 3, Environment Agency, UK

EAA (2003): personal communication, European Aluminium Association, Brussels, Belgium

EC (1999): Releases of Dioxins and Furans to Land and Water in Europe. Report for Landesumweltamt Nordrhein-Westfalen, Germany on Behalf of European Commission, CD Environment, Brussels, Belgium, September 1999

EC (1996): 96/211/EC: Commission Decision of 26 February 1996 concerning the prohibition of pentachlorophenol (PCP) notified by Denmark (Only the Danish text is authentic) (Text with EEA relevance). Official Journal No. L 068 , 19/03/1996 P. 0032-0040

EMEP (2002): EMEP/CORINAIR Emission Inventory Guidebook - 3rd edition October 2002 UPDATE, Technical report No 30, EEA - European Environment Agency, Copenhagen, and

EMEP (1999): Emission Inventory Guidebook. September 1999

ENEA/AIB/MATT (2003). Valutazione delle emissioni di inquinanti organici persistenti da parte dell'industria metallurgica secondaria. Rapporto finale (in Italian language)

Environment Canada and the Federal/Provincial Task Force (1999): Dioxins and Furans and Hexachlorobenzene. Inventory of Releases. Prepared by Environment Canada and the Federal/Provincial Task Force on Dioxins and Furans for the Federal Provincial Advisory Committee for the Canadian Environmental Protection Act (CEPA-FPAC), January 1999

Essers U., O. Hutzinger, and H. Hagenmaier (1992): Untersuchungen zur Emission halogenierter Dibenzodioxine und Dibenzofurane aus Verbrennungsmotoren beim Betrieb mit handelsüblichen Betriebsstoffen. Bericht an das GSF-Forschungszentrum für Umwelt und Gesundheit München, PT Umwelt und Klimaforschung

EU (2000): Directive 2000/76/EC of the European Parliament and the Council of 4 December 2000 on the incineration of waste. EN Official Journal of the European Communities 28.12.2000 L 332/91-111

EU (1999): Releases of Dioxins and Furans to Land and Water in Europe. Final Report by M. Wenborn, K. King, D. Buckley-Golder, and J. Gascon, produced for Landesumweltamt Nordrhein-Westfalen, Germany on behalf of the European Commission DG Environment, September 1999

EU SCAN (2000): Opinion of the Scientific Committee on Animal Nutrition on the Dioxin Contamination of Feedingstuffs and their Contribution to the Contamination of Food of Animal Origin. European Commission, Health & Consumer Protection Directorate-General, Directorate C - Scientific Opinions, C3 - Management of scientific committees II; scientific co-operation and networks. Brussels, Belgium

Fabrellas B., M.L. Ruiz, M. Angeles Martinez , J. Rivera, E. Abad, and P. Sanz (2003): PCDD/PCDF Emissions in Hot-Dip Galvanising Facilities. Evaluation in the Frame of Spanish Dioxin Inventory. Organohalogen Compd. **63**, 5-8

Fiedler H. (2003): Dioxins and Furans; *in:* The Handbook of Environmental Chemistry, Vol. 3, Part O, Persistent Organic Pollutants, pp 125-201. Springer Verlag, Berlin – Heidelberg 2003

Fiedler H., P. Chareonsong, J. Mayer, and H.-U. Hartenstein (2002): PCDD/PCDF Emissions from Stationary Sources – First Results from Thailand. Organohalogen Compd. **59**, 211-214

Fiedler H., H. Rottler, L. Peichl, G. Knetsch, and A. Basler (2000): Concentrations of PCDD/PCDF in Atmospheric Samples in Germany. Organohalogen Compd. **45**, 264-268 and

Fiedler H., O. Hutzinger, G. Gaßner, and C. Lau (1996): Ergebnisse und Bewertung der Analysen auf organische und anorganische Verbindungen. *In:* Ökosystemares Biomonitoring-Programm in der Region Biebesheim 1992-1994, pp 134-182, Schriftenreihe der Hessischen Landesanstalt für Umwelt, Heft **193**, November 1996 (ISSN 0933-2391, ISBN 3-89026-203-1)

Fiedler H. (1998): Thermal Formation of PCDD/PCDF - A Survey. Environ. Eng. Sci. **15/1**, 49-58

Fiedler H., O. Hutzinger, and C.W. Timms (1990): Dioxins: Sources of Environmental Load and Human Exposure. Toxicol. Environ. Chem. **29**, 157-234

Fisher R., D.R. Anderson, D.T. Wilson, E. Aries, D. Hemfrey, and A.A.T. Fray (2004): Effect of Chloride on the Formation of PCDD/Fs and WHO-12 PCBs in Iron Ore Sintering. Organohalogen Compd. **66**, 1116-1123

François F., M. Blondeel, P. Bernaert, and R. Baert (2004). Diffuse Emissions of PCDD/F and Dioxin-like PCB from Industrial Sources in the Flemish Region. Organohalogen Compd. **66**, 906-912

Gullett B. and A. Touati (2003): PCDD/F from Agricultural Field Burning. Organohalogen Compd. **56**, 135-138

Gullett B.K., P.M. Lemieux, C.C. Lutes, C.K. Winterrowd, and D.L. Winters (1999): PCDD/F Emissions from Uncontrolled Domestic Waste Burning. Organohalogen Compd. **41**, 27-30 (and 157-160)

Gullett, B.K. and J.V. Ryan (1997): On-road Sampling of Diesel Engine Emissions of Polychlorinated Dibeno-*p*-dioxin and Polychlorinated Dibenzofuran. Organohalogen Compd. **32**, 451-456

Hagenmaier H., P. Krauß, J. Vatter und M. Walczok (1995): Bedeutung der Dioxin-Einträge durch Automobilabgase und Hausfeuerungen. Organohalogen Compd. **22**, 49-54

Hagenmaier, H., N. Dawidowsky, U.B. Weber, O. Hutzinger, K.H. Schwind, , H. Thoma, U. Essers, B. Bühler, and R. Greiner (1990): Emission of Polyhalogenated Dibenzodioxins and Dibenzofurans from Combustion Engines. Organohalogen Compd. **2**, 329-334

Hagenmaier H. (1988): Untersuchungen der Gehalte an polychlorierten Dibenzodioxinen, polychlorierten Dibenzofuranen und ausgewählten Chlorkohlenwasserstoffen in Klärschlamm. Universität Tübingen, Februar 1988. Report prepared for Federal Environment Agency, Germany, Report No. 103 03 305

Hansen E. (2001): Substance Flow Analysis for Dioxins in Denmark. Environmental Project No. 570 2000

HMIP (1995): A Review of Dioxin Emissions in the UK, Her Majesty's Inspectorate of Pollution, DOE/HMIP/RR/95/004, UK

Horstmann M. and M.S. McLachlan (1995): Concentrations of Polychlorinated Dibeno-*p*-dioxins (PCDD) and Dibenzofurans (PCDF) in Urban Runoff and Household Wastewaters. Chemosphere **31**, 2887-2896

Kim D.-H., Y.-K. Kim, S.-J. Kim, and G. Ok (2003): Estimation of PCDDs, PCDFs and PAHs Emission from Crematories in Korea. Organohalogen Compd. **63**, 9-12

Horstmann M. (1994): Untersuchungen zu nicht-industriellen Quellen von polychlorierten Dibeno-*p*-dioxinen (PCDD) unf polychlorierten Dibenzofuranen (PCDF) in einem kommunalen Entwässerungssystem. Ph.D. thesis, University of Bayreuth, Germany, Shaker Verlag, ISBN 3-8265-0233-7

Horstmann M., M.S. McLachlan, M. Reissinger, and M. Morgenroth (1993a): An Investigation of PCDD/F Formation during Textile Production and Finishing. *Organohalogen Compd.* **11**, 417-420

Horstmann, M., M.S. McLachlan, and M. Reissinger (1993b): Further Investigations of the Sources of PCDD/F in Municipal Sewage Sludge. *Organohalogen Compd.* **11**, 293-296

Horstmann M., M.S. McLachlan, and M. Reissinger (1993c): Investigations of the Origin of PCDD/F in Municipal Sewage Sludge. *Chemosphere* **27**, 113-120

HSDB (2004): Hazardous Substances Data Bank; accessible via TOXNET at: <http://toxnet.nlm.nih.gov>

Hutzinger O., H. Fiedler, C. Lau, G. Rippen, U. Blotenberg, H. Wesp, S. Sievers, P. Friesel, B. Gras, T. Reich, U. Schacht, and R. Schwörer (1995): Dioxin-Bilanz für Hamburg. *Hamburger Umweltberichte 51/95*. Freie und Hansestadt Hamburg, Umweltbehörde (eds.), Hamburg September 1995, ISSN 0179-8510

Hutzinger, O; U. Essers, and H. Hagenmaier (1992): Untersuchungen zur Emission halogenierter Dibenzodioxine und Dibenzofurane aus Verbrennungsmotoren beim Betrieb mit handelsüblichen Betriebsstoffen. Universities of Bayreuth, Stuttgart and Tübingen, Germany. GSF-Forschungszentrum, Munich, Germany, ISSN 0937-9932.

Idczak F., S. Petitjean, P. Duchâteau, and P. Dengis (2004) : Control of PCDDs/PCDFs, PCBs & PAHs Emissions in Exhaust of Landfill Gas Fed Engines. *Organohalogen Compd.* **66**, 846-850

Ifeu (1998): Ermittlung von Emissionen und Minderungsmaßnahmen für persistente organische Schadstoffe in der Bundesrepublik Deutschland. Stoffband A: Polychlorierte Dibenzodioxine und -furane (PCDD/F) und polycyclische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAH). Ifeu-Institut, Heidelberg, März 1998. Forschungsvorhaben Nr. 104 02 365. Im Auftrag des Umweltbundesamtes, Berlin

Ikeguchi T. and M. Tanaka (1999): Experimental Study of Dioxin Emission from Open Burning Simulation of Selected Wastes. *Organohalogen Compd.* **41**, 507-510

ITDI (2003): Industrial Technology Development Institute of the Department of Science and Technology, the Philippines, in: UNEP 2003b

Kim K.-S., K.-H. Hong, Y.-H. Ko, K.-D. Yoon, and M.-G. Kim (2003): Emission Characteristics of PCDD/Fs in Diesel Engine with Variable Load Rate. *Chemosphere* **53**, 601-607

Klasmeier J. and M.S. McLachlan (1997): Dioxine und Furane in Textilien und Leder. Materialien **124**, Bayer. Staatsministerium für Landesentwicklung und Umweltfragen (StMLU), München

Kubica K., P. Dilara, and B. Paradiž (2004): Toxic Emissions from Solid Fuel Combustion in Small Residential Appliances- CEM 2004, Sixth International Conference on Emission Monitoring, Milan, Italy, 9-11 June 2004

Kucherenko A., N. Klyuev, S. Yufit, A. Cheleptchikov, and E. Brodskj (2001): Study of Dioxin Sources in Krasnoyarsk, Russia. *Organohalogen Compd.* **53**, 275-278

Kutz F.W., D.G. Barnes, E.W. Bretthauer, D.P. Bottimore, and H. Greim (1990): The International Toxicity Equivalency Factor (I-TEF) Method for Estimating Risks Associated with Exposures to Complex Mixtures of Dioxins and Related Compounds. *Toxicol. Environ. Chem.* **26**, 99-110

Lassen C., E. Hansen, A.A. Jensen, K. Olendrynski, W. Kolsut, J. Zurek, I. Kargulewics, B. Debski, J. Skoskiewicz, M. Holtzer, A. Grochowalski, E. Brante, H. Poltimae, T. Kallste,, and J. Kapturauskas (2003). Survey of Dioxin Sources in the Baltic Region – Extended Summary. *Environ. Sci. & Pollut. Res.* **10**, 49-56

Lemieux P., B.K. Gullett, C.C. Lutes, C.K. Winterrowd, and D.L. Winters (2003): Variables Affecting Emissions of PCDD/Fs from Uncontrolled Combustion of Household Waste in Barrels. *J. Air & Waste Manage. Assoc.* **53**, 523-531

Liu W., M. Zheng, D. Wang, Y. Xing, X. Zhao, X. Ma, and Y. Qian (2004) Formation of PCDD/Fs and PCBs in the Process of Production of 1,4-Dichlorobenzene. *Chemosphere* **57**, 1317-1323

LUA (2000): The European Dioxin Emission Inventory – Stage II. Final Report December 2000. Materialien No. **59**. Landesumweltamt Nordrhein-Westfalen, Essen, Germany, 2001

LUA (1997): Identification of Relevant Industrial Sources of Dioxins and Furans in Europe. Materialien No. **43**. Landesumweltamt Nordrhein-Westfalen, Essen, Germany, 1997

Mahnke K. and P. Krauss (1996): Burning of Biomass – An Important Source for Global PCDD/F Immission? *Organohalogen Compd.* **27**, 167-170

Malisch R. (1994): Determination of PCDD/PCDF in PCP-Contaminated Leather Samples. *Organohalogen Compd.* **19**, 73-76

Marklund, S., C. Rappe, M. Tysklind, and K.E. Egeback (1987): Identification of Polychlorinated Dibenzofurans and Dioxins in Exhausts from Cars Run on Leaded Gasoline. *Chemosphere* **16**, 29-36

Masunaga S., T. Takasuga, and J. Nakanishi (2001): Dioxin and Dioxin-like PCB Impurities in Some Japanese Agrochemical Formulations. *Chemosphere* **44**, 873-885

Mayer R. (1997): Polychlorinated Dibenzo-p-dioxins and Dibenzofurans (PCDD/F) in Wool and Wool Products. *Organohalogen Compd.* **32**, 278-282

Mehrag A.A. and K. Killham (2003): A Pre-industrial Source of Dioxins and Furans. *Nature* **421**, 909-911

Merk M., K.-W. Schramm, D. Lenoir, B. Henkelmann, and A. Kettrup (1995): Determination of the PCDD/F Concentration in the Fumes from a PVC Fire. *Organohalogen Compd.* **23**, 491-494

Meyer-Wulf C. (1996): Dioxinemissionen bei der Kupfergewinnung und Massnahmen zu ihrer Minderung. In: Dioxine – Vorkommen, Minderungsmassnahmen, Messtechnik. VDI Berichte 1298, Verein Deutscher Ingenieure, Kommission Reinhaltung der Luft, VDI Verlag GmbH; Düsseldorf, 1996

MoE Japan (2003): The Ministry of the Environment: Inventory of PCDDs/DFs Emissions (Emissions Inventory); <http://www.env.go.jp/air/report/h15-05/index.html>

