



# المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي

المبادئ وأعمال التمذجنة والتصفيه

د. نضال جودت محمود

ترجمة وتحرير  
د. مصطفى سمير موسى

Mogens Henze . Mark C.M. van Loosdrecht, George A. Ekama, Damir Brdjanovic





# Biological Wastewater Treatment

## Principles, Modelling and Design

Edited by:

Mogens Henze . Mark C.M. van Loosdrecht, George A. Ekama, Dami Brdjanovic



IWA  
Publishing

المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي  
المبادئ وأعمال النمذجة والتصميم

د. نضال جودت محمود

ترجمة وتحرير  
د. مصطفى سمير موسى

# المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي

المبادئ وأعمال النماذج والتصميم

---



# **المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي**

**المبادئ وأعمال النمذجة والتصميم**

---

**Mogens Henze  
Mark C. M. van Loosdrecht  
George A. Ekama  
Damir Brdjanovic**



فيما عدا التعامل المقبول لأغراض البحث أو الدراسة الخاصة أو النقد أو المراجعة، كما هو مسموح به وفقاً لقانون المملكة المتحدة (١٩٩٨) لحقوق النشر وأعمل التصميم وبراءات الاختراع، فإِنَّ جزءَ من هذا المؤلَف لا يجوز استنساخه أو الاحتفاظ به أو نقله بأي شكل أو بأي وسيلة، بدون تصريح مسبق ومكتوب من الناشر أو، في حالة الاستنساخ بالتصوير الضوئي، وفقاً لبند التراخيص الصادرة من وكالة تصاريح النشر وحقوق التأليف (CLA) في المملكة المتحدة، أو وفقاً لشروط التصاريح الصادرة من المؤسسات المكلفة بحقوق إعادة النسخ في خارج المملكة المتحدة.

وأي استنسارات تتعلق بإعادة النشر خارج الشروط المبينة هنا، يجب أن يتم إرسالها إلى IWA Publishing في العنوان المنكر بعاليه.

والناشر لا يقم تمثيلاً أو تعبيراً أو مفاهيم ضمنية فيما يختص بدقة المعلومات المحتواة في هذا الكتاب ولا يمكن أن يقبل أي مسؤولية قانونية أو التزام بشأن الأخطاء أو السهو الممكِن حدوثه.

**تنوية:**

المعلومات المقدمة والآراء المعطاة في هذا المؤلَف ليست بالضرورة تلك الخاصة بكل من IWA و IWA Publishing ويجب ألا يتم التصرف حيالها بدون نظره مسئولة ومشورة مهنية. وكل من IWA و IWA Publishing لن تقبل تحمل مسؤولية أي خسارة أو تلف يعانيه أي شخص يتصرف أو يمتنع عن التصرف بناء على أي مادة محتواة في هذا المؤلَف.

**تصنيف المكتبة البريطانية في بيانات النشر**

يوجد سجل تصنيف CIP لهذا الكتاب من المكتبة البريطانية.

**تصنيف مكتبة الكونجرس في بيانات النشر**

يوجد سجل تصنيف لهذا الكتاب في مكتبة الكونجرس.

ISBN: 1843391880  
ISBN13: 9781843391883

AUTHORS in alphabetical order:

Gary AMY	UNESCO-IHE Institute for Water Education, Delft, The Netherlands
Damir BRDJANOVIC	UNESCO-IHE Institute for Water Education, Delft, The Netherlands
Yves COMEAU	École Polytechnique, Montréal, Canada
George A. EKAMA	University Cape Town, Cape Town, South Africa
Jorge H. Orozco GARCIA	Monterrey University, Monterrey, Mexico
Charles P. GERBA	University of Arizona, Tucson, U.S.A.
Mogens HENZE	Technical University of Denmark, Lyngby, Denmark
Christine M. HOOIJMANS	UNESCO-IHE Institute for Water Education, Delft, The Netherlands
Simon JUDD	Cranfield University, Cranfield, U.K.
Byung-goon KIM	Korean Water Resources Company - Kwater, Daejeon, Korea
Jules B. van LIER	Wageningen University and Research Centre, Wageningen, The Netherlands
Nidal MAHMOUD	Birzeit University, Birzeit, Palestine
Antonio M. MARTINS	Águas do Algarve, Faro, Portugal
Eberhard F. MORGENROTH	University of Illinois at Urbana-Champaign, Urbana, U.S.A.
Gustaf OLSSON	Lund University, Lund, Sweden
Diego ROSSO	University of California, Irvine, U.S.A.
Michael K. STENSTROM	University of California, Los Angeles, U.S.A.
Imré TAKACS	EnviroSim Associates Ltd., Flamborough, Canada
Mark C.M. van LOOSDRECHT	Delft University of Technology, Delft, The Netherlands
Mark C. WENTZEL	University Cape Town, South Africa
Grietje ZEEMAN	Wageningen University and Research Centre, Wageningen, The Netherlands

## تمهيد

والفوسفور أو أحواض الترسيب الثانوية أو الأغلفة الحيوية - بنظره أعمق ومعرفة أكثر تقدماً وثقة أكبر.

وقد تم إخراج هذا الكتاب ومعه مواد تعلم ابتكارية في ظل إطار الشراكة التابعة لمعهد المياه الدولي UNESCO-IHE لتعليم وبحوث المياه (PoWER). الذي يضع ويوفر مناهج دراسات عليا تقي بالطلب على هذه المعلومات ومعتمدة، وأبحاث مشتركة وخدمات لبناء القدرات للأفراد والمؤسسات في مختلف دول العالم النامي.

وقد أصبح الكتاب متاحاً من خلال الرعاية الكريمة لمعهد UNESCO-IHE لتعليم المياه وشركة كوريا للموارد المائية .Kwater

وهناك العديد من الأفراد الذين يستحقون إبراز أدوارهم لأن مساهماتهم كانت محل تقدير كبير: Jetze Heun, Atem Ramsundersingh, Caroline Figueres, Jan Herman Koster, Kyul Ho Kwak, Nahm-Chung Jung, Byung-goon Kim, Peter Stroo, Hans Emeis, Vincent Becker, Angela Lorena Pinzón Pardo, Loreen Ople Villacorte, Assiyeh A. Tabatabai, Claire Taylor, Michael Dunn, Michelle Jones, David Burns, وبالطبع، جميع المؤلفين.

وفوق ذلك، فنحن نعبر عن شكرنا للمساهمين الذين أتاحوا لنا البيانات والأشكال التوضيحية والصور الفوتوغرافية لاستخدامها في الكتاب.

وفي النهاية، يُتمنى لكم الناشرون دراسة مفيدة للمعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي واستخدامها الناجح في تحسين النظام الصحي (التصاح) على مستوى العالم.

المحررون

على مدى العشرين عاماً الماضية، حدث تقدم في كل من معرفة وفهم عملية معالجة مياه الصرف الصحي بصورة مكثفة، وسارا بعيداً عن المناهج القائمة على التجريب إلى منهج "المبادئ الأولى المستندة للأسس"، المنطوية على علوم الكيمياء والميكروبولوجيا والهندسة الطبيعية وهندسة العمليات الحيوية والرياضيات. والعديد من هذه التطورات وصلت للنضج لدرجة أنها تم تبنيها ضمن نماذج حسابية للمحاكاة على أجهزة الحاسوب الآلي.

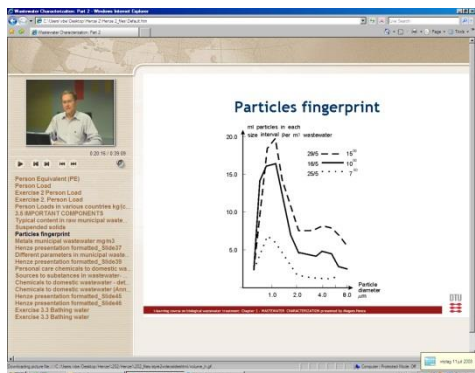
وبالنسبة للجيل الجديد من العلميين والمهندسين الشباب الداخلين إلى مهنة معالجة الصرف الصحي يمكن أن يكون حجم وتشابك وتنوع هذه التطورات مربكاً، خاصة في الدول النامية حيث التوصل لها لا يكون متاحاً بسهولة في المستويات المتقدمة من الحلقات الدراسية على معالجة مياه الصرف الصحي. وهذا الكتاب يتحرى التعامل مع هذا النص. وهو يعرض ويدمج مادة الدراسات العليا لمجموعة أستاذة من مجموعات بحثية حول العالم من تلك التي صنعت مساهمات ملحوظة في تطورات معالجة مياه الصرف الصحي.

ويشكل الكتاب جزءاً من منهج معتمد على الشبكة العنكبوتية (الإنترنت) عن معالجة مياه الصرف الصحي، وبهذا يمكن أيضاً استخدامه مع مواد منشورة لمحاضرات أو محاضرات مصورة بواسطة المؤلفين من الأستاذة والتدريبات التعليمية للتعليم الذاتي بواسطة الدارسين.

وباتمام هذا المنهج، يمكن تبني كل من المنهج الحديث للنمذجة والمحاكاة لتصميم محطات معالجة مياه الصرف الصحي وتشغيلها - سواء كانت نظم الحمأة المنشطة أو الإزالة البيولوجية للنيتروجين



# عن الكتاب والبرنامج المتاح على الإنترنٌت



SPECIALISATION  
**SANITARY ENGINEERING**

INTERNATIONAL MASTER OF SCIENCE PROGRAMME IN

**MUNICIPAL WATER  
AND INFRASTRUCTURE**

UNESCO-IHE  
Institute for Water Education

Further information on this online learning course and UNESCO-IHE's Sanitary Engineering specialization can be obtained from D. Brdjanovic ([d.brdjanovic@unesco-ihe.org](mailto:d.brdjanovic@unesco-ihe.org)) or by visiting the respective web pages: [http://www.unesco-ihe.org/education/short\\_courses/online\\_courses](http://www.unesco-ihe.org/education/short_courses/online_courses) and [http://www.unesco-ihe.org/education/msc\\_programmes/msc\\_in\\_municipal\\_water\\_and\\_infrastructure/sanitary\\_engineering](http://www.unesco-ihe.org/education/msc_programmes/msc_in_municipal_water_and_infrastructure/sanitary_engineering)

تم تصور فكرة عمل هذا البرنامج للتعلم على الإنترنٌت عن المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي عام ٢٠٠٣ عندما حصل UNESCO-IHE على منحة من الحكومة الهولندية لوضع طرق تعلم ومخرات ابتكارية لهذا الغرض والتي نتج عنها الشراكة لتعليم وبحوث المياه (PoWER). وفي إطار ذلك تم إنشاء نظام عقد المؤتمرات بالفيديو في مقر UNESCO-IHE في دلفت، وهذه أصبحت بعد ذلك جزءاً من شبكة التعلم للتنمية العالمية للبنك الدولي، وهي عبارة عن مشاركة من ١٢٠ معهداً دولياً معتمدأ، تتعاون في مجال تصميم بدائل تعليمية معدلة للعاملين في مجال التنمية. وقد اشترطت لائحة PoWER أن يكون هناك على الأقل شريكين إلى جانب UNESCO-IHE مشاركين بفعالية في إعداد البرامج التعليمية على الإنترنٌت (وفي هذه الحالة على وجه التحديد كانت جامعة مونتيري(Monterrey University) بالמקسيك وجامعة بيرزيت(Birzeit University) في فلسطين). ومع هذا فإن الفكرة الأصلية لمنسق هذا المساق التعليمي على الإنترنٌت (D. Brdjanovic) كانت أيضاً إشراك أستاذة من حول العالم والذين صنعوا مساهمات ظاهرة للتطورات في مجال معالجة مياه الصرف الصحي. واستغرق الأمر ثلاثة سنوات ورعاية مؤسسة الموارد المائية الكورية (K-water) لتأمين موارد مالية تكميلية ولبدء العمل في إعداد المادة العلمية. وقد تم الاتفاق على الإطار العام للكتاب والبرنامج التعليمي على الإنترنٌت الذي هو جزء منه في بكتين خلال معرض ومؤتمر المياه العالمي الذي نظمته (IWA) في سبتمبر ٢٠٠٨. وإلى جانب تقديم فصول الكتاب، طلب من المؤلفين إعداد شرائح للعروض التقديمية والتمرينات وأن يقدموا محاضرات مسجلة بالفيديو في استوديو (UNESCO-IHE) في دلفت، وتم تجميعها كلها في حافظة DVD متاحة للمسجلين في برنامج الإنترنٌت. ووافقت (IWA Publishing) على نشر الكتاب وتسمويق كل من الكتاب والبرنامج التعليمي.

وبعد عامين تماماً وفي سبتمبر ٢٠٠٩ تم تقديم كتاب: "المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي .. المبادئ وأعمال النمذجة والتصميم" للجمهور في معرض ومؤتمر المياه العالمي الذي نظمته IWA في فيينا. وعلى خلفية العام الدولي للصرف الصحي (أو التصالح)، تم تقديم النسخة الأولى من الكتاب إلى صاحب الفخامة أمير "أورانج"، رئيس المجلس الاستشاري لل-secretary العام للأمم المتحدة، للمياه والصرف الصحي.

والمساق التعليمي على الإنترنٌت يتم تنفيذه مرتين في العام في موسمي الربيع والشتاء. ويستخدم الكتاب أيضاً لتدريب جزء من سلسلة المحاضرات في تخصص هندسة الصرف الصحي في برنامج الماجستير في (UNESCO-IHE) عن المياه البلدية والبنية التحتية. وهو موضوع تصورياً بطريقة يمكن أن يتم استخدامها ككتاب تعليمي مستقل أو كجزء متمم لمساق التعليم على الإنترنٌت.

# المحتويات

١٠٥	<b>الفصل ٥</b> <b>إزالة النيتروجين</b> <b>G.A. Ekama and M.C. Wentzel</b>	<b>الفصل ١</b> <b>نشأة وتطور معالجة مياه الصرف الصحي</b> <b>M. Henze, M.C.M. van Loosdrecht, G.A. Ekama and D. Brdjanovic</b>
١٦٥	<b>الفصل ٦</b> <b>إلازالة المبتكرة للنيتروجين</b> <b>M.C.M. van Loosdrecht</b>	<b>الفصل ٢</b> <b>التمثيل الغذائي للكائنات الدقيقة</b> <b>Y. Comeau</b>
١٨٥	<b>الفصل ٧</b> <b>تعزيز الآليات البيولوجية وتطوير عمليات إزالة الفوسفور</b> <b>M.C. Wentzel, Y. Comeau, G.A. Ekama, M.C.M. van Loosdrecht and D. Brdjanovic</b>	<b>الفصل ٣</b> <b>تصنيف مياه الصرف الصحي</b> <b>M. Henze and Y. Comeau</b>
٦٥	<b>الفصل ٤</b> <b>إلازالة المادة العضوية</b> <b>G.A. Ekama and M.C. Wentzel</b>	

<p>١-٥ مقدمة عن النitrة</p> <p>٢-٥ دراسة حركات الأجسام بيولوجيا</p> <p>٣-٥ حركة العملة</p> <p>٤-٥ العوامل المؤثرة في النitrة</p> <p>٥-٥ متطلبات المادة الغذائية لإنتاج الحمأة</p> <p>٦-٥ الاعتبارات التصميمية</p> <p>٧-٥ مثال لتصميم عملية النitrة</p> <p>٨-٥ الإزالة البيولوجية للنيتروجين</p> <p>٩-٥ وضع وبيان إجراءات التصميم عملياً</p> <p>١٠-٥ حجم النظام والطلب على الأوكسجين</p> <p>١١-٥ تصميم النظام، التشغيل والتحكم</p>	<p>١-١ الواقع العالمي لاستخدام أعمال الصرف الصحي</p> <p>٢-١ تطور معالجة مياه الصرف الصحي</p>	<p>١-٢ مقدمة</p> <p>٢-٢ عناصر الميكروبوبولوجيا</p> <p>٣-٢ قياس اتحاد العناصر والطاقة</p> <p>٤-٢ حركة (سرعة) التفاعلات</p>
<p>١-٦ مقدمة</p> <p>٢-٦ تأثير عمليات التيار الجانبي</p> <p>٣-٦ دوره النيتروجين</p> <p>٤-٦ إزالة النيتروجين اعتماداً على النترت</p> <p>٥-٦ أكسدة الأمونيا اللاهوائية</p> <p>٦-٦ الإضافة الحيوية</p> <p>٧-٦ الاستنتاجات</p>	<p>٤-١</p>	<p>١-٣ منشآت مياه الصرف الصحي</p> <p>٢-٣ العناصر الأساسية في مياه الصرف الصحي</p> <p>٣-٣ الأوكسجين الحيوي الممتنع والأوكسجين الكيميائي الممتنع</p> <p>٤-٣ المكافئ السكاني وحمل الفرد</p> <p>٥-٣ المكونات الهمامة</p> <p>٦-٣ المكونات الخاصة</p> <p>٧-٣ الكائنات الحية الدقيقة</p> <p>٨-٣ مياه الصرف الصحي ذات الصفات الخاصة والتغيرات الداخلية المعاد تدويرها بالمحطة</p> <p>٩-٣ النسب</p>
<p>١-٧ مقدمة</p> <p>٢-٧ مبدأ تعزيز الآليات البيولوجية لعمليات إزالة الفوسفور (EBPR)</p> <p>٣-٧ آلية تعزيز إزالة الفوسفور بيولوجيا (EBPR)</p> <p>٤-٧ تحسين أنظمة تعزيز آليات إزالة الفوسفور بيولوجيا EBPR وتطويرها</p> <p>٥-٧ التطوير المتموجي عملية EBPR</p> <p>٦-٧ نموذج الحاله الثابتة للزراعة المختلطه</p> <p>٧-٧ نموذج التصميم</p> <p>٨-٧ تأثير عملية تعزيز إزالة الفوسفور بيولوجيا EBPR على النظام</p> <p>٩-٧ العوامل المؤثرة على حجم إزالة الفوسفور</p> <p>١٠-٧ عملية إزالة النitrة في أنظمة تعزيز إزالة الفوسفور بيولوجيا المستخدمة للنitrة وإزالة النitrة</p> <p>NDEBPR</p> <p>١١-٧ الكائنات الحية المراكمة للجليكوجين (GAOs)</p> <p>١٢-٧ الخلاصة وأفاق البحث</p>	<p>١٠-٣ الاختلافات (الانحرافات)</p> <p>١١-٣ تصرفات (تدفقات) مياه الصرف الصحي</p> <p>١٢-٣ المخلفات التقليدية للمنازل</p> <p>١٣-٣ تصميم مياه الصرف الصحي للمنازل</p> <p>١٤-٣ مياه الصرف الصحي وتجزئة الكتلة الحيوية</p> <p>١٥-٣ قائمة رموز المتغيرات للنموذج</p> <p>١٦-٣ اتفاقيات التصنيف</p> <p>١٧-٣ مثال لتركيب المياه الداخلية، والمفاعل الحيوي والمياه الخارجية (السيب)</p> <p>١٨-٣ بصمة مياه الصرف الصحي</p>	
<p>٦٥</p>	<p>٤-٤ مقدمة</p> <p>٥-٤ مقيدات نظام الحمأة المنتشرة</p> <p>٦-٤ بعض أشكال تبسيط للنموذج</p> <p>٧-٤ معدلات نظام الحاله الثابتة (المستقرة)</p> <p>٨-٤ مثال للتصميم</p> <p>٩-٤ متطلبات حجم المفاعل</p> <p>١٠-٤ تحديد تركيز إجمالي المادة الصلبة العالقة بالمفاعل</p> <p>١١-٤ الطلب على الأوكسجين الكريوني</p> <p>١٢-٤ إنتاج الحمأة اليومي</p> <p>١٣-٤ تصميم النظام والتحكم فيه</p> <p>١٤-٤ اختبار عمر الحمأة</p>	

٣٩٩	<b>الفصل ١٣ المفاعلات الحيوية الغشائية</b> <i>S. Judd, B. Kim and G. Amy</i>	٢٦٩	<b>الفصل ٨ إزالة الجراثيم (مسببات الأمراض)</b> <i>C.P. Gerba</i>
	١-١٣ مبادىء الفصل الغشائي ٢-١٣ عملية المعالجة بالفاعل الحيوي الغشائي ٣-١٣ تصميم محطة المفاعل الحيوي الغشائي ٤-١٣ تقنيات الأغشية التجارية ٥-١٣ دراسات حالة عن المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة		١-٨ مقدمة ٢-٨ أنواع الجراثيم المعدية ٣-٨ ظهور الكائنات الممرضة في مياه الصرف الصحي ٤-٨ إزالة الكائنات الممرضة والمؤشرات بواسطة عملية معالجة مياه الصرف الصحي ٥-٨ الخلاصة
٤٢٩	<b>الفصل ١٤ نمذجة (تصميم نماذج) عمليات الحمأة المنتشرة</b> <i>M.C.M. van Loosdrecht, G.A. Ekama, M.C. Wentzel, D. Brdjanovic and C.M. Hooijmans</i>	٢٩٥	<b>الفصل ٩ التهوية والخط</b> <i>M.K. Stenstrom and D. Rosso</i>
	١-١٤ ما هو "النموذج"؟ ٢-١٤ لماذا عمل النماذج (النمذجة)؟ ٣-١٤ أسس النمذجة (عمل النماذج) ٤-١٤ إنشاء النموذج الحيوي الحركي خطوة بخطوة ASM1 ASM3 ٥-١٤ نموذج التمثيل الغذائي ٦-١٤ تاريخ إنشاء نموذج الحمأة المنتشرة ٧-١٤ بيانات المحاكاة ٨-١٤ الاستنتاجات		١-٩ تكنولوجيا التهوية ٢-٩ نظم نوافذ الهواء ٣-٩ تحويل بيانات المصمت إلى شروط (ظروف) عمليات التشغيل ٤-٩ تجربة التهوية المستدامة ٥-٩ منظبات التهوية
٤٦٥	<b>الفصل ١٥ التحكم في التشغيل</b> <i>G. Olsson</i>	٣٢٧	<b>الفصل ١٠ السمية</b> <i>J.H.G. Orozco</i>
	١-١٥ القوى المحركة والقوى الدافعة ٢-١٥ الاضطرارات في نظم معالجة مياه الصرف الصحي ٣-١٥ دور التحكم والأتمتة ٤-١٥ استخدام الأجهزة الذكية والمتابعة (المراقبة) ٥-١٥ أهمية العلاقات الحركية (الديناميكيات) ٦-١٥ المتغيرات ومحركات القوى التي يتم التعامل بها ٧-١٥ مفاهيم التحكم الأساسية ٨-١٥ أمثلة الإقادة المرئية (التذبذبة العكسية) في نظم معالجة الصرف الصحي ٩-١٥ وفورات الكلفة في التشغيل نتيجة للتحكم ١٠-١٥ التكامل والتحكم الشامل بانسان المحطة ١١-١٥ ملاحظات خاتمية		١-١٠ مقدمة ٢-١٠ قياسات السمية ٣-١٠ النماذج الحركية للمواد الركيزة السامة ٤-١٠ التعامل مع السمية ٥-١٠ ملاحظات الخلاصة
٤٨٩	<b>الفصل ١٦ المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي</b> <i>J.B. van Lier, N. Mahmoud and G. Zeeman</i>	٣٤٧	<b>الفصل ١١ انتفاخ الحمأة</b> <i>M.C.M. van Loosdrecht, A.M. Martins and G.A. Ekama</i>
	١-١٦ استدامة أعمال معالجة مياه الصرف الصحي ٢-١٦ ميكروبولوجيا التحولات اللاهوائية ٣-١٦ CH <sub>4</sub> التنبؤ (توقع) بإنتاج الميثان ٤-١٦ تأثيرات المواد البديلة القابلة للإلكترونات ٥-١٦ استخدام موازنة COD ٦-١٦ تجميد حرارة وتكون حبيبات الحمأة ٧-١٦ نظم المفاعل اللاهوائي ٨-١٦ مفاعل غطاء الحمأة اللاهوائية أعلى القبار (UASB) ٩-١٦ القوى الحركية لعملية المعالجة اللاهوائية ١٠-١٦ المعالجة اللاهوائية لمخلفات المجاري البلدية والمنزلية		١-١١ مقدمة ٢-١١ جوانب تاريخية ٣-١١ العلاقة بين التركيب البنائي والفيسيولوجيا البيئية ٤-١١ التعرف على البكتيريا الخطبية وتحديد خصائصها ٥-١١ النظريات العامة الحالية لشرح انتفاخ الحمأة ٦-١١ الإجراءات العلاجية ٧-١١ نمذجة الرياضية ٨-١١ الحمأة الحبيبية ٩-١١ الخلاصة
٣٦٩	<b>الفصل ١٢ الترسيب النهائي</b> <i>I. Takacs and G.A. Ekama</i>		
	١-١٢ مقدمة ٢-١٢ تشكيلات أحواض الترسيب في الواقع العملي ٣-١٢ قياسات قليلية الحمأة للترسيب ٤-١٢ نظرية التتفق لتقدير قدرة حوض الترسيب ٥-١٢ نظرية عامة على استخدام نظرية الدفق والطرق الأخرى للتصميم والتشغيل ٦-١٢ نمذجة أحواض الترسيب الثانوية ٧-١٢ أمثلة للتصميم		

- ٩-١٧ ما يتطلب على توافر المادة الركيزة المحددة، والتآلف الميكروبي وأداء المقاولات
- ١٠-١٧ كيف تؤثر تركيبة 2D/3D في أداء الغلاف الحيوي؟
- ١١-١٧ قياسات النموذج
- ١٢-١٧ أدوات النمذجة

## الفصل ١٨

## مفاعلات الأغلفة الحيوية

E. Morgenroth

٥٧٩

- ١-١٨ مفاعلات الأغلفة الحيوية
- ٢-١٨ قياسات التصميم
- ٣-١٨ كيف تحدد تدفقات الحد الأقصى للتصميم أو معدلات تحمل التصميم؟
- ٤-١٨ الاعتبارات الأخرى للتصميم

١-١٧ ما هي الأغشية الحيوية؟

٢-١٧ الدافعية لنموذج الأغلفة الحيوية وكيف تختار مناهج النمذجة الرياضية (الحسابية) المناسبة

٣-١٧ منهج النمذجة لغلاف حيوي بافتراض مادة ركيزة مفردة كعامل محدد وتجاهل المقاومة

الخارجية لنقل الكتلة

٤-١٧ مثال لكيف يمكن استخدام  $f(CLJ) = f(CLJ)$  لاستبيان أداء مفاعل الغلاف الحيوي

٥-١٧ تأثير مقاومة نقل الكتلة الخارجي

٦-١٧ ربط النمو والتحلل مع الانقسام

٧-١٧ القياسات المشتركة

٨-١٧ الانتشار متعدد المكونات



١

## نشأة وتطور معالجة مياه الصرف الصحي

**Mogens Henze, Mark C.M. van Loosdrecht, George A. Ekama  
and Damir Brdjanovic**

### ١-١ الدافع العالمية لاستخدام أعمال الصرف الصحي

مناسبة، وإنما جعل هذا الارتباط يدوم بصورة مستدامة ببيئتنا. ولقد برهنت شبكات الصرف الصحي ومحطات معالجة مياه الصرف الصحي على فاعليتها الكبيرة في نقل وإزالة مسببات الأمراض والملوثات العضوية والمغذيات. ومع ذلك فهي تحتاج إلى تشغيل وصيانة مناسبين وفهم جيد للعمليات التي تتم ضمنها.

### ٢- تاريخ معالجة مياه الصرف الصحي

كان تطور معالجة مياه الصرف الصحي ملحوظاً بأكبر صورة خلال القرن العشرين، لقد اعتبرت مياه الصرف الصحي، لزمن طويل، تهديد كامن للصحة وإزعاج للتجمعات العمرانية. وكانت القيمة السمادية للمخلفات البشرية قد عرفت في الأزمنة الأولى، حيث استخدم قدماء الإغريق (٣٠٠ قبل الميلاد حتى ٥٠٠ بعد الميلاد) المرحاض العامي التي كانت تصرف في مجاري تقل مياه الصرف الصحي ومياه الأمطار أيضاً إلى حوض تجميع خارج المدينة. ومن هناك كانت القنوات المبطنة بالطوب تنقل مياه الصرف إلى الحقول الزراعية حيث يتم استغلال تلك المياه لري وتنمية المحاصيل والبساتين. وكانت خطوط نقل المجاري تتغلب بصورة دورية بدفع مياه الصرف الصحي.

