



بررسی تأثیر عوامل محیطی و گوگرد بازیافته از پالایشگاه گاز شهید هاشمی نژاد بر کیفیت خاک‌های کشاورزی

مریم تاج بخشیان^۱ - محمد حسین محمودی قرائی^{۲*} - اسدالله محبوبی^۳ - رضا موسوی حرمنی^۴ - ایرج اجلالی^۵

تاریخ دریافت: ۱۳۹۵/۰۲/۱۴

تاریخ پذیرش: ۱۳۹۵/۱۲/۲۵

چکیده

به منظور بررسی کیفیت خاک موجود در منطقه پالایشگاه گاز شهید هاشمی نژاد، واقع در ۱۶۵ کیلومتری شمال شرق مشهد و ۳۵ کیلومتری جنوب شهرستان سرخس، تعداد ۲۲ نمونه خاک از داخل محوطه و هم‌چنین زمین‌های کشاورزی اطراف پالایشگاه برداشت شد. pH عصاره‌های خاک در تعادل با آب مقطر و هم‌چنین در تعادل با محلول کلرید پتاسیم، هر دو با نسبت ۱:۵ خاک به آب اندازه‌گیری شد. پارامترهای دیگری نیز مانند محتوای سولفات کل به روش هضم کامل، غلظت کاتیون‌های کلسیم و منیزیم به روش تیتراسیون کمپلکسومتری و هم‌چنین سدیم و پتاسیم به روش طیف سنجی جذب اتمی اندازه‌گیری شدند. بررسی میزان شوری خاک با استفاده از هدایت الکتریکی نشان داد اکثر نمونه‌های خاک خارج از محوطه پالایشگاه در رده خاک‌های غیر شور، دو نمونه داخل محوطه و دو نمونه خارج از محوطه در رده خاک‌های با شوری کم و یک نمونه داخل محوطه در گروه خاک‌های با شوری زیاد قرار داشتند. تغییرات شاخص ΔpH با تغییرات EC روندی معکوس را نشان داد و نتایج بررسی شوری خاک با استفاده از EC را تأیید کرد. با استفاده از دو شاخص SAR و EC غیر شور و غیر سدیمی بودن اکثر نمونه‌های خاک و هم‌چنین مناسب بودن آن‌ها برای کشاورزی از نظر حفظ وضعیت در برابر تنفس‌های مختلف مشخص شد و فقط یکی از نمونه‌های برداشت شده از داخل محوطه پالایشگاه با داشتن EC بالاتر و قرار گرفتن در رده خاک‌های شور و غیر سدیمی، جهت تولید محصول محدودیت نشان داد. شاخص ESP با داشتن مقادیر کمتر از ۱۵ درصد در تمام نمونه‌های خاک نشان داد تمرکز سدیم در این نمونه‌ها خطری برای محصولات کشاورزی ندارد. رابطه تمرکز سولفات کل با pH و EC به ترتیب روابطی با ضرایب همبستگی معکوس و مستقیم نسبتاً بالا بود که نشان‌دهنده تأثیر کم گوگرد بازیافته از پالایشگاه بر ایجاد شرایط اسیدی در خاک و افزایش محتوای نمک‌های محلول خاک بود که اینگونه تأثیرات در مورد نمونه‌های خاک داخل محوطه بیشتر بود.

واژه‌های کلیدی: پالایشگاه گاز، SAR، سولفات کل، کیفیت خاک، ΔpH , EC

به ویژه خاک‌های مورد استفاده برای کشاورزی جهت تقویت و ثبات اکوسیستم‌های طبیعی ضروری است (۲۲). از عوامل تأثیرگذار بر کیفیت خاک می‌توان به فعالیت‌های صنعتی یا معدنی در یک منطقه اشاره کرد. یکی از عناصری که محصول چنین فعالیت‌هایی است گوگرد می‌باشد. محتوای گوگرد در خاک بسیار متفاوت بوده و از گستره ۵۰ تا ۵۰۰۰۰ میلی‌گرم بر کیلوگرم متغیر است (۱۵). سطوح بسیار بالای غلظت گوگرد مربوط به سیستم‌های بی‌هوایی مانند باتلاق‌ها می‌باشد، هم‌چنین در مناطقی با آب و هوای بسیار خشک، تجمع کانی‌های ژپس^۴ و یا اپسومیت^۵ موجب افزایش غلظت گوگرد در خاک می‌شود (۵). علاوه بر عوامل طبیعی، فعالیت‌های صنعتی از

مقدمه

خاک یکی از مهم‌ترین اجزای محیط زیست به شمار می‌رود، به طوری که زندگی انسان و سایر موجودات زنده تا حد زیادی به آن وابسته است. در حال حاضر، جمعیت قابل توجهی از مردم کشورهای در حال توسعه به فعالیت‌های کشاورزی مشغول‌اند (۲۱). با وجود منابع و سرمایه‌های محدود در چنین جوامعی، مدیریت بهینه کیفیت خاک و

۱، ۲، ۳، ۴ و ۵- به ترتیب دانش آموخته کارشناسی ارشد، دانشیار و استادان گروه زمین‌شناسی، دانشکده علوم پایه مشهد، دانشگاه فردوسی مشهد
(*)- نویسنده مسئول: (Email: mhmgharaie@um.ac.ir)
۵- کارشناس ارشد، واحد حفاظت، ایمنی و بهداشت محیط زیست (HSE) شرکت پالایش گاز شهید هاشمی نژاد (خانگیران)، سرخس

محل قالب‌گیری گوگرد و به ویژه در بخش‌های جنوبی و غربی پالایشگاه بوده است (۱۷).

منطقه مورد مطالعه به وسعت ۱۲۶ کیلومتر مربع در زیر حوضه گندلی، واقع در حوضه کپه‌داغ و در استان خراسان رضوی واقع شده و بخشی از محدوده شهرستان سرخس محسوب می‌شود (شکل ۱). این منطقه دارای اقلیم خشک سرد تا خشک معتدل است و پراکنش بارندگی در ماه‌های مختلف سال نشان دهنده یک رژیم اقلیمی مدیترانه‌ای است؛ به طوری که بیشترین مقدار باران در ماه‌های سرد و کم‌ترین مقدار در ماه‌های گرم سال اتفاق می‌افتد. ماه‌های خرداد، تیر، مرداد و شهریور گرم‌ترین اوقات سال محسوب شده که در این ماه‌ها میانگین دمای حداقل روزانه بیشتر از ۳۰ درجه سانتی‌گراد است. ماه‌های آذر، دی و بهمن سردترین ماه‌های سال هستند. بیشترین بادها در ۳ ماه فصل تابستان و از جهت ۶۰ درجه نسبت به شمال یعنی از سمت شمال غربی به جنوب شرقی می‌وزند (۱۷). با توجه به اینکه ۶۵ درصد ساکنین منطقه به کشاورزی و دامداری اشتغال دارند، بررسی کیفیت خاک از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است، زیرا فعالیت پالایشگاه در این منطقه و تخلیه حجم عظیمی از آلاینده‌ها به اتمسفر و در نتیجه تهشیین آنها در نواحی مجاور می‌تواند منجر به کاهش کیفیت خاک‌های کشاورزی شود.

مواد و روش‌ها

به منظور بررسی مقدار سولفات و اثرات ناشی از آن در خاک منطقه مورد مطالعه، تعداد ۲۲ نمونه خاک سطحی موجود در داخل پالایشگاه گاز شهید هاشمی نژاد و مناطق مجاور آن برداشت شد. سه نمونه از داخل پالایشگاه و در مجاورت محل قالب‌گیری گوگرد (TS5)، TS6، TS7)، یک نمونه از شمال آن (TS12)، یک نمونه از غرب (TS8)، یک نمونه از شرق (TS11) و سایر نمونه‌ها از جنوب پالایشگاه برداشت شده‌اند (شکل ۱). در جدول ۱ مشخصات نقاط نمونه‌برداری از خاک منطقه مورد مطالعه ارائه شده است. نمونه‌های خاک برداشت شده داخل نایلون پلاستیکی قرار داده شد و پس از انتقال به آزمایشگاه ژئوشیمی دانشکده علوم در دانشگاه فردوسی مشهد پارامترهای مختلف مربوط به خاک از قبیل pH، هدایت الکتریکی (EC)، سولفات‌کل و کاتیون‌های کلسیم، منیزیم، سدیم و پتاسیم در آنها اندازه‌گیری شد. pH نمونه‌های خاک در تعادل با آب مقطر و همچنین در تعادل با محلول کلرید پتاسیم ۱ مولار با نسبت ۱:۲/۵ خاک به محلول، اندازه‌گیری شد. جهت بررسی میزان سوری خاک از دو شاخص هدایت الکتریکی و تفاصل pH = pH_{H2O} (Δ pH) pH_{KCl} – استفاده شد (۳۱). هدایت الکتریکی عصاره نمونه‌های خاک در نسبت‌های ۱:۲/۵، ۱:۴، ۱:۵، ۱:۶، ۱:۸ و ۱:۱۰ خاک به آب اندازه‌گیری شده و در دمای ۲۵ درجه سانتی‌گراد تصحیح شد و سپس

جمله پالایش گاز ترش تیز سهم به سزاپی در افزایش محتوای این عنصر در اکوسیستم‌های طبیعی و به ویژه در خاک دارند. گوگرد عنصری (S⁰) محصول جانبی فرآیند پالایش گاز طبیعی است که در طول این فرآیند، گاز سولفید هیدروژن (H₂S) موجود در گاز ترش زدوده شده و پس از تبدیل به گوگرد جامد قالب‌گیری شده، در ابعاد وسیعی تجمع می‌یابد. با گذشت زمان، فرسایش سولفات ذرات تهشیین شده شکستگی این بلوک‌ها شده و در نتیجه گوگرد در مناطق مجاور نزدیک تا تهشیین می‌شود. اکساش متعاقب ذرات تهشیین شده گوگرد، به صورت شیمیایی و یا با دخالت میکروارگانیسم‌ها، تولید اسید سولفوریک کرده که در نتیجه آن خاک اسیدی می‌شود (۲). تهشیین فرآینده گوگرد و اکساش آن به گسترش شرایط اسیدی خاک منجر شده و در نتیجه به خروج کاتیون‌های مغذی مانند کلسیم، منیزیم، سدیم و پتاسیم از خاک می‌انجامد. همچنین، افزایش سولفات در خاک و اسیدی شدن آن باعث تسریع هوازدگی سیلیکات‌ها در لایه فوقانی خاک می‌شود. بسته به میزان ماندگاری گوگرد، افزایش در محتوای سولفات محلول خاک و خروج کاتیون‌های مغذی به طور مشخصی افزایش می‌یابد (۳۲). بنابراین، کاهش pH، افزایش سولفات محلول در خاک و افزایش فرسایش خاک از تأثیرات مستقیم وجود گوگرد فراوان در خاک به شمار می‌رود. همچنین افزایش شدن دراز مدت گوگرد به خاک موجب تشکیل سولفات کلسیم (زپس) (CaSO₄) شده که مشکلاتی نظیر افزایش سوری در خاک را در پی دارد (۱۲). از طرفی، ترکیبات گوگردی در زمرة آلاینده‌گان اتمسفری هستند که در نواحی پر باران می‌توانند تأثیرات منفی بر خاک داشته باشند (۷). ترکیبات گازی متنوعی در ارتباط با فعالیت پالایشگاه‌های گاز وارد اتمسفر می‌شوند که از مهم‌ترین آنها می‌توان به متان (CH₄)، دی‌اکسید نیتروژن (NO₂)، دی‌اکسید کربن (CO₂) و به خصوص دی‌اکسید گوگرد (SO₂) اشاره کرد که از طریق ایجاد باران‌های اسیدی تأثیرات نامطلوبی بر روی خاک و اکوسیستم آن می‌گذارد (۳۷).