- MoE Jordan (2003): Ministry of Environment, Jordan, *in:* UNEP 2003b
- MoE Lebanon (2003): Ministry of Environment Lebanon, *in:* UNEP 2003b
- Musdalslien U.I., P.H. Nokleby, and O. Wallevik (1998): Formation of dioxins from carbonaceous materials in production of anhydrous magnesium chloride. *Organohalogen Compd.* **36**, 81-84
- Napier C.E. and Co, CC Doiron Associates (1998): PCDD and PCDF Emission Inventory, Prevention and Control Technologies in the Iron and Steel Sector, Environment Canada
- NATO/CCMS (1992a): Dioxin Perspectives – A Pilot Study on International Information Exchange on Dioxins and Related Compounds; Chapter 3.1: Formation of Dioxins and Related Compounds in Combustion Processes. Edited by E.W. Brethauer, H.W. Kraus, and A. di Domenico; coordinating editors: F.W. Kutz, D.P. Bottimore, O. Hutzinger, H. Fiedler, and A.E. Radwan. NATO/CCCMS Volume 16, 1992
and
Hutzinger O. and H. Fiedler (1988): Emissions of Dioxins and Related Compounds from Combustion and Incineration Sources. Pilot Study on International Information Exchange on Dioxins and Related Compounds, NATO/CCMS Report No. **172**
- NATO/CCMS (1992b): Dioxin Perspectives – A Pilot Study on International Information Exchange on Dioxins and Related Compounds; Chapter 3.3: Formation of Dioxins and Related Compounds in Industrial Processes. Edited by E.W. Brethauer, H.W. Kraus, and A. di Domenico; coordinating editors: F.W. Kutz, D.P. Bottimore, O. Hutzinger, H. Fiedler, and A.E. Radwan. NATO/CCCMS Volume 16, 1992
and
Hutzinger O. and H. Fiedler (1988): Formation of Dioxins and Related Compounds in Industrial Processes. Pilot Study on International Information Exchange on Dioxins and Related Compounds, NATO/CCMS Report No. **173**
- NATO/CCMS (1988): International Toxicity Equivalency Factor (I-TEF) Method of Risk Assessment for Complex Mixtures of Dioxins and Related Compounds. Pilot Study on International Information Exchange on Dioxins and Related Compounds, Report Number **176**, August 1988, North Atlantic Treaty Organization, Committee on Challenges of Modern Society
- NEC (1999): Environmental Assessment of Existing Industries in Bhutan. Chapter 4.0 – Cement Industries. National Environment Commission (NEC) of the Kingdom of Bhutan. http://www.nec.gov.bt/2000/cement_final.pdf
- Nijkerk A.A. and W.J. Dalmijn (2001): Handbook of Recycling Techniques. Chapter 11 – Shredders. Nijkerk Consultancy, The Hague, The Netherlands, 2001
- Nordsieck H., R. Peche, and A. Buekens (2001): Modelling PCDD/PCDF Formation in the Effluent Gas of a Sinter Plant. *Organohalogen Compd.* **50**, 323-327
and further publications from the EU MINIDIP Project by Stieglitz *et al.*, Buekens *et al.*, Louw *et al.*
- NZ (2000): New Zealand Inventory of Dioxin Emissions to Air, Land and Water, and Reservoir Sources. S.J. Buckland, H.K. Ellis, and P.H. Dyke. Organochlorines Programme, Ministry for the Environment, Wellington, NZ, March 2000

Oehme M., S. Mano, and B. Bjerke (1989): Formation of PCDF and PCDD by Production Processes for Magnesium and Refined Nickel. *Chemosphere* **18**, 1379-1389

Quass U., T. Pulles, and H. Kok (2004): The DG Environment Project “Dioxin Emissions in Candidate Countries”: Scope, Approach and First Results. *Organohalogen Compd.* **66**, 8864-868

Rappe C., R. Andersson, M. Bonner, K. Cooper, H. Fiedler, F. Howell, and C. Lau (1996): PCDDs and PCDFs in Samples of Sewage Sludge and Effluent from the State of Mississippi. *Organohalogen Compd.* **28**, 105-110

Rappe C., R. Andersson, G. Karlaganis, and R. Bonjour (1994): PCDDs and PCDFs in Samples of Sewage Sludge from Various Areas in Switzerland. *Organohalogen Compd.* **20**, 79-84

Rappe C., L.-O. Kjeller, S.-E. Kulp, C. de Wit, I. Hasselsten, and O. Palm (1991): Levels, Profile and Pattern of PCDDs and PCDFs in Samples Related to the Production and Use of Chlorine. *Chemosphere* **23**, 1629-1636

Roots O. (2001): Persistent Organic Pollutants Control in Estonia, download CPS: envchem/0107003

Santl H., L. Gruber, and E. Stöhrer (1994a): Investigation on the Input, Formation and Fate of Polychlorinated Dibenzodioxins (PCDDs) and Dibenzofurans (PCDFs) in the Pulp and Paper Industry. *Chemosphere* **29**, 1987-1994

Santl H., A. Bichlmaier, L. Gruber, and E. Stöhrer (1994b): Mass Balance of Polychlorinated Dibenzofurans (PCDFs) and Polychlorinated Dibenzodioxins (PCDDs) in a Recyclng Paper Mill. *Chemosphere* **29**, 1633-1639

SAyDS (2004): *Inventario nacional de liberaciones de dioxinas y furanos: Argentina – 2001*. Ministerio de Salud, Secretaria del Ambiente y Desarrollo Sustentable, Buenos Aires, Argentina

SC BAT/BEP (2004): Draft Guidelines on Best Available Techniques and Provisional Guidance on Best Environmental Practices Relevant to Article 5 and Annex C of the Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants. URL: <http://www.pops.int>

SCEP (1994): Determination of Requirements to Limit Emissions of Dioxins and Furans - Report of the Working Group of the Subcommittee Air/Technology of the State Committee for Emission Protection (SCEP) - Germany

Schatowitz B., G. Brandt, F. Gafner, E. Schlumpf, R. Buhler, P. Hasler, and T. Nussbaumer (1994): Dioxin Emissions from Wood Combustion. *Chemosphere* **29**, 2005-2013

Schleicher O., A.A. Jensen, T. Herrmann, O. Roots, and A. Tordik (2004a): Dioxin Emission from Two Oil Shale Fired Power Plants in Estonia. *Organohalogen Compd.* **66**, 1635-1641

Schleicher O., A.A. Jensen, O. Roots, T. Herrmann, and A. Tordik (2004b): Dioxin and PAH Emissions from a Shale Oil Processing Plant in Estonia. *Organohalogen Compd.* **66**, 1642-1648

Schmitz H.-J., P. Behnisch, A. Hagenmaier, H. Hagenmaier, K.W. Bock, and D. Schrenck (1996): CYP1A1-Inducing Potency in H4IIE Cells and Chemical Composition of Technical Mixtures of Polychlorinated Biphenyls. Environ. Toxicol. Pharmacol. **1**, 73-79

Schwind, K-H., H. Thoma, O. Hutzinger, N. Dawidowsky, U. Weberuss, and H. Hagenmaier, U. Buehler, R. Greiner, U. Essers, and E. Bessey (1991): Emission halogenierter Dibenzodioxine (PXDD) und Dibenzofurane (PXDF) aus Verbrennungsmotoren. UWSF-Z. Umweltchem. Ökotox. **3**, 291-298

SEAM (2003): Inventario nacional de liberaciones de dioxinas y furanos: Paraguay 2002. Secretaria del Medio Ambiente, Asunción, Paraguay, December 2003

She J. and H. Hagenmaier (1994): PCDDs and PCDFs with Chloralkali Pattern in Soil and Sludge Samples. Organohalogen Compd. **20**, 261-266

Smit A., T.H.P. Leuweink, A.L.J. van der Panne, W. Gebert, H. Lanzerstorfer, H. Riepl, and K. Hofstadler (1999): Reduction of Dioxin Emissions from Hoogovens Sinter Plant with the AIRFINE System. Organohalogen Compd. **40**, 441-444

Stockholm Convention (2001): Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants (POPs). UNEP Chemicals, Geneva. Text for download at <http://www.pops.int>

Stringer R., P. Costner, and P.A. Johnston (1995): PVC Manufacture as a Source of PCDD/Fs. Organohalogen Compd. **24**, 119-123

Toolkit (2003): Standardized Toolkit for Identification and Quantification of Dioxin and Furan Releases, First edition, May 2003. UNEP Chemicals, Geneva, <http://www.pops.int/documents/guidance/>

Toolkit (2001): Standardized Toolkit for Identification and Quantification of Dioxin and Furan Releases Draft. UNEP Chemicals, Geneva, January 2001

UBA (1997): The European Atmospheric Emission Inventory of Heavy Metals and Persistent Organic Pollutants for 1990. TNO Institute of Environmental Sciences, Energy and Process Innovation. Forschungsbericht 104 02 672/03 im Auftrag des Umweltbundesamtes Berlin, Germany, June 1997

UBAVIE (2000): Stage of the Art in the Production of Secondary Aluminium with Regard to the IPPC-Directive. Zusammenfassung Monographien, Band 120, Umweltbundesamt Wien, Austria

Ullmann (1996): Chlorine - Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 6, 399-481. VCH Verlagsgesellschaft mbH, D-6940 Weinheim, Germany

UNEP (2004a): Sub-regional Workshop “Action Plans for PCBs and Dioxins/Furans under the Stockholm Convention on POPs”, Siam City Hotel, Bangkok, Thailand, 9-13 July 2004. http://www.chem.unep.ch/pops/POPs_Inc/proceedings/coverpgs/procovers.htm

UNEP (2004b): Sub-regional Workshop for SADC Countries to Conclude Their PCB Inventory Project and Receive Training on Action Plans for PCBs, Dioxins and Furans, Maputo, Mozambique, 8-12 November 2004. http://www.chem.unep.ch/pops/POPs_Inc/proceedings/coverpgs/procovers.htm

UNEP (2003a): Formation of PCDD and PCDF – an overview. Report prepared by the Interim Secretariat of the Stockholm Convention on POPs for the First session of the Expert Group on BAT and BEP, March 10-14, 2003

UNEP (2003b): Asia Dioxin Toolkit Project - National PCDD/PCDF Release Inventories from Brunei Darussalam, Jordan, Lebanon, Philippines, and Vietnam. UNEP Chemicals, Geneva

UNEP/GTZ/CONAMA (2004a): Taller sub-regional “Planes de Acción para PCBs y Dioxinas/Furanos en el Marco del Plan Nacional de Aplicación del Convenio de Estocolmo”, Santiago de Chile, Chile, 19-23 de julio de 2004.

http://www.chem.unep.ch/pops/POPs_Inc/proceedings/coverpgs/procovers.htm

UNEP/PCD/BMZ/BMU/UBA/GTZ (2002): Presentation of the PCD/UNEP/GTZ Inventory in Thailand by Ms. Mingquan Wichayarangsaridh, Thailand, pp. 78-85. In: National action on measures to reduce or eliminate the releases of by-products from unintentional production as requested by the Stockholm Convention on POPs (Article 5 and Annex C). Proceedings of the Regional Workshop, March 13–15, 2002, Bangkok, Thailand; prepared jointly by Government of the Kingdom of Thailand, UNEP Chemicals, Government of the Federal Republic of Germany

UNEP (2001): Thailand Dioxin Sampling and Analysis Program. UNEP Chemicals, Geneva, September 2001. Full report for download at UNEP Chemicals's Web Page: <http://www.chem.unep.ch/pops/newlayout/repdocs.html>

UNEP (1999): Dioxin and Furan Inventories, National and Regional Emissions of PCDD/PCDF, UNEP Chemicals, Geneva, Switzerland

US-EPA (2004): Dioxin Data. Reports of PCDD/PCDF releases under TRI (Toxics Release Inventory). http://www.trifacts.org/dioxin_data/index.html

US-EPA (2000): Exposure and Human Health Reassessment of 2,3,7,8-Tetrachlorodibenzo-p-dioxin (TCDD) and Related Compounds. Part I: Estimating Exposure to Dioxin-Like Compounds – Volume 2: Sources of Dioxin-Like Compounds in the United States. EPA/600/P-00/001Bb, September 2000. Draft Final Report. www.epa.gov/ncea, Washington, D.C., USA

US-EPA (1998a): The Inventory of Sources of Dioxin in the United States - REVIEW DRAFT - EPA/600/P-98/002Aa, Washington, D.C., USA

US-EPA (1998b): EPA Office of Compliance Sector Notebook Project: Profile of the Metal Casting Industry. October 1998. U.S. Environmental Protection Agency, Washington, DC, USA

US-EPA (1997a): Evaluation of Emissions from the Open Burning of Household Waste in Barrels - EPA/600/P-97/134a, Research Triangle Park, NC, USA

US-EPA (1997b): Sector Notebook Project Textile Industry. EPN3 10-R-97-009, EPA Office of Compliance Sector Notebook Project, September 1997

van Leeuwen F.X.R. and M. Younes (1998): WHO Revises the Tolerable Daily Intake (TDI) for Dioxins. Organohalogen Compd. **38**, 295-298

- van Oss, H.G. (1997): Cement.
<http://minerals.usgs.gov/minerals/pubs/commodity/cement/170497.pdf>
- Vikelsoe J. and E. Johansen (2000): Estimation of Dioxin Emissions from Fires in Chemicals. Chemosphere **40**, 165-175
- WBCSD (2004): Draft - Formation and Release of POP's in the Cement Industry. World Business Council for Sustainable Development. Cement Sustainable Initiative, Geneva, Switzerland, 31 March 2004
- WEC (2004): World Energy Council, London. Information on oil shale accessed in September 2004 at
<http://www.worldenergy.org/wec-geis/publications/reports/ser/shale/shale.asp>
- Wichmann, H., W. Lorenz, and M. Bahadir (1995): Release of PCDD/F and PAH during Vehicle Fires in Traffic Tunnels. Chemosphere **31**, 2755-2766
- Wong A.S., W.J. Luksemburg, M.M. Maier, H. Zhou, J. Gao, and Y. Xu (2004): Environmental Assessment of Dioxins in China: Current Status, Difficulties and Future Outlooks. Workshop on Environmental and Health Effects of Persistent Toxic Substances, Hong Kong Baptist University, Hong Kong, 16 November 2004
- Wunderli S., M. Zennegg, I.S. Dolezal, D. Noger, and P. Hasler (1996): Levels and Congener Pattern of PCDD/PCDF in Fly and Bottom Ash from Waste Wood and Natural Wood Burned in Small to Medium Sized Wood Firing Facilities in Switzerland. Organohalogen Compd. **27**, 231-236
- Xu Y., Q. Zhanfg, W. Wu, and W. Li (2000): Patterns and Levels of PCDD/F in a Chinese Graphite Electrode Sludge. Chinese Science Bulletin **45**, 1471-1475
- Zheng M.-H., Z.-C. Bao, B. Zhang, and X.-B. Xu (2001): Polychlorinated Dibenzo-*p*-dioxins and Dibenzofurans in Paper Making from a Pulp Mill in China. Chemosphere **44**, 1335-1337
- Zheng M.-H., Z.-C. Bao, K.-O. Wang, and X.-B. Xu (1997): Levels of PCDDs and PCDFs in the Bleached Pulp from Chinese Pulp and Paper Industry. Bull. Environ. Contamin. Toxicol. **59**, 90-93

8. ملحق 1 : مجموعة معاملات الإنبعاث

يحتوي هذا الملحق على مجموعة معاملات الإنبعاث لفئات المصادر الأساسية العشرة والفئات الثانوية المنبثقه عنها. هذه الصفحات متوفرة أيضاً كملفات إكسل (EXCEL) كي تُستخدم مباشرة لحساب الإطلاقات السنوية عبر جميع القطاعات.