في عام ٢٠٠٧، تم التصويت لصالح تطور أعمال الصرف الصحي على أنها أعظم تقدم طبي خلال الـ ١٦٦ عاماً الأخيرة، وذلك في مسابقة أجرتها "المجلة الطبية البريطانية" (Ferriman 2007)، وهذا يؤكد الدور الهام جداً للصرف الصحي في تحقيق والمحافظة على صحة عامة جيدة. وفي العديد من الدول الصناعية، يتم نقل مياه الصرف الصحي بأمان بعيداً عن المنازل، ومع هذا فإن المعالجة المناسبة لمياه الصرف الصحي لا تتم دائماً، خاصة في العديد من الدول النامية، حيث نجد أن تنطوية خدمات الصرف الصحي أقل بكثير من خدمات مياه الشرب. وقد تم جعل الحاجة إلى توفير خدمات صرف صحي مناسبة، أمراً صررياً ضمن الأهداف الإنمائية للألفية للأمم المتحدة. فالهدف السابع يحفز على تخفيض نسبة السكان الذين يحيون بدون خدمات صرف صحي مناسبة إلى النصف. وبالرغم من الجهود الكبيرة فإن إنجاز أهداف الصرف الصحي بطىء جداً بحيث لا تزال متوازية في الخلف. واعترافاً بتأثير خدمات الصرف الصحي على الصحة العامة وخفض نسبة الفقر والتنمية الاقتصادية والاجتماعية والبيئية، فقد أعلنت الجمعية العامة للأمم المتحدة سنة ٢٠٠٨ لتكون "السنة الدولية للصرف الصحي". وكان الهدف هو تركيز الاهتمام العالمي على بدء تفزيذ وسائل صرف صحي مناسبة للجميع، وليس المهم هنا فقط ربط الناس بوسائل صرف صحي

وفي حوالي عام ١٩٠٠ جاء السيد Liernur بحل، فقد وضع خطة للتجميع المنفصل لكل من مياه المراحيض والمياه الرمادية ومياه الأمطار. فمياه المراحيض يكون تجميعها خلال مجاري مفرغة تسمى نظام Liernur (J.M. van Bemmelen, 1868) استخداماً في العديد من البلدات الأوروبية (شكل ١-١).

ولم تخضع مياه المجاري المجمعة لأية معالجة، وبدلاً من ذلك كانت تنشر فوق الأرض كسماد. ومع ذلك فإن تشعب التربة بالماء أصبح مشكلة رئيسة، كما جعل التوسع المستمر في المدن وجود أراضي كافية قريباً أكثر صعوبة. وبدأت فكرة إمكانية وجود طرق أفضل، باستخدام "كائنات حية" في الظهور تدريجياً (Cooper, 2001).

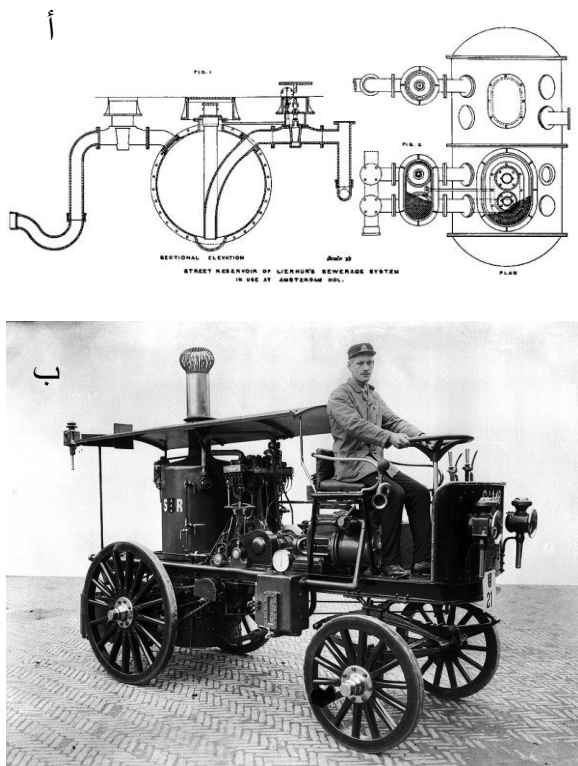
وفي الولايات المتحدة والمملكة المتحدة، وجدت الكائنات الحية طريقها للتطبيق كمطهرات مياه مستخدمة فيما سمي "مرشحات حيوية": أغشية حيوية على صخور قاع النهر. ومن أقدم المرشحات الحيوية، مرشح Salford بالقرب من مانشستر في المملكة المتحدة، والذي يعود لعام ١٨٩٣، وفي الولايات المتحدة تم تركيب أول مرشح عام ١٩٠١ في ماديسون، ويسكونسن، وبين عامي ١٨٩٥ و ١٩٢٠ تم تركيب العديد منها لمعالجة مياه الصرف الصحي الناتجة من المدن والبلدان في المملكة المتحدة. وكان لهذا التطبيق المتتابع للمرشحات أثر سلبي أدى إلى تأخير تطبيق عملية الحماة المنشطة في المملكة المتحدة بعد أن ابتكرت في عام ١٩١٣، فأموال الاستثمار كانت قد أنفقت على المرشحات الحيوية.

وقد طور الرومان هذا النظام لأبعد من ذلك، ففي حوالي ٨٠٠ قبل الميلاد أنشأوا "بالوعة مكسيما"، في البداية تم استخدام نظام نقل مياه الصرف الصحي المركزي هذا لنضخ المستقوع الذي أنشئت عليه مدينة روما فيما بعد. وبحلول عام ١٠٠ بعد الميلاد كان النظام قد تم تقريباً، وتم عمل توصيلات عليه البعض المنازل. وكان يتم إمداد المياه بواسطة نظام قنوات نقل مياه الصرف الصحي من الحمامات والمراحيض العامة إلى شبكة أخرى من المجاري تحت المدينة، وفي النهاية إلى نهر "التيير". وكانت الشوارع تعسل بانتظام بمياه من نظام القنوات ومن ثم يتم صرف الأوساخ إلى شبكة نقل المجاري.

وقد عمل هذا النظام بصورة فاعلة لاعتماده على حكمة فعالة وحماية جيش قوي للحفاظ على القنوات الممتدة إلى مسافات طويلة. وعندما انهارت الإمبراطورية الرومانية، انهار معها منهجها في الصرف الصحي أيضاً. ولهذا عُرفت الفترة ما بين ٤٥٠ و ١٧٥٠ بعد الميلاد بـ "العصور المظلمة للصرف الصحي" (Wolfe, 1999). وخلال هذه الفترة كان النمط الرئيس للتخلص من المخلفات، هو ببساطة، إلقاؤها في الشوارع، وغالباً بافراج دلاء المخلفات من توافد الطابق الثاني. وحوالي عام ١٨٠٠، ظهرت نظم التجميع في مدن عديدة، بدافع من قاطني المدن الذين لم يعودوا قادرين على تحمل الروائح الكريهة أكثر من ذلك. ورحب بذلك أيضاً، المزارعون حول المدينة الذين وجدوا استخداماً جيداً لهذا "السماد الآدمي". في أمستردام، كانت تستخدم عربة تمر عبر الشوارع حيث يمكن تفريغ الدلاء فيها. وكانت العربة تسمى، من باب الطرافة، باسم ماركة عطر كولونيَا معروفة آنذاك. ومع ذلك، فإن إراقة محتويات العربية "البولدوت Boldoot" أثناء النقل أو تفريغ الدلاء لم يكن أمراً يمكن اجتنابه، كما لم يقل عبه الروائح الكريهة على المواطنين كثيراً. وعندئذ، ظهرت خطط لنظم شبكة صرف عامة. إلا أن التكاليف الاستثمارية العالية وعدم اليقين من غسل خطوط المجاري وصيانتها عطلت الإسراع بتنفيذها.

منحنى انخفاض الأكسجين، لمنع تركيز الأكسجين المذاب من النقصان لأقل من الحد الأدنى لقيمة محددة في نقطة على مجاري الجدول لتصرف مياه الصرف الصحي. ومع النمو السريع للمدن، تم إدراك أن الأنهر لن تستطيع تحمل الزيادة المطردة في الأحمال العضوية، وكرد فعل لذلك، تزايدت متطلبات تحقيق محطات معالجة مياه الصرف الصحي لتحقيق كفاءات إزالة أفضل. ولخفض الطلب على الأكسجين في النهر ومنع التأثير السُّمِّي للأمونيا على الكائنات المائية، أدخلت الحاجة إلى عملية "النترة" في المعالجة. وأدى ذلك إلى إنشاء العديد من محطات الترشيح منخفضة الأحمال للإزالة العضوية والنترة، وذلك بالولايات المتحدة وأوروبا وجنوب أفريقيا. وكانت عملية الهضم اللاهوائي عادة ما تشمل ضمن محطات الترشيح معالجة الحمأة الابتدائية والحمأة الناتجة من المرشحات. وكان من المعتقد أن دفق النitrates من هذه المحطات أمر مفيد حيث توفر حاجزاً أمام التأثيرات اللاهوائية في الأنهر والبحيرات. ومع ذلك فإن المرشحات لم تحقق عملية النترة بشكل جيد، خاصة في الشتاء، نتيجة الحاجة إلى كفاءة إزالة عالية للمواد العضوية، قبل الإزالة الفعالة للنيتروجين.

وفي النصف الثاني من القرن العشرين، برزت مشكلة جديدة بالنسبة لمياه السطحية، تلك الخاصة بالتشبع الغذائي . والتشبع الغذائي هو النمو الكثيف للطحالب والنباتات المائية الأخرى نتيجة للتأثير التسميدي للنيتروجين والفوسفور الذي يتم تغريمه في الأنهر، وأصبح واضحاً في السبعينيات (1960) أن النيتروجين والفوسفور مطلوب إزالتهما أيضاً من مياه الصرف الصحي لوضع حد للتشبع الغذائي، وحيث ذلك على وضع برامج البحث المكثف، وخلال السبعينيات تم تطبيق مجالات علوم البكتيريا والطاقات الحيوية في معالجة مياه الصرف الصحي. ومن خلال تطبيق علم الطاقة الحركية (Monod 1949) في مجال علم البكتيريا، بين Downing *et al.* (1964) أن عملية النترة تعتمد على أقصى معدل نمو للكائنات ذاتية التغذية المنترة، علماً بأن معدل نمو تلك الكائنات بطبيعة المقارنة مع ذلك الخاص بالكائنات غير سوية التغذية. وبالنسبة للمحطات كاملة النطاق فإن هذا يعني أن عمر الحمأة يجب أن يكون طويلاً بدرجة كافية لتحقيق تركيزات أمونيا منخفضة.



شكل رقم ١-١ نظام المجاري المفرغة "(Liernur)" (أ) ومركبة استخدمت في جمع ونقل المخلفات (ب) (صور: (Lohuizen, 2006)

وكانت عملية الحمأة المنشطة قد اكتشفت في المملكة المتحدة: وقد أنتجت تجارب على معالجة مياه الصرف الصحي في مفاعل -الماء والتغريب- (السلف السابق لمفاعل الدفعات المتسلسلة المستخدم حالياً) سبيباً معالجاً بدرجة عالية. واعتقاداً بأن الحمأة كانت قد تم تنشيطها، بطريقة مشابهة للكربون المننشط، فقد تم تسمية العملية "الحمأة المنشطة" (Ardern and Lockett, 1914).

وخلال النصف الأول من القرن العشرين، كان النهر الذي تصرف عليه مياه الصرف الصحي يعتبر جزءاً متكاملاً في عملية المعالجة، لدرجة أن سبب اختيار الخمسة أيام المستخدمة في إجراء اختبار الأكسجين الحيوي الممتص، يرجع لأن الخمسة أيام كانت هي أطول مدة يستغرقها الماء في أنهار المملكة المتحدة قبل أن يصل إلى البحر. ويستخدم كتاب "الصرف الصحي بالجدول" الذي وضعه Phelps (1944) المذكورة الرياضية لحساب الحد الأقصى للحمل الحيوي من

وكانا قد صمما أصلاً عملية "الماء والتقرير". وكان تركيز Pasveer منصباً على تصميم نظام اقتصادي، فنظام المصارف (الخنادق) الذي طوره استند على استخدام وحدة معالجة واحدة فقط. فلم يكن هناك حوض ترسيب ابتدائي ولا حوض ترسيب ثانوي ولا هاضمات، وهكذا دواليك. وفي عملية "الماء والتقرير"، مع استمرار التغذية، حصلت عملية الترثة وزرع النيتروجين بشكل متزامن. وأدت البساطة وقلة التكلفة إلى استخدام واسع الانتشار. ومن نظام "باسفير" للمصارف (الخنادق)، نشأت نظم برك الأكسدة مستمرة التشغيل على أساس نفس المبدأ ولكن مع مرور منفصل.

وللتحكم في التشبع الغذائي، فإن عملية إزالة النيتروجين وحده ليست كافية، فالفسفور، وبصفة رئيسية في شكل الفوسفات الثلاثي، من المنظفات والمخلفات البشرية، توجب أيضاً إزالته لأنها قد ثبت أن الفسفور في أكثر من منظومة بيئية هو العنصر المحدد الرئيس للتسبّب في التشبع الغذائي، وعلى عكس النيتروجين، فالفسفور يمكن أن يزال فقط بتحويله إلى صورة صلبة. وظهرت عملية إزالة الفوسفور بواسطة الترسيب الكيميائي متبعاً بعملية الترشيح الثلاثي خلال السبعينيات من القرن المنصرم. وفي المناطق حيث وجود الماء شحيحاً، مثل الولايات الجنوبية الغربية بالولايات المتحدة وجنوب أفريقيا وأستراليا، فإن معدل إعادة الاستخدام غير المباشر لمياه السطحية كان عالياً وكان من الممكن أن تتسبب إزالة الفوسفور كيميائياً في زيادة سريعة في ملوحة المياه السطحية. وبعيداً عن حقيقة أن الملوحة تقلل من استخدام المياه السطحية في الزراعة، فإن تأثيرها الأكبر هو يومومة شبكة توزيع المياه. ولعلاج هذه التأثيرات، استهدفت السياسة المائية بجنوب أفريقيا في نهايات السبعينيات وأوائل السبعينيات الاستصلاح الكامل لمياه الصرف الصحي لإعادة توزيعها، وذلك تجنبًا لكل من التشبع الغذائي والملوحة في المياه السطحية. وإذا أمكن تحمل التكاليف العالية لإزالة الفوسفات كيميائياً، عندئذ يكون الماء قد تم استصلاحه أيضاً بصورة تامة وبعيداً إلى شبكة التوزيع بدلاً من البيئة المحيطة .(Bolitho, 1975; van Vuuren *et al.*, 1975)

وكان استخدام الطاقة الحركية لموارد ناجحاً جدًا في معالجة مياه الصرف الصحي، ولا يزال يستخدم إلى اليوم في جميع نماذج المحاكاة لمعالجة مياه الصرف الصحي، ليس فقط لنمذجة عملية الترثة، ولكن أيضاً في العديد من العمليات الحيوية الأخرى. وبالنسبة للطاقة الحيوية، والتي طورت إلى مستوى متقدم جداً بواسطة McCarty (1964) فقد إندرak أن النترات الناتجة من عملية الترثة يمكن أن تستخدم بواسطة بعض أنواع البكتيريا غير سوية التغذية بدلاً من الأكسجين وتحوّل إلى غاز النيتروجين. وقد أدت هذه الرؤية إلى نظام الترثة - إزالة النيتروجين للحماية المنشطة، والذي يتم فيه عدم تهوية أجزاء من المفاعل لتحفيز عملية إزالة النيتروجين. وبوضع كل هذه المعارف الجديدة بنجاح في حيز التنفيذ، أصبح نظام الوسط المعلم للحماية المنشطة هو المفضل في معالجة مياه الصرف الصحي. أما نظام ما بعد إزالة النيتروجين، والذي تلي فيه الوحدة غير المهواة (خالية الأكسجين) الوحدة المهواة، فقد تم تطويره بواسطة Wurhmann (1964) في سويسرا. ولزيادة معدل إزالة النيتروجين بالمفاعل خالي الأكسجين، تم إضافة الميثانول لإمداد المواد العضوية لعملية إزالة النيتروجين. وبسبب القيم المنخفضة لدفق النيتروجين الذي تم تحقيقه بواسطة هذه الطريقة، تم تبني هذه الممارسة على نطاق واسع في الولايات المتحدة، ومع ذلك فإن إضافة الميثانول يكلف أموالاً، كذلك فإن من التناقض أن تضاف مواد عضوية بعد إزالتها في مرحلة Ludzack and Ettinger (1962) فقد شكل خطوة منطقية تالية، ففي جنوب أفريقيا عام ١٩٧٢ قام "Barnard" بدمج وحدتي ما بعد وما قبل إزالة النيتروجين ووضع تدفقات يعاد تدويرها موضع الاستعمال للتحكم في قدر النترات الداخلة إلى مفاعل ما قبل نزع النيتروجين، وذلك في المرحلة الرابعة لنظام Bardenpho. وبهذا التطوير، أصبحت وحدات الحماية المنشطة القادر على إزالة النيتروجين منتشرة بصورة متزايدة.

وكان خط آخر من التطوير قد بدأ بواسطة أعمال Ardern and Lockett (١٩٥٩) الذي تابع ما قام به

نتيجة لكتافتها الأعلى من المياه العلوية الصافية. وطور (Barnard 1976) "Phoredox" مبدأ للإزالة الحيوية للفوسفات الزائد، والتي أدخلت التدوير الهوائي واللاهوائي في نظام الحمأة المنشطة. والآن أصبحت عملية "الإزالة البيولوجية المعززة للفوسفات" EBPR تكنولوجيا راسخة وهي التي أتاحت الفرصة لإزالة الفوسفات واستعادته دون زيادة الملوحة، وبذلك يمكن إعادة المياه المعالجة إلى البيئة المحيطة أو إعادة استخدامها بكفاءة. وكما يحدث كثيراً، فإن اكتشاف التطورات الجديدة يأتي بالصدفة، ومن ثم يأتي فهم كيفية عملها لاحقاً. وقد استغرق الأمر سنوات عديدة من البحث في جنوب أفريقيا وكندا وأوروبا من أجل الفهم الكامل والتحكم في العملية، واليوم لا يزال يوجد هناك العديد من الأوجه غير الواضحة حول هذه العملية. ومع ذلك فإن عدم الفهم الكامل للمبادئ الكامنة لم يوقف المهندسين والعلماء من بناء وتشغيل محطات معالجة مياه الصرف الصحي.

أدت أزمة الطاقة في السبعينيات (1970) مقرنة بالطلب المتزايد على معالجة مياه الصرف الصناعي إلى تحول الاهتمام من المعالجة الهوائية لمياه الصرف الصحي إلى المعالجة اللاهوائية لها. وكان معدل النمو البطيء للبكتيريا المنتجة للميثان دائماً عاملاً محدداً لتطوير العملية. أما بالنسبة لمياه الصرف الصناعي الأكثر تركيزاً ودفعاً، كان ذلك يمثل مشكلة أقل، وبالتالي كان تطوير مفاعلات غطاء الحمأة اللاهوائية الصاعد (UASB) بواسطة "Lettinga" (Lettinga et al., 1980) قد مثل تقدماً مفاجئاً في المعرفة فيما يخص المعالجة اللاهوائية. ولم تكن هذه التكنولوجيا مجديّة لمعالجة مياه الصرف الصناعي فحسب، ولكن أمكن أيضاً تطبيقها بكفاءة للمعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي البلدية قليلة القوة (التركيز) في المناطق الاستوائية في أمريكا الجنوبية وأفريقيا وآسيا.

وبعد قرن من إنشاء محطات معالجة مياه الصرف الصحي، أصبحت العديد من محطات التertiaria التي تم بناؤها أصلاً خارج المناطق الحضرية مجتاحة بالمناطق السكنية، وأصبح التوسيع في المحطات مشكلة، وببدأ المهندسون في إيجاد بدائل لوحدات



صورة رقم ٢-١ أول تطبيق (تجريبي) لنظام مصارف "Pasveer" (Voorschoten - هولندا) وكانت سعة المحطة ٤٠٠ مكافي شخص و ٤٠ م/ ساعة في تدفقات الجو الجاف (تصوير van Lohuizen, 2006)

إن الإزالة البيولوجية للفوسفات عملية حيوية فريدة تم اكتشافها بالصدفة، فقد تم وصف أول مؤشر على حصول إزالة بيولوجية للفوسفات في عملية معالجة مياه صرف صحي بواسطة Srinath et al. (1959) من الهند. فقد لاحظوا أن الحمأة من محطة معالجة معينة أظهرت امتصاصاً مفرطاً للفوسفات (أكثر من المطلوب لنمو الخلايا الحية) عند تهويتها. وقد تم بيان أن امتصاص الفوسفات عملية بيولوجية (حجبها بمادة سامة ، احتياجات الأكسجين). وفي وقت لاحق لوحظ ما يسمى "الإزالة البيولوجية المعززة للفوسفات" (EBPR) في محطات معالجة مياه صرف صحي أخرى (تدفق كثلي). وكانت أول عمليات مصممة (عملية PhoStrip®) للإزالة البيولوجية للفوسفات قد ظهرت من زمن لم يكن معروفاً فيه آلية هذه العملية (Levin and Shapiro, 1965). وفي بدايات السبعينيات من القرن المنصرم ونظرًا لزيادة الحاجة إلى إزالة النيترات بالإضافة إلى توفير الطاقة (أزمة الطاقة في السبعينيات) في أماكن عديدة في العالم كله، تم اكتشاف أن الإزالة الحيوية للفوسفات يمكن أن تحفز بسهولة نسبياً. فعلى سبيل المثال في العام ١٩٧٤، أثناء العمل على تحقيق الوضع الأمثل لإزالة النيتروجين في محطة الحمأة المنشطة بالإسكندرية، وذلك بإغلاق أحواض التهوية في جهة دخول الدفق، لاحظ Nicholls (1975) أن تركيزات الفوسفور (والنيترات) قليلة في السيف المعالج. ووجد تركيزات فوسفات عالية جدًا في طبقة الحمأة المترسبة على أرضية المفاعل والتي تدفقت خلالها مياه الصرف الصحي الداخلة

اللاهوائية للأمونيا (ANAMMOX<sup>®</sup>) وعملية الزيادة الحيوية معززة الدفعية (BABE<sup>®</sup>) لتحسين عمليات إزالة النيتروجين وبلورة المعادن لترسيب الفوسفور من أجل استعادة الفسفور وإعادة استخدامه.

وأحد أهم جوانب تشغيل محطة تنقية الصرف الصحي هو إمكانية التحكم فيها. وهذا يتعلق بالتحكم المباشر في العمليات بالإضافة إلى التحكم غير المباشر، مثل إمكانية الترسب للحمأة أو نمو الغشاء الحيوي. وكان التحكم بالعمليات عاملًا محددًا منذ البداية. فقد حاول Ardern and Lokett بالإضافة إلى Pasveer تقليل التكلفة إلى الحد الأدنى بواسطة تطبيق دورات "ملء وسحب" حيث يحصل الترسيب في محطة المعالجة. وهذا يحتاج إلى أوتوماتيكية العملية. وكان عدم توفر أدوات تحكم موثوقة بها في التشغيل في ذلك الوقت هو السبب الرئيس في حجب الاستخدام متسع النطاق وعدم تحويل العمليات إلى عمليات متواصلة، وفقط في العقود الأخيرة أصبح التحكم في التشغيل موثوقاً به بدرجة كافية، ومرة أخرى تزايد استخدام مفاعلات الدفعات المتسلسلة. إن تزايد الطلب على السبب المعالج مرتبط بالحاجة إلى حفظ الموارد والتقييد المتزايد لمحطات المعالجة، أيضًا دفعت الحاجة إلى مزيد من التحكم في عمليات إضافة الكيماويات، التحكم في التهوية وإعادة تدوير التدفقات. وبالرغم من أن النماذج الرياضية كان قد تم تطويرها في بدايات زمن عمليات المعالجة، إلا أنها أصبحت مستخدمة بشكل منتشر، فقط مع إدخال الحاسوبات الآلية الشخصية قليلة التكلفة وتقييم نموذج موحد للحمأة المنشطة (Henze *et al.*, 1987).

كذلك كان التحكم غير المباشر في خواص الحمأة دائمًا مسألة مثيرة للقلق. فالحمأة الخيطية والتغري (تكوين الرغوة) التي تسببهمامجموعات معينة من البكتيريا، كانت دائمًا محل اهتمام. وكان التحكم في البكتيريا الخيطية بواسطة تطبيق نظم المحدد (Chudoba, 1973) ناجحًا في حالات كثيرة. وبالرغم من ذلك، فإن الكائنات الخيطية "Microthrix parvicella" لا

مدمرة بصورة أكثر. علاوة على ذلك، بدأت المنشآت الصناعية في معالجة مياه الصرف الخاصة بها، وبالنسبة للمنشآت الصناعية فإن استخدام الأرض هو أكثر حرجًا من على سبيل المثال البلديات. وأحد مسارات النجاح في التطور يعود إلى مفاعلات الترشيح الأصلية المرتكزة على الغشاء الحيوي. فقد تم تطوير مجال كامل من عمليات جديدة (المرشحات الحيوية biological aerated filters - مفاعلات القاع الماء fluid bed reactors ، ومفاعلات الأوساط المعلقة suspension reactors ، المفاعلات البيولوجية الدوارة biorotors ، عمليات الحمأة المحببة أو مفاعلات الطبقة المتحركة moving bed reactors ، والتي قاومت جميعها المشاكل الأصلية الخاصة بمحطات الترشيح بالدلل.

ويعود تطور تلك المفاعلات إلى السبعينيات من القرن المنصرم (١٩٧٠s). وهناك تطور آخر بدأ في هذه الفترة تم تقديمها بشكل واسع فقط في العقد الأخير: عملية التتقية بالحمأة المنشطة باستخدام الفصل بالأغشية بدلاً من المرورات.

ومع الطلب المتزايد على المياه المعالجة، نشأت الحاجة إلى تحديث محطات التتقية بدلاً من بناء محطات جديدة، ومع نهاية القرن الماضي، أدى هذا إلى تطوير عدد من العمليات الجديدة وإدخالها إلى محطات المعالجة القائمة. وكانت المشكلة التي تمت معالجتها بوجه خاص بهذه العمليات هي الارتفاع الكبير للنيتروجين والفوسفات المنبعين خلال الهضم اللاهوائي للحمأة المنشطة المهدرة والذي كان نمطيًا يعاد إلى وحدة الحمأة المنشطة. وبغض النظر عن المشاكل الناجمة من ترسيب الستروفايت فقد أدى إلى تدوير كميات كبيرة من المغذيات وتركيزات عالية من النيتروجين والفوسفات في المياه الخارجية من نظام الحمأة المنشطة وذلك عند إعادة العصارة الناتجة من صدر الحمأة إلى المياه الداخلة. وأدى البحث في هذه المشكلة إلى العديد من الاختراقات في معالجة العصارة. ففي هولندا تم تطوير عمليات تقنية مثل نظام المفاعل المفرد عالي النشاط لعملية إزالة الأمونيوم خلال التنرت (SHARON<sup>®</sup>) والأكسدة

ويزيد المطلوب من نظم الصرف الصحي بصورة مستمرة، مع زيادة الاهتمام في الوقت الحاضر بالملوثات الدقيقة التي لها تأثيرات محتملة في تعطيل الغدد الصماء ويمكن أن تترافق في الدورة الطبيعية للماء أو أن تؤثر على النظم البيئية الطبيعية. وسيؤدي النقص في المياه إلى مزيد من التطور وتطبيق تقنيات لاستصلاح المياه وإعادة استخدامها، مثل في ناميبيا وسنغافورة وكاليفورنيا. وإعادة استخدام المياه ليس مقصوراً على المناطق قليلة المياه. ففي المناطق الغنية بالمياه مثل أوروبا الغربية، فإن النظم المحلية والطلب يمكنها أن تجعل استخدام مياه الصرف الصحي المعالجة بدلاً من المياه الطبيعية في إنتاج مياه لاستخدام الصناعي أمراً مريحاً اقتصادياً. وجميع هذه التطورات تستغرق وقتاً، وبعد أكثر من قرن من التطور المنفصل، تزداد تقنية مياه الشرب وتتقىء مياه الصرف الصحي قريباً من بعضها البعض.

وأخيراً، وليس آخرًا، هناك مشكلة رئيسية في تجميع ومعالجة مياه الصرف الصحي، هي التدريب وتعليم جيل جديد من المهندسين والعلماء لتصميم محطات جديدة لمعالجة مياه الصرف الصحي وتحديث المحطات القديمة، ومشغلين لتشغيلها، من أجل بلوغ حدود التقنيات والعمليات التي تم تطويرها حتى الآن. وهذا بوجه خاص ذو صلة بالدول النامية حيث ينشأ عن عدم الاستقرار السياسي والاقتصادي خسارة المهارات لصالح الدول المتقدمة. ومع التطور التكنولوجي على مدى الثلاثين عاماً الأخيرة، امتد مجال المهنة من نشاط للهندسة المدنية إلى نشاط أكثر لهندسة العمليات ومستنداً إلى علم الأحياء الدقيق، وفي العديد من الجامعات، تم وضع مناهج منفصلة للهندسة البيئية لتعمل كجسر يربط كلاً الفرعين من المعرفة. واليوم يتم مزج كل هذه العمليات وتقنياتها لإيجاد نظم معالجة معقّدة، حيث يلزم استخدام النماذج ليتمكن التعامل مع كامل تعقيد الأنظمة المتاحة. وهذا فنحن لدينا اليوم تعقيد في معالجة مياه الصرف الصحي بما لم يكن موجوداً أبداً قبل ذلك. وهذا قد يكون مُريكاً، كما تضيّف محاولات الشركات العديدة لتسويق عملياتها وتقنياتها الخاصة مزيجاً من الإرباك. وجميع هذه العمليات والتقنيات تعتمد على نفس العمليات الأساسية، وكما قيل: "البكتيريا لا تعرف شكل المفاعل أو اسم التقنية المستخدمة، إنها

تزال تسبب مشاكل متكررة في عمليات إزالة المغذيات. وبالرغم من البحوث الكثيرة، والتي ساعدت بالتأكيد على تفهم أكثر لأسباب وإمكانيات التحكم في التكثيل الخطي، إلا أنه لا يزال غير مفهوم بوضوح إلى نقطة يمكن منها التنبؤ كمياً برسوبية الحمأة لمختلف نظم الحمأة المنشطة. هذا يعني وجوب إنشاء أحواض أكبر للترسيب الثانوي للأخذ بالحسبان فترات متحملة تكون فيها الحمأة سيئة الرسوبيّة. ومع ذلك ففي السنوات الأخيرة، زاد تفهم العشاء الحيوي وتشكيل الحمأة بصورة ملحوظة وببدو أنه جاء متزامناً. وأحد مخرجات هذه التطورات النظرية هو إدخال نظم الحمأة الحبيبية الهوائية التي يمكن النظر إليها، كالطرف الآخر الأبعد للحمأة الخطيّة أو كشكل خاص من عملية الغشاء الحيوي (Beun *et al.*, 1999).