پالایشگاه گاز شهید هاشمی نژاد در ۳۵ کیلومتری سرخس و ۱۶۵ کیلومتری شمال شرق مشهد، در طول جغرافیایی "۵۱°۰'۵۱/۷" شرقی و عرض "۴۶/۶ ۲۸° ۳۶° ۳۶۵ شمالي قرار گرفته است. این پالایشگاه که فعالیت خود را از سال ۱۳۵۲ آغاز نموده است، از مجموع ۴۱ میلیارد متر مکعب ذخایر گازی قابل استحصال میادین خانگیران و گندلی، تا کنون ۱۳۶ میلیارد متر مکعب آن را برداشت نموده و این مخازن تا ۲۳ سال آینده نیز قابل بهره برداری می‌باشد (۳۹). علاوه بر پالایش و تولید گاز به میزان ۵۰ میلیون متر مکعب در روز، بازیافت گوگرد با خلوص ۹۹/۹ درصد و ظرفیت اسمی ۲۰۰۰ تن در روز نیز از محصولات جانبی این مجتمع گازی به حساب می‌آید (۳۹). مطالعات هواشناسی و بررسی آلاینده‌های هوا در پالایشگاه گاز شهید هاشمی نژاد نشان داده است که بیشترین میزان آلودگی در نزدیکی

پالایشگاه (TS12) به میزان ۱۰/۱ میلی‌گرم بر کیلوگرم مشاهده شد که البته در خلاف جهت وزش باد قرار داشته است. نمونه‌های مربوط به داخل پالایشگاه به طور مشخصی در تمامی نسبت‌های خاک به آب دارای هدایت الکتریکی بیشتری نسبت به سایر نمونه‌های برداشت شده بودند، به طوری که در این نمونه‌ها میانگین هدایت الکتریکی با کاهش نسبت خاک به آب به ترتیب برابر با ۵۶۷۲/۶، ۴۴۴۰/۳، ۵۶۷۲/۶، ۳۷۴۱/۷، ۳۷۶۹/۷، ۵۴۰۶، ۳۵۵۵/۶ و ۳۳۱۴/۵ میکرو زیمنس بر سانتی‌متر بود.

در مقابل، نمونه‌های خاک مربوط به خارج از پالایشگاه با کاهش نسبت خاک به آب به ترتیب دارای میانگین هدایت الکتریکی ۸۳۰/۸، ۵۱۹/۹، ۵۶۳۰/۷۸۵۶/۵، ۵۰۷/۵، ۴۳۳/۸ و ۳۸۲/۴ میکروزیمنس بر سانتی‌متر بودند. روند کاهش غلظت میانگین کاتیون‌های اندازه‌گیری شده در نمونه‌های خاک مورد مطالعه به صورت کلسیم، منیزیم، سدیم و پاتاسیم به ترتیب به میزان ۵۶/۹۲، ۵۶/۵۸، ۴۳/۵۸ و ۱۶/۳۱ میلی‌گرم بر کیلوگرم است. نمونه TS3 بیشترین مقدار کلسیم به میزان ۲/۴ ۱۰۸/۲۱ میلی‌گرم بر کیلوگرم و کمترین مقدار منیزیم به میزان ۲۰/۰۴ میلی‌گرم بر کیلوگرم در نمونه TS11 و بیشترین غلظت منیزیم ۱۱۴/۲ میلی‌گرم بر کیلوگرم در نمونه TS9 مشاهده شد. کاتیون TS2 به ترتیب به میزان ۳۳۷ و ۸/۶ میلی‌گرم بر کیلوگرم نشان می‌دهد، در حالی که کاتیون پاتاسیم بیشترین غلظت را در نمونه TS18 به میزان ۳۷ میلی‌گرم بر کیلوگرم و کمترین غلظت را در نمونه TS7 به مقدار ۱۱/۲ میلی‌گرم بر کیلوگرم دارد. به طور کلی در مورد غلظت کاتیون‌ها می‌توان گفت مقدار کلسیم و پاتاسیم در نمونه‌های داخل سایت تفاوت مشخصی با سایر نمونه‌ها نشان نمی‌دهند، اما مقدار منیزیم در این نمونه‌ها کمتر از نمونه‌های خارج از سایت می‌باشد. سدیم در دو نمونه داخل پالایشگاه (TS5، TS6) به ترتیب با غلظت ۳۳۷ و ۵۵/۹ میلی‌گرم بر کیلوگرم به طور قابل توجهی تمرکز بیشتری را نسبت به نمونه‌های خارج از محوطه پالایشگاه نشان می‌دهد.

ارزیابی کیفیت نمونه‌های خاک جهت کشاورزی شوری
شوری خاک یکی از مهم‌ترین نگرانی‌ها در بسیاری از نقاط جهان است که موجب کاهش بازدهی محصولات کشاورزی شده و به خصوص در مناطق خشک و نیمه‌خشک توسعه پوشش گیاهی را به شدت تحت تأثیر قرار می‌دهد (۲۵). شوری خاک در رابطه مستقیم با مجموع نمک‌های موجود در خاک بوده و هنگامی که میزان این نمک‌ها در خاک افزایش یابد، استفاده گیاهان از رطوبت خاک مشکل می‌شود. تحمل گیاهان مختلف نسبت به شوری متفاوت بوده و هنگامی که سطح نمک موجود در خاک از حد توانایی آنها برای

با ترسیم مقادیر به دست آمده در برابر نسبت‌های مختلف، میزان هدایت الکتریکی ۱:۱ خاک به آب به دست آمد (۳۱) (شکل ۲). مقدار سولفات کل در نمونه‌های خاک مورد مطالعه به روش گرواویمتري (۲۴) در آزمایشگاه شیمی تجزیه دانشکده علوم دانشگاه فردوسی مشهد تعیین شد. جهت تهیه عصاره حاصل از هضم، به ۰/۵ گرم خاک درون ظرف هضم تفلونی، مخلوطی از ۲ میلی‌لیتر اسید فلوروریدریک غلیظ، ۵ میلی‌لیتر اسید کلریدریک و ۸ میلی‌لیتر اسید نیتریک غلیظ اضافه شد و برای مدت یک ساعت در دمای ۱۷۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شد. پس از سرد شدن، نمونه‌ها تا دمای ۱۳۰ درجه سانتی‌گراد به مدت چند ساعت گرما داده شدند تا خشک شوند. سپس باقیمانده حاصل از تبخیر در مخلوطی از ۲ میلی‌لیتر اسید نیتریک غلیظ و ۲ میلی‌لیتر اسید کلریدریک حل شد و محلول حاصل توسط آب دیونیزه به حجم ۲۵ میلی‌لیتر رسانده شد. برای اندازه‌گیری کاتیون‌های کلسیم و منیزیم در مرحله اول از روش تیتراسیون عصاره خاک در محلول بافر آمونیاک توسط محلول ۰/۰۱ EDTA در حضور معرف اریو کروم بلک تی و در مرحله دوم تیتراسیون عصاره خاک در محلول قلیایی هیدروکسید سدیم توسط محلول ۰/۰۱ EDTA در حضور معرف موروکساید^۳ انجام شد (۱۶). تعیین غلظت کاتیون‌های سدیم و پاتاسیم نیز از طریق عصاره‌گیری توسط محلول کلرید کلسیم ۰/۰۱ مولار (۱۸) و اندازه‌گیری به وسیله دستگاه طیف سنجی جذب اتمی در آزمایشگاه ژئوشیمی دانشکده علوم دانشگاه فردوسی مشهد انجام شد. جهت بررسی کیفیت نمونه‌های خاک علاوه بر مقدار شوری که از دو پارامتر EC و ΔpH استفاده شد، مقادیر نسبت جذب سدیم و درصد سدیم تبادلی نیز در خاک‌های مورد مطالعه برای مصارف کشاورزی محاسبه شدند.

نتایج و بحث

نتایج حاصل از اندازه‌گیری هدایت الکتریکی، سولفات کل و همچنین غلظت کاتیون‌های اصلی موجود در نمونه‌های خاک مورد مطالعه در جدول ۲ ارائه شده است. همان‌طور که در جدول مشاهده می‌شود بیشترین غلظت سولفات کل و کمترین میزان pH اندازه‌گیری شده هم در آب مقطر و هم در محلول کلرید پاتاسیم، مربوط به سه نمونه داخل سایت پالایشگاه (TS7 و TS6، TS5) است، که به ترتیب با مقادیر سولفات کل ۳۹۷۳/۹، ۲۹۳۱/۵ و ۳۷۹۰/۶ میلی‌گرم بر کیلوگرم، pH اندازه‌گیری شده در آب مقطر ۶/۷ و pH ۶/۷ و pH ۶/۷ و pH ۶/۹ و pH ۶/۹ است. کمترین مقدار سولفات کل در نمونه شمال

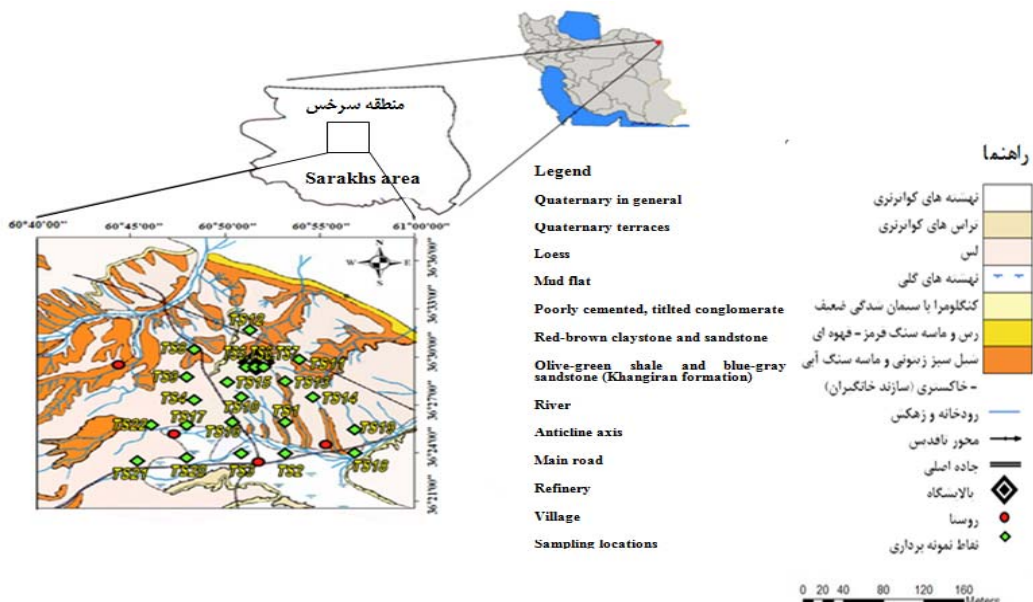
1- Ethylene DiAmin Tethra Acid Acetic

2- Eriochrome Black T

3- Moroxide

درصد) در رده خاک‌های غیر شور قرار گرفته و ۱۸ درصد از آنها جزو خاک‌هایی با شوری کم محسوب می‌شوند (جدول ۳). تنها یک نمونه (TS5) دارای شوری زیاد است. رده‌هایی با شوری متوسط و شوری (TS5) بسیار زیاد در نمونه‌های مورد مطالعه مشاهده نشدند. با توجه به اینکه مقادیر EC و ΔpH رابطه عکس با یکدیگر دارند، خاک‌های با شوری بیشتر، شاخص ΔpH کمتری دارند. این موضوع به ویژه در مورد نمونه‌های خاک برداشت شده از داخل محوطه پالایشگاه مشخص‌تر بوده و شاخص ΔpH در این نمونه‌ها دارای مقادیر صفر و منفی است. از این رو هر دو پارامتر EC و ΔpH شوری و میزان نمک‌های محلول بیشتری را برای سه نمونه داخل پالایشگاه (TS5, TS6, TS7) نشان می‌دهند. بر این اساس نمونه‌های خاک برداشت شده از خارج پالایشگاه از نظر میزان املال و شوری کیفیت مناسبی برای مصارف کشاورزی نشان می‌دهند. از بین این نمونه‌ها، تنها نمونه TS2 هدایت الکتریکی بیشتری نشان می‌دهد که دلیل احتمالی آن استفاده از کودهای مختلفی است که منجر به افزایش نمک‌های محلول در خاک می‌شوند (۲). سه نمونه خاک داخل محوطه پالایشگاه با داشتن شوری کم تا زیاد برای مصارف کشاورزی از نظر میزان نمک‌های محلول کیفیت مناسبی را نشان نمی‌دهند.