و في الجداول التالية (الجدول 80 إلى الجدول 89) أعطيت معظم معاملات الإنبعاث بواحدة ميكروغرام مكافئ سمي /طن (TEQ per ton) من مواد التغذية أو من المنتج على الترتيب. وفي بعض الاستثناءات مثل: البقايا من المواقف العاملة على الفحم المستخدمة في التدفئة المنزلية (الفئة الثانوية 3e) إضافة إلى الإطلاقات إلى المياه في الفئة الأساسية 9 (على سبيل المثال : المياه العادمة والحمأة من صناعة الورق وعجينة الورق) ، فالخيارات المفضلة يمكن أيضاً أن تكون لحساب الإطلاقات السنوية على أساس الحجم الذي يتم طرحة و التركيز في المياه أو في البقايا ، على الترتيب.

يجب أيضاً أخذ الحبيطة بـلا يجري تكرار حساب الإطلاقات السنوية مثل: البقايا الناتجة عن عملية ما ربما تكون مادة تغذية لعملية أخرى أو نشاط آخر. أمثلة عن ذلك هي: الرماد الناتج عن صناعة المعادن الحديدية وغير الحديدية والتي يمكن أن تستخدم في عمليات التصنيع الثانوية. علاوة على ذلك، المياه العادمة الناتجة عن العمليات الصناعية عادة يجب أن تحسب على الصناعة المعنية التي تنتج عنها. على أية حال، أحياناً ربما توفر الإحصائيات معطيات عند موقع تصريف النفايات ، على سبيل المثال: كمية المياه العادمة المنصرفة عند موقع معين قد تكون معلومة مثل التصريف عند محطات معالجة مياه المجاري أو إلى المجاري المائية المفتوحة. وبالتالي، يجب تطبيق عناية خاصة عند ملء الأرقام خاصة للفئة الأساسية 9.

في الجداول التالية:

"NA" تشير إلى أنه من غير المتوقع حدوث إطلاق عبر هذا القطاع.

"ND" تشير إلى أنه في الوقت الحاضر لا يتوفر معامل إنبعاث مناسب. هذا يعني أن هذا القطاع قد يكون على قدر هام ويجب لحظه وأخذته بعين الاعتبار ، لكن حالياً لا يمكن حساب الإطلاقات عبر هذا القطاع.

الجدول 80 : معملاًات الإنبعاث للفئة 1 - حرق النفايات

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)						فئات المصادر	
بقياس						الفئة الثانوية الصنف	
رماد سفلي	رماد منظير	منتجات	أرض	مياه	هواء		
						حرق النفايات	
						حرق النفايات البلدية الصلبة	a
75	0	NA	NA		3,500	احتراق بغير منحى منهض ، بدون نظم تحكم بثلوت الهواء (APCS)	1
15	500	NA	NA		350	احتراق مرافق و منحكم به ، الحد الأدنى من التحكم بثلوت الهواء (APCS)	2
7	200	NA	NA		30	احتراق مرافق و منحكم به ، تحكم جيد بثلوت الهواء (APCS)	3
1.5	15	NA	NA		0.5	احتراق بغيرك عليه ، أنظمة معدة للتحكم بثلوت الهواء (APCS)	4
						حرق النفايات الخطرة	b
					35,000	احتراق بغيرك منهض ، بدون نظم تحكم بثلوت الهواء (APCS)	1
					350	احتراق مرافق و منحكم به ، الحد الأدنى من التحكم بثلوت الهواء (APCS)	2
					10	احتراق مرافق و منحكم به ، تحكم جيد بثلوت الهواء (APCS)	3
					0.75	احتراق بغيرك عليه ، أنظمة معدة للتحكم بثلوت الهواء (APCS)	4
						حرق النفايات الطيبة	c
200		NA	NA		40,000	احتراق غير منحكم به و من النوع المنقطع ، بدون نظم التحكم بثلوت الهواء	1
20		NA	NA		3,000	احتراق منحكم به و من النوع المنقطع ، بدون أو الحد الأدنى من التحكم بثلوت الهواء	2
ND		920	NA		525	احتراق منحكم به و من النوع المنقطع ، تحكم جيد بثلوت الهواء	3
		150	NA		1	تكنولوجيا عالية ، عملية مسمورة ، احتراق مرافق ، نظم معد للتحكم بثلوت الهواء	4
						حرق نفايات الأجزاء الحقيقة المفرومة	d
ND	ND	NA	NA		1,000	احتراق غير منحكم به و من النوع المنقطع ، بدون نظم التحكم بثلوت الهواء	1
ND	ND	NA	NA		50	احتراق منحكم به و من النوع المنقطع ، بدون أو الحد الأدنى من التحكم بثلوت الهواء	2
		150	NA		1	تكنولوجيا عالية ، عملية مسمورة ، احتراق مرافق ، نظم معد للتحكم بثلوت الهواء	3
						حرق حمأة المجاري	e
		23	NA		50	أفران فريمة ، تعمل بالنظم المنقطع ، لا يوجد أو جزء ضئيل من تجهيزات التحكم بثلوت الهواء	1
		0.5	NA		4	محدثة ، منشآت منحكم بها و تعمل بسلسوار ، بعض تجهيزات التحكم بثلوت الهواء	2
		0.5	NA		0.4	منشآت منأحدث ما توصل إليه العلم ، عملية مسمورة و مرافق ، نظم كامل للتحكم بثلوت الهواء	3
						حرق نفايات الأخشاب و الكتلة الحيوانية	f
		1,000	NA		100	أفران فريمة ، تعمل بالنظم المنقطع ، لا يوجد أو جزء ضئيل من تجهيزات التحكم بثلوت الهواء	1
		10	NA		10	محدثة ، منشآت منحكم بها و تعمل بسلسوار ، بعض تجهيزات التحكم بثلوت الهواء	2
		0.2	NA		1	منشآت منأحدث ما توصل إليه العلم ، نظم كامل للتحكم بثلوت الهواء	3
						حرق جفف الحيوانات	g
ND		NA	NA		500	أفران فريمة ، تعمل بالنظم المنقطع ، لا يوجد أو جزء ضئيل من تجهيزات التحكم بثلوت الهواء	1
ND		NA	NA		50	محدثة ، منشآت منحكم بها و تعمل بسلسوار ، بعض تجهيزات التحكم بثلوت الهواء	2
ND		NA	NA		5	منشآت منأحدث ما توصل إليه العلم ، عملية مسمورة و مرافق ، نظم كامل للتحكم بثلوت الهواء	3

الجدول 81: معاملات الإنبعاث للفئة 2 – إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)						فئات المصادر		
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء		الفئة الثالثة الصنف	الفئة الثالثة الصنف	
						إنتاج المعادن الحديدية وغير-الحديدية		
						تبييد خام الحديد	a	2
0.003	ND	ND	ND	20		تدوير على التفلوك بما فيها المواد الملوثة بالزبرت	1	
0.003	ND	ND	ND	5		استخدام منخفض التفلوك ، محطة مراقبة جيداً	2	
0.003	ND	ND	ND	0.3		تكثيفياً عالية ذات انتقال منخفضة	3	
						إنتاج فحم الكوك	b	
ND	ND	ND	0.06	3		بدون غسل غاز	1	
ND	ND	ND	0.06	0.3		إزالة الغبار وحرق بمحرق	2	
						معامل إنتاج و مسابك الحديد و الفولاذ	c	
15	NA	ND	ND	10		خردة فرقة ، تسبخن أولي للخردة ، تحكم محدود	1	
15	NA	ND	ND	3		خردة نظرية / حديد أصلي ، حرائق بمحرق ، مرشح نسجية	2	
1.5	NA	ND	ND	0.1		خردة نظرية / حديد أصلي ، أفران BOS	3	
ND	NA	ND	ND	0.01		الأفران الحالية مع نظام التحكم بتلوث الهواء (APC)	4	
						المسابك		
ND	ND	ND	ND	10		فرن الدست ذو الهواء البارد أو البرميل الدوار مع عدم وجود أي تحكم بتلوث الهواء	1	
0.2	ND	ND	ND	4.3		برمبريل دوار – مرشح نسجية	2	
8	ND	ND	ND	1		فرن الدست ذو الهواء البارد – مرشح نسجية	3	
0.5	ND	ND	ND	0.03		فرن الدست ذو الهواء الحار أو فرن تغريض – مرشح نسجية	4	
						معامل الغلقنة بالغليسين في المعدن الحراري		
ND	NA	NA	NA	0.06		المشتقات غير المرودة بأنظمة التحكم بتلوث الهواء	1	
2,000	NA	NA	NA	0.05		المشتقات بدون مرحلة نزع الشحوم ، يوجد نظام جيد للتحكم بتلوث الهواء	2	
1,000	NA	NA	NA	0.02		مصنفات مع مرحلة نزع الشحوم و يوجد نظام جيد للتحكم بتلوث الهواء	3	
						إنتاج النحاس	d	
630	ND	ND	ND	300		نحاس ثلوي - نقية أسلبية	1	
630	ND	ND	ND	50		نحاس ثلوي - مضبوطة جيداً	2	
300	ND	ND	ND	5		نحاس ثلوي - مذابة من أجل ضبط إنتاج مركبات الديوكسين والفيوران	3	
ND	NA	NA	ND	0.03		صهر وصب النحاس وخلطاته	4	
ND	ND	ND	ND	0.01		نحاس أولي بما في ذلك المراحل الحرارية	5	
NA	NA	NA	ND	ND		مصالحة نحاس أولي نقي من دون استخدام مواد ثالوية	6	
						إنتاج الألمنيوم	e	
400	ND	ND	ND	150		تصنيع خردة الألمنيوم، محلجة دبى للمدخلات وإزالة سبيكة للتجير	1	
400	ND	ND	ND	35		معالجة أولية للخردة ، تحكم جيد ، مع أنظمة جيدة للتحكم بتلوث الهواء	2	
NA	NA	NA	NA	5		الاخراطة / تجفيف	3	
100	ND	ND	ND	4		معالجة حرارية للألمنيوم، محلجة أولية للخردة ، تحكم جيد مرشح نسجية مع حفن الجير	4	
400	ND	ND	ND	0.5		عملية مذابة ، نظام مذابي للتحكم بتلوث الهواء	5	
NA	NA	NA	NA	0.3		نزع الزبوب حرارياً من البرادة ، فرن دوار ، حرافات بعدية ، مرشحات نسجية	6	
ND	NA	NA	NA	ND		إنتاج الألمنيوم الأولي	7	

الجدول 81 : معمليات الإنبعاث للفئة 2 – إنتاج المعادن الحديدية و غير الحديدية (تابع)

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)						فئات المصادر						
بقايا	بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء	الفئة	الفئة الثانية	الصنف				
						إنتاج المعادن الحديدية و غير-الحديدية (تابع)						2
						إنتاج الرصاص						f
ND	ND	ND	ND	80		رصاص ذلوبي من خردة نحوي PVC	1					
5	ND	ND	ND	8		رصاص ذلوبي من خردة خلية من PVC / Cl_2 ، مع مرشحات	2					
ND	ND	ND	ND	0.5		رصاص ذلوبي من خردة خلية من PVC / Cl_2 في أفران حبنة مع APC وغسلات الغاز	3					
ND	NA	NA	ND	0.5		إنتاج الرصاص الأولي النفني						4
						إنتاج التبياء						g
ND	ND	ND	ND	1,000		فرن بدون تحكم للتجفيف	1					
ND	ND	ND	ND	100		فرايد حلة/أفران دوارة، تحكم أسلسي بالتجفيف	2					
ND	ND	ND	ND	5		تحكم شلعل بالثلوث	3					
ND	NA	NA	ND	0.3		(صهر (خط))	4					
ND	NA	NA	ND	ND		إنتاج التبياء الأولية النقية						5
						إنتاج النحاس الأصفر (Brass) و البرونز						h
NA	NA	NA	NA	2.5		نزع حراري للأزيوت من البرادة	1					
ND	ND	ND	ND	10		أفران صهر بسيطة	2					
125	NA	NA	ND	10		خردة مختلطة ، أفران التحرير ، مرشحات نسبية	3					
ND	ND	ND	ND	0.1		تجهيزات محددة ، مدخلات نظيفة ، مع أنظمة جيدة للتحكم بثلوث الهواء APDS	4					
						إنتاج المغنيزيوم						I
0	ND	NA	9,000	250		بسخنام MgO/C - معلجة حرارية في جو من Cl_2 ، دون معلجة للندففات، نظم سي للتحكم بثلوث الهواء	1					
9,000	ND	NA	24	50		بسخنام MgO/C - معلجة حرارية في جو من Cl_2 ، تحكم شلعل بالثلوث	2					
ND	NA	NA	ND	3		عملية ارجاع حرارية	3					
						إنتاج حراري لمعادن أخرى غير الحديدية (مثل النikel Ni)						j
ND	ND	ND	ND	100		خردة ملوثة، تحكم بسيط بالتجفيف أو بدون تحكم	1					
ND	ND	ND	ND	2		خردة نظيفة، تحكم جيد بثلوث الهواء	2					
						الفضلات المعنية المفرومة						l
ND	ND	NA	NA	0.2		محلل تقطيع المعلم	1					
						الاسترجاع الحراري للأسلاك المعنية						m
ND	ND	ND	ND	5,000		حرق الأسلاك في الغراء	1					
ND	ND	NA	ND	40		فرن أسلسي مع حرائق بعدى و غسل رطب	2					
ND	ND	NA	ND	3.3		حرق محرك كهربائية ومكليح وغيرها، مزودة بحرائق بعدى	3					