ومن الاهتمامات الرئيسية الأخرى يأتي تطهير مياه الصرف الصحي والحمأة والتخلص النهائي من الحمأة بطريقة مستدامة بيئياً. فحقيقة أن مياه الصرف الصحي تحوي كائنات ممرضة كانت السبب في بدء إنشاء نظم صرف صحي ومحطات معالجة صرف صحي كبيرة النطاق منذ ١٥٠ عاماً مضت. وقد تم نسيان ذلك حتى منتصف القرن العشرين عندما بدأ استخدام تطهير المياه المعالجة. وتم الإقلاع عن ذلك جزئياً نتيجة لانتاج مركبات مسرطنة أثناء عملية كلورة مياه الصرف الصحي. وفيما بعد، في العديد من الأماكن، أصبح التطهير مطروحاً مرة أخرى، باستخدام المرشحات والأشعة فوق البنفسجية والأوزون. ومع تطور استعادة مياه الصرف الصحي والدفع إلى عمليات معالجة مياه الصرف الصحي على أساس أكثر فردية، استعاد التطهير الانتباه مرة أخرى. فالخلص النهائي من الحمأة كان في الأصل مسألة مخاطرة صحية بسبب خطورة نشر مسببات الأمراض. وفي هذه الأيام أصبح التخلص من الحمأة في الأرضي الزراعية مقيداً بصورة متزايدة (ذلك مع اتجاه معايير سلامة الغذاء للزيادة) وأصبح تببير الحمأة أكثر أهمية، وبشكل خاص فإن قابلية الحمأة للعصر وعملية العصر وتقدير المشكلة لأنني حد، تحظى بتتركيز قوى من جهات البحث، وعند التمكن من تنفيذ العصر بطريقة فعالة، فإنه يمكن استخدام ترميد الحمأة كوسيلة لاستعادة الطاقة المحتووة في الحمأة.

مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

بساطة تقوم بعملية نزع النيتروجين إذا كان هناك نيترات ومصدراً للكربون ولا يوجد أكسجين ."

تفصيل لمحطة معالجة حديثة مصممة لإزالة المادة العضوية (COD) والنيتروجين (N) والفوسفور (P) من مياه الصرف الصحي في مدينة Tallin Estonia في استونيا

(تصوير D. Brdjanovic)



## المراجع

- Ardern E. and Lockett W.T. (1914) Experiments on the oxidation of sewage without the aid of filters. *J. Soc Chem Ind.*, 33, 523.
- Barnard J.L. (1973) Biological denitrification. *Water Pollut. Control*, 72, 705-720.
- Barnard J.L. (1976) A review of biological phosphorus removal in the activated sludge process. *Water SA* 2(3),136-144.
- Beun J.J., Hendriks A, van Loosdrecht M.C.M., Morgenroth M, Wilderer P.A., Heijnen J.J. (1999). Aerobic granulation in a sequencing batch reactor. *Water Res* 33(10), 2283–2290.
- Bolitho V.N. (1975) Economic aspects of wastewater treatment in South Africa. *Water SA*, 1(3) 118-120.
- Chudoba J., Grau P., Ottova V. (1973) Control of activated sludge filamentous bulking. II. Selection of microorganisms by means of a selector. *Water Research*, 7(10), 1389-1406.
- Cooper P.F. (2001) Historical aspects of wastewater treatment. In Decentralized sanitation and reuse: concepts, systems and Implementation. Edited by Lens P., Zeeman G. and Lettinga G., IWA Publishing, London (UK), 11-38.
- Downing A.L., Painter H.A. and Knowles G. (1964) Nitrification in the activated sludge process. *J. Proc. Inst. Sewage Purif.*, 64(2) 130-158.
- Ferriman A. BMJ readers choose the "sanitary revolution" as greatest medical advance since 1840 (2007) *BMJ*, 334 (111), doi:10.1136/bmj.39097.611806.DB
- Henze M., Grady C.P.L.jr., Gujer W., Marais G.V.R., Matsuo T. (1987) Activated Sludge Model No. 1, IAWPRC Scientific and Technical Report No. 1. London, UK
- Lettinga G., Van Velsen A.F.M., Hobma S.W., De Zeeuw, W. and Klapwijk A. (1980) Use of the upflow sludge blanket (USB) reactor concept for biological wastewater treatment, especially for anaerobic treatment. *Biotechnol. Bioeng.* 22, 699-734.
- Levin G.V., Shapiro J. (1965) Metabolic uptake of phosphorus by wastewater organisms *J Water Pollut Control Fed.*, 37, 800-821
- Ludzak F.J. and Ettinger M.B. (1962) Controlling operation to minimize activated sludge effluent nitrogen. *J Wat Pollut. Control Fed.*, 34,920-931.
- McCarty P.L. (1964). Thermodynamics of biological synthesis and growth. *Procs. 2<sup>nd</sup> Int'l Conf on Water Pollution Control.*, 2, 169-199.
- Monod J. (1950) Technique of continuous culture – theory and application. *Ann. Inst. Pasteur*. 79, 167.
- Nicholls H.A. (1975) Full scale experimentation on the new Johannesburg extended aeration plants. *Water SA* 1(3), 121-132.
- Pasveer A. (1959) A contribution to the development in activated sludge treatment. *J. Proc. Inst. Sew. Purif.* 4, 436.
- Phelps E,B, (1944) Stream Sanitation. John Wiley and Sons Inc., New York.
- Srinath E.G., Sastry, C.A., Pillai, S.C. Rapid removal of phosphorus from sewage by activated sludge (1959) *Experientia*, 15(9), 339-340.
- Van Bemmelen J.M. (1868) Het stelsel Liernur - Voor den afvoer der faecale stoffen in de steden, *De Economist* 17(1), 401-440.
- Van Vuuren L.R.J. (1975) Water reclamation – quality targets and economic considerations. *Water SA* 1(3) 133-143.
- Wuhrmann K. (1964) Hauptwirkungen und Wechselwirkungen einiger Betriebsparameter Belebtschlammssystem: Ergebnisse mehrjähriger grossversuche. *Schweizerische Zeitschrift für hydrologie*, XXVI(2) 218.

## شكر وتقدير

يشكر المؤلفون ويعربون عن تقديرهم لمساهمة Mariska Ronteltap بجزئية التقديم لهذا الفصل.



محطة معالجة مياه الصرف الصحي في "Harnaschpolder" محطة كبيرة (١,٣١ مليون مكافىء فرد) تقوم بجمع مياه الصرف الصحي من إقليم Den Hague". وهي أول محطة في هولندا يتم تمويل إنشائها من خلال مشاركة القطاع العام والخاص (صورة: Aeroview-Rotterdam .provided by courtesy of Delfluent B.V)



## التمثيل الغذائي للكائنات الدقيقة

Yves Comeau

١-٢ مقدمة

والمعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، والتي هي مجال التركيز الأساسي لهذا الكتاب، تهدف إلى تحلل أو امتصاص أو تراكم الجزيئات والتصاقها بالسطح) المواد الذائبة والغروية والجزئية (في صورة جزيئات) والقابلة للترسيب، إلى نصف (من نصفة أو كتلة حيوية صغيرة) أو أغشية حيوية. والمركبات القابلة للذوبان تتضمن المادة العضوية القابلة للتحلل الحيوي أو غير القابلة للتحلل الحيوي، والتي قد يكون بعضها ساماً، والماء المغذي بما في ذلك الماء المغذي الرئيسية (النيتروجين والفوسفور).

وأساس المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي هو الدور الطبيعي الذي تؤديه البكتيريا في إكمال دوائر العناصر (مثل الكربون والنيتروجين والفوسفات) على الأرض. وفي محطة معالجة مياه الصرف الصحي تستخدم البكتيريا التي توجد بصورة طبيعية. ومن خلال هندسة النظام ، يمكن التغلب على المحددات الطبيعية للتحولات البيولوجية، مثل التهوية المحددة أو المقدار المحدود من الكل الحيوية. وعلاوة على ذلك ، فإن تصميم العمليات البيولوجية يكون على أساس إيجاد واستغلال بيئية طبيعية ملائمة تتنقى الكائنات الأحسن تكيفاً لعملية التكاثر تحت هذه الظروف البيئية. ويمكن أن

تنشأ مياه الصرف الصحي من المساكن والمنشآت والمكاتب والنشاط الصناعي، ويمكن أن يتم تخفيفها بمياه الأمطار والمياه الجوفية والمياه السطحية. وينتج عن عدم معالجة مياه الصرف الصحي قبل تصرفها على المسطحات المائية تأثيرات بيئية وصحية على الإنسان، مثل الروائح الكريهة واستنزاف الأكسجين الذائب وإطلاق المواد المغذية والملوثات السامة وسببيات الأمراض.

وكما أن خفض مقدار الملوثات بمياه الصرف الصحي من المتبوع أمر يجب تشجيعه، فإن المعالجة بواسطة العمليات الفيزيائية أو الكيميائية أو البيولوجية لهذه المياه تظل ضرورية لتقليل التأثيرات المحتملة لتصرفاتها عند أدنى حد لها، ودعم الحصول على منتجات نهائية ذات قيمة، مثل المياه القابلة لإعادة استخدامها، والماء المغذي والمخلفات الصلبة الحيوية. ويمكن إتمام معالجة مياه الصرف الصحي بالجمع بين تشكيلة من العمليات الفيزيائية (مثل فصل المكونات العالقة والترسيب والترشيح) والكيميائية (مثل التخثر والأكسدة) وحرارية (مثل التجفيف والترميم - الحرق إلى رماد) والبيولوجية (التكلل الحيوي المعلق أو الملنسق).

(ويوجد بعضها في البيئات القاسية) بينما حقيقة النواة تتضمن كائنات وحيدة الخلية (الحيوانات الأولية - البروتوزوا - والطحالب والفطريات) والكائنات متعددة الخلية (الفطريات والتباينات والحيوانات). وقد أمكنت المعلومات الوراثية الحديثة من تجميع هذه الكائنات وفقاً لأصول تطورها المشتركة بينها.

تشمل الكائنات الموجودة في مياه الصرف الصحي ومحطات معالجة مياه الصرف الصحي كائنات دقيقة (فيروسات وبكتيريا وبروتوزوا) والشكل الظاهري لمختلف مجموعات الكائنات الدقيقة الموجودة في مياه الصرف الصحي والتي بالإمكان ملاحظتها بواسطة المجهر مبينة في الأشكال ٢-٢ حتى ٥-٢.

إن الكائنات الدقيقة هي العوامل المساعدة لمعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، كما أنها، بالنسبة لجزء ضئيل منها ولكن ملحوظ، مسببة للأمراض بالنسبة للإنسان. ومسببات الأمراض ب المياه الصرف الصحي موجودة في كل صنف من الكائنات الحية، فمن الفيروسات هناك "مثلاً فيروسات الالتهاب الكبدي" ومن البكتيريا هناك "مثلاً بكتيريا الكوليرا" ومن الحيوانات الدقيقة - البروتوزوا - هناك "مثلاً الجيارديا - المسببة للإسهال المعي" وحتى من الحيوانات مثل الديدان الطفيلية (مثلاً الدودة الشريطية). وهناك وصف مختصر للكائنات المسببة للأمراض يمكن الاطلاع عليه في الفصل الثامن.

ينشأ الضغط الانتقائي من الظروف المختلفة لتوفر المواد مانحة الإلكترونات (غالباً المادة العضوية) وتلك المطلقة للإلكترونات (مثل الأكسجين أو النيترات) وكذلك العناصر المغذية والأس الهيدروجيني ودرجة الحرارة والحركية المائية - هيدروديناميكي - إزالة الكائنات الدقيقة غير العالقة، أو أية ظروف أخرى.

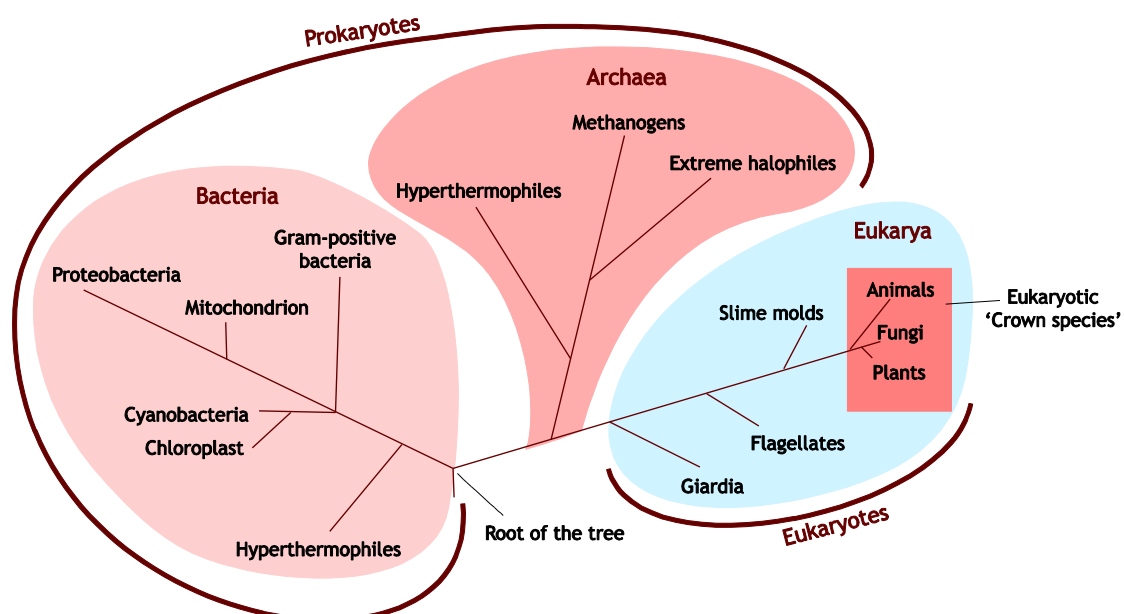
وفي هذا الفصل، يتم أولاً استعراض عناصر الميكروبولوجي لتقدير احتياجات ووظائف الكائنات الدقيقة، ثم العلاقات الحسابية لعناصر التفاعلات الكيميائية (العلاقات العنصرية)، وما يختص بالطاقة والحركة في النمو الميكروبي.

## ٤-٢ عناصر الميكروبولوجي

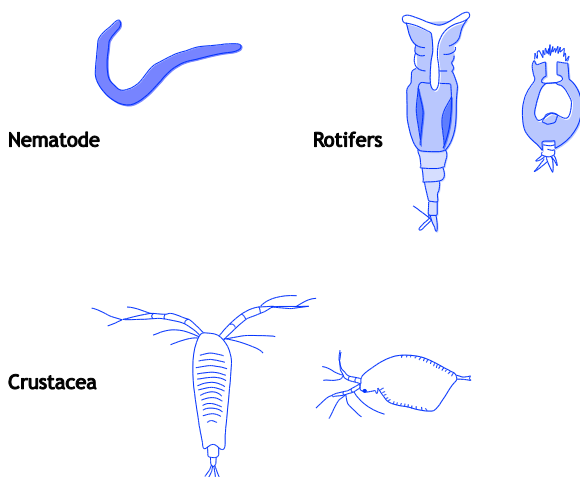
اعتباراً للدور المهيمن للبكتيريا في معالجة مياه الصرف الصحي، تم أولاً عرض علاقتها بالكائنات الحية الأخرى، ويلي ذلك تركيب خلاياها ومكوناتها ووظائفها واحتياجاتها الغذائية ومصادر الكربون والطاقة، وحساسيتها لظروف البيئة.

### ١-٢-٢ تصنیف الكائنات الدقيقة

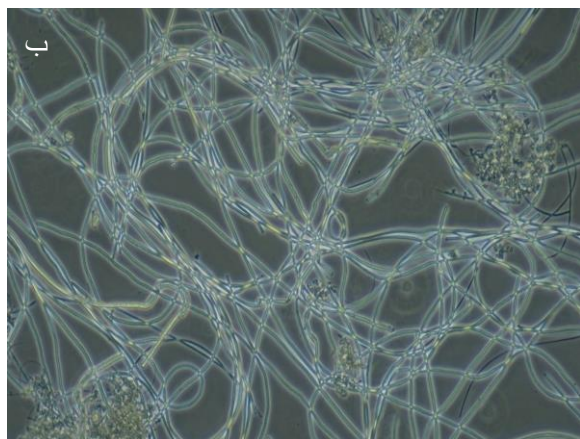
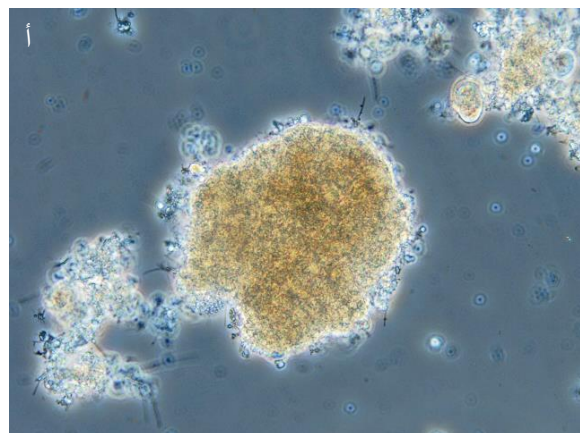
هناك نوعان من الكائنات الحية: بدانية النواة prokaryotes وحقيقية النواة eukaryotes (شكل ١-٢). أما بدانية النواة فغالباً ما تكون كائنات وحيدة الخلية unicellular، والتي تضم البكتيريا والسيانو بكتيريا (الطحالب الخضراء المزرقة) والبكتيريا العتيقة archaea (الطحالب الخضراء المزرقة) والبكتيريا العتيقة



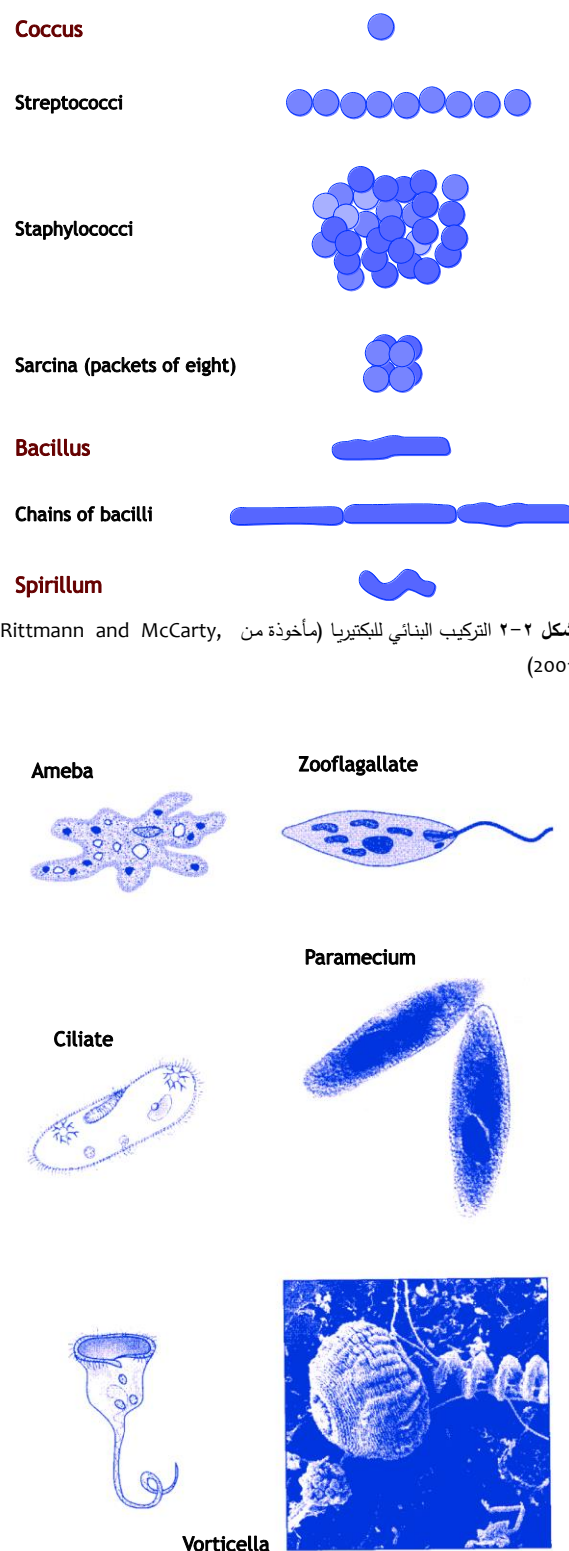
شكل ١-٢ شجرة التطور النوعي لحياة الكائنات (مأخوذة من Madigan and Martinko, 2006)



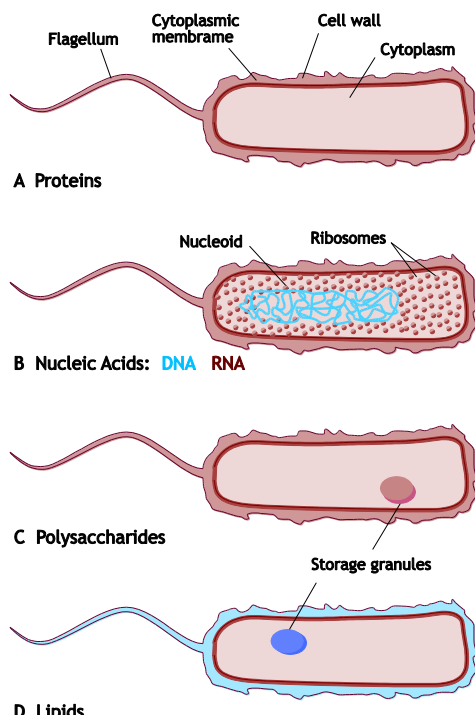
شكل ٢-٤ الشكل الظاهري للكائنات الدقيقة متعددة الخلايا (مأخوذة من Rittmann and McCarty, 2001)



شكل ٢-٥ كتلة متبلدة للحمة النشطة ذات خواص تربوية حيدة (أ) وأخرى بها نباتات خيطية كثيفة (ب) (صورة D. Brdjanovic; Eikelboom, 2000)

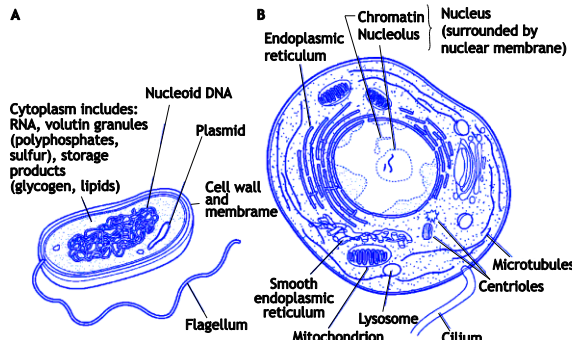


شكل ٢-٦ الشكل الظاهري للبروتوزوا (مأخوذة من Rittmann and McCarty, 2001)



## ٢-٢-٢ تركيب الخلية ومكوناتها

**يقدم الشكل ٦-٢ تركيب كل من الكائنات بدائية النواة وحقيقية النواة**

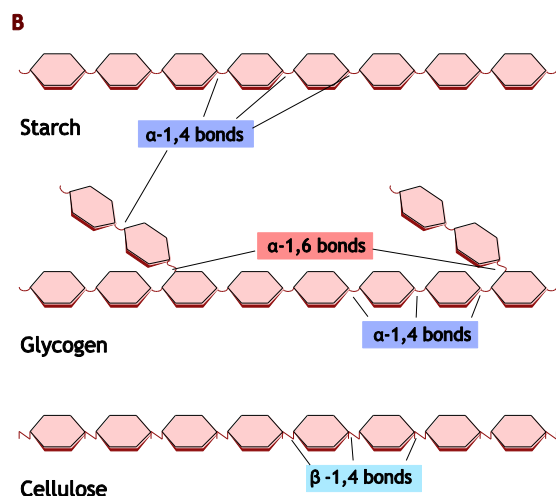
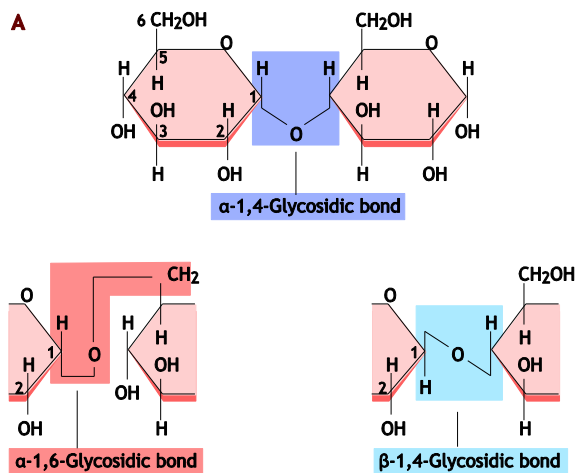


شكل ٦-٢ تركيب خلايا بدائية النواة (( a ) ← ٥ ميكرون) وحقيقة النواة (b) (Metcalf & Eddy, 2003) (أ) ← ١٠٠ ميكرون

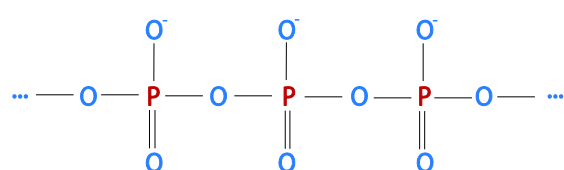
وأحد الفروق الأساسية بين هذه الأنواع من الكائنات هو أن المادة الجينية DNA (الوراثية) تتواجد كمنطقة نووية بالكائنات بدائية النواة، ولكن في نواة حقيقة محاطة بنشاء في الكائنات حقيقة النواة (والكلمة اليونانية karyon تعني "نواة"). وقد تحتوي البكتيريا أيضاً على مواد جينية رائدة (DNA) في صورة بلازميدات قصيرة السلسلة. وتتولد الطاقة في الكائنات حقيقة النواة أساساً في الميتوكوندريا ، وفي بدائيات النواة يقوم الغشاء السيتوبلازمي المحيط بسائل الخلية (السيتوبلازم) بالتفريق بين البيئة داخل الخلية والبيئة خارج الخلية، مما يحدد مرور المكونات الذائبة ويسمح بتكوين الأنس الهيدروجيني لكلا الطرفين (هيدروجين أكثر في البيئة الخارجية)، وكذلك تدرج في الشحنات (شحنات موجبة أكثر في الخارج) وذلك يستخدم كآلية رئيسية لتوليد الطاقة ونقل مواد التمثيل الغذائي. وداخلياً، تحافظ الخلايا على تركيب ثابت نسبياً.

وتشمل الجزيئات الكبرى في الخلية البكتيرية: البروتينات والأحماض النوويّة (DNA, RNA) ومتعددة السكريّات والدهون. هذه المركبات موجودة في مواضع عديدة بالبكتيريا (شكل ٧-٢).

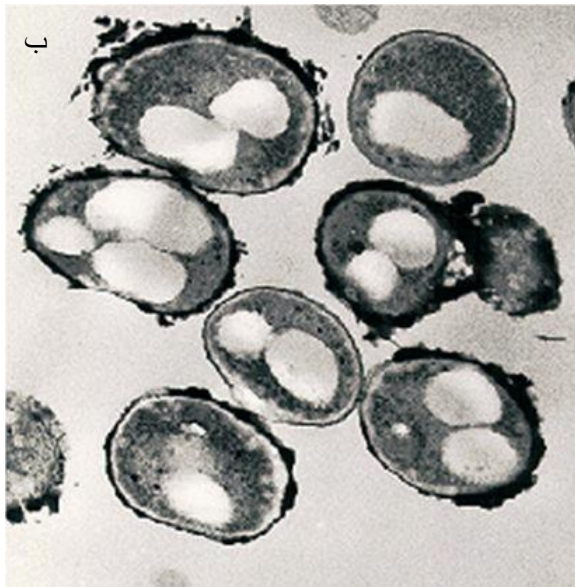
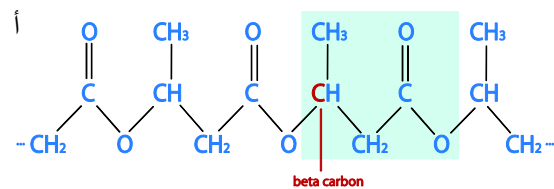
والمركيبات البوليميرية ذات الأهمية في معالجة مياه الصرف الصحي تشمل poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates (PHAs) التي هي الجيليكوجين ومتعددة الفوسفات (أشكال ٨-٢ حتى ١٠-٢) وهذه المركيبات تلعب دوراً كمرشدة للطاقة بالإضافة إلى الكريون العضوي (PHA والجيليكوجين) والفسفور (متعددة الفوسفات).