استفاده از رطوبت خاک بیشتر شود، دچار کمبود آب می‌شوند (۲۹). به طور کلی خاک‌های شور به خاک‌های با هدایت الکتریکی بیش از ۴ دسی زیمنس بر متر گفته می‌شود که متداول ترین آن اندازه‌گیری خاک به دو روش انجام می‌شود که متداول ترین آن اندازه‌گیری هدایت الکتریکی عصاره اشباع خاک و روش دیگر استفاده از شاخص ΔpH است (۳۱). در تعادل خاک و آب، تمامی یون‌های اسیدی جذب شده بر سطح کمپلکس‌های رس-هوموس در اندازه‌گیری pH نادیده گرفته می‌شوند. در حالی که چنین یون‌های جذب سطحی شده توسط یونی دیگر مانند K^+ از محلول غیرتامیون مانند کلرید پتاسیم قابل تبادل هستند، و از این رو معمولاً pH کلرید پتاسیم کمتر از pH آب است و یا به عبارتی $(\text{pH}_{\text{H}_2\text{O}}) - (\text{pH}_{\text{KCl}})$ معمولاً $\Delta\text{pH} = 0.5$ تا $1/5$ تغییر می‌کند. در خاک‌های شور ناچیز بودن ΔpH یک معیار صرفنظر کردن است، به عبارت دیگر ناچیز بودن ΔpH در شکل ۳ نتایج اندازه‌گیری میزان هدایت الکتریکی عصاره اشباع خاک و همچنین شاخص ΔpH نشان داده شده است و براساس آن اکثر نمونه‌های خاک مورد مطالعه ۷۷



شکل ۱- نقشه زمین‌شناسی منطقه مورد مطالعه (۱) به همراه نقاط نمونه برداری از خاک که با لوزی نشان داده شده است.

Figure 1- Geological map of study area (1) with soil sampling locations showed by rhombic signs.

حاصلخیزی خاک از اهمیت زیادی برخوردار است. تغذیه گیاهان و رابطه آنها با خاک مکانیسم پیچیده‌ای است که تحت تأثیر عوامل محیطی متعددی قرار دارد (۳). در مجموع ۱۶ عنصر در تغذیه گیاهان نقش دارند که از این میان سه عنصر به طور طبیعی در خاک وجود دارند، ولی سایر عناصر گاه با استفاده از کودهای کشاورزی به خاک

محتوای کاتیون‌ها

اندازه‌گیری شوری خاک که در بخش قبل اشاره شد روشی بود برای تعیین مقدار مجموع یون‌های محلولی که در خاک حضور دارند. اما تعیین مقدار این یون‌ها، به ویژه کاتیون‌های مغذی در خاک که رابطه مستقیمی با کیفیت خاک‌های کشاورزی دارند، در مطالعه

افزوده می‌شوند.

جدول ۱- مشخصات نقاط نمونهبرداری از خاک
Table 1- Properties of soil sampling locations

نام نمونه Sample name	طول جغرافیایی Longitude (E)	عرض جغرافیایی Latitude (N)	ارتفاع Elevation (m)	فاصله از پالایشگاه Distance from refinery (km)	موقعیت نسبت به پالایشگاه Position to refinery
TS1	60° 52' 35.4"	36° 24' 10.8"	390	7.51	جنوب South
TS2	60° 52' 12.3"	36° 23' 11.4"	388	9.06	جنوب South
TS3	60° 51' 17.2"	36° 23' 13.2"	401	8.7	جنوب South
TS4	60° 49' 55.8"	36° 25' 29.2"	416	4.77	جنوب South
TS5	60° 50' 45.4"	36° 27' 34.4"	454	0.25	داخل Inside
TS6	60° 50' 48.3"	36° 27' 34.4"	457	0.245	داخل Inside
TS7	60° 50' 52.8"	36° 27' 34.2"	457	0.26	داخل Inside
TS8	60° 48' 30.6"	36° 27' 52.2"	461	3.4	غرب West
TS9	60° 49' 18.23"	36° 26' 35.83"	437	3.36	جنوب South
TS10	60° 51' 7"	36° 25' 46.5"	424	4.06	جنوب South
TS11	60° 51' 53.5"	36° 27' 37.5"	401	1.78	شرق East
TS12	60° 50' 24.3"	36° 29' 26.7"	498	2.77	شمال North
TS13	60° 51' 39.1"	36° 26' 44.3"	451	3.63	جنوب South
TS14	60° 52' 50.78"	36° 25' 39.82"	407	5.25	جنوب South
TS15	60° 50' 25.3"	36° 26' 20.4"	443	3.09	جنوب South
TS16	60° 51' 24.2"	36° 24' 27.9"	420	6.58	جنوب South
TS17	60° 49' 5.3"	36° 24' 9.7"	416	7.45	جنوب South
TS18	60° 53' 30.4"	36° 23' 25.9"	384	9.07	جنوب South
TS19	60° 53' 30.39"	36° 24' 2.91"	384	8.15	جنوب South
TS20	60° 48' 49.7"	36° 22' 58.5"	435	9.67	جنوب South
TS21	60° 47' 39.1"	36° 23' 1.9"	436	10.25	جنوب South
TS22	60° 48' 18.14"	36° 24' 16.69"	435	7.86	جنوب South

شده و خاک سدیمی می‌شود و در نتیجه ساختار و خصوصیات هیدرولیکی آن تغییر می‌باید. این تأثیرات سدیمی شدن خاک که اغلب توسط نسبت جذب سدیم خاک^۳ (SAR) یا درصد سدیم قابل تبادل خاک^۳ (ESP) مشخص می‌شود تهازمانی آشکار می‌گردد که نمک‌ها تا زیرسطح ایستابی آب شسته شده و قدرت یونی محلول خاک نیز کم باشد (۳۵).

- شاخص نسبت جذب سدیم (SAR): نسبت جذب سدیم با استفاده از رابطه زیر محاسبه می‌شود که در آن غلظت کاتیون‌ها بر حسب میلی‌مول بر لیتر است (۳۶):

$$SAR = \frac{[Na^+]}{\sqrt{[Ca^{2+} + Mg^{2+}]}}$$

معادله ۱

کاتیون‌های خاک عموماً شامل H^+ , NH_4^+ , K^+ , Mg^{2+} , Ca^{2+} هستند (۳). کلسیم یکی از پنج عنصر فراوان در پوسته زمین بوده و یکی از سازندگان اصلی بسیاری از کانی‌ها مانند فلدسپات و کلسیت است. منیزیم در گستره وسیعی از کانی‌های سیلیکاته به ویژه بیوتیت و کلریت حضور دارد و نقش ویژه‌ای در فرآیندهای زیستی ایفا می‌کند. فراوانی سدیم در پوسته زمین حدود ۲/۳ درصد است و اغلب در کانی‌های تبخری از قبیل هالیت یافت می‌شود. همچنین این عنصر یکی از چهار کاتیون اصلی مرتبط با ظرفیت تبادل کاتیونی خاک (CEC)^۱ می‌باشد. پتانسیم در خاک مقداری کمتر از منیزیم و سدیم دارد و علاوه بر تبخری‌ها در کانی‌های سیلیکاتهای مانند فلدسپات و میکا حضور دارد (۳۰). در بررسی کیفیت خاک چهت کشاورزی با توجه به غلظت کاتیون‌ها، شاخص‌های مختلفی مورداستفاده قرار می‌گیرد. مثلاً کاتیون سدیم به میزان زیاد توسط ذرات خاک جذب

2- Sodium Adsorption Ratio

3- Exchangable Sodium Percentage

1- Cation Exchange Capacity

جدول ۲- نتایج اندازه‌گیری پارامترهای مختلف در نمونه‌های خاک مورد مطالعه
Table 2- Results of different parameters measurement in the soil samples

نام نمونه Sample name	اسیدیتیه Acidity		هدایت الکتریکی Electrical conductivity								کاتیون‌ها Cations				سولفات کل کل SO_4^{2-} Total
	pH H_2O	pH KCl	EC 1:1	EC 1:2.5	EC 1:4	EC 1:5	EC 1:6	EC 1:8	EC 1:10	Ca^{2+}	Mg^{2+}	Na^+	K^+		
	$\mu\text{S cm}^{-1}$												mg kg^{-1}		
TS1	6.7	6.5	1172	1093	874.3	744.8	628.2	518	431	80.16	12.15	23.7	18.6	131.8	0/۹۷
TS2	6.8	6.7	2512	2478.1	2234.3	2154.5	2133.4	2098.9	2064.3	104.2	10.93	8.6	14.2	1209.3	۱۱/۴۱۵
TS3	7.4	6.8	795	751.4	561	472.5	405.7	337.3	332.6	108.21	2.43	13.3	16	68	۰/۰
TS4	8.5	7.4	214.2	196.4	177.7	162.4	143.1	115.3	115.1	92.18	65.63	12.9	13.5	82.4	۱۸/۴
TS5	6.6	6.9	10130	9610.5	7306.3	6074.2	5926.4	5396	4861.3	60.12	3.64	337	14.5	2931.5	۰/۰
TS6	6.7	6.9	3940	3791.4	3421.4	2978.4	2951.9	2896.8	2826	60.12	13.37	55.9	13.4	3973.9	۰/۰
TS7	6.7	6.7	2948	2817.2	2592.3	2265.6	2346.8	2374.2	2256.2	64.12	6.07	15.4	11.2	3790.6	۰/۰
TS8	7.9	7.2	385	350.5	240.8	166.7	186.8	153.8	164.2	26.05	96.02	9.1	17.4	76.2	۰/۰
TS9	8	7.1	248	219	193.5	136.6	170.9	164.1	129.8	32.06	114.25	12.9	12.3	16.5	۰/۰
TS10	8.2	7.5	715	670.8	528.9	391.6	393.9	232.1	254.1	58.11	85.08	10.2	14.5	43.3	۰/۰
TS11	8	7.2	288	263.5	233.7	165.9	171.3	163.8	133.5	20.04	91.16	11.8	15.6	28.8	۰/۰
TS12	8.1	7.2	253	234.6	208.2	155.8	159.4	151.4	129.2	40.08	52.26	15.2	21.5	10.1	۰/۰
TS13	7.6	7.6	2660	2468.6	2208	1896.7	1881.5	1534.8	1236.3	66.13	23.09	14.4	13.9	100.9	۰/۰
TS14	7.8	7.1	755	700.5	519.5	341.7	389.9	315.2	256.6	36.07	55.91	13.6	13.9	30.9	۰/۰
TS15	8	7.1	266	236.9	217.4	142.3	164.7	146.3	122.3	40.08	47.4	11.8	11.8	18.5	۰/۰
TS16	8	7.4	805	770.4	506.6	414.3	383.7	310.2	265.6	40.08	44.97	27.1	17.4	35	۰/۰
TS17	8.1	7.2	278	260.1	223.3	167.3	171.3	157.4	131.5	50.1	18.23	10	18.6	28.8	۰/۰
TS18	7.9	7.4	927	874.5	648	484.1	473.7	364.7	301.6	76.15	19.44	24.4	37	84.5	۰/۰
TS19	8.1	7.4	350	331.3	262.6	204.4	194.1	164.1	143.2	52.1	54.69	20.3	17.4	100.9	۰/۰
TS20	8.1	7.3	350	328	259.2	186.7	200.1	170.4	143.7	60.12	26.74	18.9	19.8	47.4	۰/۰
TS21	7.9	7.4	958	905.8	645.1	400.2	508.1	389.6	315.2	40.08	68.06	24.7	13.4	90.6	۰/۰
TS22	7.7	7.5	1855	1792.6	1239.8	1090.1	884.5	755.4	597.2	46.09	47.4	35.5	13	92.7	۰/۰
کمینه Minimum	6.6	6.5	214.2	196.4	177.7	136.6	143.1	115.3	115.1	20.04	2.43	8.6	11.2	10.1	۰/۰
بیشینه Maximum	8.5	7.6	10130	9610.5	7306.3	6074.2	5926.4	5396	4861.3	108.21	114.25	337	37	3973.9	۰/۰
میانگین Mean	7.7	7.1	1491.1	1415.6	1150	963.4	948.6	859.5	782.2	56.9	43.5	33	16.3	590.5	۰/۰