الجدول 82: معاملات الإنبعاث للفئة 3 – توليد الطاقة و التدفئة

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)						فئات المصادر		
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء		الفئة	الفئة الثانوية الصنف	
						توليد الطاقة و التدفئة		
						3		
ND	NA	NA	ND	35	1	مراجل الطاقة التي تحرق الوقود الأحفوري	a	
14	NA	NA	ND	10	2	مراجل الطاقة التي تحرق الفحم		
ND	NA	NA	ND	2.5	3	مراجل الطاقة التي تحرق الوقود الملغول		
ND	NA	NA	ND	1.5	4	محطات الطاقة التي تحرق الزيت الحجري		
ND	NA	NA	ND	0.5	5	مراجل الطاقة التي تحرق زيت الوقود الخفيف، الغاز الطبيعي		
						محطات الطاقة التي تعمل على الكتلة الحيوية	b	
ND	NA	NA	ND	500	1	مراجل الطاقة التي تحرق مزيج من الكتلة الحيوية		
15	NA	NA	ND	50	2	مراجل الطاقة التي تحرق خشب نظيف		
						حرق الغاز الحيوي و غاز المطامر	c	
NA	NA	NA	ND	8	1	مراجل الغاز الحيوي ، محركات/أبراج ببنك و السطحة		
						التدفئة المنزلية و الطهي (الكتلة الحيوية)	d	
1,000	NA	NA	ND	1,500	1	موافق حرق الكتلة الحيوية/الأحشاب الملونة		
10	NA	NA	ND	100	2	موافق حرق الكتلة الحيوية/الأحشاب البكر		
ng TEQ/kg Ash						التدفئة المنزلية (الوقود الأحفوري)	e	
30,000	NA	NA	ND	15,000	1	المواقد الحاملة على الفحم ذو المحتوى العالي من الكلور		
5,000	NA	NA	ND	70	2	المواقد الحاملة على الفحم		
ND	NA	NA	ND	10	3	المواقد الحاملة على زيت الوقود		
ND	NA	NA	ND	1.5	4	المواقد الحاملة على الغاز الطبيعي		

الجدول 83: معاملات الإنبعاث للفئة 4 - إنتاج المنتجات الفلزية (مواد البناء)

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)						فئات المصادر					
الصنف	الفئة	الفئة الثانوية	الصنف	الفئة	الصنف	بيان	مياه	هواء	أرض	منتجات	بيانا
المنتجات الفلزية (مواد البناء)											4
						إنتاج الإسمنت					a
ND	ND	NA	NA	5		الأفران العادمة	1				
NA	ND	ND	NA	5		الأفران الرطبة القديمة، مرسيك الكتروستاتية > ٣١١ درجة مئوية	2				
NA	ND	ND	NA	0.6		الأفران الرطبة / مرسيك الكتروستاتية/مرشح نسجية < ٣١١ درجة مئوية	3				
NA	ND	ND	NA	0.05		الأفران الرطبة / مرسيك الكتروستاتية/مرشح نسجية > ٣١١ درجة مئوية وجميع أنواع الأفران الجافة مع المسخنات المُكلسة الأولية > ٢١١ درجة مئوية	4				
						إنتاج البتر					b
ND	ND	ND	ND	10		سيكلونات بدون تحكم بإصدار الغبار، وغود رديء أو ملوث	1				
ND	ND	ND	ND	0.07		معالجة جيدة للغبار	2				
						إنتاج الطوب					c
ND	ND	ND	NA	0.2		سيكلونات بدون تحكم بإصدار الغبار	1				
ND	ND	ND	NA	0.02		معالجة جيدة للغبار	2				
						إنتاج الزجاج					d
ND	ND	ND	NA	0.2		سيكلونات بدون تحكم بإصدار الغبار	1				
ND	ND	ND	NA	0.015		معالجة جيدة للغبار	2				
						إنتاج السيراميك					e
ND	ND	ND	NA	0.2		سيكلونات بدون تحكم بإصدار الغبار	1				
ND	ND	ND	NA	0.02		معالجة جيدة للغبار	2				
						مزج الأسفلت					f
ND	ND	ND	NA	0.07		معامل مزج الإسفلت بدون تنظيف العازلت	1				
0.06	ND	ND	NA	0.007		معامل مزج الإسفلت مع مرشحات نسجية ، أثراج غسل رطبة	2				
						تصنيع الطفل الزيتي (Oil Shale Processing)					g
ND	ND	ND	ND	ND		الجزء الحراري	1				
2	0.07	ND	NA	0.003		التحلل الحراري للطفل الزيتي	2				

الجدول 84: معاملات الإنبعاث للفئة 5 - النقل

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)						فئات المصادر	الفئة لفئة التأثيرية الصنف
بقايا	منتجات	هواء	مياه	أرض	مياه		
						وسائل النقل	5
						المحركات رباعية الشوط	a
ND	NA	NA	NA		2.2	البنزين المرصص	1
ND	NA	NA	NA		0.1	البنزين الخلوي من الرصاص و بدون حفل (وسيط)	2
NA	NA	NA	NA		0.00	البنزين الخلوي من الرصاص مع حفل (وسيط)	3
						المحركات ثنائية الشوط	b
ND	NA	NA	NA		3.5	البنزين المرصص	1
ND	NA	NA	NA		2.5	البنزين الخلوي من الرصاص و بدون حفل (وسيط)	2
						محركات дизيل	c
ND	NA	NA	NA		0.1	محركات дизيل	1
						المحركات العاملة على الزيت الثقيل	d
ND	NA	NA	NA		4	جميع الأنواع	1

الجدول 85: معاملات الإنبعاث للفئة 6 - عمليات الاحتراق المكشوفة في العراء

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)						فئات المصادر	الفئة لفئة التأثيرية الصنف
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هباء	مياه		
						عمليات الاحتراق المكشوفة	6
						الحرائق/حرق الكتلة الحيوية	a
ND	NA	4 ND		5		حرائق الغلوك	1
ND	NA	4 ND		5		حرائق الأرضي الحشبي و السبخان	2
ND	NA	10 ND		30		حرق البقايا الزراعية (في الحقل) متأثرة، شروط احتراق سيئة	3
ND	NA	10 ND		0.5		حرق البقايا الزراعية (في الحقل) غير متأثرة	4
						حرائق ، حرق النفايات ، حرائق مطامر النفايات ، الحرائق الصناعية ، الحرائق العرضية	b
600	NA	NA	ND	1,000		الحرائق في مكب و مطامر النفايات	1
400	NA	400	ND	400		حوادث الحرائق في البيوت و المعمل (كل حلقة)	2
600	NA	600	ND	300		حرق النفايات المنزلية غير المرائب	3
18	NA	18	ND	94		الحرائق العرضية في المركبات (كل مركبة)	4
10	NA	10	ND	60		الحرق المكشوف للخشب (تعمير/هم)	5

الجدول 86: معاملات الإنبعاث للفئة 7 – إنتاج و استخدام الكيميائيات و بضائع المستهلك

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)					فئات المصادر	الفئة الثانية الصنف
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء	إنتاج الكيميائيات و بضائع المستهلك	7
					إنتاج الورق و عجينة الورق *	a
					مراحل الحرق (كل طن من العجينة)	
NA				0.07	مراحل حرق السلال الأسود ، حرق الحمأة والأخشاب	1
50				0.2	مراحل حرق نفايات النشر غط	2
					المنصروفات المائية والمنتجات	
ND	30	ND			طريقة كرافت ، غار الكلور (Cl ₂) ، ألياف غير-خشبية ، متأثرة	1
4.5	8		4.5		طريقة كرافت ، تكولوجيا فريمه (Cl ₂)	2
1.5	3		1.0		طريقة كرافت ، تقليل مخلفاته	3
ND	1	ND			طريقة المسلفت للورق/عجينة الورق ، تكولوجيا قديمة	4
0.2	0.5		0.06		طريقة كرافت ، تكولوجيا حديثة (ClO ₂)	5
ND	0.1	ND			طريقة المسلفت لصناعة الورق ، تكولوجيا حديثة (ClO ₂ ، TCF)	6
ND	1.0	ND			صناعة الحرارة بالطريق الحراري الميكانيكي (TMP)	7
	10	ND			الورق المعاد تدويره من نفايات الورق الملونة	8
ND	3	ND			الورق المعاد تدويره من الورق الحديث	9
					الصناعات الكيميائية	b
					خاماسي كلور الغينول (PCP)	
	2,000,000				الإنتاج الأوروبي والأمريكي (كلورة الغينول بواسطة Cl ₂)	1
	800,000				الإنتاج الصيني (التحلل الحراري لساماسي كلور حلقي الهاكسان HCH)	2
	500				صناعة الملح الصودي لksamسي كلور الغينول (PCP-Na)	3
					شركات تأثير الغينول متعدد الكلور (biphenyls, PCB)	
	15,000				متخصّص الكلورة مثل: Clophen A30, Aroclor 1242	1
	70,000				متوسط الكلورة مثل: Clophen A40, Aroclor 1248	2
	300,000				متوسط الكلورة مثل: Clophen A50, Aroclor 1254	3
	1,500,000				على الكلورة مثل: Clophen A60, Aroclor 1260	4
					الصيدرات الكلورية	
	7,000			Pure 2,4,5-Trichlorophenoxy acetic acid (2,4,5-T)	1	
	700			2,4,6-Trichlorophenol (2,4,6-PCPh)	2	
	1,000			Dichlorprop	3	
	700			2,4-Dichlorophenoxy acetic acid (2,4-D)	4	
				2,4,6-Trichlorophenyl-4'-nitrophenyl ether (CNP = chloronitrofen)	5	
	300,000			تصنيع بذريعة القديمة	6	
	400			تصنيع بذريعة الحديثة	7	
					إنتاج الكلورانيل (Chloranil)	
	400,000			p-chloranil بكلورة الغينول	1	
	100			p-chloranil بكلورة الهايدروكينون (hydroquinone)	2	
	1,200			مواد صياغية أساسها الكلورانيل (الطريقة القديمة ، الصنف 1)	3	
	60,000			p-chloranil بكلورة الغينول	4	
					شركات الكلوروبينز (Chlorobenzenes)	
ND	39 NA	NA	ND	p-Dichlorobenzene	1	
ND	0 NA	NA	ND	o-Dichlorobenzene	2	
3,000	0 MA	NA	ND	٤،١ - ناتري كلور البنزن	3	
				إنتاج الكلورالكلورطوي		
1,000	NA	NA	NA	إنما إنتاج الكلورالكلورطوي باستخدام الأنوات الفحمية		
					إنتاج تأثيري كلور الإيتيلين EDC و HARDI كلور الغينيل PVC و البولي فينيل كلوريد VCM	
ND		NA		نقدية قديم لإنتاج EDC/VCM, PVC	1	
10	0.03 NA		0.5	محلل حديثة لإنتاج EDC/VCM or EDC/VCM/PVC	2	
0.2	0.1 NA		0.03	محلل إنتاج البولي فينيل كلوريد PVC	3	
					الصناعات البترولية (مصافي النفط)	c
ND	NA	NA	NA	جموع الأنواع (السلعات) ميكرو غرام مكافئ سمى (ابراجول) **	1	
				معامل التسبيح	d	
				الحد الأعلى	1	
ND	100 NA	ND	NA	الحد الأدنى	2	
ND	0.1 NA	ND	NA		e	
				معامل الجلويد		
ND	1,000 NA	ND	NA	الحد الأعلى	1	
ND	10 NA	ND	NA	الحد الأدنى	2	

الجدول 87: معاملات الإنبعاث للفئة 8 - متفرقات

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)					فات المصادر	الفئة	الفئة الثانوية	الصنف	
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء					
					متفرقات				
ND	0.1	ND	NA	0.007	تجفيف الكتلة الحيوية	a		8	
ND	0.1	ND	NA	0.1	خشب نظيف	1			
ND	0.5	ND	NA	10	علف أخضر	2			
					كتلة حيوية محلجة بخملي كلور الفينول PCP أو بطريقة أخرى	3			
					حرق الجثث				
ND	NA	NA	NA	90	بدون تحكم	1			
2.5	NA	NA	NA	10	تحكم متوسط	2			
2.5	NA	NA	NA	0.4	تحكم متلاي	3			
					بيوت التدخين (تدخين التحوم)				
2,000	ND	ND	NA	50	خشب محلج ، نقلات الوهود المستخدمة كوقود	1			
20	ND	ND	NA	6	وهواد نظيف ، بدون حرائق بدي	2			
20	ND	ND	NA	0.6	وهواد نظيف ، يوجد حراق بدي	3			
					بقايا التنظيف الجاف				
3,000	NA	NA	NA	NA	أنسجة نقلة ، محلجة بخملي كلور الفينول ، إلخ	1			
50	NA	NA	NA	NA	أنسجة عالبة	2			
					* تدخين النبع				
NA	NA	NA	NA	0.3	Cigar (per item)	1			
NA	NA	NA	NA	0.1	Cigarette (per item)	2			

الجدول 88: معاملات الإنبعاث للفئة 9 - طرح/طرح النفايات

طريق الإطلاق الممكن ($\mu\text{g TEQ/t}$)					فات المصادر	الفئة	الفئة الثانوية	الصنف	
بقايا	منتجات	أرض	مياه	هواء					
					طرح/طرح النفايات				
$\mu\text{g TEQ/m}^3$			$\mu\text{g TEQ/m}^3$		الرشاحة (leachate) الناتجة عن مطامر النفايات				
50	NA	NA	0.2	NA	نفلات خطرة *	1			
6	NA	NA	0.03	NA	نفلات غير خطرة *	2			
					المجاري/معالجة مياه المجاري				
			NA		مدخلات صناعية ومنزلية مختلطة (له صلة بالكلور)	1			
1,000	NA	NA	0.005	NA	بدون إزالة الحمأة				
1,000	NA	NA	0.0005	NA	مع إزالة الحمأة				
			NA		بيئات مدنية	2			
100	NA	NA	0.002	NA	بدون إزالة الحمأة				
100	NA	NA	0.0005	NA	مع إزالة الحمأة				
10	NA	NA	0.0001	NA	بيئات أو مناطق سكنية ذاتية أو محطات معالجة حديثة	3			
					الطرح إلى المياه المفتوحة				
NA	NA	NA	0.005	NA	مدخلات صناعية ومنزلية مختلطة	1			
NA	NA	NA	0.0002	NA	بيئات مدنية	2			
NA	NA	NA	0.0001	NA	بيئات منزلية أو وجود ضبط	3			
					التحويل إلى سماد				
					كافحة الجزء الحضوري	1			
NA	100	NA	ND	NA	نفايات المطبخ والحدائق	2			
NA	15	NA	ND	NA	نفايات خضراء من بيئات غير منازلة	3			
NA	5	NA	ND	NA	طرح نفايات الزيوت				
ND	ND	ND	ND	ND	كافحة الأجزاء	1			