شكل ٩-٢ تركيب متعددة السكريات (أ) الفرق بين الرابطة الجلوكوسيدية يكون في وضع الرابط بين جزيئات الجلوكوز والبناء الهندسي (ألفا وبيتا) (ب) تركيب النشا والجليكوجين (بوليمرات تخزين بكتيرية) والسيليولوز (أمazonة من Madigan and Martinko, 2006)



شكل ١٠-٢ تركيب متعددة الفوسفاتات ومتعددة الفوسفاتات هي بوليمرات من جزيئات الفوسفات يتم استقرارها بواسطة الكاتيونات (مثل  $\text{Ca}^{2+}$ ,  $\text{Mg}^{2+}$ ,  $\text{K}^+$ ) بالداخل مع الأكسجين الحامل للشحنات (-O-).



شكل ٨-٢ (أ) تركيب poly-β-hydroxybutyrate (PHB) (B) حبيبات poly-β-hydroxyvalerate (PHV) ، نجد أن رابطة  $\text{CH}_3$  استبدلت برابطة  $\text{CH}_2\text{CH}_3$  ، وكلاهما من الوليميرات الحمضية الإلكتوناتية (PHAs) (M.C.M. van Loosdrecht نفسها مخزنة داخل الخلايا (صورة عن PHA

والنشا والجليكوجين والسيليولوز، كلها بوليميرات للجلوكوز والتي تختلف في نوع الرابطة الجلوكوسيدية بين الجزيئات (شكل ٩-٢) وتغيير الرابط أو تشكيل الرابط الهندسي ينتج عنه بوليميرات تختلف كثيراً في قوتها. والسيليولوز هو أقوى بوليمير ويستخدم كمادة هيكيلية (بنائية) في النباتات والأشجار وهو أيضاً أصعب هذه البوليميرات في تحلله حيوياً. والفوسفاتات المتعددة عبارة عن سلاسل خطية من الفوسفاتات والتي يتم استقرار شحنتها السالبة بالكاتيونات، ورابطة أسترات الفوسفاتات الغنية بالطاقة هي ذاتها مثل الجزيء حامل الطاقة داخل الخلية والمسمى "أدينوسين ثلاثي الفوسفات" (ATP) (adenosine triphosphate) والذي يحتوي على سلسلة من ثلاثي الفوسفاتات. وتشتخدم الفوسفاتات المتعددة في معظم البكتيريا كاحتياطي للفوسفات، ومجموعة محددة فقط من البكتيريا هي التي تستخدمه كمركب لتخزين الطاقة.

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

واسترداد للتخصيب، بعد ذلك اختبار استجابتها لظروف مختلفة. وفي الآونة الأخيرة، تم تطوير أدوات حزئية تسمح بدراسة الكائنات الدقيقة دون الحاجة إلى عزلها واستردادها.

إن القدرات المترفردة للبكتيريا على إنتاج بروتين معين، وتخزين كودها الوراثي يمكن أن تستخدم للكشف عن وجودها في عينات بيولوجية. كما أن إمكانية تشكيل أي بروتين يمكن التعرف عليها بتأكيد وجود الجين في الحمض النووي الريبوzy DNA، بينما تشكيله الحقيقي يمكن معرفته بتأكيد وجود الحمض الريبي RNA المصاحب له، في الكتلة الحيوية.

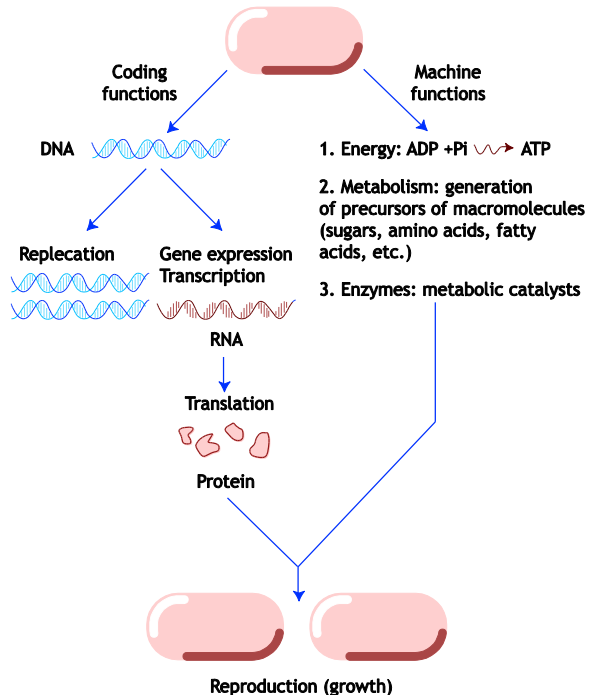
### ١-٤-٢-٢ عملية التهجين الموضعي وإطلاق الضوء

ت تكون عملية التهجين الموضعي وإطلاق الضوء Fluorescent in situ hybridization (FISH) من الإعداد الكيميائي لشريط قصير من التسلسل المحدد لأحماض نووية ووحدة بناء قليلة النوكليات والإلحاد (تنليل - وضع نيل) ذلك بشريط فلورسنت مظهر وملون في نهايته. وبعدها يتم جعل الخلايا متقدمة على وحدة البناء قليلة النوكليوتيدات المظهورة الريبوzy والريبي RNA (DNA، RNA) وبعد إزالة المظاهرات غير المترابطة، تقوم البكتيريا التي تكونت وتحوي المادة الوراثية المستهدفة بإطلاق الضوء (الفلورسنت) والذي يمكن ملاحظته تحت الميكروسكوب الفلورسنتي (شكل ١٢-٢)

### ٣-٢-٢ وظائف البكتيريا

حتى يحدث النمو، يجب أن تكون البكتيريا قادرة على تكرار مادتها الجينية (الوراثية) والقيام بإجراء تحولات كيميائية تسمح بتكوين جميع المكونات من مختلف الموارد المنتجة والطاقة (شكل ١١-٢).

ويتم تحفيز التحولات الكيميائية بواسطة الإنزيمات، وهي عبارة عن بروتينات، وتشكيل أي بروتين يحتاج إلى تعبيره الوراثي . فالخطوة الأولى تكون عملية نسخ الحمض النووي الريبوzy-DNA- (خيط مزدوج من الحمض النووي) إلى حمض نووي ريبيري-RNA- (خيط مفرد من الحمض النووي) ويتبع ذلك تحوله إلى بروتين والذي يتم عندئذ تحوله ليصبح فاعلاً. وبتكرار مكوناته، يمكن أن تنقسم الخلية البكتيرية إلى خلتين.



شكل ١١-٢ وظائف الخلايا. يحتاج النمو إلى كل من التميز وكائن حي يلعب دوره حتى يكون فاعلاً. والحمض النووي الريبوzy يخدم في عملية التكرار والتعبير الجيني، أولاً بنسخ الحمض النووي الريبوzy إلى حمض نووي ريبيري (من DNA إلى RNA)، بعدها تحول RNA إلى بروتينات (مأخوذة عن Madigan and Martinko, 2006).

### ٤-٢-٢ وصف خصائص البكتيريا

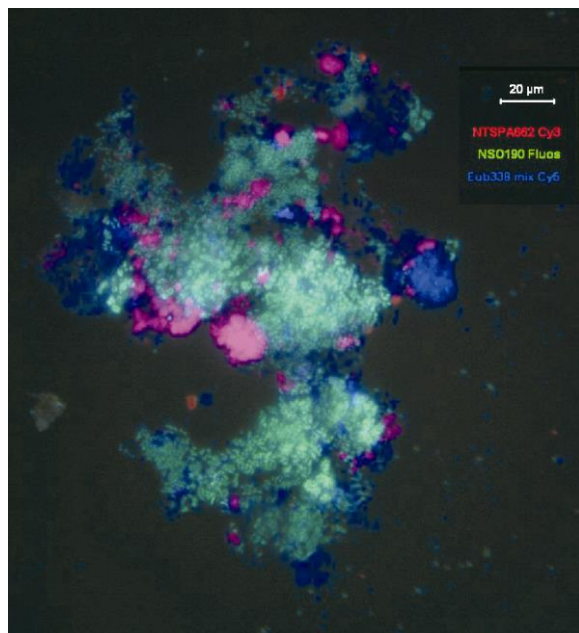
يمكن توصيف خصائص الكائنات الدقيقة، أولاً بعزل سلالات فردية من داخل مستعمرات ميكروبية، متعاقباً مع عمليات تخفيف تركيز

- جل - Gel - تتحدى على تركيز متزايد من مبدلات الطبيعة denaturant. وعندما ترحل سلسلات جينات الحمض النووي DNA التي أكثرت بواسطة PCR، تبدأ في الانفتاح (تبديل طبيعتها)، مما يظهر انتقالها داخل المادة الهمامية - Gel - وتنتج شرائط مختلفة وهي التي تميز الجينات المستهدفة لكان محدد.

#### ٥-٢-٢ الطاقة الحيوية البكتيرية

يتم الحصول على الطاقة المطلوبة لعملية التمثيل الغذائي للبكتيريا من تفاعلات الأكسدة/الاختزال الكيميائية. وهناك طريقين رئيين لتوليد الطاقة هما التحلل السكري glycolysis ودورة حمض الستريك TCA أو دورة كريبس cycle (سكر) والتي يتم فيها التحلل البولجي للجلوكوز (سكر) إلى بيروفات وإلى الإنزيم المساعد للأسيتيل والذي يتم إدخاله على دورة حمض الستريك (شكل ١٣-٢).

ويتم انتقال الطاقة الكيميائية إلى مركب "ثلاثي فوسفات الأدينوزين" الغني بالطاقة (ATP) ويتم انتقال الإلكترونات إلى الشكل المؤكسد من الإنزيم المساعد "ثنائي نيكوتينيد الأدينين" (NAD<sup>+</sup>) ليصبح مختلاً إلى (NADH). وفي وجود متألق للإلكترونات مثل الأكسجين (O<sub>2</sub>) أو النتروجين المؤكسد NO<sub>x</sub> (نيترات NO<sub>3</sub><sup>-</sup> أو نيتريت NO<sub>2</sub><sup>-</sup>)، يمكن للإنزيم المساعد "ثنائي الأدينين المؤكسد NADH أن ينقل الإلكترونات عبر السلسلة الناقلة للإلكترونات E.T.C إلى متألق الإلكترونات. وفي هذه العملية لنقل الإلكترونات، يتم نقل البروتونات عبر غشاء الخلية إلى خارجها، وهكذا يحدث التدرج في الأنس الهيدروجيني pH و الشحنات قوة محركة للبروتونات (p.m.f) تستخدم لنقل مركبات مختلفة عبر غشاء الخلية وإنتاج أدنوسين ثلاثي الفوسفات بواسطة إنزيم "ثلاثي فوسفات الأدينوزين" خلال عملية النقل هذه وتوليد ATP، تنتقل البروتونات عائدة داخل الخلية. ويمكن لبعض المركبات السامة مثل ثنائي النيتروفينول DNP أن تعدل تدرج تركيز البروتونات عبر غشاء الخلية، وتدعمي بفكات الإرتباط uncoupler حيث تفصل بين عمليتي استهلاك الكربون العضوي وإنتاج أدنوسين ثلاثي الفوسفات. وبهذا، فإن هناك ثلاثة أنواع من المركبات المركزية الرئيسية التي تقوم بالتمثيل الغذائي في الطاقة الحيوية البكتيرية (metabolites)، وهي: إنزيم مساعد الأسيتيل acetylCoA وأدنوسين ثلاثي الفوسفات ATP وثنائي نيكوتينيد الأدينين المؤكسد NADH. ويعمل مستوى هذه المركبات في داخل الخلية كمنظم قوي للتمثيل الغذائي في البكتيريا. ففي غياب متألق خارجي للإلكترونات، لا تستطيع الخلية أن تعيي تكوني ثناي نيكوتينيد الأدينين المؤكسد المنتج بواسطة التحلل السكري. وفي هذه الظروف



شكل ١٢-٢ صورة عملية التهجين الموضعي وإطلاق الضوء FISH لحيوية حمأة Ammonium oxidising Beta proteobacteria (probe NSO 190): green; Nitrospira-like organism (probe NTSPA 662): red; Eubacteria (probe EUB 338): blue (Eubacteria). Bar indicates 20 μm. (صورة مأخوذة من Kampschreuer, 2008)

#### ٤-٢-٢ تفاعل البوليميرات المتسلسل (PCR) وتغيير طبيعة المكونات بالفصل الكهربائي الهمامي (DGGE)

يستخدم PCR لمضاعفة عدد جين محدد في الحمض النووي الريبوزي DNA. فالحمض DNA يتطلب أولاً استخلاصه من عينة ببولوجية، بعدها يتم تكثيره (مضاعفته) بتفاعل البوليميراز المتسلسل (PCR) وبعدها يتم تحديده للتأكد من وجوده. وفي تفاعل PCR تتم إضافة ٣ مكونات: إنزيم بوليميراز مقاوم للحرارة العالية، وأوليوجونوكليوتيدات تقوم بتعيين وربط نهايات الجينات المستهدفة بالعملية، وأحماض نوية، بحيث يمكن عمل نسخ من الجينات. وتستخدم درجة حرارة ينتج عنها فتح (تبديل طبيعة) الحمض النووي الريبوزي والتحامه مع الأوليوجونوكليوتيدات الرابطة المضافة له وعندئذ يقوم إنزيم البوليميراز بإتمام إكثار الجينات بين الأوليوجونوكليوتيدات الرابطة لهما أعيدت هذه الدورة يزيد عدد نسخ الجينات المستهدفة بصورة استثنائية مما يسهل التعرف عليها وتحديدها.

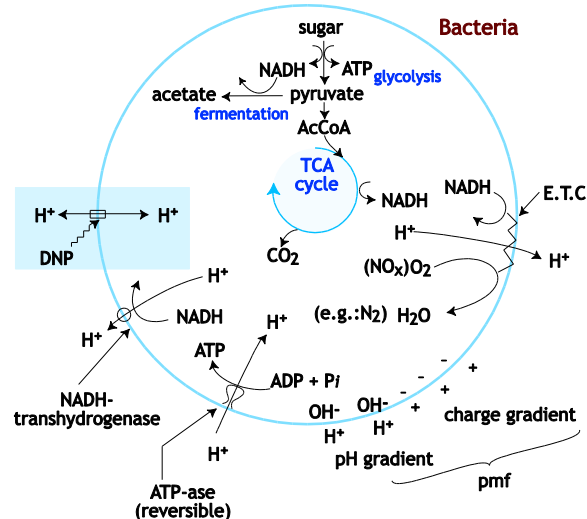
وبدلاً من استهداف تسلسل واحد للحمض النووي الريبوزي DNA، يمكن إكثار العديد من سلسلات الجينات فوراً في وقت واحد، ويمكن التعرف على الجينات التي تم إكثارها بواسطة تبديل طبيعتها بالفصل الكهربائي الهمامي DEGE، حيث يمرر تيار كهربائي إلى مادة هلامية

مواد صلبة متطايرة (VSS) والتركيب النموذجي للمادة الصلبة (TSS) للبكتيريا، مذكور في جدول ١-٢.

جدول ١-٢ التركيب النموذجي للبكتيريا (مأخوذة عن Metcalf & Eddy 2003)

النسبة المئوية من المادة الصلبة العالقة $C_5H_7O_2N$ الكلية	المكون أو العنصر	النسبة المئوية من الصيغة الرقمية لخلايا الكلية
مكونات أساسية خلوية		
بروتينات 55.0	بروتينات	
متعددة السكريات 5.0	متعددة السكريات	
الدهون (بيبيات) 9.1	الدهون (بيبيات)	
حمض نووي ريبوزي 3.1	حمض نووي ريبوزي	
حمض نووي ريبى 20.5	حمض نووي ريبى	
أخرى (أحماض أمينية وسكريات) 6.3	أخرى (أحماض أمينية وسكريات)	
أيونات غير عضوية 1.0	أيونات غير عضوية	
(النسبة المئوية من المادة الصلبة المتطايرة الكلية)	كعناصر لخلية	
عضوية (مواد صلبة متطايرة) 93.0	مواد صلبة متطايرة)	
كربون 53.1	كربون	
أكسجين 28.3	أكسجين	
نيتروجين 12.4	نيتروجين	
هيدروجين 6.2	هيدروجين	
مواد غير عضوية (مواد صلبة مستقرة) 7.0	مواد غير عضوية (مواد صلبة مستقرة)	
فوسفور 2.0	فوسفور	
كبريت 1.0	كبريت	
بوتاسيوم 1.0	بوتاسيوم	
صوديوم 1.0	صوديوم	
كالسيوم 0.5	كالسيوم	
ماجنيسيوم 0.5	ماجنيسيوم	
كلور 0.5	كلور	
حديد 0.2	حديد	
عناصر أخرى صغيرة 0.3	عناصر أخرى صغيرة	

لن تعمل دورة حمض الستريك TCA لأكسدة الناتج لأكثر من بيروفات وإنزيم مساعد الأسيتيل. ولكن بإجراء عملية التحمر، يمكن اختزال البيروفات بواسطة NADH المنتج في عملية التحلل السكري إلى منتجات مثل الأسيتات والبروبيونات.



شكل ١٣-٢ نظرة عامة على أنشطة الطاقة الحيوية البكتيرية (مأخوذة من Comeau et al., 1986)

#### ٦-٢-٢ متطلبات التغذية في النمو البكتيري

بالإضافة إلى الطاقة تحتاج الكائنات الدقيقة إلى مصادر للكربون والمركبات الغير العضوية لتكوين المكونات الخلوية. والبكتيريا الموجودة في محطات معالجة مياه الصرف الصحي تتركب - نمطيًا من ٧٥%٠-٨٠% مياه و ٢٠%-٢٥% مادة جافة.

و يتم تحديد محتوى المادة الجافة من حجم معروف لعينة سائلة، باستبقاء الكتلة الحيوية على مرشح ألياف زجاجية له ثقوب ضئيلة، حوالي ١,٢ ميكرون، ثم تبخير المياه في فرن عند درجة ١٠٥°C. وبعد التبريد يتم وزن الكتلة الحيوية المجففة على ميزان حساس ويتم التعبير عن النتائج "كإجمالي مادة صلبة عالقة" (TSS) بالграмм في المتر المكعب (جم/م³ - g/m³). ويمكن بعد ذلك حرق مرشح الألياف الزجاجية الذي احتفظ بالمادة الصلبة في فرن عند درجة ٥٥٠°C لحرق المادة العضوية (ويعتبر أنها مكونة من كربون وهيدروجين وأكسجين ونيتروجين)، والرماد المتبقى يمثل عندئذ المكونات غير العضوية ويسمى "رماد" أو مواد صلبة مستقرة (ثابتة) (FSS). وبالطرح، يتم حساب المادة العضوية التي احترقت، وتسمى

البكتيريا، بينما تختلف العمليات الهدمية بصورة واسعة بين مختلف المجموعات الميكروبية.

ويحتاج إنتاج الطاقة إلى وجود مانح للإلكترونات ومتلقي للإلكترونات. فالمركب المختلف يعمل كمانح للإلكترونات (مثل المادة العضوية أو الأمونيا) بينما يعمل المركب المؤكسد كمتلقي للإلكترونات (مثل الأكسجين والنترات) وحالتي الأكسدة القصوى أو الدنيا، مبينة في جدول ٢-٢ للعناصر المميزة في الميكروبولوجي.

وتكون مصادر الكربون للتكوين الحيوي Biosynthesis من نوعين: عضوي أو غير عضوي، ومصادر الطاقة من ثلاثة أنواع/ عضوي أو غير عضوي أو ضوئي، لكن اختلاف الارتباط بين مانحات الإلكترونات ومانقيات الإلكترونات ينتج عنه تنوعاً واسعاً من الكائنات الدقيقة (جدول ٣-٢).

تأتي أسماء هذه المجموعات من جذور إغريقية (يونانية): كيميائي *litho*, تغذية *troph*, عضوي *organo*, غير عضوي *photo*, ذاتي *auto* وغير *hetero* (الخارجية).

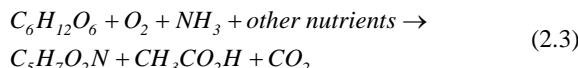
وتحصل الكائنات كيميائية التغذية Chemotrophs على الطاقة من أكسدة الجزيئات مانحة الإلكترونات من بيئتها وهذه الجزيئات يمكن أن تكون *chemo-organotrophs* عضوية أو *chemo-organoheterotrophs* عضوية و *chemolithotrophs* أو *chemolithoautotrophs*. والكائنات كيميائية التغذية بالجزيئات العضوية هي عادة كائنات غير سوية ذاتية التغذية، مع تبادل استخدام هذه المسميات، وليس جميع الأنواع الميكروبية مماثلة في هذا الجدول. وتتضمن مجموعات أخرى بعض أنواع المركبات المكلورة كمتلقية للإلكترونات.

ويكون المحتوى العضوي (VSS) وغير العضوي للبكتيريا بهذا %٩٣ و%٧، على الترتيب. ولا يجب فقط أن توافر العناصر الرئيسة مثل النيتروجين والفوسفور لنمو الخلايا، ولكن العناصر الأخرى هي أيضاً أساسية. وهذه المركبات يندر عدم توافرها في المياه الخارجية (السيب) البلدية، ولكن قد تغيب في بعض المياه الخارجية الصناعية مثل تلك الخارجية من مصانع السكر والورق.

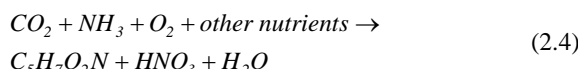
إن الصيغ الكيميائية المقترنة للخلايا (الكتلة الحيوية النشطة) الموجودة في عمليات معالجة مياه الصرف الصحي هي  $C_5H_7O_2N$  و  $C_{60}H_{87}O_{23}N_{12}P$  والتي يمكن تقريبيها إلى  $C_5H_7O_2NP_{1/12}$ . هذه الصيغ تعطي محتوى المادة الجافة (%) TSS لكل من C و H و O و N و P التي تتوافق كثيراً مع القيم المقدمة في جدول ١-٢ والعناصر الصغرى الأخرى المطلوبة تشمل Cu, Co, Se, Mo, Mn, Zn و Ni.

## ٧-٢-٢ مصادر الكربون والطاقة والتنوع الميكروبي

عملية التمثيل الغذائي هي مجموعة جميع العمليات الكيميائية التي تحدث في الخلايا الحية (شكل ٤-٢) وهي مقسمة إلى فنتين: هدم Catabolism وبناء Anabolism. والتفاعلات الهدمية Catabolism هي مصدر الطاقة في الخلية. والتفاعل الهدمي هو تفاعل الأكسدة والاختزال Redox حيث تولد عملية نقل الإلكترونات من المواد مانحة الإلكترونات إلى تلك المتلقية للإلكترونات طاقة محركة للبروتون هي التي تؤدي إلى إنتاج أدينوسين ثلاثي الفسفات. وتستخدم التفاعلات البنائية Anabolic هذه الطاقة في تكوين المكونات الخلوية من مصادر الكربون والماء المعذبة الأخرى. فإن كانت مركبات الكربون العضوي هي الدالة في عملية التخمر، فهي تعمل أيضاً في التفاعلات الهدمية كما تفعل في التفاعلات البنائية. وتكون العمليات البنائية بصورة أو بأخرى نفس الشيء في جميع

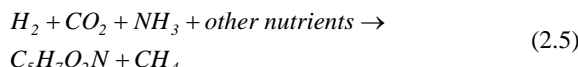


- البكتيريا ذاتية التغذية الهوائية - (مؤكسدات الأمونيا) - إزالة الأمونيا

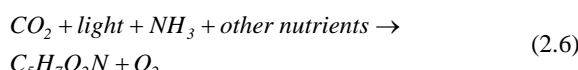


ومن أمثلة تفاعلات النمو البكتيري ووظائفها الرئيسة في معالجة مياه الصرف الصحي الأمثلة المذكورة فيما يلي. وتستخدم الجزيئات المتعادلة للتفاعلات، حتى لو كانت أنواع أخرى أيونية هي السائدة، والمعدلات من 2.1 حتى 2.6 تبين عملية التمثيل الغذائي فقط، وهي غير موزونة.

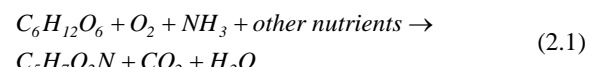
- مولدات الميثان المحولة للهيدروجين: إنتاج الغاز الحيوي



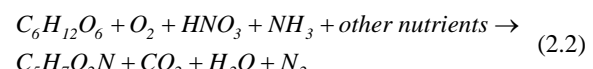
- النباتات: إنتاج الأكسجين وخفض غازات الاحتباس الحراري



- الكائنات غير سوية التغذية الهوائية - أكسدة المادة العضوية



- الكائنات مزيلة النترة - إزالة النitrates

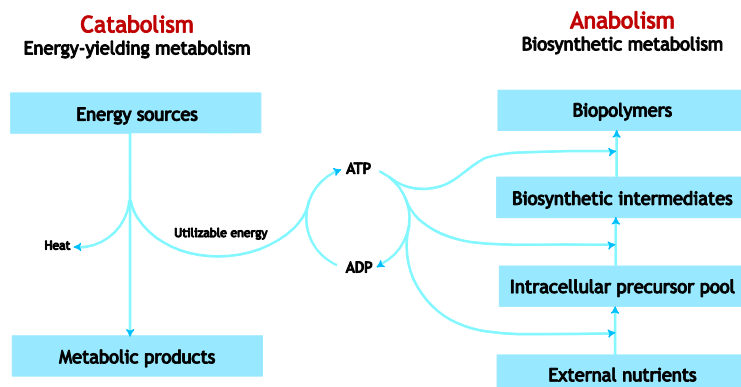


- كائنات مسببة للتآكل / تحويل المركبات العضوية الأكبر: جلوكوز إلى حمض أسيتيك

جدول ٢-٢ العناصر اليامنة في الميكروبولوجي

الاسم والرمز	حالة الأكسدة المرجعية (= صفر) السالبية الكهربائية (x) الأدنى	حالة الأكسدة المرجعية (= صفر) السالبية الكهربائية (x) الأدنى وحالة (x) الأقصى	حالة الأكسدة وحالة (x) الأدنى	حالة الأكسدة وحالة (x) الأدنى وحالة (x) الأقصى	الاسم والرمز
O	0	H <sub>2</sub> O	-II	3.50	(غاز) O <sub>2</sub>
N	V	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	-III	3.07	(غاز) N <sub>2</sub>
C	IV	CH <sub>4</sub>	-IV	2.50	(صلب) C
S	VI	HS <sup>-</sup>	-II	2.44	(صلب) S
H	I	H <sub>2</sub>	0	2.10	(غاز) H <sub>2</sub>
Fe	III	Fe	0	1.64	(صلب) Fe
Mn	IV	Mn <sup>2+</sup>	II	1.60	(صلب) Mn

حالات الأكسدة المبنية: مرجعية، حد أدنى، حد أقصى - حالات المادة: غازية - صلبة والسلبية الإلكترونية تشير إلى ميل الذرة إلى جذب الإلكترونات (e<sup>-</sup>) في حالة الأكسدة العالية. هذه العناصر (ماعدا الهيدروجين H<sup>+</sup>) متغيرات محتملة للإلكترونات بالنسبة للتفاعلات الهدمية (مأخوذة من al Heijnen ، قيد الإعداد)



شكل ١٤-٢ عملية التمثيل الغذائي كهدى وبناء (مأخوذة عن Todar, 2007)

جدول ٣-٢ التقسيم الغذائي للكائنات الدقيقة (مأخوذة من Rittmann and McCarty, 2001; Metcalf &amp; Eddy, 2003)

مصدر الكربون <sup>(١)</sup>	مصدر الطاقة			مجموعه التغذية	كمياتية
	متلقي للإلكترون	نواج النموذجية <sup>(٢)</sup>	مانح الإلكترون		
عضوية	CO <sub>2</sub> , H <sub>2</sub> O	O <sub>2</sub>	عضوية	عضوية التغذية هوائية	عضوية
عضوية	N <sub>2</sub> , CO <sub>2</sub> , H <sub>2</sub> O	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> , NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	عضوية	مزيلة النيترات	
عضوية	VFAs <sup>٣</sup>	عصوية	عصوية	مسببة للتخرّر	
عضوية	Fe (II)	Fe (III)	عصوية	مخزلة للحديد	
أسيتات	H <sub>2</sub> S	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	أسيتات	مخزلات الكبريت	
أسيتات	CH <sub>4</sub>	أسيتات	أسيتات	منتجة للميثان	
CO <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	O <sub>2</sub>	أمونيوم NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	AOB <sup>٤</sup>	خارجية
CO <sub>2</sub>	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup>	O <sub>2</sub>	نيترات NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	NOB <sup>٥</sup>	
CO <sub>2</sub>	N <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	أمونيوم NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>	أناموكس بكتيريا <sup>٦</sup>	
CO <sub>2</sub>	N <sub>2</sub> , H <sub>2</sub> O	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> , NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	H <sub>2</sub> هيدروجين	مزيلة للنيترات	
CO <sub>2</sub>	N <sub>2</sub> , SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup> ·H <sub>2</sub> O	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> , NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	S كبريت	مزيلة للنيترات	
CO <sub>2</sub>	Fe (III)	O <sub>2</sub>	حديد Fe (II)	مؤكسدة للحديد	
CO <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> S, H <sub>2</sub> O	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	H <sub>2</sub> هيدروجين	مخزلة للكبريتات	
CO <sub>2</sub>	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>		O <sub>2</sub> سلفات H <sub>2</sub> S, S <sup>0</sup> , S <sub>2</sub> O <sub>3</sub> <sup>2-</sup>	مؤكسدة للكبريتات	
CO <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> O	O <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> هيدروجين	كائنات تتغذى على الهيدروجين و هوائية	
CO <sub>2</sub>	CH <sub>4</sub>	CO <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> هيدروجين	كائنات منتجة للميثان (هيدروجينية ومنتجة)	
ضوئية					
CO <sub>2</sub>	O <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	ماء H <sub>2</sub> O	طحالب - نباتات	
CO <sub>2</sub>	S (0)	CO <sub>2</sub>	ماء H <sub>2</sub> S	بكتيريا تمثل ضوئي	

(١) مصدر الكربون: عضوي غير ذاتية التغذية وغير عضوية ذاتية التغذية، و mixotroph للاثنين (٢) النواج النموذجية: ثاني أكسيد الكربون والماء هما نواتج التحفيز (توليد الطاقة) بواسطة العديد من الكائنات الدقيقة (٣) أحماض دهنية متطرفة (عادةً أسيتات وبروبانات وبيوتيرات) (٤) بكتيريا مؤكسدة للأمونيا (٥) بكتيريا مؤكسدة للنيترات (٦) بكتيريا مؤكسدة للأمونيا (لاهوائية).