چهار رده غیر شور و غیر سدیمی، شور و غیر سدیمی، شور و سدیمی، و شور و سدیمی، و شور و سدیمی طبقه‌بندی نمود (۱۱). خاک‌های غیر شور و سدیمی با داشتن مقادیر بالای سدیم نسبت به کلسیم و منیزیم به همراه pH بالا موجب سستی و نرم شدن خاک شده و در نتیجه ساختار خاک به هم می‌ریزد. فضاهای خالی خاک با ذرات کوچک پر شده و حرکت آب را در خاک دچار مشکل می‌کند. نسبت جذب سدیم در چنین خاکی بیشتر از ۱۳ بوده و میزان EC نیز کمتر از ۴ و اغلب کمتر از ۲ میلی زیمنس بر سانتی‌متر است. خاک‌هایی که شوری و نسبت جذب سدیم بالایی داشته باشند به عنوان خاک‌های شور و سدیمی شناخته می‌شوند. میزان EC و SAR در اینگونه خاک‌ها به ترتیب بیشتر از ۴ میلی زیمنس بر سانتی‌متر و ۱۳ است. این خاک‌ها ممکن است دارای نفوذپذیری خوبی در برابر آب باشند، اما جهت

در نمونه‌های خاک مورد مطالعه میانگین شاخص SAR برابر با ۰/۹۷ است که بیشترین مقدار را نمونه TS5 (۱۱/۴۱۵) و کمترین مقدار را نمونه TS8 نشان می‌دهد (۰/۰۸۴) (جدول ۰/۰). حضور کاتیون‌های سدیم، منیزیم و کلسیم را که در محاسبه شاخص SAR به کار رفته‌اند می‌توان به وجود رسوبات تبخیری حاوی نمک‌های کربناتی و سولفاتی در منطقه (وجود سازنده‌های شوریجه و چهل کمان) نسبت داد که این کاتیون‌ها در اثر فرسایش و انحلال رها شده و وارد خاک می‌شوند و بسته به میزان انحلال پذیری در خاک تجمع یافته و یا شسته می‌شوند. هم‌چنین با توجه به گسترش سازنده‌های تبخیری حاوی هالیت در منطقه، هوازدگی و انحلال این کانی را نیز می‌توان به عنوان منبعی برای ورود سدیم در خاک در نظر گرفت. با استفاده از دو پارامتر SAR و EC(۱:۱) می‌توان خاک‌ها را به

کل املاح محلول می‌تواند تأثیر زیادی بر فرآیند انتشار در خاک داشته باشد.

علاوه بر این، از پارامترهای دیگری مانند سدیمی بودن، نوع رس و سرعت مرتبط شدن خاک نیز می‌توان جهت پیش‌بینی میزان انتشار در خاک استفاده کرد که در نمودار شکل ۵ نشان داده شده است. در این نمودار انواع خاک براساس میزان SAR و EC به شش رده مختلف تقسیم می‌شوند (۳۴):

- رده ۱: خاک‌های پراکنده شونده که به خاطر سرعت پراکنده شدن در آب ناپایدار بوده و می‌توانند مشکلات زیادی در رابطه با فرسایش داشته باشند.

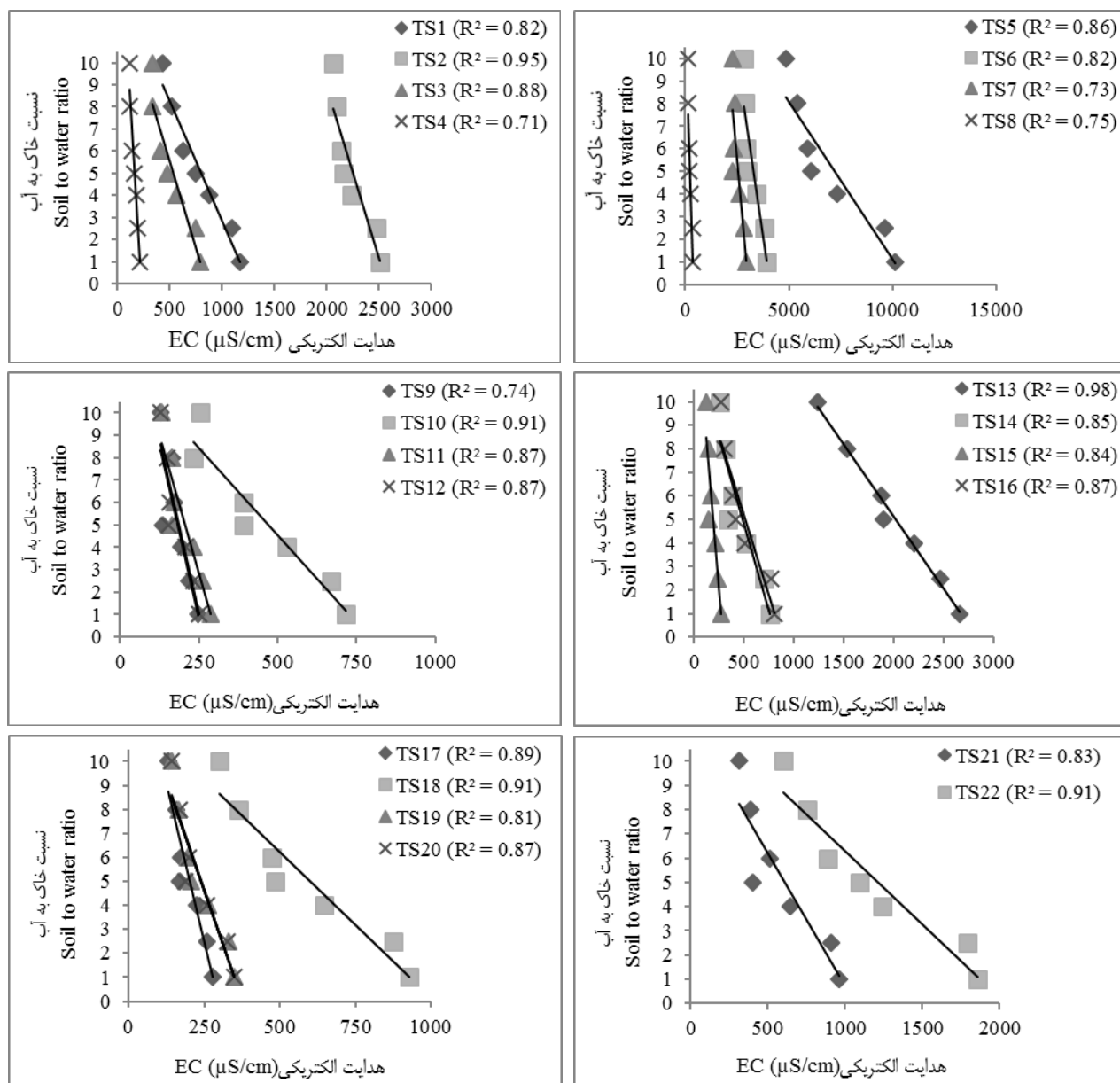
- رده ۲: خاک‌های دارای پتانسیل پراکنده‌گی که بر اثر ضربه قطرات باران و یا آب آبیاری پراکنده می‌شوند و به زیر رده‌های الف و ب تقسیم می‌شود. زیر رده الف خاک‌هایی را شامل می‌شود که در صورت مدیریت با تکنیک‌های خاک‌ورزی دارای مشکلات ساختمانی بسیار کمی هستند. زیر رده ب برخلاف خاک‌های گروه قبل، در صورت عدم تولید الکتروولیت در طی هوازدگی کانی‌ها، بدون اضافه کردن ترکیبات کلسیمی دار حین آب‌شویی به سرعت پراکنده می‌شوند.

- رده ۳: خاک‌های توده‌ای و انبوه که به صورت توده‌ای باقی می‌مانند حتی هنگامی که در معرض تنفس‌های مکانیکی قرار گیرند و به سه زیر رده الف، ب و ج تقسیم می‌شوند. در زیر رده ۳ الف آب شویی با الکتروولیت‌های ضعیف ممکن است موجب تغییر خاک شور و سدیمی به زیر رده ۲ ب و یا در شرایط آب شویی شدید موجب تغییر آن به رده ۱ شود. در این حالت خاک‌ها ممکن است پراکنده شده و موجب سله‌بندی شدید شود. در زیر رده ۳ ب خاک‌ها شور بوده اما املاح غالب موجود در آنها غیر سدیمی است.