الجدول 89: معاملات الإنبعاث للفئة 10 – تحديد النقاط الساخنة

الفئة	الفئة الثانوية الصنف	فات المصادر	منتج	($\mu\text{g TEQ/t}$)
10		تحديد النقاط الساخنة		
a		موقع إنتاج المركبات العضوية الكلورية		
1		مركيك الكلوروفينول و مشتقاتها أو مركيك ذيلي العينيل متعدد الكلورة PCB		
2		مركيك عضوية كلورية أخرى		
b		موقع إنتاج الكلور		
1		الإنتاج باستخدام الكترودات الفحم		
2		الإنتاج من دون الكترودات الفحم		
c		موقع تركيب الغبيولات الصيدلات المكلورة		
d		موقع استخدام الصيدلات الغبيولات المكلورة		
e		موقع تصنيع ومعالجة الأخشاب		
1		استخدام خماسي كلوروفينول أو مواد حلقة أخرى تحتوي على الديوكسين		
2		لا يوجد استخدام لخماسي كلوروفينول ، غير مفتوحة على البيئة		
f		التجهيزات الحاوية على زيوت PCB		
		منخفض الكلورة مثل: Clophen A30, Aroclor 1242	15,000	
		متوسط الكلورة مثل : Clophen A40, Aroclor 1248	70,000	
		متوسط الكلورة مثل : Clophen A50, Aroclor 1254	300,000	
		على الكلورة مثل: Clophen A60, Aroclor 1260	1,500,000	
1		يوجد ارتشاح و نسريب لزيت PCB		
2		لا يوجد ارتشاح أو نرسيب		
g		ردم النفايات /البقايا الناتجة عن الغسالات من ١ - ٩-		
h		موقع الحوادث ذات العلاقة		
i		استخراج الرسوبيات		
j		موقع عصار الخرف أو الكاجولين		

9. ملحق 2 : الاستبيانات

هذا الفصل يعرض عينات للاستبيانات التي يمكن استخدامها لجمع المعطيات عن منشأة أو عملية أو نشاط معين. الاستبيانات ستكون مزودة أيضاً على شكل إلكتروني لتحميلها من موقع الانترنت لبرنامج الأمم المتحدة للكيميائيات UNEP. إن الهدف من الاستبيانات وكيف تعمل بموجبها مسروق في الفصول 3 و 4.

إن الاستبيانات الخاصة بكل فئة يجب أن ترافق مع صفحة غلاف تبين المرسل (مع جميع التفصيات الضرورية) والتصوّص مثل السنة المرجعية وتاريخ إعادة الاستبيان. تم تصميم استبيانات لكل فئة (بعض الفئات يمكن استخدام نفس الاستبيان).

عينة عن صفحة الغلاف للاستبيان:

جرد إطلاقات الديوكسينات/الفيورانات (Dioxin and Furan)
السنة المرجعية 20 (كانون الثاني – 31 كانون الأول)
المطلوبة من قبل : [اسم المؤسسة مع العنوان اسم شخص الإتصال و رقم الهاتف و الفاكس و البريد الإلكتروني]
المرسل إليه [اسم المؤسسة مع العنوان و الإحداثيات الأخرى]
الرجاء إعادة الاستبيان بعد ملنه بكمال المعلومات المطلوبة إلى عنوان المرسل المبين أعلاه و ذلك قبل تاريخ : _____ (التاريخ)

استبيان (1): الفئة الأساسية (1)- حرق النفايات

Category 1: Waste Incineration

<input type="checkbox"/>	حرق النفايات البلدية	نوع المنشأة
<input type="checkbox"/>	حرق نفايات صناعية	
<input type="checkbox"/>	حرق نفايات المشافي	
<input type="checkbox"/>	حرق نواتج الفرم الخفيفة من المستشفيات	
<input type="checkbox"/>	حرق حمأة المجاري	
<input type="checkbox"/>	حرق بقايا الأخشاب و النباتات	
<input type="checkbox"/>	حرق جثث الحيوانات	
		أسم المنشأة
		موقع المنشأة المحافظة ، المدينة ، المنطقة
		العنوان :
		نقطة الاتصال: (اسم الشخص ، منصبه ، هاتف ، فاكس ، بريد الكتروني)
[]		عدد أفران الحرق
<input type="checkbox"/>	متقطعة (مثال: 100 كغ في الدفعه الواحدة)	نوع العملية
<input type="checkbox"/>	نصف مستمرة (مثال: وردية عمل لمدة 8 ساعات)	
<input type="checkbox"/>	مستمرة (24 ساعة في اليوم)	
[]	طن في الساعة (طن/سا)	استطاعة التشغيل السنوية / لكل حرق
[]	عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع)	
[]	طن في اليوم (طن/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)	
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة)	
[]	طن في السنة (طن/سنة)	
[]	طن في الساعة (طن/سا)	استطاعة التشغيل السنوية الكلية/جميع الحروقات
[]	عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع)	
[]	طن في اليوم (طن/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)	
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة)	
[]	طن في السنة (طن/سنة)	
<input type="checkbox"/>	الحرق الكتلي - جدار مائي (Mass burn waterwall (grate))	نوع فرن الحرق
<input type="checkbox"/>	أفران السرير المُبيع (Fluidized bed)	
<input type="checkbox"/>	مواق (Stokers)	
<input type="checkbox"/>	فرن دوار (Rotary kiln)	
<input type="checkbox"/>	أنواع أخرى (يرجى التحديد)	
[]	غرفة الاحتراق الرئيسية (درجة مؤوية)	درجة حرارة الفرن
[]	حرّاق بـعدي/ غرف الاحتراق الثانوية (درجة مؤوية)	

<input type="checkbox"/>	مرسبات إلكتروستاتية (electrostatic precipitators)	نوع النظام المستخدم في التحكم بتلوث الهواء (APCS)
<input type="checkbox"/>	سيكلونات (Cyclones)	
<input type="checkbox"/>	أكياس مُرشّحات (Bag filters)	
<input type="checkbox"/>	أبراج الامتصاص الرطب	
<input type="checkbox"/>	أبراج الامتصاص الجاف	
<input type="checkbox"/>	حقن الكلس أو الجير	
<input type="checkbox"/>	حقن القلوبيات (مثل الصود الكاوي)	
<input type="checkbox"/>	حقن الفحم الفعال أو الفحم	
<input type="checkbox"/>	فلاتر من الفحم الفعال	
<input type="checkbox"/>	المحولات التي تحتوي على محفزات (الإرجاع الوسيطي الإنقائي)	
<input type="checkbox"/>	مراوح السحب التحريري (Induced draft fan)	
<input type="checkbox"/>	أنواع أخرى (يرجى التحديد)	
<input type="checkbox"/>	لا يوجد أي نوع من أنواع المعالجة	
<input type="checkbox"/> لا	<input type="checkbox"/> نعم	هل يوجد أنظمة استرجاع الحرارة مثل المبادلات الحرارية (heat recovery system)
[] عند مخرج نظام المعالجة	[] عند مدخل نظام المعالجة	درجة حرارة الغازات المنطلقة (°C)
		تدفق الغازات في مخرج المدخنة متربكع/ساعة (غاز جاف)

طرق التخلص من هذه البقايا		الكميات	البقايا
<input type="checkbox"/> طمر	<input type="checkbox"/> إعادة تدوير	[] طن/سنة	توليد الرماد السفلي
<input type="checkbox"/> طمر	<input type="checkbox"/> إعادة تدوير	[] طن/سنة	توليد الرماد المتطاير
	تصريف	[] طن/سنة	المياه العادمة
<input type="checkbox"/> طمر	<input type="checkbox"/> إعادة تدوير	[] طن/سنة	توليد الحمأة أو الرواسب (كمادة جافة)

التصنيف والتقييم النهائي (تملاً هذه المعلومات من قبل الشخص الذي يقيّم المعطيات - خبير المشروع)

معاملات الإنبعاث (مكافئ سمي/طن) Emission Factors ($\mu\text{g TEQ/t}$)					الصنف (Class)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	
الإطلاقات السنوية (غرام مكافئ سمي/عام) Annual Release (g TEQ/a)					
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	النشاط السنوي (طن/سنة) Annual Activity (t/a)

استبيان (2):

الفئة الأساسية (2)- إنتاج المعادن الحديدية و غير الحديدية

Category 2: Ferrous and Non-Ferrous Metal Production

<input type="checkbox"/>	صب المعادن (Sintering)		نوع المنشأة	
<input type="checkbox"/>	إنتاج فحم الكوك (Coke)			
<input type="checkbox"/>	التوتيراء (Zinc)			
<input type="checkbox"/>	المغزنيوم (Magnesium)			
<input type="checkbox"/>	آلات التفتيت أو المشطيات (Shredder)			
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	الحديد و الفولاذ (Iron and/or steel)		
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	سبك المعادن (Foundry)		
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	النحاس (Copper)		
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	الألمونيوم (Aluminum)		
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	الرصاص (Lead)		
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	النحاس الأصفر و البرونز (Brass/Bronze)		
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	معدن آخر غير الحديد		
<input type="checkbox"/> ثانوي	<input type="checkbox"/> أولي	أنواع أخرى		
			أسم المنشأة	
			موقع المنشأة المحافظة ، المدينة ، المنطقة	
			العنوان :	
			نقطة الاتصال: (اسم الشخص ، منصبه ، هاتف ، فاكس ، بريد الكتروني)	
			عدد أفران الحرق	
<input type="checkbox"/>	مقطعة (مثال : 100 كغ في الدفعه الواحدة)		نوع العملية	
<input type="checkbox"/>	نصف مستمرة (مثال: وردية عمل لمدة 8 ساعات)			
<input type="checkbox"/>	مستمرة (24 ساعة في اليوم)			
[]			استطاعة التشغيل السنوية / لكل حراق	
<input type="checkbox"/>	طن في الساعة (طن/س)			
[]	عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم)			
[]	عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع)			
[]	طن في اليوم (طن/يوم)			
[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)			
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة)			
[]	طن في السنة (طن/سنة)			
[]	طن في الساعة (طن/س)		استطاعة التشغيل السنوية الكلية/جميع الحراقات	
[]	عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم)			
[]	عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع)			
[]	طن في اليوم (طن/يوم)			
[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)			
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة)			
[]	طن في السنة (طن/سنة)			

<input type="checkbox"/>	فرن الصهر العالي (Blast furnace)	نوع الفرن
<input type="checkbox"/>	الفرن التحربي (Induction furnace)	
<input type="checkbox"/>	فرن القوس الكهربائي (Electric arc furnace)	
<input type="checkbox"/>	أفران كوبير Cowper	
<input type="checkbox"/>	الفرن الدوار (Rotary kiln)	
<input type="checkbox"/>	أفران اللهب المنعكس (Reverberatory furnace)	
<input type="checkbox"/>	أنواع أخرى (يرجى التحديد)	
[]	غرفة الاحتراق الرئيسية (درجة مئوية)	درجة حرارة الفرن
[]	حرّاق بعدي / غرف الاحتراق الثانوية (درجة مئوية)	
طن/سنة []	يرجى تحديد النوع	
طن/سنة أو % []	يرجى تحديد النوع	
<input type="checkbox"/>	مرسبات إلكتروستاتية (electrostatic precipitators)	
<input type="checkbox"/>	سيكلونات (Cyclones)	
<input type="checkbox"/>	أكياس مرشّحات (Bag filters)	
<input type="checkbox"/>	أبراج الامتصاص الرطب (Wet scrubber)	نوع النظام المستخدم في التحكم بتلوث الهواء (APCS)
<input type="checkbox"/>	أبراج الامتصاص الجاف (Dry scrubber)	
<input type="checkbox"/>	حقن الكلس أو الجير	
<input type="checkbox"/>	حقن القلوبيات (مثل الصود الكاوي)	
<input type="checkbox"/>	حقن الفحم الفعال أو الفحم	
<input type="checkbox"/>	فلاتر من الفحم الفعال	
<input type="checkbox"/>	المحولات التي تحتوي على محفزات (الإرجاع الوسيطي الإنقائي)	
<input type="checkbox"/>	مراوح السحب التحربي (Induced draft fan)	هل يوجد أنظمة استرجاع الحرارة مثل المبادرات الحرارية
<input type="checkbox"/>	أنواع أخرى (يرجى التحديد)	
<input type="checkbox"/>	لا يوجد أي نوع من أنواع المعالجة	
<input type="checkbox"/> لا	<input type="checkbox"/> نعم	
[] عند مخرج نظام المعالجة	[] عند مدخل نظام المعالجة	درجة حرارة الغازات المنطلقة (°C)
		تدفق الغازات في مخرج المدخنة

التصنيف و التقييم النهائي (تملأ هذه المعلومات من قبل الشخص الذي يقيم المُعطيات - خبير المشروع)

مُعاملات الإنبعاث (مُكافئ سُميّ/طن) Emission Factors ($\mu\text{g TEQ/t}$)					الصنف (Class)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	
الإطلاقات السنوية (غرام مُكافئ سُميّ/عام) Annual Release (g TEQ/a)					النشاط السنوي (طن/سنة) Annual Activity (t/a)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	

الفئة الأساسية (3)- توليد الطاقة و التدفئة استبيان (3):

Category 3: Power Generation and Heating

(Power plants)		
<input type="checkbox"/>		
<input type="checkbox"/>		▪
<input type="checkbox"/>		
<input type="checkbox"/>		
<input type="checkbox"/>	(Landfill gas)	
<input type="checkbox"/>	:	-(Biomass)
Industrial Combustion units (small) or domestic heating and cooking units		
<input type="checkbox"/>		()
<input type="checkbox"/>		▪
<input type="checkbox"/>		
<input type="checkbox"/>		
<input type="checkbox"/>		▪
<input type="checkbox"/>	(Tapioka)	▪
<input type="checkbox"/>		▪
<input type="checkbox"/>	()	▪
<input type="checkbox"/>	()	
		أسم المنشأة
		موقع المنشأة المحافظة ، المدينة ، المنطقة
		العنوان :
		نقطة الاتصال: (اسم الشخص ، منصبه ، هاتف ، فاكس ، بريد الكتروني)
[]		عدد أفران الحرق
<input type="checkbox"/>	متقطعة (مثال : 100 كغ في الدفعه الواحدة)	∅
<input type="checkbox"/>	نصف مستمرة (مثال: وردية عمل لمدة 8 ساعات)	
<input type="checkbox"/>	مستمرة (24 ساعة في اليوم)	
[]	طن في الساعة (طن/سا) أو تيرا جول/ساعة (TJ/h)	∅ /
[]	عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع)	
[]	طن في اليوم (طن/يوم) أو تيرا جول/يوم (TJ/d)	