## ١-٨-٢-٢ الأكسجين

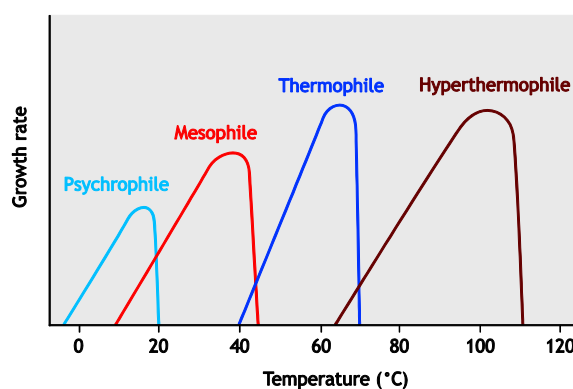
تختلف الحاجة والقدرة على الاحتمال والحساسية للأكسجين الجزيئي (O<sub>2</sub>) بصورة واسعة بين الكائنات الدقيقة (جدول ٤-٢). فالكائنات الهوائية تستخدم الأكسجين وقد تحتاجه (الهوائية الأساسية) وتؤدي وظائفها في غيابه (الاختيارية) أو تحتاجه في مستويات منخفضة

## ٨-٢-٢ الظروف البيئية (الأكسجين، الحرارة والسمية)

يجب أن تكون الظروف البيئية مناسبة لنمو الكائنات الدقيقة. والعوامل الرئيسة المؤثرة في النمو هي الأكسجين ودرجة الحرارة، ولكن يجب أن يكون الأكسجين pH (٨-٦) والضغط الأسموزي (اعتماداً على تركيز الأملاح) ملائمين.

جدول ٤-٢؛ الأكسجين والكائنات الدقيقة (مأخوذة عن Madigan and Martinko, 2006)

المجموعة	العلاقة بالأكسجين	نوع التمثيل الغذائي
هوائية أساسية	مطلوب (٢٠٪ مثلاً)	تنفس هوائي
اختيارية	أفضل إن وجد	تنفس هوائي / نيترة / تحمير
آلية الهواء المنخفض	مطلوب مستويات قليلة (١٪ مثلاً)	تنفس هوائي
لاهوائية	غير مطلوب، لا تتأثر بوجوده	تحمر أو اختزال كبريتات
لاهوائية أساسية	ضار أو قاتل إن وجد	تحمر أو تخمر لا هوائي



شكل ٤-٢ تأثير درجة الحرارة على معدل النمو الميكروبي (مأخوذة من Rittmann and McCarty, 2001)

فلك التي تعمل في معدلات عالية من درجة الحرارة لها معدل نمو أقصى أعلى من تلك التي تعمل في معدلات أكثر انخفاضاً. والمعدل المثالي لدرجة الحرارة في كل مجموعة يكون ضيقاً نسبياً. ومع درجات الحرارة المتزايدة، يلاحظ زيادة تدريجية في معدل النمو، حتى يحدث انخفاض مفاجئ نتيجة لتغير طبيعة البروتينات في درجات الحرارة الأعلى. والتغييرات المستخدمة عادة لوصف هذه الكائنات الدقيقة هي: محبة لدرجات الحرارة المنخفضة (تحت حوالي ١٥°C) ومحبة لدرجات

(آلية الهواء المنخفض) والكائنات اللاهوائية لا تستخدمنه ولكن يمكنها تحمله (تحمل وجود الأكسجين) أو لا تحمله (لاهوائية أساسية).

وفي الكائنات هوائية التنفس، فإن إنزيمات اختزال الأكسجين (استخدام الأكسجين الناتج كماض للإكترونات) تحتاج لحثها دائماً، وعلى العكس، فإن مزيلات النترة ، والتي هي هوائية اختيارية، لديها إنزيمات مكونة لاختزال الأكسجين، ولكن إنزيمات إزالة النيترات (أو النيتريت) هي التي تحتاج لحثها، وهي حالة تحتاج لغياب الأكسجين. وجميع البكتيريا مزيلة النيتراة يمكن أيضاً أن تستخدم الأكسجين، حيث إن عمليات الهدم الغذائي لها تكون مشابهة نسبياً. وعلى العكس فإن مختلات الكبريتات لا يمكنها استخدام الأكسجين، وعمليات الهدم الغذائي لها تكون مختلفة تماماً من التنفس الهوائي.

وبينما يشير اخباريobiolog إلى ظروف غياب الأكسجين بـ anoxic (بدون أكسجين) أو anoxic (بدون هواء) ، فإن المهندسين يفرقون بين هذين الظروفين بدقة. وهكذا، فهي غياب الأكسجين، ووجود أو غياب النيتروجين المؤكسد (النيترات أو النيتريت) يشار لها بأنها ظروف غائبة الأكسجين أو لاهوائية، على الترتيب (جدول ٤-٢).

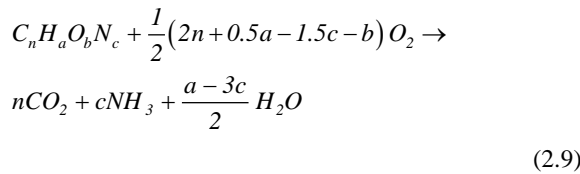
#### ٤-٢-٨-٢ درجة الحرارة

درجة الحرارة تأثير ملحوظ على معدل نمو الكائنات الدقيقة (شكل ٤-٢).

جدول ٤-٢ التعريف الهندسي البعض لبعض الظروف البيئية

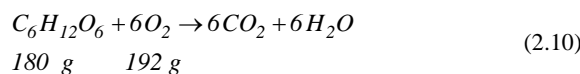
الطرف	مستقبل للإكترونات	غائب	موجود
O <sub>2</sub>	O <sub>2</sub>	OX	هوائي
O <sub>2</sub> and NO <sub>x</sub>	NO <sub>x</sub>	AX	غائب الأكسجين
		AN	لاهوائي

NO<sub>x</sub> يشير للنيترات (-NO<sub>3</sub>) والنيتريت (-NO<sub>2</sub>)



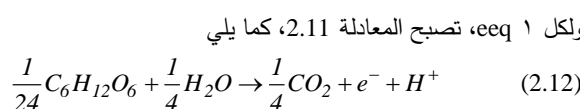
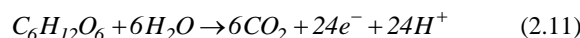
$$thCOD/weight = \frac{(2n+0.5a-1.5c-b) \cdot 16}{12n+a+16b+14c}$$

وعلى سبيل المثال (المعادلة 2.10) فإن تحول الجلوكوز إلى مادة غير عضوية يعطي الآتي:



وهكذا، 1 جم جلوكوز يمثل ١٠٦٧ جم أكسجين كيميائي ممتص نظري (١٨٠/١٩٢).

وباعتبار أن ٨ جم O<sub>2</sub> تقابل ١ eq، فإن ١ مول من الجلوكوز يمنح ٢٤ eq. وبهذا، فإزالة O<sub>2</sub> فإنه في المعادلة السابقة، وإضافة ٢٤ إلكترون كنواتج للتفاعل، والعديد من البروتونات (H<sup>+</sup>) لإحداث توازن الشحنات، والماء لتوازن البيدروجين يعطي معادلة نصف التفاعل (المعادلة 2.11).



ويمكن استخدام منهج مشابه للكائنات المتنافية للإلكترونات. فبالنسبة للأكسجين، يعطي هذا:



وبجمع المعادلين السابقتين نحصل على معادلة التفاعل الكامل للجلوكوز.

ومثل ذلك أيضًا تحول النيترات إلى غاز النيتروجين (إزالة النيترة)، حيث تختزل حالة الأكسدة للنيتروجين من +5 إلى صفر.

الحرارة المعتدلة (٤٠-١٥ °م) ومحبة لدرجات الحرارة المرتفعة (٤٠-٧٠ °م) ومحبة لدرجات الحرارة المرتفعة جداً (فوق ١١٠-٧٠ °م).

### ٣-٢ قياس اتحاد العناصر والطاقة

#### ١-٣-٢ الأكسجين الكيميائي الممتص النظري ومكافئات الإلكترونات

يتم عادة إجراء تحديد الأكسجين الكيميائي الممتص (COD) في المختبرات وهو يتضمن أكسدة المركبات العضوية في وجود محلول ثانوي الكرومات الحمضي يجري تسخينه لدرجة ١٥٠ °م لمدة ساعتين، ويتم التعبير عن عدد الإلكترونات الممنوعة بواسطة ثانوي الكرومات في الاختبار، كمكافئات أكسجين بالجرام أكسجين / م<sup>٣</sup> (gO<sub>2</sub>/m<sup>3</sup>) أو ملي جرام أكسجين / م<sup>٣</sup> (mgO<sub>2</sub>/l).

ويمكن تحديد مكافئات الإلكترونات للأكسجين بلاحظة أن كل مول من الأكسجين يزن ٣٢ جرام ويحتوي على ٤ مكافئات إلكترون (٢ جزيء أكسجين × ٢ إلكترون / جزيء أكسجين). وهذا فإن مكافئ الإلكترون الواحد (eq) يناظر ٨ جم من الأكسجين الكيميائي الممتص (معادلة 2.7).

$$1 \text{ eq} = 8 \text{ g COD} \quad (2.7)$$

وباعتبار أن المادة العضوية تكون مانحة للإلكترونات بينما الأكسجين قابل للإلكترونات (متلقٍ) فإن الأكسجين الذائب يعتبر أنه يمثل أكسجين كيميائي ممتص سالب (معادلة 2.8).

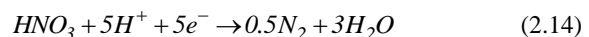
$$1 \text{ g O}_2 = -1 \text{ g COD} \quad (2.8)$$

ويمكن تحديد الأكسجين الكيميائي الممتص النظري (thCOD) للمادة الركيزة بكتابة معادلة متوازنة يضاف فيها الأكسجين (O<sub>2</sub>) ويتم تحل المركب إلى منتجات نهاية بها الأمونيا باقية في حالة الأكسدة (III). NH<sub>3</sub>. ويمكن أن ينحرف الأكسجين الكيميائي الممتص النظري عن الأكسجين الكيميائي الممتص الذي تم قياسه عندما لا يتفاعل مركب في اختبار COD.

والمعادلة (2.9) تطبيع معادلة عامة لهذا الغرض. فالمعادلة تشير إلى لمادة تحتوي على thCOD (مأخوذة عن C<sub>x</sub>H<sub>y</sub>N<sub>z</sub>O<sub>w</sub>) (and McCarty, 2001).

وكتابة المعادلات بجزئيات متعادلة أو حاملة لشحنة لا يغير من عدد مكافئات الإلكترون، لتفاعل ما، حيث إن عدد البروتونات ( $H^+$ ) سيتم تدليه.

إن الأكسجين الكيميائي الممتص نظرياً لعدد من المركبات معروض في جدول ٦-٢. ومخالف معادلات الكتل الحيوية تعطي نسب أكسجين كيميائي ممتص نظري إلى الوزن الجاف، مختلفة بين ١,٣٧ و ١,٤٨ gCOD/gVSS حيث تم اعتبار ١,٤٢ نموذجية للمعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي البلدية.



ومكافئ الأكسجين الكيميائي الممتص لهذا التفاعل هو:

$5 \text{ eeq/mol} \times 8 \text{ gCOD/molHNO}_3 = 40 \text{ gCOD/molHNO}_3 = 2.86 \text{ gCOD/gNO}_3\text{-N}$ . وحيث إن الإلكترونات تم تلقيها وليس منها فإن مكافئ الجرم الواحد (g) من النيترات - نيتروجين تكون بهذا ناقص  $2.86 \text{ COD} / (40/14) \text{ أي } (-2.86 \text{ gCOD/gNO}_3\text{-N}) = 40/14 \text{ g/mol}$ .

جدول ٦-٢ الأكسجين الكيميائي الممتص النظري لمختلف المركبات، بالوزن

المركب	الكتلة الحيوية						
	COD/VSS (g/g)	thCOD (g/mol)	P/wt (%)	N/wt (%)	C/wt (%)	الوزن (VSS) CHON (g/mol)	المصيغة الكيميائية
المواد العضوية							
الكاين	1.39	256	0	15	52	184	$C_8H_{12}O_3N_2$
العضويات المتوسطة	1.42	560	0	4	55	393	$C_{18}H_{19}O_9N$
الكريوهيدرات	1.13	320	0	0	43	282	$C_{10}H_{18}O_9$
الدهون والزيوت	2.03	272	0	0	72	134	$C_8H_6O_2$
الزيوت والأحماض الزيتية	3.46	880	0	0	85	254	$C_{18}H_{34}O_2$
البروتينات	1.20	384	0	9	53	320	$C_{14}H_{12}O_7N_2$
الجلوكوز	1.07	192	0	0	40	180	$C_6H_{12}O_6$
الفورمات	0.35	16	0	0	26	46	$CH_2O_2$
الأسيتات	1.07	64	0	0	40	60	$C_2H_4O_2$
البروبينات	1.51	112	0	0	49	74	$C_3H_6O_2$
البيوتات	1.82	160	0	0	55	88	$C_4H_8O_2$
الميثان	4.00	64	0	0	75	16	$CH_4$
المهيدروجين	8.00	16	-	-	-	2	$H_2$

وتوجد ظروف النمو هذه في محطات معالجة مياه الصرف الصحي عند بدء التشغيل (مرحلة الفتور)، وفي المحطات المحمولة بصورة كبيرة أو في الجزء الأمامي من عملية التدفق الدقيق (مرحلة النمو الأسوي) أو في الجزئين الأوسط والنهائي من عملية التدفق الدقيق (مرحلة السكون) أو في بركة اختيارية الأكسجين أو في هاضم حماة هوائي (مرحلة التحلل).

### ٣-٣-٢ إنتاجية الطاقة

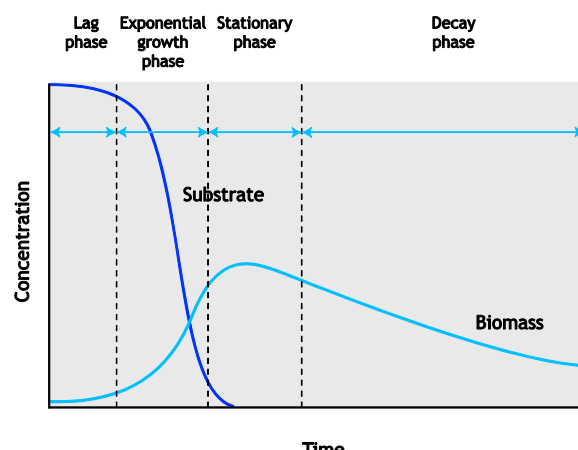
#### ١-٣-٣-٢ الطاقة من عملية الهدم في التمثيل الغذائي catabolism

التمثيل الغذائي الميكروبي يحتاج طاقة لتكوين الخلية. واعتماداً على الثاني مانح ومتألق الإلكترونات وإنتاج الطاقة المرتبطة بهما، تكون هناك نسباً مختلفة من الإلكترونات متاحة من مانح الإلكترونات عملية تكوين الكتلة الحيوية. على سبيل المثال، الأكسدة الهوائية للجلوكوز تولد طاقة أكثر بكثير من تحول الجلوكوز إلى ميثان، مما يفسر لماذا تكون إنتاجية الخلايا في التفاعل الأول أكثر من تلك التي في التفاعل الثاني. وتتوفر دراسة الطاقة الحيوية أداة لحساب كميات الطاقة المتاحة لمختلف التفاعلات الحيوية، والتي يمكن أن تستخدم، عندئذ، لتحديد إنتاجية الكتلة الحيوية في تفاعل ما.

ويعتمد إنتاج الطاقة في عملية الهدم الغذائي على الأكسدة والاختزال للكيماويات المتاحة للكائنات الدقيقة. في تفاعل ما، تتم أكسدة مانح الإلكترونات (ED) بينما يختزل متألق الإلكترونات (EA). فيعتبر مانح الإلكترون هنا بأنه المادة الركيزة ذات الطاقة العالية أو "الغذاء" في التفاعل، ويمكن لتنوعات كبيرة من المركبات أن تقوم بهذا الدور. و متألق الإلكترون، على العكس، شكل مؤكسد ويكون عدد محدود منه متاحاً للنظم البيولوجية (صورة أساسية: الأكسجين والنترات والنترات والهيدروجين(الثلاثي) والكربونات وثنائي أكسيد الكربون).

يعتبر التغير في طاقة جيبس Gibbs energy أو ( $\Delta G^0$ ) خاصية حرارية ديناميكية مفيدة لتفاعل ما والتي تميز أقصى مقدار من الطاقة (الشغل) يمكن الحصول عليها من هذا التفاعل. وبين الحرف المكتوب فوق الرمز أن المركبات الداخلة في التفاعل ظروفها قياسية (١ مول، ١ ضغط جوي) و ٢٥°م. بالنسبة للعمليات البيولوجية، عادة تعطي طاقة جيبس القياسية عند درجة حرمة ٧ (pH 7)، والتي في ذلك الحين يتم الرمز لها بإضافة (') للرمز الخاص بالتأثير في طاقة جيبس. وفي جدول ٧-٢ نجد بعض أنساق التفاعلات لأنظمة بيولوجية وتغيرات طاقة جيبس لكل مكافئ إلكترون ( $\Delta G^0 \text{ kJ/eeq}$ ).

بالنسبة للمواد الأساسية الركيزة للتفاعلات، فإن نسبة الأكسجين الكيميائي الممتص النظري thCOD إلى المادة الصلبة المتطربة (VSS) تختلف بصورة كبيرة، وفقاً لدرجة اختزال المادة الأساسية. والنسب المتراوحة بين ٠,٣٥، بالنسبة للفورمات، وهي مادة ركيزة عالية الأكسدة، إلى ٤,٠٠ جم COD لكل جرام من المادة الركيزة للميثان، وإلى ٨,٠٠ جم COD لكل جرام من الهيدروجين. ومتوسط مياه الصرف الصحي البلدية يمكن أن يكون بها نسبة COD إلى VS تبلغ ١,٢ جم VS / COD.



شكل ١٦-٢ نمو الكتلة الحيوية في وضع مفاعل الدفع (مأخوذة من Metcalf & Eddy, 2003)

#### ٢-٣-٢ نمو الخلية

يتميز نمو الخلية في اختبار الدفعات بأربع مراحل يتم خلالها تطور تركيزات المادة الركيزة والكتلة الحيوية (شكل ٢).

المراحل الأربع هي:

- (١) مرحلة الفتور والتي خلالها يكون هناك قليل من الزيادة في الكتلة الحيوية وقليل من المادة الركيزة يتم استهلاكه حيث تقوم الخلايا بأقلمة نفسها للوضع الجديد.
- (٢) يتبع ذلك مرحلة النمو الأسوي وخلالها تنمو الكتلة الحيوية بأقصى معدل مستدام الكثير من المادة الركيزة المتوفرة بسهولة.
- (٣) يليها مرحلة السكون وخلالها يتوفر القليل من المادة الركيزة الخارجية ويبقى تركيز الكتلة الحيوية ثابتاً نسبياً.
- (٤) أخيراً، ترتبط مرحلة التحلل بتحلل الكتلة الحيوية نتيجة لاستهلاك احتياجات الطاقة والكربون الداخلي في احتياجات البقاء، ونتيجة للافتراس والتحلل.

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

فإن مجموع  $f_s^0 + f_e^0$  يساوي ١. والتوازن الإلكتروني، وبالتالي يتم حفظ توازن الأكسجين الكيميائي الممتص COD.

$$f_s^0 + f_e^0 = 1 \quad (2.44)$$

والخلايا البكتيرية النشطة التي تولدت بالنمو مستخدمة مانح الإلكترونات الأولى يتم بعد ذلك تحللها نتيجة الصيانة والافتراض وانحلال الخلية . وخلال عملية التحلل، يصبح جزءاً من الخلايا البكتيرية النشطة هو مانح الإلكترونات لتوليد مزيد من الطاقة ومزيد من نواتج التفاعل النهائي. وببقى انتصارات مكافئات الإلكترونات بين الخلايا النشطة المتبقية (جزئية التكوين الملاحظة:  $f_s$ ) ونواتج التفاعل النهائي (جزئية الطاقة الملاحظة:  $f_e$ ) متساوياً ١.

$$f_s + f_e = 1 \quad (2.45)$$

ويمكن التعبير عن الجزئين  $f_s^0$  و  $f_e^0$  بوحدات الكتلة، لا على أساس مكافئ الإلكترون (eeq)، وعندئذ فهما يسميان نواتج حقيقة (أو أقصى ناتج نظري ، Y) ونواتج ملحوظة ( $Y_{obs}$ )، على التوالي.

$$Y = \frac{f_s^0 M_c}{8n_e} \quad (2.46)$$

حيث:

$M_c$

جرام خلايا في كل مول تجاري من الخلايا

عدد جرامات أكسجين كيميائي ممتص نظري في كل مكافئ الإلكترون (eeq) (انظر معادلة نصف التفاعل

8

معادلة 2.18 جدول ٧-٢

عدد مكافئات الإلكترونات (eeq) في كل مول من الخلايا

$n_e$

وحين جمع تفاعلات مانحات الإلكترونات ومكافئات الإلكترونات يجب ملاحظة أن جميع التفاعلات في الجدول ٧-٢ عبر عنها مكافئات للإلكترونات مع الإلكترون على الجانب الأيسر وبهذا، فإنه في تفاعل مانحات الإلكترونات، فإن المواد المتفاعلة والنواتج في التفاعل يجب أن يتم تبادلها وإشارة تغير طاقة جيبيس يجب أن تتغير.

وإذا نتج صافي التفاعل عن قيمة  $\Delta G^0$  سالبة ، فهذا يعني أن الطاقة يمكن أن تطلق وأن التفاعل يمكن أن يتم تلقائياً، أي تفاعل يخرج (يطلق) الطاقة exergonic. وعلى العكس، فإن نتج صافي التفاعل عن قيمة موجبة بالنسبة إلى  $\Delta G^0$ ، فإن إضافة الطاقة تكون مطلوبة لإتمام التفاعل والذي لن يتم تلقائياً، أي تفاعل يمتص الطاقة enderogonic.

والطاقة المتاحة من تحول الجلوكوز (مانح الإلكترونات) بالأكسدة الهوائية (مع الأكسجين كمتأطي للإلكترونات) وبعملية تكوين الميثان (في وجود ثاني أكسيد الكربون كمتأطي للإلكترونات) موضحة في جدول ٨-٢.

وهذه التفاعلات للأكسدة في الجلوكوز يوضحان أن التمثيل الغذائي الهوائي يعطي تقريباً ٧ أمثال الطاقة من عملية تكوين الميثان لاهوائياً. وبالتالي، فإن إنتاجية الخلايا يتوقع أن تكون أعلى بكثير مع الأكسجين منها مع ثاني أكسيد الكربون كمتأطين للإلكترونات. وهناك تفاعلات بيولوجية أخرى مبينة في الشكل ١٧-٢.

### ٢-٣-٣-٢ تجزئة عملية التكوين الحيوي وإنتجالية الكتلة الحيوية

يُستخدم جزء من المادة الركيزة المانحة للإلكترونات لعملية تكوين الخلية ( $f_s^0 =$  جزء التكوين الحقيقي) والباقي لإنتاج الطاقة ( $f_e^0 =$  جزء الطاقة الحقيقي) شكل ١٨-٢. وعلى أساس مكافئ الإلكترون (eeq)

جدول ٢-٧- أنصاف التفاعلات للنظم البيولوجية (Metcalf & Eddy, 2003)، (وحدة التغير في طاقة جيبس  $\Delta G^0$ ) هي كيلوجول لكل مكافئ إلكترون  $\text{eeq}/\text{Kj}$ .