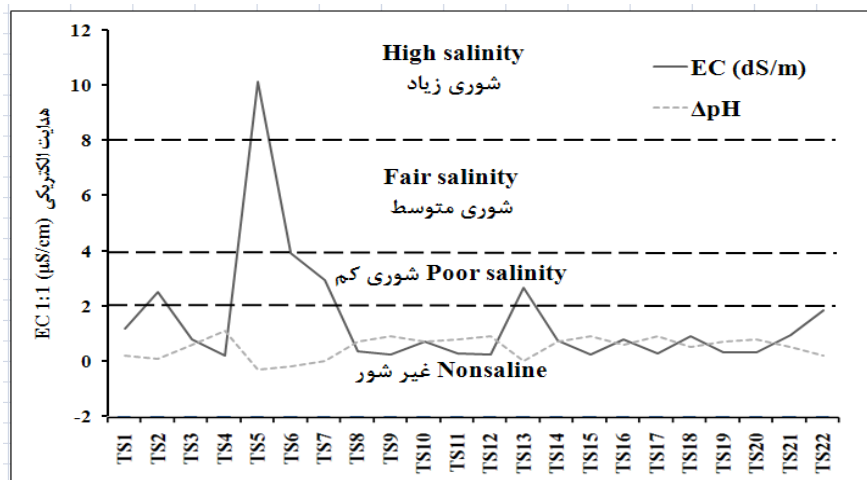
بازدهی هر چه بیشتر محصولات کشاورزی نیاز به مدیریت دقیق و صحیح دارند. خاک‌های شور و غیر سدیمی نیز با میزان EC بیشتر از ۴ میلی زیمنس بر سانتی‌متر ولی SAR کمتر از ۱۳ مشخص می‌شوند. اگر سطح ایستابی پائین باشد، در زون مؤئنه املاح محلول در آب به سطح زمین می‌رسند و پس از تبخیر آب این نمک‌ها بر روی سطح خاک باقی می‌مانند و تشکیل خاک شور و غیر سدیمی رامی‌دهند که برای کشاورزی مناسب نیست. خاک‌های غیر شور و غیر سدیمی نسبت به سه رده دیگر کیفیت مناسب‌تری برای کشاورزی دارند، به طوری که مقدار EC و SAR در این‌گونه خاک‌ها به ترتیب کمتر از ۴ میلی زیمنس بر سانتی‌متر و ۱۳ است. در واقع مشکلات ناشی از حضور سدیم و یا املاح محلول فراوان در این‌گونه خاک‌ها وجود ندارد (۱۱). در شکل ۴ طبقه‌بندی نمونه‌های خاک مورد مطالعه براساس دوباره امت SAR نشان داده شده است. براساس این شکل تمام نمونه‌های خاک برداشت شده در گروه خاک‌های غیر شور و غیر سدیمی قرار می‌گیرند و تنها نمونه SAR که از داخل پالایشگاه برداشت شده است به دلیل مقدار هدایت الکتریکی بیشتر از ۴ میلی زیمنس بر سانتی‌متر و نسبت جذب سدیم کمتر از ۱۳ در رده خاک‌های شور و غیر سدیمی قرار می‌گیرد. محتوای سدیم موجود در این نمونه به طور مشخصی نسبت به سایر نمونه‌های برداشت شده بیشتر است اما در حدی نیست که بتواند میزان نسبت جذب سدیم را در آن به بیش از ۱۳ رسانده و موجب قارگیری این نمونه در خاک‌های شور و سدیمی شود (جدول ۵). به جز نمونه ذکر شده که به عنوان خاک شور و غیر سدیمی معرفی می‌گردد، سایر نمونه‌ها به دلیل محتوای کمتر سدیم و املاح محلول برای مصارف کشاورزی در حد مناسبی قرار دارند. از مقادیر SAR و هدایت الکتریکی (EC) در جدول ۳: طبقه‌بندی نمونه‌های خاک مورد مطالعه براساس هدایت الکتریکی عصاره اشباع (۱۴) نیز می‌توان جهت طبقه‌بندی خاک برای مصارف کشاورزی استفاده کرد (۳۴). همان‌طور که اشاره شد غلظت

جدول ۳- طبقه‌بندی نمونه‌های خاک مورد مطالعه براساس هدایت الکتریکی عصاره اشباع (۱۴)
Table 3- Classification of the soil samples based on saturated extract EC (14)

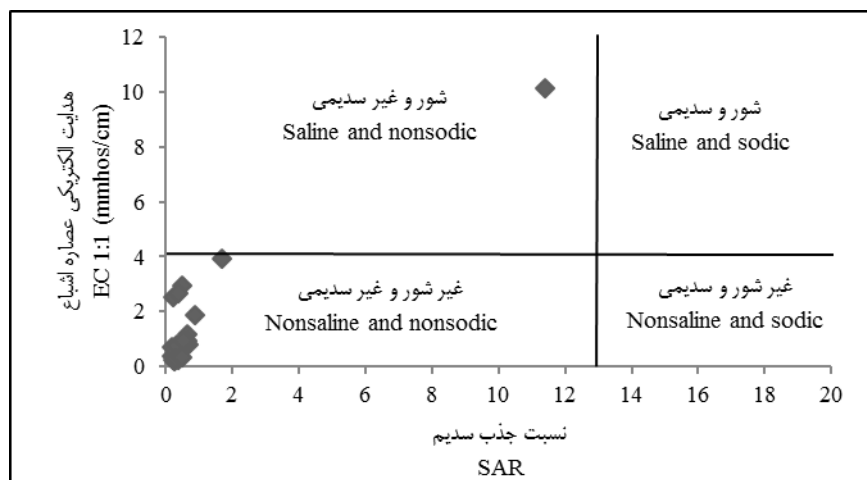
هدایت الکتریکی Electrical conductivity EC (dS m^{-1})	کیفیت Quality	تأثیر بر روی گیاه Effects on plant	درصد نمونه‌های خاک Soil samples precentage
< 2	غیر شور Nonsaline	تأثیر شوری قابل چشم‌پوشی است Salinity effect is ignorable	77
2-4	شوری کم Poor salinity	عملکرد محصولات حساس تحت تأثیر قرار می‌گیرد Sensitive products activity will be affected	18
4-8	شوری متوسط Fair salinity	عملکرد بسیاری از محصولات تحت تأثیر قرار می‌گیرد More products activity will be affected	-
8-16	شوری زیاد High salinity	تها عملکرد گیاهان مقاوم رضایت بخش است Only resistant plants activity is acceptable	5
> 16	شوری بسیار زیاد Very high salinity	تنها عملکرد گیاهان بسیار مقاوم رضایت بخش است Only very resistant plants activity is acceptable	-



شکل ۲- نمودارهای تعیین هدایت الکتریکی عصاره اشباع نمونه‌های خاک مورد مطالعه
Figure 2- Diagrams of saturated extract EC in the soil samples



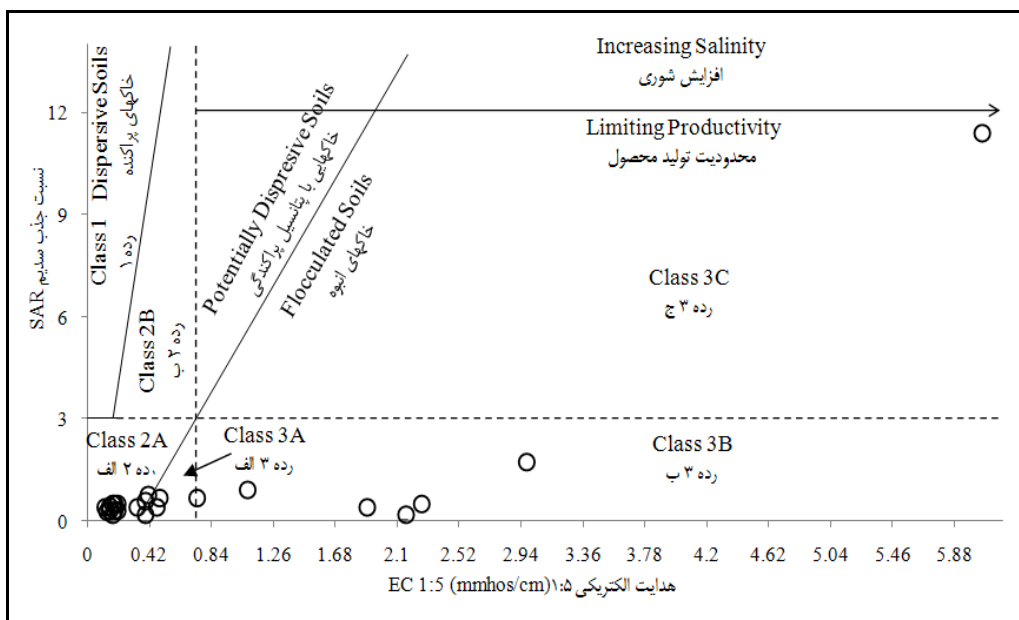
شکل ۳- مقادیر EC عصاره اشباع و ΔpH و رابطه آنها در نمونه‌های خاک مورد مطالعه
Figure 3- Saturated extract EC and ΔpH and their relation in the soil samples



شکل ۴- طبقه‌بندی نمونه‌های خاک مورد مطالعه براساس دو پارامتر (۱:۱) SAR و EC (۱:۱)
Figure 4- Classification of studied soil samples based on SAR and EC (1:1) (11)

درصد ۲۳ در (TS2, TS6, TS7, TS13, TS22) در رد ۳۵ ب قرار گرفته‌اند و تنها نمونه TS5 در رد ۳۵ قرار گرفت. سایر نمونه‌های خاک مورد مطالعه نیز در کلاس ۲ الف قرار گرفتند. بنابراین اکثر نمونه‌های خاک مورد مطالعه دارای وضعیت توده‌ای و انبوه هستند که در شرایط تشکیل مکانیکی مانند ضربه قطرات باران و یا آب آبیاری وضعیت خود را حفظ می‌کنند. البته قبل ذکر است که منطقه مورد مطالعه دارای آب و هوای خشک و از میزان بارندگی کمی برخوردار بوده و از این رو تنش‌های ناشی از قطرات باران را نمی‌توان به عنوان عامل مهمی در پراکندگی و انتشار خاک در نظر گرفت. بنابراین عموماً وضعیت توده‌ای خود را حفظ کرده و از این نظر جهت مصارف کشاورزی مناسب هستند.

اینگونه خاک‌ها مشکلات فیزیکی ندارند و میزان آب شویی مورد نیاز بستگی به تحمل گیاهان به نمک برای رشد دارد. زیر رده ۳ ج شامل خاک‌هایی است که هدایت الکتریکی در آن‌ها بیش از ۲ میلی‌موس بر سانتی‌متر بوده و مشکلی از نظر شوری و انتشار در خاک روی نمی‌دهد. مرز مشخص کننده بین خاک‌های متراکم و پراکنده در این طبقه‌بندی (شکل ۵) به عوامل متعدد وابسته است که عبارتند از: حضور کربنات کلسیم، نسبت کلسیم به منیزیم، اکسیدهای آهن و آلومینیوم، شدت خشکی محیط، حضور ماده آلی، آلومینیوم تبادلی، واکنش خاک و نوع رس موجود در خاک (۱۴). براساس شکل ۵ اکثر نمونه‌های خاک مورد مطالعه (۳۵ درصد) در رد ۳۵ قرار گرفتند که از این مقادیر ۲۷ درصد (TS1, TS3, TS10, TS16, TS18, TS21) در رد ۳۵ الف و



شکل ۵- پیش‌بینی انتشار نمونه‌های خاک مورد مطالعه براساس SAR و EC ۱:۵ (۳۴)
Figure 5- Prediction of studied soil samples dispersion based on SAR and EC 1:5 (34)

دست می‌آید که در نهایت به سانتی مول بر کیلوگرم تبدیل شد (۴):

$$\frac{\text{Na}^+}{\text{CEC}-\text{Na}^+} = K_g \cdot \text{SAR}$$

معادله ۳
با توجه به داده‌های حاصل از معادله ۳ در جدول ۵ مقادیر CEC دارای میانگینی برابر با ۱۱/۷۷۵۲ سانتی مول بر کیلوگرم است که کمترین و بیشترین مقدار را به ترتیب در نمونه‌های TS1 با مقدار ۶/۷۶۹۶ سانتی مول بر کیلوگرم و TS9 با مقدار ۱۵/۰۴۶ سانتی مول بر کیلوگرم دارد. همچنین در جدول ۵ میزان ESP محاسبه شده برای نمونه‌های خاک مورد مطالعه دارای میانگین ۱/۳۶ درصد است که کمترین مقدار را در نمونه TS8 به میزان ۰/۳۷۵ درصد و بیشترین مقدار را در نمونه TS5 به میزان ۱۴/۶۱۹ درصد نشان می‌دهد. جدول ۴ طبقه‌بندی شوری و سدیمی بودن خاک‌ها را براساس ESP نشان می‌دهد. اگرچه خاک‌های غیر شور معمولاً در نقشه‌ها بدون علامت هستند، ولی مشخص کردن اراضی با شوری بسیار کم از نظر مدیریت کشاورزی در کشت گیاهان حساس به شوری بسیار مفید است. در گروه خاک‌های با شوری کم نیز رشد بسیاری از گیاهان تحت تأثیرشوری خاک قرار می‌گیرد، به عنوان مثال گیاهانی مانند آفتابگردان، ذرت و نخود شدیداً کاهش می‌یابند. در خاک‌های با شوری متوسط فقط گیاهان متتحمل به شوری از قبیل چمندر قند و جو قادر به رشد و نمو هستند و میزان محصول گیاهان دیگر کاهش می‌یابد. در خاک‌های بسیار شور تنها گیاهان شور پسند^۳ قادر به رشد و نمو هستند (۴). اثر سدیم تبادلی بر رشد و میزان محصول گیاهان در گروه‌های مختلف تابعی از مقاومت آنها است و فقط رشد گیاهان