[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)	∅ /
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (ساعة/سنة)	
[]	طن في السنة (طن/سنة) أو تيرا جول/السنة (TJ/a)	
[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)	
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (ساعة/سنة)	
[]	تيرا جول/السنة (TJ/a)	
<input type="checkbox"/>	مرجل (Boiler)	
<input type="checkbox"/>	مسخنات العمليات (Process heater)	
<input type="checkbox"/>	شعلة (Flare)	
<input type="checkbox"/>	توربين (Turbine)	
<input type="checkbox"/>	محرك احتراق داخلي (Internal combustion engine)	
<input type="checkbox"/>	أنواع أخرى (يرجى التحديد)	
[]	غرفة الإحتراق الرئيسية (درجة مئوية)	
[]	حرّاق بعدي / غرف الإحتراق الثانوية (درجة مئوية)	
<input type="checkbox"/>	(electrostatic precipitators)	
<input type="checkbox"/>	(Cyclones)	
<input type="checkbox"/>	(Bag filters)	
<input type="checkbox"/>	(Bughouse filter)	
<input type="checkbox"/>	(Dry scrubber)	
<input type="checkbox"/>		
<input type="checkbox"/>	()	
<input type="checkbox"/>	U	
<input type="checkbox"/>	U	
<input type="checkbox"/>	المحولات التي تحتوي على محفزات (الإرجاع الوسيطى الإنقائى)	
<input type="checkbox"/>	مراوح السحب التحربي (Induced draft fan)	
<input type="checkbox"/>	()	
<input type="checkbox"/>		
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	نوع النظام المستخدم في التحكم بتلوث الهواء (APCS)
[] عند مخرج نظام المعالجة	[] عند مدخل نظام المعالجة	(heat recovery system) (°C)
		متر مكعب/ساعة (غاز جاف)

التصنيف و التقييم النهائي (تملأ هذه المعلومات من قبل الشخص الذي يقيم المعطيات - خبير المشروع)

معاملات الإنبعاث (مكافئ سُمّي/طن) Emission Factors ($\mu\text{g TEQ/t}$)					الصنف (Class)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	
الإطلاقات السنوية (غرام مكافئ سُمّي/عام) Annual Release (g TEQ/a)					
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	النشاط السنوي (طن/سنة) Annual Activity (t/a)

استبيان (4): الفئة الأساسية (4)- المنتجات الفلزية

Category 4: Mineral Production

<input type="checkbox"/>	(Cement)	نوع المنشأة
<input type="checkbox"/>	(Lime)	
<input type="checkbox"/>	(Brick)	
<input type="checkbox"/>	(Glass)	
<input type="checkbox"/>	(Ceramics)	
<input type="checkbox"/>	(Asphalt)	
		أسم المنشأة
		المحافظة ، المدينة ، المنطقة
		العنوان :
		نقطة الاتصال: (اسم الشخص ، منصبه ، هاتف ، فاكس ، بريد الكتروني)
	[]	عدد أفران الحرق
[] (/)	:	المواد الداخلة
[] (/)	:	الوقود الأساسي
[] (/)	:	الوقود الثانوي/البديل
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	نوع العملية
<input type="checkbox"/>	متقطعة (مثال : 100 كغ في الدفعه الواحدة)	نوع التشغيل
<input type="checkbox"/>	نصف مستمرة (مثال: وردية عمل لمدة 8 ساعات)	
<input type="checkbox"/>	مستمرة (24 ساعة في اليوم)	
[]	طن في الساعة (طن/سا)	استطاعة التشغيل السنوية / لكل وحدة
[]	عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع)	
[]	طن في اليوم (طن/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)	
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة)	
[]	طن في السنة (طن/سنة)	استطاعة التشغيل السنوية الكلية/جميع الوحدات
[]	طن في الساعة (طن/سا)	
[]	عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع)	
[]	طن في اليوم (طن/يوم)	
[]	عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة)	
[]	عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة)	نوع الفرن
[]	طن في السنة (طن/سنة)	
<input type="checkbox"/>	(Rotary kiln)	
<input type="checkbox"/>	(Shaft kiln)	
<input type="checkbox"/>	(Tunnel furnace)	
<input type="checkbox"/>	أنواع أخرى (يرجى التحديد)	
[]	غرفة الاحتراق الرئيسية (درجة مئوية)	

		غرفة الإحتراق الرئيسية (درجة مئوية)	درجة حرارة الفرن
		حرّاق بعدي/ غرف الإحتراق الثانوية (درجة مئوية)	
<input type="checkbox"/>	(electrostatic precipitators)		
<input type="checkbox"/>	(Cyclones)		
<input type="checkbox"/>	(Bag filters)		
<input type="checkbox"/>	(Bughouse filter)		
<input type="checkbox"/>	(Dry scrubber)		
<input type="checkbox"/>			
<input type="checkbox"/>	()	نوع النظام المستخدم في التحكم بتلوث الهواء (APCS)	
<input type="checkbox"/>	U		
<input type="checkbox"/>	U		
<input type="checkbox"/>	المحولات التي تحتوي على محفزات (الإرجاع الوسيطي الإنقائي)		
<input type="checkbox"/>	مراوح السحب التحربي (Induced draft fan)		
<input type="checkbox"/>	()		
<input type="checkbox"/>			
<input type="checkbox"/> لا	<input type="checkbox"/> نعم	أنظمة استرجاع الحرارة (heat recovery system)	
[] عند مخرج نظام المعالجة	[] عند مدخل نظام المعالجة [°C] درجة حرارة الغازات المنطلقة (°C)	تدفق الغازات في مخرج المدخنة متركب/ساعة (غاز جاف)	

التصنيف و التقييم النهائي (تملأ هذه المعلومات من قبل الشخص الذي يقيّم المُعطيات - خبير المشروع)

معاملات الإنبعاث (مكافئ سُمّي/طن) Emission Factors ($\mu\text{g TEQ/t}$)					الصنف (Class)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	
الإطلاقات السنوية (غرام مكافئ سُمّي/عام) Annual Release (g TEQ/a)					
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	النشاط السنوي (طن/سنة) Annual Activity (t/a)

استبيان (5): الفئة الأساسية (5)- النقل

Category 5 – Transport

			المنطقة/المحافظة/البلد
			العنوان
نقطة الاتصال: (اسم الشخص ، منصبه ، هاتف ، فاكس ، بريد الكتروني)			
نوع الوقود	بنزين خالي من الرصاص	بنزين مرخص	ديزل/زيت الوقود الخفيف
			الاستهلاك الوطني السنوي بوحدة الليتر في العام (L/a)
سيارات الركاب (Passenger Cars)			
عدد الآليات			
			الأداء السنوي على الطريق لكل آلية و كيلومتر (كم/عام)
			استهلاك الوقود (لتر/كم ، لتر/عام)
			الاستهلاك السنوي الكلي (لتر/عام)
			أنظمة التحكم بتلوث الهواء * (أجب: نعم أو لا)
الباصات			
عدد الباصات			
			الأداء السنوي على الطريق لكل آلية و كيلومتر (كم/عام)
			استهلاك الوقود (لتر/كم ، لتر/عام)
			الاستهلاك السنوي الكلي (لتر/عام)
			الاستهلاك السنوي بالأطنان في العام (طن/عام)
			أنظمة التحكم بتلوث الهواء * (أجب: نعم أو لا)
باصات و شاحنات			
عدد الشاحنات			
			الأداء السنوي على الطريق لكل آلية و العام (كم/عام)
			استهلاك الوقود (لتر/كم ، لتر/عام)
			الاستهلاك السنوي الكلي (لتر/عام)
			الاستهلاك السنوي بالأطنان في العام (طن/عام)
			أنظمة التحكم بتلوث الهواء * (أجب: نعم أو لا)
السفن			
عدد السفن			
			الأداء السنوي على الطريق لكل آلية و العام (كم/عام)
			استهلاك الوقود (لتر/كم ، لتر/عام)
			الاستهلاك السنوي الكلي (لتر/عام)
			الاستهلاك السنوي بالأطنان في العام (طن/عام)
			أنظمة التحكم بتلوث الهواء * (أجب: نعم أو لا)

القطارات				
عدد القطارات (تعمل على أي من أنواع الوقود أعلاه)				
الأداء السنوي على السكة الحديدية لكل آلية و العام (كم/عام)				
استهلاك الوقود (لتر/كم ، لتر/عام)				
الاستهلاك السنوي الكلي (لتر/عام)				
الاستهلاك السنوي بالأطنان في العام (طن/عام)				
أنظمة التحكم بتلوث الهواء * (أجب: نعم أو لا)				

التصنيف و التقييم النهائي (تملاً هذه المعلومات من قبل الشخص الذي يُقيم المُعطيات - خبير المشروع)

معاملات الإنبعاث (مُكافئ سمي/طن) Emission Factors ($\mu\text{g TEQ/t}$)					الصنف (Class)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	
الإطلاقات السنوية (غرام مُكافئ سمي/عام) Annual Release (g TEQ/a)					النشاط السنوي (طن/سنة) Annual Activity (t/a)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	

* أنظمة التحكم بتلوث الهواء (APCS) : تعني الوسيط أو الحفاز المستخدم في السيارات العاملة على البنزين و التجهيزات المستخدمة للتخلص من السخام في الآلات العاملة على وقود дизيل.

الاستبيان (6): الفئة الأساسية (6)- عمليات الاحتراق المكشوفة

المنطقة/المحافظة/البلد	العنوان
نقطة الاتصال: اسم الشخص ، منصبه ، هاتف ، فاكس ، بريد الكتروني)	حرق الكتلة الحيوية
كمية الكتلة الحيوية المحترقة مقدرة بالأطنان في العام (طن/عام)	مساحة المنطقة المحترقة في العام (هكتار/العام)
كمية الكتلة الحيوية الموجودة في كل هكتار محترق (طن/هكتار)	نوع الكتلة الحيوية (مثل : صنوبر ، قصب السكر ، إلخ..)
.	1.
	2.
	3.
	4.
	5.
	الإجمالي
الحرق المكشوف و الحرائق العَرضية	إحصائيات النفايات العامة
على النطاق الوطني في العام (طن)	بالشخص في العام
	بالشخص في اليوم
كمية النفايات المحترقة في العام (طن/عام)	طن من النفايات المتولدة
نوع المصدر	
1) حرائق مطامر النفايات	
2) الحرق غير المراقب للنفايات المنزلية	
3) الحرق المكشوف للأخشاب (تعمير/هدم)	
المنطقة/المحافظة/على النطاق الوطني	
عدد الأليات المحترقة في العام (عدد/العام)	عدد المنازل المحترقة في العام (عدد/العام)
	حوادث الحرائق في المنازل و المعامل
	4) حوادث الحرائق في الآلات

التصنيف و التقييم النهائي (تملاً هذه المعلومات من قبل الشخص الذي يقيّم المعطيات - خبير المشروع)

معاملات الإنبعاث (مُكافئ سُميّ/طن) Emission Factors (μg TEQ/t)					(Class)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	
الإطلاقات السنوية (غرام مُكافئ سُميّ/عام) Annual Release (g TEQ/a)					
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	النشاط السنوي (طن/سنة) Annual Activity (t/a)

استبيان (7): الفئة الأساسية (7)- إنتاج و استعمال المواد الكيميائية و بضائع المستهلك (إطلاقات إلى الهواء و إلى المياه)

Category 7 – Production and Use of Chemicals and Consumer Goods

		صناعة الورق و عجينة الورق : عجينة الورق صناعة الورق و عجينة الورق : الورق (أولي أو معد تدويره) معامل عجينة الورق و الورق - مدمجة إنتاج المركبات العضوية الكلورية ثنائي كلور الإيثيلين بولي فينيل كلورايد (PVC) المبيدات (PCP, 2,4,5-T, 2,4-D) إنتاج غاز الكلور (الكترودات غرافيت) إنتاج الكلوريدات اللاعضوية مصفى تصنيع البترول	الصناعات الكيميائية : نوع المنتشرة
		العنوان	
		نقطة الاتصال : (أسم الشخص ، منصبه ، هاتف ، فاكس ، بريد الكتروني)	
		الاستطاعة : استهلاك المواد الخام (النوع ، الكمية = طن/سنة)	
باستخدام المواد الكيميائية (أجب بنعم أو لا)		التبسيط أو القصر	
متوازية التبسيط		الاستطاعة : المنتج النهائي أو المواد الخام (النوع ، الكمية = طن/سنة)	
[] السرير الثابت (Fixed-bed) [] السرير الممّيّع (Fluidized bed) [] أخرى		نوع العملية	
[] متقطعة (مثال 100 كغ في الدفعة الواحدة) [] نصف مستمرة (مثال: وردية عمل لمدة 8 ساعات) [] مستمرة (24 ساعة في اليوم)		نوع التشغيل	
		استطاعة التشغيل السنوية / لكل وحدة	
		طن في الساعة (طن/سا) عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم) عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع) طن في اليوم (طن/يوم) عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة) عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة) طن في السنة (طن/سنة)	استطاعة التشغيل السنوية / لكل وحدة
		طن في الساعة (طن/سا) عدد ساعات التشغيل في اليوم (سا/يوم) عدد أيام التشغيل في الأسبوع (يوم/أسبوع) طن في اليوم (طن/يوم) عدد أيام التشغيل في السنة (يوم/سنة) عدد ساعات التشغيل في السنة (سا/سنة) طن في السنة (طن/سنة)	استطاعة التشغيل السنوية الكلية/جميع الوحدات

	$^{\circ}\text{C}$	درجة حرارة التشغيل/الانتاج
		معدل تصريف المياه (لتر/ساعة ، متر مكعب/عام)
[]	برك ترقييد	
[]	أحواض مهواة	
[]	معالجة ثانوية	
[]	معالجة ثالثية	
[]	آخر (يرجى التحديد)	معالجة المياه
	طن في السنة (طن/سنة)	توليد الحمأة
	الطمر في الأرض (طن/سنة)	
	زراعة الأرض (طن/سنة)	
	في الموقع (طن/سنة)	
	الترميم (طن/سنة)	
	آخر (يرجى التحديد) (طن/سنة)	طرائق التخلص من الحمأة
[]	(electrostatic precipitators)	
[]	(Cyclones)	
[]	(Bag filters)	
[]	(Bughouse filter)	
[]	(Dry scrubber)	
[]	()	
[]	U	
[]	U	
[]	U	
[]	المحولات التي تحتوي على محفزات (الإرجاع الوسيطي الإنقاء)	
[]	مراوح السحب التحربي (Induced draft fan)	
[]	()	
[]	عند مخرج نظام المعالجة	نوع النظام المستخدم في التحكم بتلوث الهواء (APCS)
[]	عند مدخل نظام المعالجة	درجة حرارة الغازات المنطلقة ($^{\circ}\text{C}$)
	متر مكعب/ساعة (غاز جاف)	تدفق الغازات في مخرج المدخنة

التصنيف و التقييم النهائي (تملأ هذه المعلومات من قبل الشخص الذي يقيم المعطيات - خبير المشروع)

معاملات الإنبعاث (مُكافئ سُميّ/طن) Emission Factors ($\mu\text{g TEQ/t}$)					(Class)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	
الإطلاقات السنوية (غرام مُكافئ سُميّ/عام) Annual Release (g TEQ/a)					النشاط السنوي (طن/سنة) Annual Activity (t/a)
بقايا Residues	منتج Product	أرض Land	مياه Water	هواء Air	

10. ملحق 3 : عرض نتائج الجرودات

10.1. مثال عن جداول الجرد

الجدول 90 يبين مثال عن صفحة إكسل (EXCEL) مليئة بالأرقام ومعطيات الإطلاقات السنوية التي تم توليدتها في الصفحة. هذا المثال مأخوذ من جرد الإطلاقات في الباراغواي (Paraguay) (لفترة الأساسية 6 (SEAM 2003). عند تطبيق وسيلة الأدوات و معاملات الإنبعاث الافتراضية ، فعلى البلد فقط أن يدخل بيانات النشاطات في العمود الأزرق "الإنبعاث في السنة" و سوف يتم حساب الإطلاقات السنوية بشكل أوتوماتيكي.