المقدار	نصف التفاعل	$\Delta G^0$	المعادلة
تفاعلات تكوين الخلايا البكتيرية ( $R_{cs}$ )			
الأمونيا بدلالة النيتروجين		$= \frac{1}{20} C_5 H_7 O_2 N + \frac{9}{20} H_2 O - \frac{1}{5} CO_2 + \frac{1}{20} HCO_3 + \frac{1}{20} NH_4^+ + H^- + e^-$	(2.15)
النيترات بدلالة النيتروجين		$= \frac{1}{28} C_5 H_7 O_2 N + \frac{11}{28} H_2 O - \frac{5}{28} CO_2 + \frac{1}{28} NO_3^- + \frac{29}{28} H^+ + e^-$	(2.16)
تفاعلات لمتغيرات الإلكترونات ( $R_a$ )			
النيتروجين		$-93.23 = \frac{1}{6} N_2 + \frac{2}{3} H_2 O - \frac{1}{3} NO_2^- + \frac{4}{3} H^+ + e^-$	(2.17)
الأكسجين		$-78.14 = \frac{1}{2} H_2 O - \frac{1}{4} O_2 + H^+ + e^-$	(2.18)
النيترات		$-71.67 = \frac{1}{10} N_2 + \frac{3}{5} H_2 O - \frac{1}{5} NO_3^- + \frac{6}{5} H^+ + e^-$	(2.19)
الكبريت		$13.60 = \frac{1}{12} H_2 S + \frac{1}{12} HS^- + \frac{1}{2} H_2 O - \frac{1}{6} SO_3^{2-} + \frac{5}{4} H^+ + e^-$	(2.20)
الكبريتات		$21.27 = \frac{1}{16} H_2 S + \frac{1}{16} HS^- + \frac{1}{2} H_2 O - \frac{1}{8} SO_4^{2-} + \frac{19}{16} H^+ + e^-$	(2.21)
ثاني أكسيد الكربون (تخر)		$24.11 = \frac{1}{8} CH_4 + \frac{1}{4} H_2 O - \frac{1}{8} CO_2 + H^+ + e^-$	(2.22)
مانحات لمانحات الإلكترونات ( $R_d$ )			
مانحات المادة العضوية (تفاعلات تغذية عضوية)			
مياه صرف صحي منزليه		$31.80 = \frac{1}{50} C_{10} H_{19} O_3 N + \frac{9}{25} H_2 O - \frac{9}{50} CO_2 + \frac{1}{50} NH_4^+ + \frac{1}{50} HCO_3^- + H^+ + e^-$	(2.23)
بروتينات		$32.22 = \frac{1}{66} C_{16} H_{24} O_5 N_4 + \frac{27}{66} H_2 O - \frac{8}{33} CO_2 + \frac{2}{33} NH_4^+ + \frac{31}{33} H^+ + e^-$	(2.24)
فورمات		$48.07 = \frac{1}{2} HCOO^- + \frac{1}{2} H_2 O - \frac{1}{2} HCO_3^- + H^+ + e^-$	(2.25)
جلوكوز		$41.96 = \frac{1}{24} C_6 H_{12} O_6 + \frac{1}{4} H_2 O - \frac{1}{4} CO_2 + H^+ + e^-$	(2.26)
كريوهيدرات		$41.84 = \frac{1}{4} CH_2 O + \frac{1}{4} H_2 O - \frac{1}{4} CO_2 + H^+ + e^-$	(2.27)
ميثانول		$37.51 = \frac{1}{6} CH_3 OH + \frac{1}{6} H_2 O - \frac{1}{6} CO_2 + H^+ + e^-$	(2.28)
بيروفات		$35.78 = \frac{1}{10} CH_3 COCOO^- + \frac{2}{5} H_2 O - \frac{1}{5} CO_2 + \frac{1}{10} HCO_3^- + H^+ + e^-$	(2.29)
إيثanol		$31.79 = \frac{1}{12} CH_3 CH_2 OH + \frac{1}{4} H_2 O - \frac{1}{6} CO_2 + H^+ + e^-$	(2.30)
بروبيونات		$27.91 = \frac{1}{14} CH_3 CH_2 COO^- + \frac{5}{14} H_2 O - \frac{1}{7} CO_2 + \frac{1}{14} HCO_3^- + H^+ + e^-$	(2.31)
أسيتات		$27.68 = \frac{1}{8} CH_3 COO^- + \frac{3}{8} H_2 O - \frac{1}{8} CO_2 + \frac{1}{8} HCO_3^- + H^+ + e^-$	(2.32)
شحم (دهون وزيوت)		$27.61 = \frac{1}{46} C_8 H_{16} O + \frac{15}{46} H_2 O - \frac{4}{23} CO_2 + H^+ + e^-$	(2.33)
مانحات مادة غير عضوية (تفاعلات تغذية ذاتية)			
		$= Fe^{2+} - Fe^{3+} + e^-$	(2.34)
		$-40.15 = \frac{1}{2} NO_2^- + \frac{1}{2} H_2 O - \frac{1}{2} NO_3^- + H^+ + e^-$	(2.35)
		$-34.50 = \frac{1}{8} NH_4^+ + \frac{3}{8} H_2 O - \frac{1}{8} NO_3^- + \frac{5}{4} H^+ + e^-$	(2.36)
		$-32.62 = \frac{1}{6} NH_4^+ + \frac{1}{3} H_2 O - \frac{1}{6} NO_2^- + \frac{4}{3} H^+ + e^-$	(2.37)
		$19.48 = \frac{1}{6} S + \frac{2}{3} H_2 O - \frac{1}{6} SO_4^{2-} + \frac{4}{3} H^+ + e^-$	(2.38)
		$21.28 = \frac{1}{16} H_2 S + \frac{1}{16} HS^- + \frac{1}{2} H_2 O - \frac{1}{8} SO_4^{2-} + \frac{19}{16} H^+ + e^-$	(2.39)
		$21.30 = \frac{1}{8} S_2 O_3^{2-} + \frac{5}{8} H_2 O - \frac{1}{4} SO_4^{2-} + \frac{5}{4} H^+ + e^-$	(2.40)
		$27.47 = \frac{1}{3} NH_4^+ - \frac{1}{6} N_2 + \frac{4}{3} H^+ + e^-$	(2.41)
		$40.46 = \frac{1}{2} H_2 - H^+ + e^-$	(2.42)
		$44.33 = SO_3^{2-} + H_2 O - \frac{1}{2} SO_4^{2-} + H^+ + e^-$	(2.43)

(a) مأخوذة من McCarty (1975) and Sawyer et al. (1994).

(b) المواد المترادفة والنوافذ بوحدة التفاعل، ماء [H<sup>+</sup>] = 10<sup>-7</sup> M.

جدول ٨-٢ الطاقة المتوفرة من تحول الجلوكوز

الأكسدة اللاهوائية للجلوكوز (عملية تكوين الميثان)		الأكسدة الهوائية للجلوكوز	
$\Delta G^0$ (kJ/eeq)	مانح الإلكترونات: الجلوكوز إلى ثاني أكسيد الكربون قابل الإلكترونات: الأكسجين إلى الماء ED: glucose to CO <sub>2</sub> ; EA: CO <sub>2</sub> to CH <sub>4</sub>	$\Delta G^0$ (kJ/eeq)	مانح الإلكترونات: الجلوكوز إلى ثاني أكسيد الكربون قابل الإلكترونات: الأكسجين إلى الماء ED: glucose to CO <sub>2</sub> ; EA: O <sub>2</sub> to H <sub>2</sub> O
-41.96	: $\frac{1}{24} C_6H_{12}O_6 + \frac{1}{4} H_2O \rightarrow \frac{1}{4} CO_2 + H^+ + e^-$	-41.96	: $\frac{1}{24} C_6H_{12}O_6 + \frac{1}{4} H_2O \rightarrow \frac{1}{4} CO_2 + H^+ + e^-$
24.11	: $\frac{1}{8} CO_2 + H^+ + e^- \rightarrow \frac{1}{8} CH_4 + \frac{1}{4} H_2O$	-78.14	: $\frac{1}{4} O_2 + H^+ + e^- \rightarrow \frac{1}{2} H_2O$
-17.85	: $\frac{1}{24} C_6H_{12}O_6 = \frac{1}{8} CH_4 + \frac{1}{8} CO_2$	-120.10	: $\frac{1}{24} C_6H_{12}O_6 + \frac{1}{4} O_2 \rightarrow \frac{1}{4} CO_2 + \frac{1}{4} H_2O$
-428	على أساس ١ مول للجلوكوز، يمكن أن تصبح المعادلة النهائية (٢٤): $C_6H_{12}O_6 = 3CH_4 + 3CO_2$	-2882	على أساس ١ مول للجلوكوز، يمكن أن تصبح المعادلة النهائية (٢٤): $C_6H_{12}O_6 + 6O_2 = 6CO_2 + 6H_2O$

حيث تم حساب نسبة ١,٢٤ جم COD لكل جرام خلايا، كما في جدول ٦-٢

ومثل ذلك، يمكن استخدام  $f_s$  لتقدير الناتج الملحوظ،  $Y_{obs}$ :

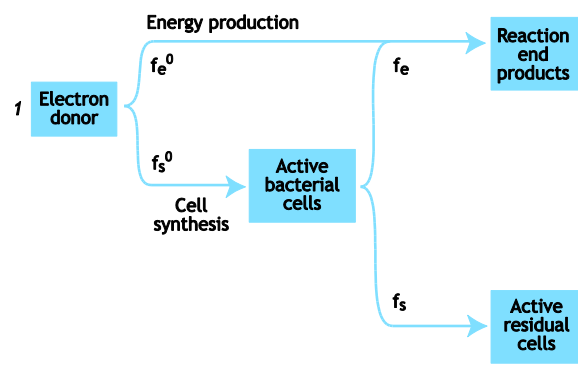
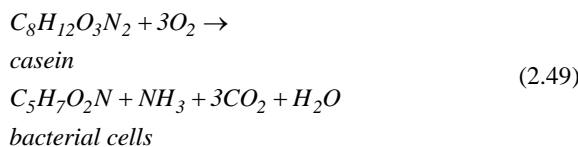
$$Y_{obs} = \frac{f_s M_c}{8n_e} \quad (2.48)$$

وباستخدام  $C_5H_7O_2N$  كصيغة وضعية للخلايا، فإن الوزن الجزيئي يكون ١١٣ جم / مول. ومع الأمونيا كمصدر للنيتروجين لعملية تكوينها حيوياً، هناك ٢٠ مكافئاً للكترونات (eeq) لكل مول من الخلايا (جدول ٧-٢ ومعادلة تفاعل 2.15) ويمكن تبسيط المعادلة السابقة إلى :

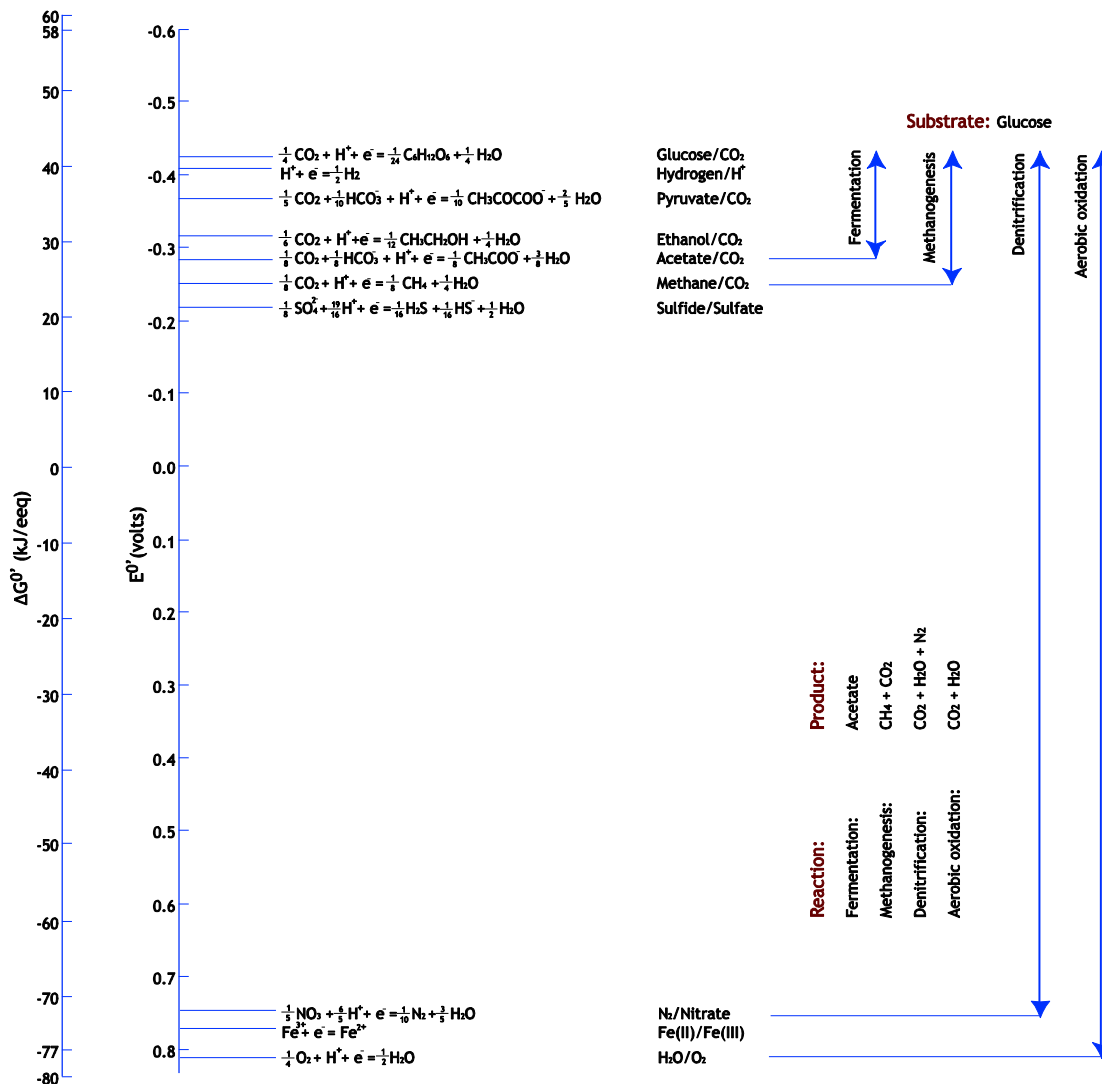
$$Y = f_s^0 0.706 = \frac{f_s^0}{1.42 gCOD/gCells} \quad (2.47)$$

### ٣-٣-٣-٢ الناتج الملحوظ من حساب العلاقات العنصرية (عناصر stoichiometry الكيميائي الحيوي)

إذا أمكن الحصول على معادلة محسوبة علاقات عناصرها ومتوازنة لتكوين الكتلة الحيوية من مياه صرف صحي معينة، فإن الناتج الملحوظ ( $Y_{obs}$ ) لكتلة الحيوية يمكن حسابه. في استخدام بروتين الكازين ليمثل مياه الصرف الصحي في التجارب المخبرية مع الحمأة النشطة، اقترح (Porges et al. 1956) المعادلة التالية:



شكل ١٨-٢ استخدام مانحات الإلكترونات في إنتاج الطاقة وتكون الخلايا، ملاحظة : جزء الإلكترونات الممتوحة; e: الطاقة; s: عملية التكوين (مأخوذة من Rittmann (and McCarty, 2001



شكل ١٧-٢ مقياس الطاقة لثوابت تفاعلات الأكسدة/الاختزال، مع الجلوكوز كمانح للإلكترونات (Rittmann and McCarty, 2001)

من مرحلة النمو الطلق  $f_s^0$ ، وهي حالة يكون فيها جزء الطاقة المتخلصة من التحلل الداخلي عند حدتها الأدنى. وبلاشك، فإن استخدام الأسلوب المعروض في الجزء التالي لهذا الجزء، وقيم التغير في الطاقة الحرجة ونصف التفاعل المقدمة في جدول ٧-٢ بالنسبة للبروتين، والذي له تركيب كيميائي مشابه جداً للكازين، تمكنا من حساب جزء التكوين الحقيقي ( $f_s^0$ ) المساوي ٠.٦٤.

ويمكن تقدير متطلبات النيتروجين والفوسفور لنمو الخلايا باعتبار أنهما يكونان ١٢٪ و ٢٠٪ على التوالي من الجزء المتباين في الكتلة الحيوية الناتجة (CHON) حسبما يمكن تقديره وفقاً للمعادلة  $C_5H_7NO_2P_{1/12}$  (جدول ٥-٢). ففي المثال السابق، لكل ١١٣ جم من الكتلة الحيوية الناتجة (والمقابلة إلى ١٨٤ جم من الكازين المتحلل)، فإن ١٣.٤ جم من النيتروجين يلزم إضافتها إما من مصادر عضوية (مثل الكازين) أو غير عضوية (مثل الأمونيا). ومثل ذلك، فإن ٢.٢٦ جرام من الفوسفور يكون من المطلوب إضافتها لكل ١١٣ جم كتلة حيوية ناتجة.

#### ٤-٣-٢-٢ تقديرات الناتج الحقيقي من الطاقة الحيوية

يمكن استخدام الطاقة الحيوية كأحد بدائل إجراء اختبار معملي دقيق لتحديد الناتج الحقيقي (أو الأقصى) لتفاعل ما. والأسلوب المقدم فيما يلي مأخوذ عن ذلك الذي اتبعه Metcalf & Eddy (2003) Rittmann and McCarty (٢٠٠١)، Rittmann and McCarty (٢٠٠٧)، وقد تم إنشاء أسلوب بديل بواسطة Heijnen et al (جاري إعداده) والذي يختلف بصورة رئيسية مع البدائل الأخرى المذكورة آنفاً في تقديره لاحتياجات طاقة التمثيل الغذائي من خلال وظيفة تبديد الطاقة بدلاً من عامل فعالية. هذه المراجع توفر تفاصيل إضافية لتلك المقدمة فيما يلي لوضع أنصاف تفاعلات أخرى والتغيرات في طاقتها الحرجة، وتفاعلات التخمر المركبة وتفاعلات التغذية الذاتية وكذلك الظروف الغير قياسية.

والإجراءات المبسطة المذكورة فيما بعد تنقسم إلى ٤ خطوات والتي تمثل في تحديد (i) الطاقة المتوفّرة من عملية الهدم الغذائي، بمعرفة مانح الإلكترونات ومتلقي الإلكترونات ومصدر النيتروجين في عملية النمو (ii) الطاقة المطلوبة لتكوين الخلايا (البناء الغذائي) و(iii) الطاقة المطلوبة لتفاعل الكلي للنمو (الممثل الغذائي) (iv) معامل الناتج الحقيقي (Y).

H <sub>2</sub> O	3CO <sub>2</sub>	NH <sub>3</sub>	C <sub>5</sub> H <sub>7</sub> O <sub>2</sub> N	3O <sub>2</sub>	C <sub>8</sub> H <sub>12</sub> O <sub>3</sub> N <sub>2</sub>	وزن جم
18	132	17	113	96	184	مجموع
		280		280		جم/ جم كازين
			0.61 (Y <sub>obs</sub> )		1.00	جم/COD /مول
0	0	0	1.39	-1.00	1.42	جم COD
0	0	0	160	-96	256	مجموع COD
			160		160	جم COD / جم COD
				0.62 (f <sub>s</sub> )	-0.38 (f <sub>e</sub> )	1.00

وهكذا، فاستهلاك ١٨٤ جم من الكازين يحتاج ٩٦ جم من الأكسجين وينتج ١١٣ جم خلايا بكتيرية وناتج آخر نهائية لتفاعل. ويمكن توقع نسب مشابهة بمحطة معالجة مياه صرف صحي كاملة النطاق تعالج هذا المركب (والذي له تركيب مشابه لمياه الصرف الصحي المنزليه النموذجية). وناتج الكتلة الحيوية الحقيقي (Y)، بهذا، يكون ٠.٦١ جم كتلة حيوية لكل جم من المادة الركيزة المستخدمة (١١٣=٠.٦١). لاحظ أن كتلة الناتج تساوي تلك الخاصة بالمواد المتفاعلة (٢٨٠ جم/ مول من الكازين المستهلك).

وعلى أساس الأكسجين الكيميائي الممتص، فإن الأكسجين الكيميائي المنتص النظري للكازين بكونه ١.٣٩ جم COD / جم كازين (جدول ٥-٢) فهو يعطي ٢٥٦ جم / COD مول كازين، والأكسجين الكيميائي المنتص النظري للخلايا البكتيرية ذات التركيبة C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>2</sub> / COD بكونه ١.٤٢ جم VSS / COD، فهو يعطي ١٦٠ جم / COD مول خلايا. ويكون جزء التكوين الملوحظ (f<sub>s</sub>) بهذا ٠.٦٢ جم COD / جم COD (١.٣٩ / ١.٤٢ × ٠.٦١).

واحتياج الأكسجين يكون ٩٦ جم O<sub>2</sub> لكل مول كازين مستهلك، مقابلًا ٠.٥٢ جم أكسجين / جم كازين (١٨٤ / ٩٦). وهكذا، فإن جزء إنتاج الطاقة (f<sub>e</sub>) يكون ٠.٣٨ جم COD أكسجين لكل جم كازين (-١.٠ / ٠.٥٢). لاحظ أن الأكسجين له COD سالب g COD/g O<sub>2</sub> ويعافظ على توازن COD.

$$f_s + f_e = 0.62 + 0.38 = 1.00 \quad (2.50)$$

ويعتبر جزء التكوين الملوحظ (وليس الحقيقي) المدون من التجارب (f<sub>s</sub>) والمساوي ٠.٦٢، عالٍ جداً بالمقارنة مع قيم أخرى منشورة لمعالجة مياه الصرف الصحي. وبهذا فإن جزء التكوين الحقيقي (f<sub>s</sub><sup>0</sup>) يجب أن يكون فقط أعلى قليلاً وأن الخلايا كانت على الأرجح قريبة

وأول جزء من المعادلة والذي يصف تحول مانح الإلكترون إلى بiroفات له أس  $m$  على جزء الفعالية  $K$ . وإن كانت  $\Delta G_p$  موجبة، كما هو الحال عند تحول الأسيتات إلى بiroفات، فإن هذا التفاعل قد يحتاج إلى طاقة (endergonic) والقيمة الموجبة للأس  $m$  ينتج عنها قيمة أكبر (طاقة أكثر تكون مطلوبة) بالنسبة لهذا الجزء الأول من المعادلة. وإن كانت  $\Delta G_p$  سالبة، كما هو الحال عندما يتحول الجلوكوز إلى بiroفات، فإن هذا التفاعل يطلق طاقة (endergonic) والقيمة السالبة للأس  $m$  ينتج عنها قيمة أصغر (طاقة أقل تكون مطلوبة) لهذا الجزء الأول من المعادلة.

#### (ج) الطاقة المطلوبة لتفاعل النمو الكلي (التمثيل الغذائي) (metabolism)

يمكن كتابة معادلين متوازنين متوازنـي الكثـلة، واحدة قد تم تقديمها بالنسبة لمانح الإلكترونـون والذي استخدمـت إلكترونـاته للطاقة والتـكونـين:

$$f_e^0 + f_s^0 = I \quad (2.53)$$

ووحدة الطاقة حيث يستهلك من الطاقة لعملية البناء anabolism قدر ما يتم تقديمـه من عملية الهدـم catabolism. والإشارة السالبة تشير إلى حقيقة أن عملية البناء تستهـلك، ولا تنتـج، طـاقة.

$$-f_s^0 \Delta G_{ana} = f_e^0 \Delta G_{cata} \quad (2.54)$$

وهذه المعادلة يمكن إعادة كتابتها لتجـدـ أن الطـاقة المطلـوبة لـنموـ الخلـية (anabolism) يتمـ إـمـادـهـاـ منـ الطـاقـةـ الـخـارـجـةـ منـ عـلـمـيـةـ الـهـمـ مضـرـوبـةـ فـيـ نـسـبـةـ مـانـحـاتـ إـلـكـتـرـوـنـاتـ المؤـكـسـدةـ إـلـىـ مـانـحـاتـ إـلـكـتـرـوـنـاتـ الـمـسـتـخـدـمـةـ لـتـكـوـنـ الـخـلـيةـ.

$$-\Delta G_{ana} = \frac{f_e^0}{f_s^0} \Delta G_{cata} \quad (2.55)$$

ويمكن إعادة كتابتها أيضاً لعزل ما هو مجهـولـ ( $f_e^0/f_s^0$ )

$$\frac{f_e^0}{f_s^0} = -\frac{\Delta G_{ana}}{\Delta G_{cata}} \quad (2.56)$$

ومن توازن كثـلةـ مـانـحـاتـ إـلـكـتـرـوـنـاتـ، يمكنـ إـيجـادـ  $f_s^0$ ،  $f_e^0$

$$f_s^0 = \frac{I}{I + \left( \frac{f_e^0}{f_s^0} \right)} \quad (2.57)$$

$$f_e^0 = I - f_s^0 \quad (2.58)$$

#### (أ) تفاعل الإمداد بالطاقة (عملية الهدـمـ الغـذـائـيـ)

في الجزء ٢-٣-١ تم تقديم طـرقـةـ وضعـ التـقـاعـلـ المرـتـبـطـ بـإـنـتـاجـ طـاقـةـ جـيـبـسـ بـالـنـسـبـةـ لـلـتـقـاعـلـ الـهـمـيـ cata~bolic لـمانـحـ إـلـكـتـرـوـنـ (ED) وـمـتـلـقـيـ إـلـكـتـرـوـنـ (EA). وـطـرـيقـةـ رـيـتـمانـ وـمـكـارـتـيـ (EA) تـفـرـضـ أنـ جـزـءـاـ فـقـطـ (٤٠% إـلـىـ ٨٠%) وـنـمـوذـجـيـاـ (٦٠%) مـنـ الطـاقـةـ الـمـتـاحـةـ مـنـ تـقـاعـلـ أـكـسـدـةـ/ـ اـخـتـرـالـ يـسـتـخـدـمـ فـيـ عـلـمـيـةـ الـبـنـاءـ Anabolism، بينما يـفـقدـ الـبـاقـيـ فـيـ صـورـةـ حرـارـةـ.

$$(2.51) \quad \Delta G_{cata} = K \Delta G_R$$

حيـثـ:

طاقة جـيـبـسـ المـتـاحـةـ لـعـلـمـيـةـ الـهـمـ منـ catabolism  $\Delta G_{cata}$   
مـكافـئـ إـلـكـتـرـوـنـ وـاحـدـ مـنـ مـانـحـ إـلـكـتـرـوـنـ (kJ/eeq).  
جزـءـ الـطـاقـةـ الـمـنـتـقـلـةـ الـمـحـتـجـةـ (نـمـوذـجـيـاـ تـكـونـ ٠٠,٦٠)  
طاقة جـيـبـسـ الـمـنـتـقـلـةـ مـنـ مـكافـئـ إـلـكـتـرـوـنـ وـاحـدـ مـنـ مـانـحـ إـلـكـتـرـوـنـ (kJ/eeq)  $\Delta G_R$

#### (ب) الطـاقـةـ المـطلـوبةـ لـتـكـوـنـ الـخـلـيةـ (الـبـنـاءـ الـخـلـيـيـ)

يـتمـ تـقـدـيرـ الطـاقـةـ المـطلـوبةـ لـتـكـوـنـ كـثـلـةـ حـيـوـيـةـ عـضـوـيـةـ التـغـذـيـةـ heterotrophic منـ مـانـحـ إـلـكـتـرـوـنـ باـعـتـارـ الـبـيـرـوـفـاتـ كـوـسـيـطـ تـكـوـنـيـ مـركـزـيـ ومـصـدـرـ لـلـنـيـتـرـوـجـيـنـ لـتـكـوـنـ كـثـلـةـ حـيـوـيـةـ.

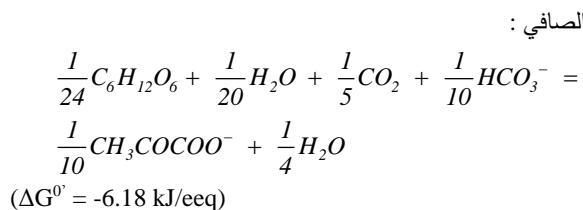
$$\Delta G_{ana} = \frac{\Delta G_p}{K^m} + \Delta G_c + \frac{\Delta G_N}{K} \quad (2.52)$$

حيـثـ:

طاقة جـيـبـسـ المـطلـوبةـ لـبـنـاءـ الـخـلـيـيـ منـ anabolism  $\Delta G_{ana}$   
مـكافـئـ إـلـكـتـرـوـنـ وـاحـدـ فـيـ مـانـحـ إـلـكـتـرـوـنـ (kJ/eeqED)  $\Delta G_p$   
طاقة جـيـبـسـ المـطلـوبةـ لـتـحـوـيلـ مـكافـئـ وـاحـدـ مـنـ مـانـحـ إـلـكـتـرـوـنـ إـلـىـ بـيـرـوـفـاتـ (kJ/eeqED)  $\Delta G_c$   
ثـابـتـ: + إذاـ كانـتـ  $\Delta G_p$  مـوجـبةـ (تـقـاعـلـ مـاصـ للـحرـارـةـ)  
- إذاـ كانـتـ  $\Delta G_p$  سـالـبةـ (endergonic) وـ طـارـدـ للـحرـارـةـ (exergonic)

طاقة جـيـبـسـ المـطلـوبةـ لـتـحـوـيلـ مـكافـئـ إـلـكـتـرـوـنـ وـاحـدـ مـنـ الـبـيـرـوـفـاتـ إـلـىـ خـلـاـياـ =  $k_{J/eqCells}^{31,41}$   $\Delta G_N$   
الـطـاقـةـ الـحرـةـ المـطلـوبةـ لـكـلـ مـكافـئـ إـلـكـتـرـوـنـ منـ الـخـلـاـياـ  
لاـخـتـرـالـ الـنـيـتـرـوـجـيـنـ إـلـىـ أـمـونـيـاـ (kJ/eqCells) =  $k_{J/eqCells}^{15,85} = 13,61, 17,46, NO_3^-$   
N<sub>2</sub>, NH<sub>4</sub><sup>+</sup>, علىـ التـوـالـيـ

$$(\Delta G^{\circ} = +35.78 \text{ kJ/eeq})$$



و

مانح إلكترون ED: جلوكوز إلى ثاني أكسيد كربون  
 $CO_2$ ; ( $\Delta G^{\circ}$ , kJ/eeq)

متلقي إلكترون EA: ثاني أكسيد كربون إلى بيروفات  
 $(\Delta G^{\circ}$ , kJ/eeq)

طاقة جيبيس المطلوبة لتحويل مكافئ إلكترون واحد لمانح الإلكترون  
 $-6.18 \text{ kJ/eeq} = (\Delta G_p)$  إلى بيروفات (ED)

الثابت M:  $-1$  ( لأن  $\Delta G_p$  سالبة )  
 أيضًا :

$$\text{جزء تحويل الطاقة المحتجزة } K = 0.6$$

طاقة جيبيس لتحويل مكافئ إلكترون واحد من البيروفات إلى خلايا  
 $31.41 \text{ kJ/eeqCells} = \Delta G_c$

الطاقة الحرية المطلوبة لكل مكافئ إلكترون من الخلايا لاختزال  
 $0.00 \text{ kJ/eeqCells} = \Delta G_N$   
 النيتروجين

مع الأمونيا كمصدر نيتروجين.  
 وهكذا :

$$\begin{aligned} \Delta G_{ana} &= (\Delta G_p / K^m) + \Delta G_c + (\Delta G_N / K) \\ &= (-6.18 / 0.6^{-1}) + 31.41 + 0 \\ &= +27.70 \text{ kJ/eeq} \end{aligned}$$

ج. التفاعل الكلي للنمو (التمثيل الغذائي)

إن نسبة الأجزاء  $f_e^0 / f_s^0$  يمكن أن يتم الآن حسابها

$$f_e^0 / f_s^0 = - \left( \frac{\Delta G_{ana}}{\Delta G_{cata}} \right) = - \left( \frac{27.70}{-72.06} \right) = 0.38$$

و

$$f_s^0 = 1 / (1 + (f_e^0 / f_s^0)) = 1 / (1 + 0.38)$$

$= 0.72 \text{ gCellCOD/gCOD consumed}$

$$f_e^0 = 1 - f_s^0 = 0.28 \text{ gCOD/gCOD consumed}$$

(d) الناتج الحقيقي (Y)

الناتج الحقيقي Y يمكن حينئذ أن يعبر عنه في جزء الكتلة طالما تم تحديد  $f_s^0$  باستخدام المعادلة 2.47 المقدمة سابقاً لمعادلة كتلة حيوية وضعيّة  $C_5H_7O_2N$  المنتجة مع الأمونيا كمصدر للنيتروجين.