- شاخص درصد سدیم تبادلی (ESP)

علاوه بر پارامتر نسبت جذب سدیم، از درصد سدیم تبادلی نیز به عنوان عاملی برای تعیین میزان شوری و کیفیت خاک جهت مصارف کشاورزی استفاده می‌شود که از طریق رابطه زیر به دست آمده و در آن غلظت سدیم بر حسب میلی مول بر لیتر است (۳۳):

$$\text{ESP} = \frac{\text{Na}^+}{\text{CEC}} \times 100$$

معادله ۲
جهت محاسبه ESP از طریق معادله ۲ نیاز به داده‌های مربوط به CEC (ظرفیت تبادل کاتیونی) می‌باشد. ظرفیت تبادل کاتیونی اندازه‌گیری مکان‌های تبادل بر روی سطح ذرات خاک است که این سطوح می‌توانند یون‌هایی با بارمثبت را توسط نیروهای الکترواستاتیک جذب کنند. هنگامی که خاک در تماس با محلول قرار می‌گیرد، کاتیون‌هایی که توسط نیروهای الکترواستاتیک جذب شده‌اند می‌توانند با سایر کاتیون‌ها جانشین شده و در نتیجه برای گیاهان قابل استفاده شوند (۱۳).

با توجه به اینکه کاتیون‌های غالب خاک‌های مناطق خشک کلسیم، منیزیم و سدیم است جهت محاسبه CEC در کارگیری آن در معادله ۲ معادله ۱ را می‌توان به صورت معادله ۳ نیز نوشت. در این معادله K_g ثابت تعادل گاپون^۲ است که به طور گستردگی در مطالعه میزان شوری و یا سدیمی بودن خاک مورد استفاده قرار می‌گیرد و مقداری برابر با ۰/۰۱۵ میلی مول بر لیتر دارد. میزان ظرفیت تبادل کاتیونی نیز در معادلات فوق بر حسب میلی مول بر کیلوگرم به

1- Cation Exchange Capacity (CEC)

2- Gapon

عنصری بسیار سریع‌تر از خاک‌های موجود در مناطق غیر آلوده انجام می‌شود و این خاک‌ها حاوی غلظت‌های بالاتری از اکسی-آنیون‌ها و تعداد بیشتری از میکروارگانیسم‌های اکساینده گوگرد هستند (۲۷). در شکل ۶-الف رابطه میان غلظت سولفات‌کل با مقدار pH اندازه‌گیری شده در تعادل آب-خاک نمونه‌های مورد مطالعه نشان داده شده است. براساس این شکل، رابطه بین این دو پارامتر رابطه‌ای معکوس با ضریب همبستگی نسبتاً بالا است ($R^2 = 0.58$) از این رو می‌توان گفت حضور سولفات‌در خاک توانسته است تا حدودی بر روی کاهش pH خاک تأثیرگذار باشد که به نوبه خود منجر به خروج کاتیون‌های اساسی از خاک می‌گردد. علاوه بر تأثیر مستقیم گوگرد در خاک، آلودگی اتمسفر منطقه نیز می‌تواند به صورت غیر مستقیم موجب آلودگی خاک شود، به طوری که در بهترین شرایط کارکرد پالایشگاه گاز شهید هاشمی نژاد، روزانه ۱۸۷/۲ تن بخار و گازهای حاوی SO_2 به محیط وارد می‌شود که غلظت SO_2 در گازهای خروجی از دودکش طبق محاسبات انجام شده برابر ۴۹۰۰ ppm برآورد گردیده است (۱۹). از این رو، منطقه شدیداً تحت تأثیر ترکیبات گوگردی قرار گرفته و اثرات آلودگی این گازهای خروجی تا مسافت‌های زیادی از پالایشگاه را در بر می‌گیرد. بنابراین علاوه بر تأثیر گوگرد بازیافتی بر کاهش pH خاک، آلودگی اتمسفری منطقه در اثر حضور گاز SO_2 نیز می‌تواند به عنوان عامل دیگری بر آلودگی خاک در نظر گرفته شود، زیرا در اتمسفر SO_2 گازی و ریزگردهای حاوی گوگرد با نرخ تبدیل در حدود $1/0$ درصد در هر ساعت در اتمسفر مرتبط و تحت تأثیر نور خورشید به سولفیت (SO_3^-) و سپس به اسید سولفوریک (H_2SO_4) تبدیل می‌شود که متعاقباً بر روی خاک تهنشین شده و منجر به اسیدی شدن آن می‌شود (۸). البته در منطقه گرم و خشک مورد مطالعه رطوبت اتمسفری بسیار کم بوده و در نتیجه تبدیلات فوق به حداقل می‌رسد.

بسیار حساس در ESP کمتر از ۱۵ تحت تأثیر قرار می‌گیرد و در ESP بین ۷۰ تا ۸۰ فقط علف‌های بسیار مقاوم به درصد سدیم تبادلی قادر به رشد هستند (۴۰). براساس این طبقه‌بندی (جدول ۴) تمامی خاک‌های مورد مطالعه دارای میزان ESP کمتر از ۱۵ بوده و نشان می‌دهد که غلظت سدیم موجود در آنها خطری برای مصارف کشاورزی و تأثیر بر گیاهان زراعی ندارد.

تأثیر گوگرد بازیافتی بر ویژگی‌های خاک

گوگرد به اشکال مختلف در خاک وجود دارد و تغییر شکل آن در خاک تحت تأثیر فرآیندهای مختلف از قبیل تبلور و اتحال، تغییرات pH، شرایط اکسایش و احیا و همچنین فعالیت میکروارگانیسم‌های خاک کنترل می‌شود. ترکیبات آلی گوگرد به شدت غیر متحرک‌ترین، در حالی که گوگرد غیر آلی متحرک بوده و یون سولفات‌متحرک‌ترین شکل غیر آلی گوگرد است (۳۸). pH خاک یکی از مهم‌ترین پارامترهایی است که میزان اسیدی یا قلیابی بودن خاک را نشان می‌دهد. همچنین اطلاعات مفیدی درمورد واکنش‌های شیمیابی، در دسترس پذیری مواد مغذی، امکان بسیاری از فرآیندهای بیولوژیکی و میزان حلایت فلزات را در خاک فراهم می‌نماید (۲۳). هنگامی که خاک اسیدی باشد در دسترس پذیری اکثر مواد مغذی مانند کلسیم، منیزیم، پتاسیم و فسفر برای گیاهان کاهش می‌یابد (۲۰). حضور گوگرد عنصری در خاک تحت تأثیر فعالیت باکتری‌های تیوباسیلوس و اکسایش میکروبی به تولید اسید سولفوریک منجر می‌شود که معادله آن را می‌توان به صورت زیر نشان داد (۹):

$$\text{معادله ۴} \quad 2\text{S}^0 + 3\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} \rightarrow 2\text{H}_2\text{SO}_4$$

اسید سولفوریک تولید شده موجب افزایش اسیدیته، افزایش حلایت سولفات‌ها، تحرک فلزات کمیاب، کاهش غلظت یون‌های اساسی، کاهش در درسترس پذیری مواد مغذی و در نهایت کاهش فعالیت‌های میکروبی در خاک می‌شود (۱۰). در خاک‌هایی که در معرض آلودگی‌های شدید اتمسفری قرار دارند فرآیند اکسایش گوگرد

جدول ۴- طبقه‌بندی نمونه‌های خاک مورد مطالعه براساس ESP (۴۰,۲۸)

درصد سدیم تبادلی ESP	خطر سدیم Sodium hazard	درصد نمونه‌های خاک Soil samples precentage
< 15	بدون خطر تا کم خطر Nohazard to poor hazard	100
15-30	کم تا متوسط Poor to fair	-
30-50	متوسط تا زیاد Fair to high	-
50-70	زیاد تا خیلی زیاد High to very high	-
> 70	خیلی زیاد Very high	-

جدول ۵- پارامترهای کیفی خاک‌های کشاورزی در نمونه‌های مورد مطالعه
Table 5- Qualitative parameters of agricultural soils in the soil samples

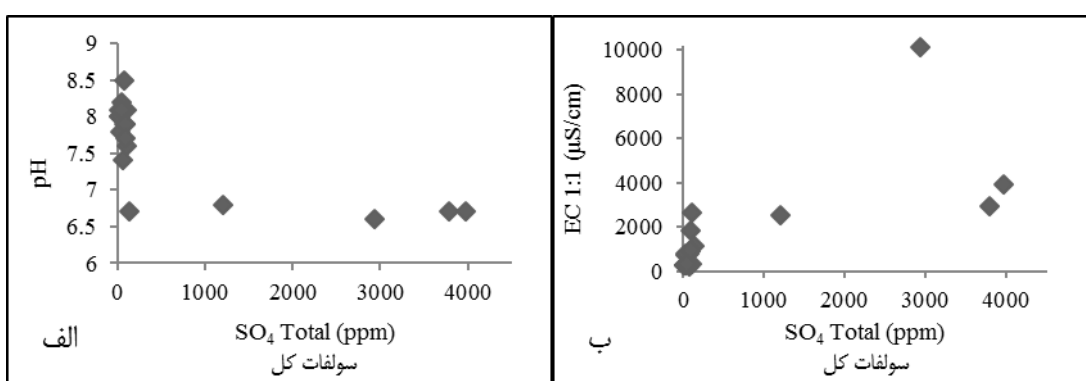
نام نمونه Sample name	ΔpH	نسبت جذب سدیم Sodium Adsorption Ratio	درصد سدیم تبادلی Exchangeable Sodium Percentage (%)	ظرفیت تبادل کاتیونی Cation Exchange Capacity (cmol/kg)
TS1	0.2	0.651	1.521	6.7696
TS2	0.1	0.214	0.319	11.6884
TS3	0.6	0.345	0.514	11.2268
TS4	1.1	0.25	0.373	15.0161
TS5	-0.3	11.415	14.619	10.0264
TS6	-0.2	1.698	2.509	9.6875
TS7	.	0.491	0.731	9.1504
TS8	0.7	0.184	0.275	14.351
TS9	0.9	0.239	0.357	15.7046
TS10	0.7	0.199	0.297	14.8851
TS11	0.8	0.248	0.37	13.8416
TS12	0.9	0.372	0.554	11.9119
TS13	.	0.388	0.578	10.8186
TS14	0.7	0.33	0.492	11.9984
TS15	0.9	0.298	0.445	11.5278
TS16	0.6	0.697	1.034	11.3851
TS17	0.9	0.306	0.456	9.4987
TS18	0.5	0.645	0.958	11.0725
TS19	0.7	0.468	0.697	12.6523
TS20	0.8	0.509	0.757	10.8484
TS21	0.5	0.551	0.819	13.1019
TS22	0.2	0.877	1.298	11.8913
کمینه Minimum	-0.3	0.184	0.275	6.7696
بیشینه Maximum	1.1	11.415	14.619	15.7046
میانگین Mean	0.51	0.97	1.36	11.7752

قلیلیات شدید می‌تواند مورد استفاده گیاهان قرار گیرد و از این رو می‌توان گفت در دسترس پذیری این عنصر نیز در تمامی نمونه‌های خاک در حد مطلوبی قرار دارد. بنابراین، اگرچه وجود گوگرد بازیافتی از پالایشگاه گاز شهید هاشمی نژاد و گونه‌های مختلف آن در منطقه مورد مطالعه می‌تواند بر EC و pH خاک اثرگذار باشد، اما با توجه به داده‌ها و بحث فوق تأثیر آن تا کنون زیاد نبوده است. لذا علاوه بر تأثیر عامل صنعتی- انسانی در بالا بردن میزان EC خاک، باید عوامل طبیعی از قبیل شرایط آب و هوایی و همچنین وجود سازندهای دربردارنده کانی‌های تبخیری منطقه را در افزایش نمک‌های محلول در خاک در نظر گرفت، به عبارت دیگر غلبه آب و هوای خشک و مقدار کم بارش‌های اتمسفری در منطقه مورد مطالعه منجر به افزایش تبخیر از سطح خاک شده و متعاقب این فرآیند نمک‌های موجود در پروفیل خاک در بخش سطحی آن تجمع یافته و به علت کمبود بارندگی قابلیت شسته شدن از سطح خاک را نداشته و در نتیجه میزان هدایت الکتریکی محلول خاک افزایش یافته است.