الجدول 90: مثال عن صفحة إكسل (EXCEL) تبين معطيات الإدخال و المخرجات للإطلاقات إلى الهواء ، و المياه ، و الأرض ، و المنتجات ، و البقايا من أجل الفئة الأساسية 6 (المصدر SEAM 2003)

الفئة	الفئة الثانية الصنف	بيان المصادر		طريق الإطلاق الممكّن (μg TEQ/t)						الإنبعاث السنوي						الإطلاقات السنوية					
		بقايا	منتجات	هواء	مياه	أرض	مياه	أرض	منتجات	بقايا	t/a	طن/عام	هواء	مياه	أرض	منتجات	بقايا				
	عُملَيُّونَ الإِخْرَاقِ الْمَكْشُوفَةُ																				
6																					
	الحرائق/حرق الكثرة الحيوية																				
٢	حرائق الدليل	0	0	8.504	0	22.413	932.748	ND	NA	4	ND	5									
1	حرائق الأرضيّة الشبيهة والسبخات			1.038		1.297		259,440	ND	NA	4	ND	5								
2	حرق البقايا الزراعية (في الحقل) مذكرة، شروط احراق سليمة			0.733		0.916		183,233	ND	NA	4	ND	5								
3	حرق البقايا الزراعية (في الحقل) غير مذكرة			6.733		20.199		673,308	ND	NA	10	ND	30								
4	حرق البقايا الزراعية (في الحقل) غير مذكرة			0.000		0.000		ND	NA	10	ND	0.5									
	حرائق ، حرق النفايات ، حرق مطامر النفايات ، الحرائق الصناعية ، الحرائق العرضية	28.584	0	0.000	0	14.879	48,478													b	
1	الحرائق في مكبات و مطامر النفايات					0.001		1	600	NA	NA	ND	1,000								
2	حوادث الحرائق في البيوت و المعمل (كل حلقة)			1.006		1.006		2,515	400	NA	400	ND	400								
3	حرق النفايات المنزلية غير المرافق			27.578		13.789		45,963	600	NA	600	ND	300								
4	الحرائق العرضية في المركبات (كل مركبة)			0.016		0.083		887	18	NA	18	ND	94								
5	الحرق المكشوف للخشب (تحمير/هم)			0.000		0.000		ND	NA	10	ND	60									
6		28.584	0	8.504	0	37.292															

عندما تملأ جميع صفحات إكسل (EXCEL) للفئات التسع بالمعلومات المتوفرة عن النشاطات ، يتم توليد جدول خلاصة واحد يبين جميع الإطلاقات المتجمعة عن الفئات التسع لجميع قطاعات الإطلاق . الجدول 91 يعطي مثالاً عن جرد الباراغواي (SEAM 2003).

الجدول 91: نتائج الجرد الوطني لإطلاقات الديوكسين/الفيورانات (الباراغواي 2003) (SEAM)

الإطلاق السنوي (غرام مكافئ سمية/السنة) (g TEQ/a)					فئات المصادر الأساسية	الفئة
بقبايا	منتج	أرض	مياه	هواء		
0.023	0	0	0	3.50	حرق النفايات	1
0	0	0	0.03	1.52	إنتاج المعادن الحديدية وغير الحديدية	2
0.6	0	0	0	3.10	إنتاج الطاقة والتندفعة	3
0.06	0	0	0	1.07	إنتاج مواد البناء	4
0	0	0	0	0.37	النقل	5
76.2	0	8.50	0	61.1	عمليات الاحتراق المكشوفة	6
	0.0002	0	0	0	إنتاج واستعمال الكيميائيات وبضائع المستهلك	7
0	0.221	0	0	0.03	متفرقات	8
0	0	0	0.17	0	التخلص من النفايات	9
76.3	0.22	8.5	0.2	70.7	الاجمالي	9-1
156					الاجمالي العام	

10. الجُرودات الوطنية للديوكسينات/الفيورانات التي نفذت باستخدام وسيلة الأدوات

منذ تاريخ إصدار مسودة وسيلة الأدوات في كانون الثاني 2001 (Toolkit 2001)، تم تطبيق منهجهية وسيلة الأدوات في العديد من البلدان و من المتوقع أن يأتي المزيد. و من أجل الأخذ بالحسبان بهذه الجروdatas الجديدة ، يعمل برنامج الأمم المتحدة للكيميائيات UNEP Chemicals على إعداد مطبوعة عن الجروdatas الوطنية للديوكسينات و الفيورانات لتحديث تقرير عام 1999 "جروdatas الديوكسينات و الفيورانات ، الإنبعاثات الوطنية و الإقليمية للديوكسينات/الفيورانات" (UNEP 1999). و سنددرج هنا فقط بعضً من جروdatas الإطلاق الوطنية التي تم تحضيرها باستخدام وسيلة الأدوات هذه (Toolkit). و تتضمن القائمة أمثلة من البلدان النامية و البلدان المتقدمة. و بعضً من هذه المتوفرة للمراجعة مبينة في الجدول 92 .

الجدول 92: جروdatas الديوكسينات/الفيورانات التي تم إعدادها بواسطة وسيلة الأدوات (Toolkit)

المرجع Reference	البلد Country
SAyDS 2004	الأرجنتين Argentina
DEH 2004	أستراليا Australia
DEPR 2003; <i>in</i> UNEP 2003b	بروناي دار السلام Brunei Darussalam
<i>In:</i> UNEP 2004a	كمبوديا Cambodia
<i>In:</i> UNEP/GTZ/CONAMA 2004	تشيلي Chile
CITMA-CIGEA 2004	كوبا Cuba
<i>In:</i> UNEP/GTZ/CONAMA 2004	الإكوادور Ecuador
Lassen <i>et al.</i> 2003	إستونيا Estonia
Quass <i>et al.</i> 2004	دول أعضاء جديدة في الاتحاد الأوروبي
MoE Jordan 2003; <i>in</i> UNEP 2003b	الأردن Jordan
Lassen <i>et al.</i> 2003	لاتفيا Latvia
MoE 2003; <i>in</i> UNEP 2003b	لبنان Lebanon
Lassen <i>et al.</i> 2003	لتوانيا Lithuania
UNEP 2004b	جزر الموريشيوس Mauritius
SEAM 2003	البراغواي Paraguay
ITDI 2003; <i>in</i> UNEP 2003b	الفلبين Philippines
Lassen <i>et al.</i> 2003	بولندا Poland
<i>In:</i> UNEP 2004a	سيريلانكا Sri Lanka
PCD 2002; <i>in</i> UNEP/PCD/BMZ/BMU/UBA/GTZ (2002)	تايلاند Thailand
DINAMA 2002	الأوروغواي Uruguay
NEA 2003; <i>in</i> UNEP 2003b	فيتنام Vietnam
UNEP 2004b	زامبيا Zambia

11. المُرفقات التقنية (TECHNICAL ANNEXES)

1.11. معاملات مكافئ السمية (Toxicity Equivalency Factors (TEFs)

طورت العديد من الوكالات التنظيمية ما يسمى بمعاملات مكافئ السمية (TEF) من أجل تقييم الخطورة لمزيج معقد من الديوكسينات/الفيورانات. ومعاملات مكافئ السمية هذه مبنية على أساس قيم السمية الحادة من دراساتنفذت في الزجاج - أنابيب الاختبار (*in vitro*) وفي الجسم الحي (*in vivo*). هذه المنهجية تعتمد على الشواهد والأدلة أنه يوجد آلية عامة لفعل هذه المركبات وبشكل متوافق على المتنقي (أو الطرف المستقبل). على أية حال، فمنهجية معاملات مكافئ السمية لها محدودياتها بسبب عدد من التبسيلات. بالرغم من أن الأساس العلمي لهذه المنهجية لا يمكن اعتباره قوياً، لكن منهجية معاملات مكافئ السمية تم تطويرها كأدلة إدارية والتي تسمح بالتحويل الكمي للمعطيات التحليلية لمماكمبات الديوكسين/الفيوران إلى مكافئ سمي واحد (TEQ). إن منهجية معاملات مكافئ السمية (TEF) تساعد بشكل خاص في التعبير عن السمية التراكمية لمزيج معقد من الديوكسينات/الفيورانات كقيمة واحدة من المكافيء السمي (Toxic Equivalent, TEQ). ويجب الانتباة إلى أن معاملات مكافئ السمية (TEFs) هي قيم مرحلية وأدواء إدارية لتقديرات تختلف عن بعضها بعدة مراتب. وهي مبنية اعتماداً على الوضع الراهن من المعرفة المتوفرة ويجب أن يتم مراجعتها كلما توفرت معطيات جديدة.

هناك اليوم نوعان من النظم المطبقة: الطريقة القديمة هي معاملات مكافئ السمية (TEFs) التي وضعت من قبل (منظمة حلف الناتو/لجنة تحديات المجتمع الحديث/مجموعة العمل على الديوكسينات والمركبات ذات العلاقة كمعاملات مكافئات سمية دولية (I-TEF) (NATO/CCMS 1988, Kutz *et al.* 1990)، والطريقة الأكثر حداة هي التي وضعت من قبل مجموعة عمل منظمة الصحة العالمية WHO/IPCS التي قامت بإعادة تقييم معاملات مكافئات السمية الدولية I-TEF ووضعت نظاماً جديداً. كلا النظائر موجودان في الجدول 93. هنا نعرض فقط معاملات مكافئ السمية لتقييم الخطورة عند الإنسان والثدييات، علماً أن مجموعة عمل منظمة الصحة العالمية WHO/IPCS قد ضمنت مركبات ثنائية الفينيل متعدد الكلورة (PCB) المستبدلة في الواقع *mono-ortho* و *non-ortho* في معاملات مكافئات السمية وأسست مجموعة منفصلة من معاملات مكافئات السمية TEFs للأسمك والطيور (van Leeuwen and Younes 1998).

الجدول 93: مُعاملات مُكافئ السمية (TEFs) - مقارنة بين النظم المستخدمة والأكثر شيوعاً

مُعاملات مُكافئ السمية منظمة الصحة العالمية WHO-TEFs	مُمعاملات مُكافئ السمية الدولية I-TEFs	المماكب Congener
1	1	2,3,7,8-Cl ₄ DD
1	0.5	1,2,3,7,8-Cl ₅ DD
0.1	0.1	1,2,3,4,7,8-Cl ₆ DD
0.1	0.1	1,2,3,7,8,9-Cl ₆ DD
0.1	0.1	1,2,3,6,7,8-Cl ₆ DD
0.01	0.01	1,2,3,4,6,7,8-Cl ₇ DD
0.0001	0.001	Cl ₈ DD
0.1	0.1	2,3,7,8-Cl ₄ DF
0.05	0.05	1,2,3,7,8-Cl ₅ DF
0.5	0.5	2,3,4,7,8-Cl ₅ DF
0.1	0.1	1,2,3,4,7,8-Cl ₆ DF
0.1	0.1	1,2,3,7,8,9-Cl ₆ DF
0.1	0.1	1,2,3,6,7,8-Cl ₆ DF
0.1	0.1	2,3,4,6,7,8-Cl ₆ DF
0.01	0.01	1,2,3,4,6,7,8-Cl ₇ DF
0.01	0.01	1,2,3,4,7,8,9-Cl ₇ DF
0.0001	0.001	Cl ₈ DF

لم يتم تعريف مُعاملات مُكافئ سمية من أجل جميع المتماكبات غير المستبدلة في الموضع 2,3,7,8

الأرقام المحددة بالأسود الغامق تمثل مُعاملات مُكافئ السمية التي تم تغييرها من قبل مجموعة عمل منظمة الصحة العالمية من مُكافئات السمية الدولية I-TEFs إلى WHO-TEFs

11.2. استعمال الوحدات في الإنبعاثات إلى الهواء

عند تسجيل التراكيز في الهواء يجب أخذ الحيطة بخصوص أساس الوحدات المعطية. تطبيق التعريف التالي:

متر مكعب : هو واحدة منظمة التقييس الدولية (ISO) للحجم ويمكن أن تستخدم للتعبير عن حجم أيه مادة أكانت صلبة أو سائلة أو غازية m³

متر مكعب نظامي: يعود إلى حجم أي غاز عند درجة حرارة صفر درجة مئوية و 1 ضغط جوي (101.325 كيلوباسكال) Nm³

في البلدان الأوروبية وللانبعاثات من محارق النفايات البلدية (أيضاً الحرق المشترك للنفايات):

يعرف المتر المكعب النظامي عند الشروط التالية: 101.325 كيلوباسكال (= 1 جو)، 273.15 كالفن (K)، غاز جاف، ونسبة أوكسجين 11%. ومن أجل الإنبعاثات من المنشآت الحرارية/الاحتراق الأخرى لا يوجد اشتراطات لتقييس الشروط عند نسبة أوكسجين 11%.

متر مكعب مرجعي. عندما تستعمل R فالشروط هي 25 درجة مئوية، ضغط 1 جو، جاف، الحاجة إلى تصحيح الأوكسجين يجب أن توضح حسراً، بالرغم من أنها لا تحدد في بعض الأحيان.