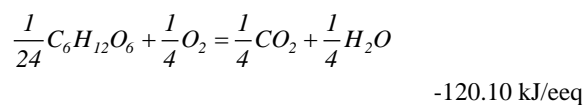
$$Y = f_s^0 0.706 = \frac{f_s^0}{1.42 \text{ gCOD/gCells}} \quad (2.59)$$

وفيما يلي مثال لتقدير الناتج الحقيقي من الطاقة الحيوية

٥-٣-٣-٢ مثال: تقدير الناتج الحقيقي من الطاقة الحيوية للأكسدة الهوائية للجلوكوز مع الأمونيا كمصدر للنيتروجين

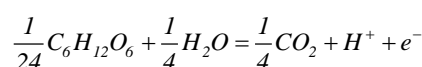
أ. تفاعل إمداد الطاقة (الهدم) (catabolism)

تم وضع التفاعل والطاقة المتاحة من الأكسدة الهوائية للجلوكوز فيما سبق من نصفي التفاعل.



و

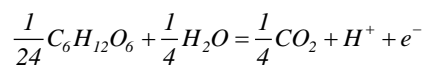
$$\Delta G_{cata} = K \Delta G_R = 0.6 \times (-120.10) = -72.06 \text{ kJ/eeq}$$



ب. الطاقة المطلوبة لتكوين الخلايا (البناء) (anabolism)

المعادلة وطاقة جيبيس المطلوبان لتحويل مكافئ إلكترون واحد من الجلوكوز إلى بيروفات:

مانح إلكترون ED:

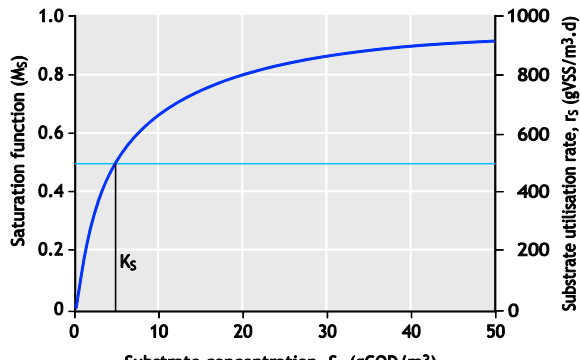


$$(\Delta G^{\circ} = -41.96 \text{ kJ/eeq})$$

متلقي إلكترون EA:



ويكون معدل استخدام المادة الركيزة منعدما في حالة غياب المادة الركيزة. وعند تركيز ثابت نصف التسبيح تكون قيمة دالة التسبيح  $0.5$ ، ويكون معدل استخدام المادة الركيزة نصف قيمة الحد الأقصى. وعند تسعة أضعاف قيمة نصف التسبيح، يكون معدل استخدام المادة الركيزة  $90\%$  من حدها الأقصى وعند تركيز عالي بلا حدود، تعدل دالة التسبيح إلى قيمة  $1.0$ ، ويكون معدل استخدام المادة الركيزة عند حد الأقصى.



شكل ١٩-٢ تأثير تركيز المادة الركيزة على دالة التسبيح وحركية (سرعة) استخدام المادة الركيزة. الثوابت المستخدمة كانت:  
 $K_s = 5 \text{ gCOD/m}^3$ ,  $k = 4 \text{ gCOD/gVSS.d}$ ,  $X = 250 \text{ gVSS/m}^3$

إن تأثير المواد المغذية المحددة الأخرى (مثل الأكسجين والأمونيا والفوسفات) يمكن أيضا اعتباره في صياغة هذا المعدل لاستخدام المادة الركيزة بضربيها في مختلف دالات التسبيح (تسمى أيضاً دالات التحويلية).

$$r_s = k M_s M_{SO_2} M_{SNH_3} M_{SPO_4} X \quad (2.62)$$

حيث  $M_{SO_2}$ ,  $M_{SNH_3}$ ,  $M_{SPO_4}$  تمثل دالات التسبيح لكل من الأكسجين والأمونيا والفوسفات، على التوالي.

ووفقاً لقانون لييج "Liebig" للحد الأدنى، مع ذلك، يعتبر النمو محدوداً بمادة مغذية واحدة. وبهذا يمكن عمل صياغة أكثر ملاءمة باعتبار فقط الحد الأدنى من مختلف دالات التسبيح في المعادلة السابقة.

معادلة 2.62 تحتاج للتعديل باستخدام أداة MIN، التي تطبق على دالات بين الأقواس وليس K:

$$r_s = k \cdot MIN(M_s, M_{SO_2}, M_{SNH_3}, M_{SPO_4}) \cdot X \quad (2.63)$$

#### د. الناتج الحقيقي بوحدات الكتلة

يكون الناتج الحقيقي بوحدات الكتلة، باستخدام معادلة وضعية لكتلة الحيوية  $C_5H_7O_2N$  كما يلي:

$$Y = \frac{f_s^0}{1.42} = 0.51 \text{ gVSS/gCOD consumed}$$

### ٤-٢ حرکية (سرعة) التفاعلات

#### ٤-١-٤-٢ معدل استهلاك المادة الركيزة

يعتمد معدل استهلاك المادة الركيزة بواسطة البكتيريا على عدد من العوامل المميزة لمجموعة ميكروبية ما، وأهم المعايير هي ثبات الحد الأقصى لمعدل استخدام المادة الركيزة ونصف التسبيح و التثبيط.

#### ٤-١-٤-٢ دالة التسبيح

يعتمد معدل استهلاك المادة الركيزة بواسطة الميكروبات على معدلها الأقصى لاستخدام المادة الركيزة ومقدار الكتلة الحيوية المتاحة وتركيز المادة الركيزة المستخدمة في عملية النمو.

$$r_s = k M_s X \quad (2.60)$$

حيث:

$r_s$  معدل استهلاك المادة الركيزة (g COD/m<sup>3</sup>.h)

$k$  الحد الأقصى لمعدل استخدام مادة ركيزة محددة (g COD/gVSS.h)

$M_s$  دالة التسبيح للمادة الركيزة الذائية (gCOD/gCOD)

$X$  تركيز الكتلة الحيوية (gVSS/m<sup>3</sup>)

وتأثير تركيزات المادة الركيزة على معدل التفاعل يحسب بدالة التسبيح

$$(2.61) \quad M_s = \frac{S_s}{(K_s + S_s)}$$

حيث:

$S_s$  تركيز المادة الركيزة (gCOD/m<sup>3</sup>)

$K_s$  ثابت نصف التسبيح للمادة الركيزة (gCOD/m<sup>3</sup>)

ودالة التسبيح ( $M_s$ ) تقاوت من صفر إلى ١ كدالة لتركيز المادة الركيزة المتاحة في محلول قريباً من الكتلة الحيوية (شكل ١٩-٢).

## ٢-٤-٢ معدل النمو

عندما يكون معدل استخدام المادة الركيزة في أقصى حد له، يكون معدل النمو أيضاً في أقصى حد له وتكون نسبتهما نظرية هي تلك الخاصة بالنتائج الحقيقية.

$$\mu_{max} = Y k \quad (2.66)$$

حيث:

$$\begin{aligned} & \text{أقصى حد لمعدل نمو الكتلة الحيوية} \\ & \mu_{max} \\ & (\text{gVSS/gVSS.d}) \end{aligned}$$

ومعدل النمو للكتلة الحيوية يعتمد على معدل استخدامها للمادة الركيزة لتكوين الخلايا وعلى معدل تحللها الذي يتاسب مع تركيز الكتلة الحيوية الموجودة.

$$r_g = Y r_s - b X \quad (2.67)$$

حيث:

$$\begin{aligned} & \text{معدل نمو الكتلة الحيوية} \\ & r_g \\ & (\text{gVSS/m}^3.\text{d}) \\ & \text{معدل تحلل محدد للكتلة الحيوية} \\ & b \end{aligned}$$

وبالتعميض في المعادلات المعطاه من قبل نحصل على:

$$r_g = Y k M_S X - b X \quad (2.68)$$

$$r_g = \mu_{max} M_S X - b X \quad (2.69)$$

$$r_g = \mu_{max} \left( \frac{S_S}{K_S + S_S} \right) X - b X \quad (2.70)$$

ومعدل نمو محدد يحصل عليه بقسمة معدل النمو على تركيز الكتلة الحيوية.

$$\mu = \frac{r_g}{X} \quad (2.71)$$

حيث:

$$\mu \quad \text{معدل نمو كتلة حيوية محددة} \quad (\text{gVSS/gVSS.d})$$

$$\mu = \mu_{max} \left( \frac{S_S}{K_S + S_S} \right) - b \quad (2.72)$$

## ٢-١-٤-٢ دالة التثبيط

في حالة وجود مركب مثبط، يمكن استخدام دالة تشبع لإبطاء معدل استخدام المادة الركيزة.

$$r_s = k I_I X \quad (2.64)$$

حيث:

$$I_I \quad \text{دالة تثبيط للمركب المثبط (g/g)}$$

وأحد أشكال دالة التثبيط المستخدم عادة ، ما يلي

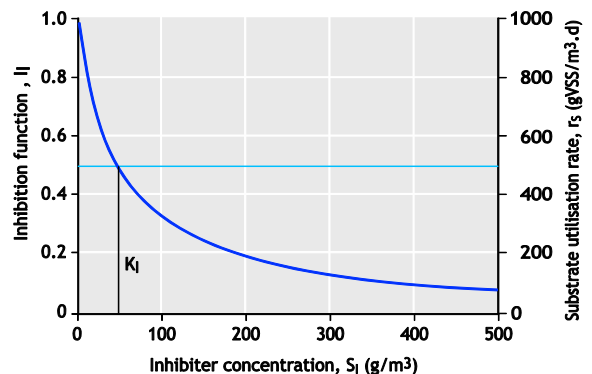
$$I_I = \frac{K_I}{(K_I + S_I)} \quad (2.65)$$

حيث:

$$K_I \quad \text{ثابت نصف التشبع للمركب المثبط (g/m}^3\text{)}$$

$$S_I \quad \text{تركيز المركب المثبط (g/m}^3\text{)}$$

وتأثير تفاوت تركيز التثبيط من ١ إلى ١٠ أضعاف قيمة نصف تشبعه مبين في شكل ٢٠-٢.



شكل ٢٠-٢ حركة التثبيط. الثوابت المستخدمة كانت:

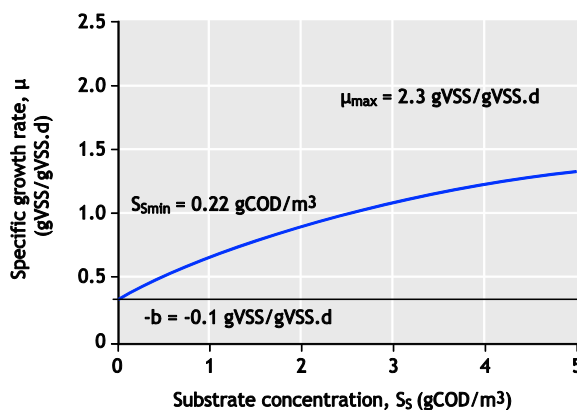
$$K_I = 50 \text{ g/m}^3, k = 4 \text{ gCOD/gVSS.d}, X = 250 \text{ gVSS/m}^3$$

ودالة التثبيط المعترضة هنا لها تأثير انعكاسي لذلك الخاص بدالة التشبع. ولا يرى أي تأثير على معدل استخدام المادة الركيزة عند قيمة منعدمة لتركيز المثبط. وعند تركيز ثابت نصف التشبع تكون قيمة دالة التثبيط ٠,٥، ومعدل استخدام المادة الركيزة نصف قيمة الحد الأقصى. وعند تسعه أضعاف قيمة نصف التشبع، يكن معدل استخدام المادة الركيزة ١٠% من حدتها الأقصى، وعند تركيز عالي بلا حدود للمثبط، يتم تثبيط معدل استخدام المادة الركيزة تماماً. ويوجد تفاصيل أكثر عن التثبيط في الفصل العاشر.

(iii) عند تركيز مادة ركيزة منعدمة ( $S_S = 0 \text{ gCOD/m}^3$ ) يصبح

معدل النمو المحدد سالباً ومساوياً لمعدل التحلل

$$\mu = -b \quad (2.77)$$



شكل ٢١-٢ تأثير تركيز المادة الركيزة على نمو الكتلة الحيوية. الثوابت المستخدمة

$$b = 0.1 \text{ gVSS/gVSS.d}, k = 4 \text{ gVSS/gVSS.d}, K_S = 5 \text{ gCOD/m}^3, Y = 0.6 \text{ gVSS/gCOD}$$

### ٣-٤-٢ قيم قياسات حسابات علاقات العناصر في التفاعلات والحركة

إن القيم النموذجية لقياسات حسابات علاقات العناصر في التفاعلات ولقياسات حركة لمختلف مجموعات البكتيريا مقدمة في جدول ٩-٢. وبصورة عامة، فإن قيم  $f_S^0$  أعلى (أو الناتج الحقيقي  $Y$ ) ينتج عنها معدل نمو محدد أقصى أعلى ( $\mu_{\max}$ )، والذي ينتج عنه معدلات إزالة محددة أعلى .( $k = \mu_{\max} / Y$ )

أو

$$\mu = Yk \left( \frac{S_S}{K_S + S_S} \right) - b \quad (2.73)$$

وتتأثر تركيز المادة الركيزة على معدل النمو المحدد كما يتم حسابها من المعادلة السابقة موضحة في شكل ٢١-٢.

والجوانب التالية تتضح من هذا الرسم البياني:

(i) معدل النمو المحدد الأقصى يحصل عليه عند تركيز (غير محدد) عالي، وهي النقطة التي عندها:

$$M_S = \frac{S_S}{(K_S + S_S)} = 1 \quad (2.74)$$

و

$$\mu_{\max} = Yk - b \quad (2.75)$$

(ii) تركيز المادة الركيزة الأدنى المطلوب الذي عنده يكون معدل تكثين الخلايا مساوٍ لمعدل تحللها يكون عندما يكون معدل النمو المحدد ( $\mu$ ) صفر، والذي يعطي النتيجة:

$$S_{S\min} = \frac{b K_S}{Yk - b} \quad (2.76)$$

حيث:

$$\begin{aligned} &\text{التركيز الأدنى المطلوب لتحقيق معدل نمو منعدم} \\ &(gCOD/m^3) \end{aligned} \quad S_{S\min}$$

جدول ٩-٢ قيم نموذجية لقياسات حسابات علاقات العناصر ( $f_s^0$ ) ولقياسات حركية ( $q_{max}$ ,  $\mu_{max}$ ) لمختلف المجموعات الميكروبية، (مأخوذة عن Rittmann and McCarty, 2001)

K	$\mu_{max}$	Y	$f_s^0$	متلقي الإلكترون		مانح الإلكترون	المجموعة الميكروبية
				جزء التكوين الناتج الحقيقي	مانح الإلكترون		
معدل النمو الحد الأقصى لمعدل استخدام المادة				ال حقيقي للأكسجين			
الأقصى	الركيزة			الكيميائي الممتص			
				المستخدم			
				$e^-$ donor		مانح الإلكترون	
كميائية عضوية التغذية							
27.0 g bCOD/gVSS.d	13.2	0.49 gVSS/gbCOD	0.70	O <sub>2</sub>	سكر	عضوية التغذية الهوائية	
17.0 g bCOD/gVSS.d	8.4	0.42 gVSS/gbCOD	0.60	O <sub>2</sub>	بدون سكر	عضوية التغذية الهوائية	
16.0 g bCOD/gVSS.d	4.0	0.25 gVSS/gbCOD	0.50	NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> , NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	عضوية	مزيلة النيترة	
10.0 g bCOD/gVSS.d	1.2	0.18 gVSS/gbCOD	0.18	عصوية	سكر	كائنات مخمرة	
8.7 g bCOD/gVSS.d	0.5	0.057 gVSS/gbCOD	0.08	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	أسيتات	مخزلات للكلبريتات	
8.4 g bCOD/gVSS.d	0.3	0.035 gVSS/gbCOD	0.05	أسيتات	أسيتات	مكونات الميثان	
(مثبتة تكوين الميثان)							
كميائية كربونية التغذية							
2.7 g NH <sub>4</sub> -N /gVSS.d	0.9	0.34 gVSS/gNH <sub>4</sub> -N	0.14	O <sub>2</sub>	NH <sub>4</sub> <sup>-</sup>	AOB	منيترز:
1.1 g NO <sub>2</sub> -N/gVSS.d	0.5	0.08 gVSS/gNO <sub>2</sub> -N	0.10	O <sub>2</sub>	NO <sub>2</sub> <sup>-</sup>	NOB	منيترز:
1.1 g H <sub>2</sub> /gVSS.d	0.3	0.45 gVSS/gH <sub>2</sub>	0.08	CO <sub>2</sub>	H <sub>2</sub>	مكونات الميثان	(مولادات الميثان)

b: الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي

$\mu_{max}$  تكون وحدتها d gVSS /gVSS

$k = \mu_{max} / Y = \text{specific } r_{max}$  (كل وحدة كتلة حيوية)

## المراجع

- Comeau Y., Hall K.J., Hancock R.E.W. and Oldham W. K. (1986) Biochemical model for biological enhanced phosphorus removal. *Wat. Res.* **20**, 1511-1521.
- Heijnen J.J., Kleerebezem R. and van Loosdrecht M.C.M. (in preparation) A generalized method for thermodynamic state analysis of environmental systems.
- Kampschreur M.J. Tan N.C.G., Kleerebezem R., Picioreanu C., Jetten M.S.M., van Loosdrecht M.C.M. (2008) Effect of dynamic process conditions on nitrogen oxides emission from a nitrifying culture. *Environmental Science & Technology*, **42**(2), 429-435.
- McCarty P.L. (2007) Thermodynamic electron equivalents model for bacterial yield prediction: Modifications and comparative evaluations. *Biotech. Bioeng.* **97**(2), 377-388.
- Metcalf & Eddy Inc. (2003) *Wastewater Engineering - Treatment and Reuse*, 4<sup>th</sup> ed., McGraw-Hill, New York.
- Madigan M.T. and Martinko J.M. (2006) *Brock Biology of Microorganisms* (11<sup>th</sup> ed.). San Francisco, CA, Pearson Education, Inc.
- Rittmann B.E. and McCarty P.L. (2001) *Environmental Biotechnology - Principles and Applications*. New York, McGraw-Hill.
- Todar K. (2007) Microbial metabolism (Electronic version). Retrieved September 17, 2007 from <http://www.bact.wisc.edu/themicrobialworld/metabolism.html>

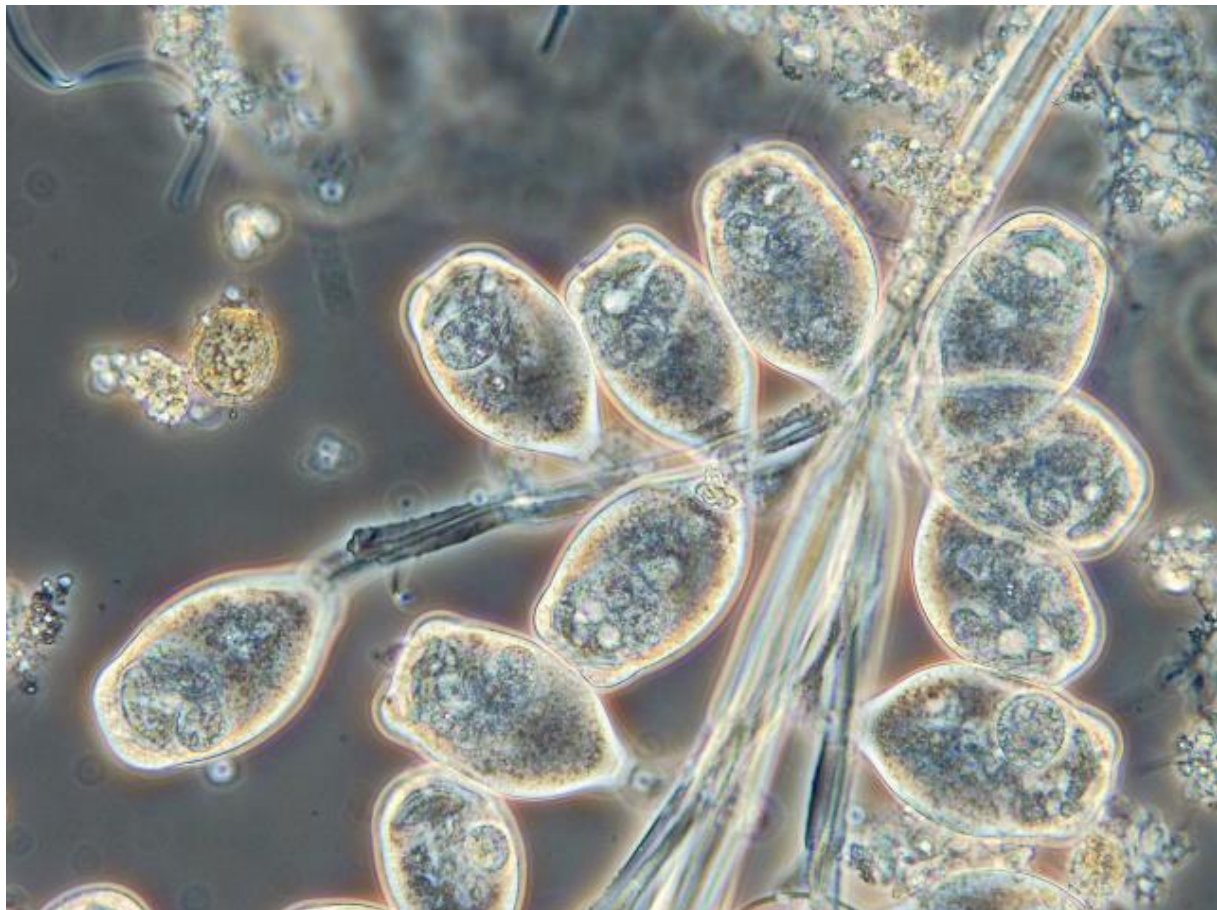
## المصطلحات والرموز

الرمز	الوصف	الوحدة
<i>b</i>	معدل تحل كتلة حيوية معينة	<i>gVSS/VSS.d</i>
<i>f<sub>e</sub></i>	جزء الطاقة الملاحم للأكسجين الكيميائي الممتص المستخدم	<i>gCOD/gCOD</i>
<i>f<sub>e</sub><sup>0</sup></i>	جزء الطاقة الحقيقي للأكسجين الكيميائي الممتص المستخدم	<i>gCOD/gCOD</i>
<i>f<sub>s</sub></i>	جزء التكوين الملاحم للأكسجين الكيميائي الممتص المستخدم	<i>gCOD/gCOD</i>
<i>f<sub>s</sub><sup>0</sup></i>	جزء التكوين الحقيقي للأكسجين الكيميائي الممتص المستخدم	<i>gCOD/gCOD</i>
<i>I<sub>I</sub></i>	دالة التثبيط في المركبات المنشطة	<i>g/g</i>
<i>k</i>	الحد الأقصى لمعدل إستهلاك مادة ركيزة محددة	<i>gCOD/gVSS.h</i>
<i>K</i>	جزء (كسر) تحويل الطاقة المحتجزة	<i>kJ/kJ</i>
<i>K<sub>I</sub></i>	ثابت نصف التثبيط للمركب المثبط	<i>g/m<sup>3</sup></i>
<i>K<sub>S</sub></i>	ثابت نصف التثبيط للمادة الركيزة	<i>gCOD/m<sup>3</sup></i>
<i>m</i>	ثابت: 1+ إن كان تغير طاقة جيبيس موجباً و 1- إن كان تغير طاقة جيبيس سالباً	
<i>M<sub>c</sub></i>	وزن الخلايا في كل مول من الخلايا	<i>g/mol</i>
<i>M<sub>S</sub></i>	دالة التثبيط في المادة الركيزة الغذائية $S_S$	<i>gCOD/gCOD</i>
<i>n<sub>e</sub></i>	عدد مكافئات الإلكترونات في كل مول من الخلايا	<i>eeq/mol</i>
<i>r<sub>g</sub></i>	معدل نمو الكتلة الحيوية	<i>gVSS/m<sup>3</sup>.d</i>
<i>r<sub>S</sub></i>	معدل استخدام المادة الركيزة	<i>—</i>
<i>S<sub>I</sub></i>	تركيز المركب المثبط	<i>g/m<sup>3</sup></i>
<i>S<sub>S</sub></i>	تركيز المادة الركيزة	<i>gCOD/m<sup>3</sup></i>

$gCOD/m^3$	الحد الأدنى من التركيز المطلوب لتحقيق معدل نمو معنوم	$S_{Smin}$
$gVSS/m^3$	تركيز الكتلة الحيوية	X
$gVSS/gCOD$	ناتج حقيقي	Y
$gVSS/gCOD$	ناتج الملحوظ	$Y_{obs}$
$kJ/eeqED$	طاقة جيبيس المطلوبة لبناء من مكافئ الإلكترون واحد في مانح الإلكترون	$\Delta G_{ana}$
$kJ/eeqED$	طاقة جيبيس المطلوبة لتحويل مكافئ الإلكترون واحد من البروفات إلى خلايا	$\Delta G_c$
$kJ/eeq$	طاقة جيبيس المتاحة للهدم الغذائي من مكافئ الإلكترون واحد مانح الإلكترون	$\Delta G_{cata}$
$kJ/eeqED$	الطاقة الحرارية المطلوبة لكل مكافئ الإلكترون واحد في الخلايا لاحتلال النيتروجين إلى أمونيا	$\Delta G_N$
$kJ/mol$	التغيير في طاقة جيبيس الحرارة في الطروف القياسية ( $pH = 7$ درجة حرارة $25^\circ C$ , $1 M$ , $1 atm$ )	$\Delta G^\circ$
$kJ/eeqED$	طاقة جيبيس المطلوبة لتحويل مكافئ الإلكترون واحد من مانح الإلكترون لبروفات	$\Delta G_p$
$kJ/eeq$	طاقة جيبيس المنطلقة من مكافئ الإلكترون واحد من مانح الإلكترون	$\Delta G_R$

الاختصار	الوصف
ADP	أدينوسين ثنائي الغوسفات
AMP	أدينوسين أحادي الغوسفات
AN	لاهوائي
AOB	بكتيريا مؤكسدة للأمونيا
ATP	أدينوسين ثلاثي الغوسفات
AX	غائب الأكسجين
bCOD	الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي
COD	الأكسجين الكيميائي الممتص
DGGE	تغير الطبيعة المتردج للمادة الهمامية بالفصل الكهربائي.
DNA	حمض نووي ريبوزي
ETC	سلسلة نقل الإلكترونات
FISH	التهجين باستخدام المسار وإطلاق الضوء
FSS	المادة الصلبة العالقة الثابتة (غير العضوية)
GAO	كائنات مراكمة للجلوكوزين
NOB	البكتيريا المؤكسدة للنيتروجين
OX	هوائي
PAO	كائن مراكم للغوسفور
PCR	التفاعل المتسلسل للبوليمراز
PHA	البوليمرات الحيوية
Pi	غوسفات غير عضوي
pmf	القوى المحركة للبروتونات
RNA	حمض نووي ريدي
thCOD	الأكسجين الكيميائي الممتص النظري

الوحدة	الشرح	الرموز اليونانية
$gVSS/gVSS.d$	معدل النمو المحدد لكتلة الحيوية	$\mu$
$gVSS/gVSS.d$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد لكتلة الحيوية	$\mu_{max}$



(D. Brdjanovic) مستحمرة للبروتوزوا في منظومة بيئية للحمأة المنشطة





٣

## توصيف مياه الصرف الصحي

*Mogens Henze and Yves Comeau*

### ١-٣ منشأ مياه الصرف الصحي

ويؤثر تصميم شبكة الصرف الصحي على تكوين مياه الصرف الصحي بصورة واضحة، ففي معظم الدول النامية تستخدم شبكات منفصلة للصرف، وفي هذه يتم نقل مياه الأمطار في خنادق أو قنوات أو مواسير، وقد يوجد في المناطق الحضرية القديمة شبكات صرف مشتركة حيث تختلط أنواع مختلفة من مياه الصرف. جدول (١-٣) وفي الشبكات المشتركة، يتم صرف جزء (صغير أو كبير) من إجمالي مياه الصرف الصحي إلى المسطحات المائية الموجودة، غالباً بدون أية معالجة.