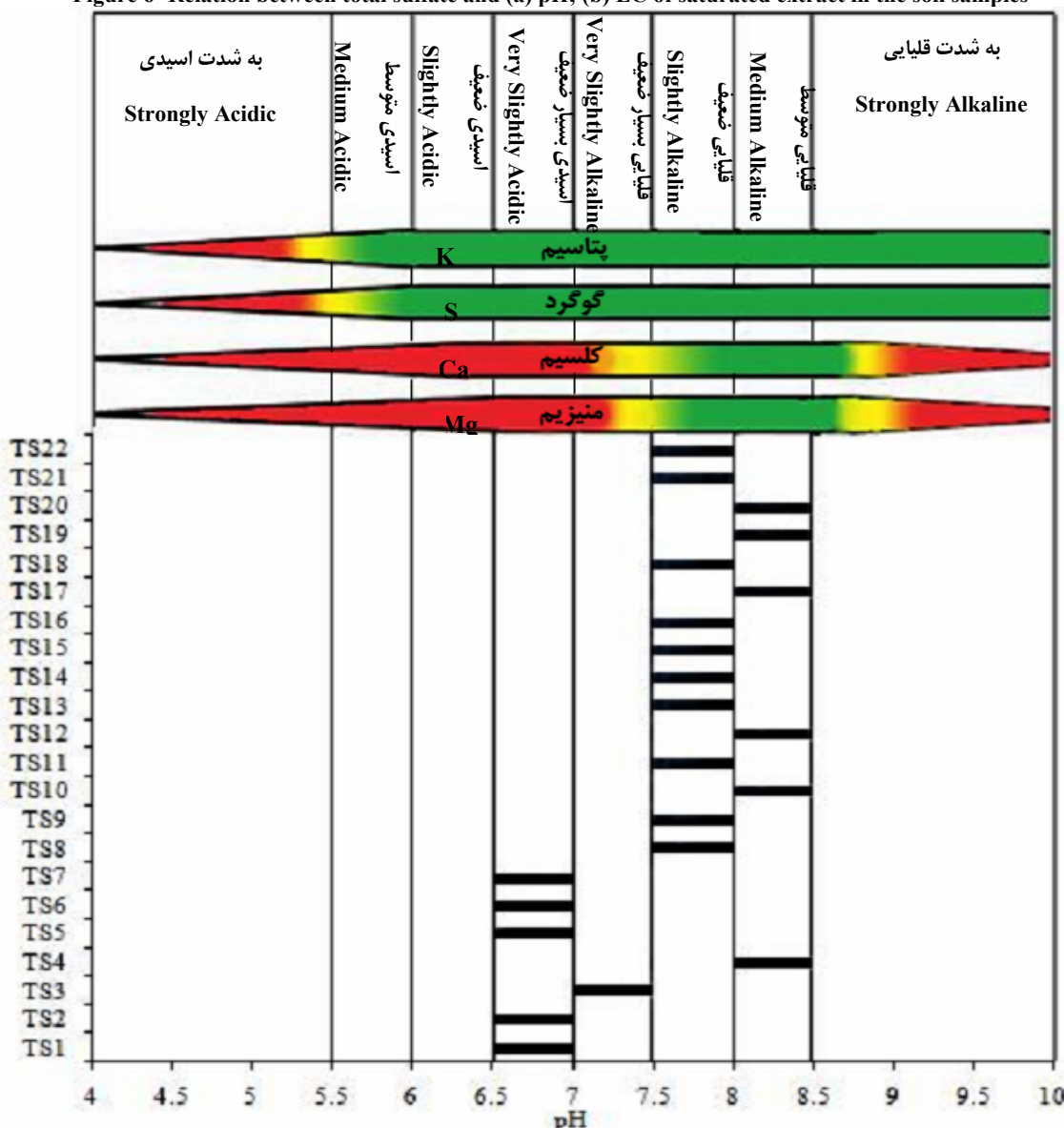
نتیجه‌گیری کلی

شوری مهم‌ترین عاملی است که موجب پایین آمدن کیفیت خاک‌های کشاورزی در منطقه مورد مطالعه شده است. عامل اصلی افزایش میزان املاح محلول در خاک، ترکیب سازندهای منطقه است که عمدتاً از قابلیت اتحلال بالایی برخوردارند.

یون سولفات که از فراوان ترین گونه‌های گوگرد در محلول خاک است تأثیر زیادی بر هدایت الکتریکی خاک می‌گذارد. در محیط‌های طبیعی خاک‌هایی با هدایت الکتریکی بالا غالباً در مناطقی با میزان کم بارندگی دیده می‌شوند (۱۸). با ترسیم مقادیر سولفات کل در برابر EC عصاره اشباع نمونه‌های خاک مورد الکتریکی (شکل ۶-ب) مشخص می‌شود سهم آنیون سولفات در بالا بردن هدایت الکتریکی قابل ملاحظه است ($R^2=0.51$)، که مانند پارامتر pH، این تأثیر در مورد نمونه‌های خاک برداشت شده از داخل پالایشگاه مشخص‌تر است. pH خاک خود می‌تواند بر دسترس پذیری یک سری عناصر در خاک تأثیرگذار باشد. در شکل ۷ تأثیر مقدار pH خاک بر روی در دسترس پذیری عناصر منیزیم، کلسیم، پتاسیم و منیزیم برای خاک مورد مطالعه نشان داده شده است (۲۶). با توجه به این شکل تنها سه نمونه مربوط به داخل سایت پالایشگاه (TS5، TS6، TS7) و همچنین دو نمونه TS1 و TS2 در گروه خاک‌های با خاصیت اسیدی (الیته بسیار ضعیف) قرار می‌گیرند و سایر نمونه‌ها را می‌توان در رده خاک‌های قلیایی بسیار ضعیف، ضعیف و متوسط قرار داد. بر این اساس در دسترس بودن عناصر پتاسیم، کلسیم و منیزیم برای گیاهان و در نتیجه کیفیت خاک منطقه مورد مطالعه جهت کشاورزی در حد مطلوبی قرار دارد و تأثیر ناچیز حضور گوگرد بر کاهش pH خاک در دسترس پذیری عناصر مغذی را مختل نکرده است. از طرف دیگر خود عنصر گوگرد در خاک‌های اسیدی ضعیف تا خاک‌هایی با



شکل ۶- رابطه بین مقدار کل سولفات و (الف) pH؛ (ب) EC عصاره اشباع در نمونه‌های خاک مورد مطالعه
Figure 6- Relation between total sulfate and (a) pH; (b) EC of saturated extract in the soil samples



شکل ۷- تأثیر مقدار pH بر دسترسی پذیری مواد مغذی برای گیاهان در نمونه‌های خاک مورد مطالعه (۲۶)
Figure 7- Effect of pH on nutrient availability for plants in the soil samples (26)

pH برای مصارف کشاورزی و تأثیر منفی بر گیاهان زراعی ندارد. تمامی نمونه‌های خاک مورد مطالعه نیز قلیابی است و تنها نمونه‌های داخل پالایشگاه تا اندازه‌ای اسیدی هستند که نشان دهنده تأثیر گوگرد تولیدی در این واحد صنعتی بر روی خاک است. همچنین رابطه مشخصی بین سولفات کل و کاتیون‌های اساسی موجود در خاک مشاهده نشد و در نتیجه نمی‌توان گفت این مقدار از سولفات موجب شسته شدن این کاتیون‌ها از محیط خاک شده است.

تشکر و قدردانی

مطالعات مربوط به این مقاله در راستای طرح پژوهشی شماره ۳/۲۷۶۱۶ انجام شده است که بدین وسیله از حمایت معاونت پژوهشی دانشگاه فدوی مشهد قدردانی می‌گردد. همچنین از شرکت پالایش گاز شهید هاشمی نژاد برای همکاری‌های موثر در بازدید از منطقه و انجام نمونه برداری سپاسگزاری می‌شود.

عامل دوم که می‌تواند در بالا رفتن محتوای نمک‌های موجود در خاک تأثیر داشته باشد، دمای بالای هوا در منطقه است که به افزایش تبخیر از سطح خاک منجر شده و در نتیجه شوری خاک افزایش می‌یابد.

در مورد تأثیر فعالیت‌های انسان‌زد در منطقه و اثر آن بر کیفیت خاک می‌توان گفت گوگرد بازیافتی حاصل از فرآوری گاز طبیعی در منطقه توانسته تا حدی در کاهش کیفیت خاک به ویژه در مورد نمونه‌های داخل پالایشگاه نقش داشته و باعث افزایش املاح در خاک شده باشد. تمامی نمونه‌های خاک مورد مطالعه (به جز یک مورد) در رده خاک‌های غیر شور و غیر سدیمی قرار می‌گیرند، اما با توجه به پارامترهای EC و SAR می‌توان آنها را در دو رده خاک‌های انبوه و توده‌ای و خاک‌هایی با پتانسیل پراکندگی طبقه‌بندی نمود که این موضوع به علت محتوای بالای املاح محلول در آنها است. تمامی نمونه‌های خاک مورد مطالعه دارای میزان ESP در حد مطلوب هستند که نشان می‌دهد غلظت سدیم موجود در آنها خطیری