الاستخدام الأوسع في كندا هو التصحيح عند نسبة أوكسجين 11% للمحارق ولمراحل معامل الورق الساحلية التي تحرق بقايا الخشب المملح. أما من أجل قطاعات أخرى مثل معامل صب المعادن فقد قرروا عدم استخدام تصحيح نسبة الأوكسجين.

هو المتر المكعب القياسي الجاف (معبراً عنه بـ dscm) عند ضغط 1 جو و 20 درجة مئوية (68 فهرنهait F). تركيز الملوث يصبح إلى نسبة قياسية من الأوكسجين أو ثاني أكسيد الكربون في غازات الاحتراق ، عادة 7% أوكسجين و 12% ثاني أكسيد الكربون. Sm³ - أمريكا

3.11. القيم الحرارية – للفئة الأساسية 3

في فئة المصادر الأساسية 3، كان أساس تسجيل معاملات الإنبعاث هو الخرج الطاقي. لهذا السبب تشير وسيلة الأدوات إلى التيراجول (كواحدة الخرج الطاقي) وليس إلى كتلة الطن الواحد من مواد التغذية. وفي حالة أن المتوفر هو فقط كتلة المواد المستهلكة، تم توليد الجداول التالية لتوفير قائمة من المؤشرات للربط مابين الكتلة (كغ) مع الخرج الحراري أو القيمة الحرارية (ميغاجول).

الجدول 94: القيم الحرارية للفحم

القيمة الحرارية	نوع الفحم
27 – 35 ميغا جول/كغ اعتماداً على المنجم	أنتراسيت، ألمانيا
32 – 34 ميغا جول/كغ	الفحم القاري (البيتوميني)، فرنسا
31 – 31 ميغا جول/كغ	الفحم القاري (البيتوميني)، أمريكا
(Donez) 30 ميغا جول/كغ (خليج Donez) 32 – 29 ميغا جول/كغ	أنتراسيت، روسيا
27 – 25 ميغا جول/كغ	الفحم القاري (البيتوميني)، ألمانيا
17 – 16 ميغا جول/كغ	الفحم القاري (البيتوميني)، الصين
15 – 13 ميغا جول/كغ	الفحم تحت القاري (تحت البيتوميني)، إسبانيا
14 – 12 ميغا جول/كغ	الفحم تحت القاري (تحت البيتوميني)، كرواتيا
12 – 10 ميغا جول/كغ	الفحم تحت القاري (تحت البيتوميني)، تركيا
11 – 9 ميغا جول/كغ	فحm الليغنيت/البني، ألمانيا (الوسط)
10 – 8 ميغا جول/كغ	فحm الليغنيت/البني، جمهورية التشيك
9 – 8 ميغا جول/كغ	فحm الليغنيت/البني، ألمانيا (الغرب)
9 – 7 ميغا جول/كغ	فحm الليغنيت/البني، استراليا
6 – 4 ميغا جول/كغ	فحm الليغنيت/البني، ألمانيا (الشرق)
	فحm الليغنيت/البني، اليونان

الجدول 95: القيم الحرارية لفحم الكوك

القيمة الحرارية	نوع فحم الكوك
32 – 31 ميغا جول/كغ	فحm الكوك المنتفخ، جمهورية التشيك
30 – 28 ميغا جول/كغ	كوك الانتراسيت، ألمانيا
28 – 27 ميغا جول/كغ	كوك الليغنيت، ألمانيا
25 – 23 ميغا جول/كغ	فحm الكوك المنتفخ، ألمانيا

الجدول 96: القيم الحرارية لزيت الوقود

القيمة الحرارية	نوع زيت الوقود
47 – 44 ميغا جول/كغ	الغازولين (البنزين)
46 – 43 ميغا جول/كغ	وقود الديزل (المازوت)/زيت الوقود الخفيف
43 – 40 ميغا جول/كغ	زيت الوقود الثقيل
40 – 38 ميغا جول/كغ	زيت قار الليغنيت
39 – 37 ميغا جول/كغ	زيت قار الانتراسيت
23 – 20 ميغا جول/كغ	الكتول الميثيلي
8 – 10 ميغا جول/كغ	الزيت الحجري - أو الطفل الزيتى (من أستراليا)

الجدول 97: القيم الحرارية للغاز

القيمة الحرارية	نوع الغاز
55 – 50 ميغا جول/كغ	ميثان
48 – 53 ميغا جول/كغ	الغاز الطبيعي، بحر الشمال – بريطانيا العظمى
47 – 52 ميغا جول/كغ	الغاز الطبيعي، بحر الشمال – ألمانيا
46 – 50 ميغا جول/كغ	البروبان
44 – 49 ميغا جول/كغ	الغاز الطبيعي – الصنف H
40 – 45 ميغا جول/كغ	الغاز الطبيعي – الصنف L
38 – 44 ميغا جول/كغ	الغاز الطبيعي – هولندا
20 – 23 ميغا جول/كغ	ميثانول
10 – 11 ميغا جول/كغ	أول أوكسيد الكربون
48 ميغا جول/كغ	تقدير أولي، يجب تطبيق قيم وسطية كالتالي: الغاز الطبيعي
46 ميغا جول/كغ	غاز البنزول المُسَيَّل – LPG (قيمة حرارية وسطية)

الجدول 98: القيم الحرارية للخشب

القيمة الحرارية	نوع الخشب
14 – 17 ميغا جول/كغ	الصنوبر، مجفف بالهواء
15 – 16 ميغا جول/كغ	الحور، مجفف بالهواء
13 – 15 ميغا جول/كغ	الزان، مجفف بالهواء
12 – 13 ميغا جول/كغ	الزان، أخضر
11 – 13 ميغا جول/كغ	قشور – لحاء شجر الزان
10 – 12 ميغا جول/كغ	قشور – لحاء شجر الصنوبر

الجدول 99: القيم الحرارية للكتلة الحيوية

القيمة الحرارية	نوع الخشب
17 – 19 ميغا جول/كغ	قشور جوز الهند
17 – 19 ميغا جول/كغ	قشور اللوز
15 – 18 ميغا جول/كغ	ربطات أو كومات من الخث
15 – 17 ميغا جول/كغ	الخت، ألمانيا
15 – 17 ميغا جول/كغ	القش (قمح)
14 – 16 ميغا جول/كغ	الياف جوزة الهند
14 – 15 ميغا جول/كغ	قشور الأرز
9 – 11 ميغا جول/كغ	بقايا تحميص البن
9 – 11 ميغا جول/كغ	الخت، فنلندا
8 – 10 ميغا جول/كغ	تقل قصب السكر
1 – 3 ميغا جول/كغ	الخت، إسبانيا

تتوارد العلاقات التبادلية التالية للتحويل بين واحات الطاقة والقدرة

الجدول 100: بعض العلاقات المختارة للتحويل بين واحات الطاقة والقدرة

	يواافق إلى	الطاقة Energy
جول Joule (J)	3,600	واط ساعي Watt hour (Wh)
كيلو جول Kilojoule (kJ)	3.6	
ميغا جول Megajoule (MJ)	0.0036	
جول Joule (J)	3,600,000	كيلو واط ساعي kilowatt hour (kWh)
كيلو جول Kilojoule (kJ)	3,600	
ميغا جول Megajoule (MJ)	3.6	
تيرا جول Terajoule (TJ)	3.6×10^{-6}	
تيرا جول Terajoule (TJ)	3.6	غيغا واط ساعي Gigawatt hour (GWh)
كيلو واط ساعي Kilowatt hour (kWh)	277,777.7778	تيرا جول (TJ) Terajoule (TJ)
		القدرة (Power)
جول في الثانية Joule per second (J/s)	1	واط Watt (W)
جول في الدقيقة Joule per minute (J/min)	60	
جول في الساعة Joule per hour (J/h)	3,600	
جول في الثانية Joule per second (J/s)	1,000,000	ميغا واط Megawatt (MW)

الجدول 101: بعض معاملات التحويل المختارة و مكافئات الطاقة للفئة الأساسية 3

واحدات الطاقة القياسية لمجلس الطاقة العالمي * WEC	مكافئ
1 طن من المكافيء النفطي** (toe)	42 GJ (net calorific value)
1 طن من مكافيء الفحم (tce)	29.3 GJ (net calorific value)
معاملات التحويل النموذجية	
1 طن من سوائل الغاز الطبيعي	45 GJ (net calorific value)
1000 متر مكعب قياسي من الغاز الطبيعي	36 GJ (net calorific value)
1 طن من الحُث (peat)	0.2275 toe
1 طن من الوقود الخشبي	0.3215 toe
1 كيلو واط ساعي (مكافيء أولي للطاقة)	9.36 MJ
الكهرباء	
1 كيلو واط ساعي من الخرج الكهربائي	3.6 MJ

* مجلس الطاقة العالمي World Energy Council

** : المكافيء النفطي المستخدم حالياً من قبل وكالة الطاقة الدولية (IEA) و قسم الإحصاء في الأمم المتحدة قد حدد بـ 107 كيلوحريرة (kilocalories) ، صافي القيمة الحرارية (و هذا يكافيء إلى 41.868 GJ غيغا جول).

4.4. معاملات التحويل للوقود الغازي والسائل – لفئات الأساسية 3 و 5

غالباً ما تعطى أرقام استهلاك البنزين والديزل (في قطاع النقل) والوقود الثقيل (في قطاع توليد الطاقة) باللترات (لتر). أيضاً أرقام استهلاك الوقود الغازي مثل الغاز الطبيعي يمكن أن تعطى بالأمتار المكعبة (م³). من أجل استخدام وسيلة الأدوات هذه، يجب تحويل الحجوم المستهلكة من الوقود إلى طن أو قيم حرارية وهي مزودة في القسم 11.2. وللمساعدة في استخدام وسيلة الأدوات تم إعطاء متosteles القيم الحرارية في هذا القسم أيضاً. ولغرض استخدام وسيلة الأدوات:

كل 1 لتر من وقود البنزين يمتلك كتلة قدرها حوالي 0.74 كغ، وبالتالي يجب استعمال معامل تحويل قدره 0.00074 لتحويل اللترات من البنزين إلى أطنان.

كل 1 لتر من وقود الديزل (العادي) المستخدم في السيارات والشاحنات وأو زيت الوقود الخفيف (بما فيها زيت التسخين) تمتلك كتلة قدرها حوالي 0.85 كغ، وبالتالي يجب استعمال معامل تحويل قدره 0.00085 لتحويل اللترات من وقود الديزل وأو زيت الوقود الخفيف إلى أطنان.

كل 1 لتر من زيت الوقود الثقيل يمتلك كتلة قدرها 0.97 كغ، وبالتالي يجب استعمال معامل تحويل قدره 0.00097 لتحويل اللترات من زيت الوقود الثقيل إلى أطنان.

كل 1 متر مكعب من الغاز الطبيعي يمتلك كتلة قدرها ما بين 0.77 و 0.85 كغ (متوسط 0.8 كغ)، وبالتالي يجب استعمال معامل تحويل قدره 0.0008 لتحويل الأمتار المكعبة من الغاز الطبيعي إلى أطنان. كما يجب استعمال معامل تحويل قدره 0.0000008 لتحويل اللترات من الغاز الطبيعي إلى أطنان.

كل 1 متر مكعب من غاز البترول المسائل - LPG (مزيج من البروبان والبوتان – الغاز المنزلي) يمتلك كتلة قدرها 2 كغ، وبالتالي يجب استعمال معامل تحويل قدره 0.002 لتحويل الأمتار المكعبة من غاز LPG إلى أطنان. كما يجب استعمال معامل تحويل قدره 0.000002 لتحويل اللترات من غاز LPG إلى أطنان.

5.5. المراحل المتتالية لعملية التبييض - للفئة الأساسية 7

يبين الجدول 102 حروف الترميز والصيغ الكيميائية المخصصة لمراحل التبييض

الجدول 102: الرموز المستخدمة في مراحل التبييض

المركب الكيميائي المستخدم في التبييض	الصيغة الكيميائية	حرف الترميز
هيدروكسيد الصوديوم	NaOH	E
خطوة الاستخلاص باستخدام هيدروكسيد الصوديوم مع إضافة لاحقة لغاز الأوكسجين أو الماء الأوكسجيني كعوامل تدعيم		Eo, Ep or E/O, E/P
الكلور العنصري	Cl ₂	C
ثاني أوكسيد الكلور	ClO ₂	D
هيبوركlorيت	HClO, NaOCl, Ca(OCl) ₂	H
أوكسجين	O ₂	O
الماء الأوكسيجيني	H ₂ O ₂	P
ثاني أوكسيد الكبريت	SO ₂	S
حمض الكبريت	H ₂ SO ₄	A
Ethyldiamine tetra-acetic acid (acid stage to remove metals)	EDTA	Q
خطوة الغسيل		W
الأوزون	O ₃	Z

في أوروبا ، تتالي مراحل التبييض بالسلفيت هي كما يلي:

EOP-Q-EP-EP (HC)

EOP-EP (HC)

EOP-Q-EP-EP

من أكثر تتالي مراحل التبييض شيوعاً بطريقة كرافت في أمريكا عام 1991 (أي التقنية القديمة) كانت مبنية على الكلور العنصري و كانت كالتالي (EPA 1995) :

C-E-D-E-D

C-E-H-D-E-D

C-E-H-E-D

C-E-H, C-E-H-P

إن عمليات التبييض الحالية من الكلور العنصري تختلف بين الخشب الطري و الخشب القاسي. عادة يتطلب الخشب القاسي كيميائيات أقل بالمقارنة مع الخشب الطري من أجل الوصول إلى ابصاض ناصع معين و الذي عادة يعني أن عدد مراحل التبييض يمكن أن تكون أقل. و كامثلة عن تتالي التبييض خالي الكلور العنصري (ECF) هي: (DZ)(EOP)D, (DQ)(PO), D(EOP)D(PO) و التي يمكن تطبيقها للخشب القاسي و الخشب الطري اعتماداً على درجة الابصاض المطلوب.

في الوقت الحاضر، أصبحت عملية إزالة الليغنين بواسطة الأوكسجين (oxygen delignification) أكثر شيوعاً ، متباينة بمتالية التبييض مثل (عمليات التبييض الحالية من الكلور العنصري ، ECF)

D-E-D-E-D

D-EOP-D-E-D

D-E-D-D

QP-DQ-PO

اعتماداً على حاجة السوق ، فبعض المنشآت التي تستعمل عمليات التبييض الخالية من الكلور العنصري . Totally Chlorine Free (TCF) لديها الإمكانيّة أيضًا لإنتاج عجينة ورق خالية نهائياً من الكلور TCF معامِل طورت تقنيات مثل:

Q-E/P-E-P

OP-ZQ-PO

Q-Z-P-E-P

OP-Q-PO