منابع

- 1-Afshar Harb A. 1983. 1:250000 geological map of Sarakhs. Ministry of petroleum, National Iranian oil company, Exploration and production.
- 2-Allan Gower D. (1989). Fate of Labelled Nitrogen Fertilizer in Limed, Elemental Sulfur- Laden Forest Soils. (Master's thesis). The University of Alberta, Canada.
- 3-A & L Canada Laboratories Incorporation. 2002. Understanding Cation Exchange Capacityand % Base Saturation (Fact Sheet No. 54). A & L Canada Laboratories Incorporation, London.
- 4-Barzegar A. 2009. Saline and sodic soils: Detrmination and use. Shahid Chamran university of Ahvaz publication, Ahvaz.
- 5-Blanchard R.W., Rehm G., and Caldwell A.C. 1965. Sulfur in plant materials by digestionwith nitric and perchloric acids. Soil Science Society, 29: 71-72.
- 6-Bourrie G. 2014. Swelling clays and salt affected soils: demixing of Na/Ca clays as the rationale for discouraging the use of sodium adsorption ratioo (SAR). Eurasian Journal ofSoil Science, 3:245-253.
- 7-Carcamo H.A., and Parkinson, D. 2001. Localized Acidification Near Sour Gas Processing Plants: Are Forest Floor Macro-invertebrates Affected?.Applied Soil Ecology, 17:199-213.
- 8-Edwards P. 1998. Sulfur Cycling, Retention, and Mobility in Soils: A Review (NE-250). United States Department of Agriculture (USDA), United States of America.
- 9-Fang D., Zhao L., Yang Z.Q., Shan H.X., Gao Y., and Yang Q. 2009. Effect of sulphur concentration on bioleaching of heavy metals from contaminated dredged sediments. Environmental Technology, 30:1241-1248.
- 10-Fernandes T. 2011. Guidelines for Landfill Disposal of Sulphur Waste and Remediation of Sulphur Containing Soils. Alberta Environment, Alberta, Canada.
- 11- Flynn R., and Ulery A. 2011. An Introduction to Soil Salinity and Sodium Issues in New Mexico. (Circular 656). New Mexico State University, New Mexico.
- 12-Graveland D.N., and Kacsinko F. 1974. Subsurface Disposal of Elemental Sulphur. Alberta Environment, Edmonton.
- 13-Hadush Desta Y. 2013. Characterization of forest soils in the Morsa watershed in order to assess the background leaching of phosphorus to the eutrophic western Vansjo lake. (Master thesis). Faculty of mathemtics and natural sciences, Oslo.
- 14-Hazelton P., and Murphy B. 2007. Interprating Soil Test Results: What do All the Numbers Mean?. CSIRO Publishing, Australia.
- 15- Ivanov M.V., and Freney J.R. 1983. The Global Biogeochemical Sulfur Cycle.: John Wiley & Sons Incorporation, Chinchester.
- 16-Jaefari Haghghi M. 2003.Main physical and chemical sampling and analizes emphasizing theorical and applied

- principles. Nedaye Zohaa publication, Sari.
- 17-Jangjoo M., Ejtehadi, H., and Danesh, S. 2008. Introduction to suitable plant species to farm in around gas refinery of Sarakhs (Research plan). Ferdowsi university of Mashhad, Mashhad.
- 18-Jones J.B. 2001. Laboratory Guide for Conducting Soil Tests and Plant Analysis. CRC Press LLC, New York.
- 19-Kavosh-pay engineering advisor incorporation. 2010. The successive studies of water resources in Sarakhs region: Environmental report. Regional water incorporation of Khorasan Razavi, Mashhad.
- 20-Ketterings Q.M., Albrecht, G., & Beckman, J. 2005. Soil pH for Field Crops (Fact Sheet No.5). Cornell University Cooperative Extension, United States of America.
- 21-Lal R. 2015. Restoring Quality to Mitigate Soil Degradation Soil, Sustainability. 7:5875-5895.
- 22-Leon, J. & Osorio, N. 2014. Role of Litter Turnover in Soil Quality in Tropical Degraded Lands of Colombia. Scence of World Journal, 13:77-86.
- 23-Miller R.O., and Kissel, D.E. 2010. Comparison of Soil pH Methods on Soils of North America, Nutrient Management & Soil & Plant Analysis, 74:310-316.
- 24-Morche L. 2008. S-Flusse und raumliche Veranderungen anorganischer und organischer Schwefelfraktionen im Boden sowie deren An- und Abreicherung in der Rhizosphare landwirtschaftlicher Kulturpflanzen unter partiellm Einsatz des Radioisotops ^{35}S . (Doctoral dissertation). Rheinischen Friedrich-Wilhelms-Universitat, Bonn.
- 25-Munns R. 2002. Comparative physiology of salt and water stress. Plant Cell Environment, Vol.52:659-662.
- 26-Neeley F., Heguy D., and Karr J. 2010. Sulfur: At the Crossroads of Energy, the Environment, and Agriculture. Fertilizer International, 388:68-72.
- 27-Nevell W., and Wainwright M. 1987. Influence of soil moisture on sulphur oxidation in brown earth soils exposed to atmospheric pollution. Biology and Fertility of Soils, 5:209-214.
- 28-O'Geen A. 2015. Reclaiming saline, sodic and saline sodic soils (ANR Publication 8519). Univercity of California, United States of America.
- 29-Parent V., and Koenig R. 2010. Solutions to Soil Problems: High Salinity (Soluble Salts) (AG/Soils/2003-01). Cooperative Extension, Utah State University, United States of America.
- 30-Paterson E. 2011. Geochemical Atlas for Scottish Topsoils (AB15 8QH). The Macaulay Land Use Reserach Institute, Scotland.
- 31-Pawels J.M., Van Ranst E., Verloo, M., and Mvondo, Z.A. 1992. Soil and Plant Analysis. Sheffield Academic Press, Bruxelles.
- 32-Pritzel, J., Mayer, B., and Legge, A. 2004. Cumulative impact of 40 years of industrial sulfur emissions on a forest soil in west-central Alberta (Canada). Environmental Pollution, 132:129-144.
- 33-Quirk J.P. 2001. The significance of the threshold and turbidity concentrations in relation to sodicity and microstructure. Australian Journal of Soil Research, 39:1185-1217.
- 34-Rengasamy P., Greene, R.S.B., Ford, G.W., and Mehanni, A.H. 1984. Identification of dispersive behaviour and the management of red-brown earths. Australian Journal of Soil Research, 22:413–431.
- 35-Rengasamy P., and Olsson K.A. 1991. Sodicity and soil structure. Australian Journal of Soil Research, 29:935–952.
- 36-Rengasamy P. 2010. Soil processes affecting crop production in salt-affected soils. Functional Plant Biology, 37:613-620.
- 37-Severson-Baker C. 2010. Oil & Gas Processing: Environment & Energy in the North. Pembina Institute, Alberta, Canada.
- 38-Scherer H. W. 2001. Sulphur in crop production. European Journal of Agronomy, 14:81–111.
- 39-Shahid Hashemi Nezhad gas refining incorporation. 2011. The comprehensive information of Shahid Hashemi Nezhad gas refining incorporation (Khangiran). National gas incorporation of Iran, Mashhad.
- 40-Soil Survey Division Staff. 1993. Soil Survey Manual. United States Department of Agriculture (USDA), Washington D.C.



Effects of Environmental Factors and Recovered Sulfur in Shahid Hashemi Nezhad Gas Refinery on the Soils Quality for Irrigation

M. Tajbakhshian¹ - M. H. Mahmudy Gharai^{2*}- A. Mahboubi³ - R. Mussavi Harami³ - I. Ejlali⁴

Received: 03-05-2016

Accepted: 15-03-2017

Introduction: Elemental sulfur is byproduct of natural gas refining which during this process, H_2S is removed from sour gas and after changes to solid sulfur, it is stored in large block forms. Continuous precipitation of sulfur and its oxidation causes soil acidification and as a result, nutrient cations such as Ca^{2+} , Mg^{2+} , Na^+ and K^+ will leach from the soil profile. Also, sulfate accumulation led to soil acidification and accelerates the silicates weathering in upper layer of the soil profile. Accumulation of water soluble sulfate in the soil and increase the nutrient cations leaching from the soil depend on sulfate resistance rate. Also, addition of sulfur to the soil for a long time can cause calcium sulfate formation that will cause problems such as increase in soil salinity. Shahid Hashemi Nezhad gas refinery is located about 35 km south of Sarakhs city and about 165 km east north of Mashhad. In addition to exploiting, refining and producing $50 \times 10^6 m^3 \cdot day^{-1}$ natural gas, recovered sulfur with %99/9 purity and 2000 tons per day production capacity is one of the byproducts of this gas complex.

Materials and Methods: 22 soil samples were collected from surface soil in Shahid Hashemi Nezhad gas refinery (3 samples) and nearby areas (19 samples) (Fig.1). Soil extracts pH was measured in equilibrium with pure water and with KCl 1M solution in 1:2.5 soil solution ratio. EC of the soil samples was measured in different soil water ratios to obtain the EC 1:1 (Fig.2). Total sulfate content was measured by gravimetry method at geochemistry laboratory of Faculty of Sciences at Ferdowsi University of Mashhad. To get the digestion extract, a mixture of 2 ml concentrated HF, 5 ml HCl and 8 ml HNO_3 was added to 0.5 gr soil in a teflon vessel, then heated for 60 min at 170 °C. After cooling, the solution was evaporated at 130 °C to dry it. Then, the dried salt was dissolved in a mixture of 2 ml HNO_3 and 2 ml HCl and diluted with deionized water up to 25 ml. Ca^{2+} and Mg^{2+} contents were measured through titration of the soil extract with EDTA 0.01 N and in EBT reagent at the first stage, and titration of the soil extract by EDTA 0.01 N and in Moroxide reagent at the second stage. Na^+ and K^+ contents were determined using AAS method at geochemistry laboratory at Ferdowsi university of Mashhad after extraction with $CaCl_2$ 0.01 M.

Results and Discussion: Based on EC values, 77% of the soil samples were non-saline ($EC < 2 dS m^{-1}$), 18% were slightly saline ($EC = 2-4 dS m^{-1}$) and 5% were highly saline ($EC = 8-16 dS m^{-1}$) (Fig.3). In addition, low ΔpH values in the soil samples showed high salinity and similar results to EC. SAR index had the highest value in TS5 sample, and the cations content in this index can be attributed to evaporative sediments with carbonate and sulfate salts in the area (Shurijeh and Chehel-Kaman formations). Moreover, the halite bearing formations in the study area can be regarded as a source for Na^+ . Based on SAR and EC, majority of the samples (except TS5 in saline and non-sodic) were non-saline and non-sodic that were suitable for agriculture. ESP index of less than 15% in all samples indicated that Na^+ concentration has no danger to crops. Relation between the total sulfate content to pH and EC was inverse and direct, respectively. This indicates that recovered sulfur affect in the soil acidification within the refinery site and increase the soluble salts content. These effects are very considerable in the soils inside the refinery site.

Conclusions: Salinity is the major factor affecting decrease of the samples quality for agriculture. Exposed formations in the area with highly soluble rocks causes to increase the soluble salts in the soil. The second factor is high temperature and low precipitation that led to increase the evaporation from the soil surface and accumulation of salts on the soil. Recovered sulfur from natural gas processing can reduce the soil pH and increases the soluble salts to some extent, especially in the inside refinery samples, and then decreases the soil quality for agricultural purposes. Except for one, all studied samples were classified as non-saline and non-sodic soils. Furthermore, the samples were classified in two classes of flocculated soils and potentially dispersive soils based on SAR and EC. ESP index indicates that there is no serious problem regarding sodium concentration in

1, 2, 3 and 4- Master of Science, Associate Professor and Professors Department of Geology, Faculty of Sciences, Ferdowsi University of Mashhad

(*-Corresponding Author Email: mhmgaraie@um.ac.ir)

5- Health, Security and Environment (HSE) Unit, Shahid Hashemi Nezhad Gas Refining Incorporation, Sarakhs, Iran

the soils. The pH values indicate that the samples were almost alkaline soils except for the samples inside the site, which are slightly acidic. Acidity of those few samples are attributed to the sulfur released from gas refinery process and its effect on the soil pH.

Keywords: Gas refinery, SAR, Soil quality, Total sulfate, EC, ΔpH