إنتاج مخلفات من الأنشطة البشرية أمر لا يمكن اجتنابه، وجزء كبير من هذه المخلفات سينتهي حتماً إلى مياه الصرف الصحي. وتحدد كمية ونوعية مياه الصرف بعيداً عن العوامل. حيث لا ينتج كل البشر أو الصناعات نفس المقدار من المخلفات، فكمية ونوع المخلفات الناتجة في المنازل تتأثر بسلوك ونمط حياة ومستوى معيشة السكان، بالإضافة إلى الإطار القانوني والتقني الذي يحيط بالناس. وفي المنازل، تنتهي معظم المخلفات إلى مخلفات صلبة وسائلة، وهناك احتمالات متعددة لتغيير كميات ومكونات هذين المنتجين، ونفس الاعتبارات تطبق على الصناعة.

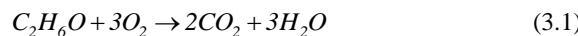
جدول رقم ١-٣ أنواع مياه الصرف الصحي

مياه الصرف الصحي من المجتمع السكاني	مياه الصرف الصحي المتولدة داخلياً في محطات المعالجة
مياه صرف صحي منزليه	مادة طافية في المخلفات
مياه صرف صحي من المشبات	مادة طافية في هاضم الحمأة
مياه صرف صناعي	الماء الخارج من نزع مياه الحمأة المهمضومة
التربت إلى الشبكات	مياه الصرف من أحواض تجفيف الحمأة
مياه الأمطار	مياه غسيل المرشحات
الرشح	مياه تنظيف المعدات
مياه الصرف الصحي من الخزانات	مياه الصرف الصحي المتولدة داخلياً في محطات المعالجة

جدول ٢-٣ المكونات الأساسية الموجودة في مياه الصرف المنزلي ( based on Henze et al., 2001 )

العناصر الأساسية لمياه الصرف
الكائنات الحية
نضوب الأكسجين في الماء والبجيرات والأرقة المائية (الضيقية)
المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي
المواد العضوية الأخرى
المغذيات، الزيوت والشحوم، مواد التلوين،
المغذيات، الفيتول والسيانيد
نيتروجين، فسفور، وأمونيوم
العناصر الغذائية
بيكتيريا ممرضة، فيروسات وبعض البكتيريا
تأثير سام، تشويف الذوق العام، التراكم الحيوي في السلسلة الغذائية
تأثير غذائي (خشب عضوي)، نضوب الأكسجين وتأثير سام
تأثير سام وتراكم حيوي
تأثير سام (صدا) وتأثيرات سمية
تأثير طروف الحياة الطبيعية للنباتات والحيوانات
تشويف الذوق العام وتأثير سام
تأثير سام وتراكم للتأثيرات
المعادن
أحماض، على سبيل المثال كبريتيد هيدروجين ، قواعد مياه ساخنة
كبريتيد الهيدروجين
المادة الغير العضوية الأخرى
تأثيرات الحرارية
الروائح (الطعم)
النشاط الإشعاعي

والأكسجين الكيميائي الممتص، النظري، لمادة معينة يمكن حسابه من معادلة للأكسدة. على سبيل المثال، الأكسجين الكيميائي الممتص النظري للإيثanol يحسب على أساس المعادلة الآتية:



أو ٤٦ جم إيثanol تحتاج ٩٦ جم أكسجين للأكسدة التامة إلى ثاني أكسيد الكربون وماء، فالأكسجين الكيميائي الممتص النظري للإيثanol .  $2.09 = \frac{46}{96}$

ويقيس تحليل الأكسجين الحيوي الممتص مقدار الأكسجين المستخدم في أكسدة جزء من المادة العضوية. ولتحليل الأكسجين الحيوي الممتص منشأ في التحكم في المياه المعالجة الخارجية، وهذا هو الأكثر فائدة منه. فالتحليل القياسي للأكسجين الحيوي الممتص يستغرق خمسة أيام (BOD<sub>5</sub>) ولكن تستخدم بدائل أحياناً: BOD<sub>1</sub> إن كانت السرعة مطلوبة وBOD<sub>7</sub> إن كانت الملاءمة أو الراحة هي الاختيار الأول، كما في السويد والنرويج. وإذا كان قياس (تقريباً) جميع المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي هو المطلوب، يستخدم BOD<sub>25</sub>. ومن الممكن تقدير قيم الأكسجين الحيوي الممتص من القيمة الفردية المقاسة (جدول ٣-٣)

### ٢-٣ العناصر الأساسية في مياه الصرف الصحي

يمكن تقسيم العناصر الأساسية لمياه الصرف الصحي إلى فئات رئيسة وفقاً لجدول ٢-٣. ويمكن أن تختلف نسب هذه العناصر بصورة قوية.

### ٣-٣ الأكسجين الحيوي الممتص والأكسجين الكيميائي الممتص

إن المواد العضوية هي الملوث الرئيس في مياه الصرف الصحي. وتقاس المادة العضوية، تقليدياً، كأكسجين حيوي ممتص وأكسجين كيميائي ممتص. وتحليل الأكسجين الكيميائي الممتص يوصف بأنه سريع وملوث (إذا استخدم الزباق). والأكسجين الحيوي الممتص بطيء ومرهق، نظرًا لاحتياجه إلى سلسلة تخفيقات.

ويقيس تحال الأكسجين الكيميائي الممتص، من خلال الأكسدة الكيميائية بالكرومات الثانية، معظم المادة العضوية الموجودة في العينة. وتحليل الأكسجين الكيميائي الممتص مطلوب لتوافرات الكتل في معالجة مياه الصرف الصحي، فمحظى الأكسجين الكيميائي الممتص يمكن قسمته إلى أجزاء مفيدة بالنسبة لاعتبارات تصميم عملية المعالجة. فمقاييس الأكسجين الكيميائي الممتص المعلق والذائب مفيدة جداً لذلك، ويحد من القياس الخادع للأكسجين الكيميائي الممتص بالبرمنجنات، حيث إن هذه الطريقة تقيس فقط جزءاً من المادة العضوية، ويجب أن تستخدم فقط بالنسبة للتخطيط لتحليل الأكسجين الحيوي الممتص.

فرد يعيش في مستجمع لشبكة صرف، أو ما يسمى "حمل الفرد" (PL)، يمكن أن يختلف بصورة كبيرة (جدول ٤-٣) وأسباب الاختلاف يمكن أن تكون محل عمل خارج المستجمع، عوامل اقتصادية اجتماعية، نظم الحياة ونوعية تجهيز المنزل ... إلخ.

جدول ٤-٣ الاختلافات في "المكافئ السكاني" (PE) (Henze et al., 2001)

المعدل	الوحدة	المقياس
25-200	جم/ فرد. يوم	الأكسجين الكيميائي الممتص
15-80	جم/ فرد. يوم	الأكسجين الحيوي الممتص
2-15	جم/ فرد. يوم	البنتروجين
1-3	جم/ فرد. يوم	الفوسفور
0.05-0.40	م/٣	مياه الصرف الصحي

وعادة ما يتم الخلط بين "المكافئ السكاني" و"حمل الفرد" أو عدم فهمهما، لذلك يجب الحرص عند استخدامهما والتأكد من التعريف الواضح لما يؤمنان عليه، وكلاهما: PE و PL قائمان على متوسط المساهمة، ويستخدمان لإعطاء فكرة عن أحمال عمليات معالجة مياه الصرف الصحي، ويختلف الحمل الفردي من بلد إلى آخر، كما هو مبين في القيم السنوية المدرجة في جدول ٥-٣.

### ٥-٣ المكونات الهامة

إن التركيزات الموجودة في مياه الصرف الصحي عبارة عن تركيبة من حمل من الملوثات مع مقدار المياه المختلط به هذه الملوثات. وبهذا فإن حمل الملوثات اليومي أو السنوي يمثل أساساً جيداً لتقدير تركيب مياه الصرف. ويختلف تركيب مياه الصرف الصحي البلدية بصورة واضحة من موقع لآخر. وفي موقع محدد يختلف التركيب مع الوقت، وذلك جزئياً بسبب الاختلاف في كميات المواد التي يتم صرفها. ومع ذلك فإن الأسباب الرئيسية هي الاختلافات في استهلاك المياه بالمنازل وعمليات الرشح إلى أو الرشح من شبكة الصرف أثناء النقل.

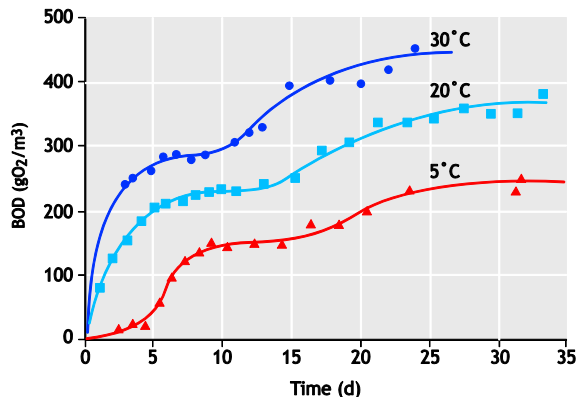
وتتركيب مياه الصرف الصحي التقليدية المنزلية/ البلدية مُبين في جدول ٦-٣، حيث تمثل مياه الصرف الصحي المركزية (العالية) حالات لاستهلاك منخفض من المياه و/أو رشح من الشبكة. ومياه

جدول ٣-٣ العلاقة بين قيم الأكسجين الحيوي الممتص والأكسجين الكيميائي الممتص في مياه صرف المناطق الحضرية

COD	BOD <sub>25</sub>	BOD <sub>7</sub>	BOD <sub>5</sub>	BOD <sub>1</sub>
210	150	115	100	40
1,100	750	575	500	200

وفي هذا الفصل، يشير "الأكسجين الحيوي الممتص" إلى التحليل الكربوني القياسي BOD<sub>5</sub>

وشكل ١-٣ يبين الاعتماد على الوقت ودرجة الحرارة في تحليل الأكسجين الحيوي الممتص ومن المهم أن ينفذ تحليل الأكسجين الحيوي الممتص في ظروف قياسية.



شكل ١-٣ تعتمد نتيجة تحليل الأكسجين الحيوي الممتص على مدة الاختبار ودرجة الحرارة والمعيار القياسي هو ٢٠ °C و ٥ أيام.

### ٤-٣ المكافئ السكاني وحمل الفرد

يعبر عادة عن مقدار الصرف الصحي من السكان بوحدة المكافئ السكاني (PE). ويمكن التعبير عن PE بحجم الماء أو الأكسجين الحيوي الممتص BOD، والتعريفان المستخدمان في العالم هما:

$$1 \text{ PE} = 0.2 \text{ m}^3/\text{d}$$

$$1 \text{ PE} = 60 \text{ g BOD}/\text{d}$$

وهذان التعريفان قائمان على قيم ثابتة لا تتغير. والمساهمة الفعلية من

جدول ٤-٣ حمل الفرد (PL) في دول مختلفة مقدراً كجم/فرد. عام (based on Henze et al., 2002)

المقياس	الأكسجين الحيوي الممتص	الماء العالقة الكلية	البنتروجين الكلي	الفوسفور الكلي
ألمانيا	20-25	20-25	30-35	10-15
	30-35	30-35	30-35	15-25
	4-6	5-7	5-7	3-5
	0.7-1	0.8-1.2	0.8-1.2	0.4-0.6

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

وعموماً، فإن التوزيع بين المادة الصلبة والقابلة للذوبان هام جداً في توصيف مياه الصرف الصحي (جدول ٨-٣)

وحيث إن معظم عمليات معالجة مياه الصرف الصحي تقوم على التحلل البيولوجي وتحول الماء، فإن قابلية الماء للتحلل أمر هام (جدول ٩-٣)

جدول ٩-٣ القابلية للتحلل لمياه الصرف الصحي البلدية متوسطة التركيزات (جم/م³)

المقياس	عالية	متوسطة	منخفضة
الأكسجين الكيميائي الممتص الكلى	570	180	750
الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب	270	30	300
الأكسجين الكيميائي الممتص العالق	300	150	450
الأكسجين الحيوي الممتص	350	0	350
التينتروجين الكلى	43	2	45
التينتروجين العضوى	13	2	15
الفوسفور الكلى	14.7	0.3	15

### ٦-٣ المكونات الخاصة

معظم المكونات في مياه الصرف الصحي ليست هي الهدف المباشر للمعالجة، ولكنها تساهم في سمية مياه الصرف الصحي، إما فيما يتعلق بالعمليات الحيوية في محطة المعالجة أو للماء التي تتلقى المياه الخارجة، والماء الذي توجد في المياه الخارجة قد تنتهي إلى نظام إمداد مياه الشرب، وفي هذه الحالة فهو يعتمد على استخلاص المياه السطحية. ويمكن أن تؤثر المعادن في مياه الصرف الصحي على احتمالات إعادة استخدام الحمأة الناتجة من معالجة مياه الصرف في المزارع. والقيم التقليدية للمعادن في مياه الصرف الصحي البلدية موجودة في جدول ١٠-٣.

جدول ١٠-٣ المحتوى النمطي للمعادن في مياه الصرف الصحي البلدية، مع نسب ضئيلة من الصرف الصناعي (جم/م³)

(Henze 1982, 1992, Ødegaard 1992, from Henze et al., 2001)

المعدن	عالي	متوسط	منخفض
الألمنيوم	1,000	600	350
كالسيوم	4	2	1
كروم	40	25	10
نحاس	100	70	30
رصاص	80	60	25
رئيق	3	2	1
نيكل	40	25	10
فضة	10	7	3
زنك	300	200	100

الصرف الصحي المخففة (المنخفضة) تمثل استهلاكاً عالياً من المياه و/أو رشح إلى الشبكة. ومياه الأمطار تزيد أكثر من تخفيض مياه الصرف الصحي حيث إن معظم مياه الأمطار تحوي تركيزات أقل مقارنة بمياه الصرف الصحي المخففة جداً.

جدول ٦-٣ التركيب النمطي لمياه الصرف الصحي البلدية الخام، مع نسب ضئيلة من الصرف الصناعي

المقياس	عالية	متوسطة	منخفضة
الأكسجين الكيميائي الممتص الكلى	1,200	750	500
الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب	480	300	200
الأكسجين الكيميائي الممتص العالق	720	450	300
الأكسجين الحيوي الممتص	560	350	230
الأحماض الدهنية المتطربة (مثل الأسيتات)	80	30	10
النитروجين الكلى	100	60	30
الأمونيا - نيتروجين	75	45	20
الفوسفور الكلى	25	15	6
الغسفات (حمضية)	15	10	4
الماء العالقة الكلية	600	400	250
الماء العالقة المتطربة	480	320	200

وتجزئة النيتروجين والفوسفور في مياه الصرف الصحي لها تأثير على بدائل معالجة مياه الصرف الصحي. وحيث إن معظم العناصر الغذائية تكون قابلة للذوبان طبيعياً، فإنه لا يمكن إزالتها بالترسيب أو الفلترة أو الطفو أو أية وسائل أخرى لفصل السوائل من المواد الصلبة.

جدول ٧-٣ المحتوى التقليدي للعناصر الغذائية في مياه الصرف الصحي البلدية الخام، بحسب ضئيلة من الصرف الصناعي (جم/م³)

المقياس	عالية	متوسطة	منخفضة
النิตروجين الكلى	100	60	30
الأمونيا	75	45	20
نيترات + نيتريتات	0.5	0.2	0.1
نิตروجين عضوي	25	10	15
نิตروجين كيدال الكلى	100	60	30
الفوسفور الكلى	25	15	6
الغسفات (حمضية)	15	10	4
الغسفات (عضوية)	10	5	2

يعطي الجدول ٧-٣ المستويات التقليدية لهذه المكونات

جدول ٨-٣ توزيع المادة الذائبة والعالقة لمياه صرف صحي بلدية متوسطة التركيزات (جم/م³)

المقياس	ذائبة	عالقة	كلية
الأكسجين الكيميائي الممتص	300	450	750
الأكسجين الحيوي الممتص	140	210	350
النيتروجين الكلى	50	10	60
الفوسفور الكلى	11	4	15



شكل (٢-٣) كثيراً ما يوجد كبريتيد الهيدروجين في الدفق الداخل إلى محطات المعالجة، خاصة في حالة المجرى المضغوط، وهو سام جداً ويمكن أن يسبب أضراراً للآفراد الذين لا يأخذون الاحتياطات اللازمة، وتبين الصورة عملية قياس في محطة رفع يوجد بها تركيز عالي لكبريتيد الهيدروجين في الهواء (صورة M. Henze)



شكل (٣-٣) تسبب التركيزات العالية للمنطقة مشكل لمشغل معملة معالجة مياه الصرف الصحي (صورة M. Henze)

جدول ١١-٣ يعطي معدل المقاييس الهيدروكيميائية في مياه الصرف المنزلي/ البلدية.

جدول ١١-٣ المقاييس المختلفة في مياه الصرف الصحي البلدية (from Henze, 1982)

المقياس	الوحدة	منخفضة	متوسطة	عالية
اللزوجة المطلقة	كم/م³	0.001	0.001	0.001
التوتر السطحي	دابن/سم²	60	55	50
الموصلية	ميكروسيميتز/م	70	100	120
الأكس الهيدروجيني	ـ 7.0	7.5	8.0	ـ 7.0
القلوية	ـ 1 المكافئ/م³	1	4	7
الكبريتيد	ـ 0.1 جم كب/م³	0.1	0.5	10
السيانيد	ـ 0.02 جم/م³	0.02	0.030	0.05
الكلوريد	ـ 200 جم كل/م³	200	400	600

وقد تحوي مياه الصرف الصحي أيضاً ملوثات معينة مثل المواد المضادة Xenobiotics (جدول ١٢-٣)

جدول ١٢-٣ مقاييس خاصة في مياه الصرف، المواد المضادة ذات الأثر السام والأثار الأخرى Xenobiotics

المقياس	منخفضة	متوسطة	عالية
الفينول	ـ 0.02	ـ 0.05	ـ 0.1
الفلات (استرات الألكيل)، DEHP	ـ 0.1	ـ 0.2	ـ 0.3
ـ 0.01	ـ 0.05	ـ 0.08	ـ 0.08
ـ 0.5	ـ 1.5	ـ 2.5	ـ 2.5
ـ 0.01	ـ 0.03	ـ 0.05	ـ 0.05
ـ 3,000 سلفونات الألكيل بنزين (مناطق LAS	ـ 6,000	ـ 10,000	ـ 10,000
ـ 0.01	ـ 0.05	ـ 0.01	ـ 0.01
ـ الكلوروفورم			

### ٧-٣ الكائنات الحية الدقيقة

تسبب مياه الصرف الصحي العدوى، ومعظم مظاهر التعامل مع مياه الصرف الصحي على مدى التاريخ كانت مدفوعة بالرغبة في إزالة عناصر العدوى إلى خارج مجال السكان بالمدن. وفي القرن التاسع

### ٨-٣ مياه الصرف الصحي ذات الصفات الخاصة والتدفقات الداخلية المعاد تدويرها بالمحطة

لا تتعامل محطة التقية مع مياه الصرف الصحي في الشبكات وحسب، بل كلما كبر حجم المحطة، كلما زادت التدفقات الداخلية المعاد تدويرها التي يلزم التعامل معها ومع التدفقات الخارجية الداخلة إلى المحطة.

وإن كان مستجمع المحطة به مناطق مخدومة بأعمال صرف صحي لامركزية، فإن حمأة خزانات التحليل سيتم إلقاؤها بواسطة الشاحنات إلى المحطة، ويعرض جدول ١٤-٣ التركيب النموذجي لحمأة خزانات التحليل Septic Sludge.

جدول ١٤-٣ تركيب حمأة خزانات التحليل (جرام/م<sup>٣</sup>) (Henze et al., 2001)

المركب	العلى	منخفض
الأكسجين الحيوي الممتص الكلى	30,000	2,000
الأكسجين الحيوي الممتص الذائب	1,000	100
الأكسجين الكيميائي الممتص الكلى	90,000	6,000
الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب	2,000	200
النيتروجين الكلى	1,500	200
الأمونيا - نيتروجين	150	50
الفوسفور الكلى	300	40
المواد العالقة الكلية	100,000	7,000
المواد العالقة المتطايرة	60,000	4,000
الكلوريدات	300	50
كريبيت الهيدروجين	20	1
الأس الهيدروجيني	8.5	7.0
القادعية <sup>١</sup>	40	10
الرصاص	0.03	0.01
الحديد الكلى	200	20
البكتيريا القولونية <sup>٢</sup>	10 <sup>٨</sup>	10 <sup>٦</sup>

<sup>١</sup> بالمللي مكافى/ لتر

<sup>٢</sup> بالعدد/ ١٠٠ مل

عشر تم تحديد الكائنات الدقيقة كمسببات للأمراض. وتأتي الكائنات الدقيقة في مياه الصرف الصحي بصورة أساسية من البراز الآدمي، بالإضافة إلى الصناعات الغذائية. ويعطي جدول ١٣-٣ فكرة عن تركيزات الكائنات الدقيقة في مياه الصرف الصحي المنزلية. ولمزيد من المعلومات عن الكائنات الدقيقة المسببة للأمراض وإزالتها من مياه الصرف الصحي، يمكن للمقارئ أن يرجع إلى الفصل الثامن.

جدول رقم ١٣-٣ تركيزات الأحياء الدقيقة في مياه الصرف الصحي (عدد الكائنات في كل ١٠٠ مل) (based on Henze et al., 2001)

الكائنات الدقيقة	على	منخفض
بكتيريا القولون (أيشيريشياكولي)	5-10 <sup>٨</sup>	10 <sup>٦</sup>
بكتيريا القولون البرازية (كوليغروم)	10 <sup>١٣</sup>	10 <sup>١١</sup>
الكولستريديا بيرفنجس (المختلة الكبريت)	5-10 <sup>٤</sup>	10 <sup>٣</sup>
Fecal Streptococcae	10 <sup>٨</sup>	10 <sup>٦</sup>
السامونيلا	300	50
Campylobacter (العاطف)	10 <sup>٥</sup>	5-10 <sup>٣</sup>
Listeria	10 <sup>٤</sup>	5-10 <sup>٢</sup>
Staphylococcus aureus	10 <sup>٥</sup>	5.10 <sup>٣</sup>
اللبيستريا	20	5
Coliphages	5-10 <sup>٥</sup>	10 <sup>٤</sup>
Giardia	10 <sup>٣</sup>	10 <sup>٢</sup>
Roundworms	20	5
Enterovirus	10 <sup>٤</sup>	10 <sup>٣</sup>
فيروس المعوي	100	20
فيروس الروتا		

وقد ثُدثت التركيزات العالية للكائنات الدقيقة مخاطر صحية كبيرة عندما تصرف مياه الصرف الصحي الخام مباشرة على موارد المياه.



شكل رقم ٤-٣ ينشأ عن التهوية السطحية في محطات المعالجة بالحملة المنشطة رذاذ مكثف (ضباب) يحتوي على مقدار كبير من الكائنات الدقيقة. ويمثل ذلك مخاطرة صحية للعاملين بمحطة التقية وفي بعض الأحيان السكان المجاورين للمحطة (صورة .(D. Brdjanovic

وحمل آخر خارجي ذو تأثير على محطة المعالجة قد يكون الرشيج من المدفن الصحي للقمامة (شكل ٦-٣)، ومياه الرشح من المدافن الصحية يمكن نقلها أو ضخها إلى محطة معالجة مركبة. ومع ذلك، فإنه أحياناً ما يتم التخلص منها ببساطة في خط صرف صحي قريب من المدفن الصحي. ويمكن أن يحتوي هذا الرشح على تركيزات عالية من الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب الخاملي، والتي تمر خلال المحطة بدون أن تتغير أو تنخفض. وفي بعض الأحوال عندما لا تسمح القوانين بصرف الرشيج غير المعالج، فإن المعالجة المبدئية المنفصلة للرشيج تكون مطلوبة قبل صرفه على خطوط الصرف الصحي العامة.

والحمل الداخلي بمحطات التقنية يأتي من عملية تكثيف الحمأة digester والمادة الطافية من هاضم الحمأة digester والماء الخارج من عملية تجفيف الحمأة ومياه غسيل المرشحات. والمادة الطافية من هاضم الحمأة غالباً تكون حملاً داخلياً كبيراً، خاصة ما يتعلق بالأمونيا. وهذا يمكن أن يؤدي إلى زيادة حمل النيتروجين في حالة الإزالة البيولوجية للنيتروجين (انظر الفصل السادس أيضاً).

وذلك وضع تقليدي في العديد من الدول النامية. ويمكن أن يحدث حمأة خزانات التحليل كثيراً من المشاكل في محطات المعالجة البيولوجية نتيجة للحمل المفاجئ الذي من شاحنة مليئة بحمأة خزانات التحليل. وبالنسبة لمحطات المعالجة التي تزيد سعتها عن ١٠٠,٠٠٠ شخص مكافئ فإن تفريغ حمولة شاحنة مليئة بحمأة خزانات التحليل لن يسبب مشاكل مباشرة في المحطة. أما بالنسبة لمحطات الصغيرة فإن حمأة خزانات التحليل يجب أن تفرغ أولاً في خزان (شكل ٥-٣) ومنه يمكن أن يتم ضخها إلى المحطة في فترات يكون فيها الحمل منخفضاً (غالباً أثناء الليل).



شكل ٦-٣ تجميع وتخزين الرشيج من مدفن صحي للقمامة بسرابيفو بالبوسنة والهرسك  
(صورة: F. Babić)



شكل ٥-٣ شاحنة تفرغ محتويات خزانات التحليل من المنازل في خزان بمحطة معالجة مياه صرف صحي طريق إلديج في سانت مارتن (صورة: D. Brdjanovic)

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

والمياه الخارجة من عملية تجفيف الحمأة يمكن أن تكون ذات تركيزات عالية من المواد الذائبة، العضوية والنitrوجينية (شكل ٨-٣)



شكل ٨-٣ حزام مرشح لتجفيف الحمأة: يتم تجميع المياه الخارجة من أسفل المعدات الميكانيكية (صورة: D. Brdjanovic)

جدول ١٥-٣ نوعية الرشيق (جرام/م<sup>٣</sup>)

المركب	على	منخفض
الأكسجين الكيميائي الممتص الكلى	16,000	1,200
الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب	15,800	1,150
الأكسجين الحيوي الممتص الكلى	12,000	300
الأكسجين الحيوي الممتص الذائب	500	100
النيتروجين الكلى	475	95
الأمونيا - نيتروجين	10	1
الفوسفور الكلى	500	20
المادة العالقة الكلية	300	15
المادة العالقة المتقطبة	٢٥٠٠	٢٠٠
كبريتيد الهيدروجين	10	١
الأكسجين الهيدروجيني	٧,٢	٦,٥



شكل ٧-٣ تنتج الهاضمات المادة الطافية للهاضم التي غالباً ما تؤدي إلى زيادة مشاكل في محطات معالجة مياه الصرف الصحي بسبب الأحمال العالية للنيتروجين والمواد الأخرى (صورة: M. Henze)

جدول ١٦-٣ المادة الطافية من هاضم الحمأة (جرام/م<sup>٣</sup>)

المركب	على	منخفض
الأكسجين الكيميائي الممتص الكلى	9,000	700
الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب	2,000	200
الأكسجين الحيوي الممتص الكلى	4,000	300
الأكسجين الحيوي الممتص الذائب	1,000	100
النيتروجين الكلى	800	120
الأمونيا - نيتروجين	500	100
الفوسفور الكلى	300	15
المادة العالقة الكلية	10,000	500
المادة العالقة المتقطبة	6,000	250
كبريتيد الهيدروجين	20	2

ويمكن أن يحدث ماء غسيل المرشحات مشاكل لارتفاع الحمل الهيدروليكي الزائد لأحواض الترسيب في محطات المعالجة. وفي بعض الأحوال يمكن أن ينبع عنها زيادة حمل المواد الصلبة العالقة، وماء غسيل المرشحات في محطات المعالجة الأصغر يجب أن يتم تدويره ببطء.

المصانع، أو نتيجة لأخطاء في التحليل. والنسبة بين تركيزات المكونات المبنية في جدول ١٩-٣ يمكن أن تستخدم كإرشادات تقريبية. وإن خرجت بعض قيم عملية التحليل عن المتوقع كما في جدول ١٩-٣، فيجب عندئذ فحصها مرة أخرى ومعرفة السبب. فإن كانت تصرفات المصانع سبباً لهذا التباين، فإن مكونات أخرى لم يتم تحليتها من مكونات عينة مياه الصرف الصحي يمكن أيضاً أن تتحرف عن القيم المتوقعة. وحيث إن هذه الاختلافات قد تؤثر على عملية المعالجة، فإنه يجب توضيح سبب ظهورها.

جدول ١٩-٣ النسب المعتادة في مياه الصرف الصحي البلدية

النسبة	المنخفضة	متوسطة	عالية	المركب
الأكسجين الكيميائي الممتص / الأكسجين الحيوي الممتص	2-1.5	2.5-2	3.5-2.5	الأكسجين الكيميائي الممتص الكلى
الأحماض الدهنية المتطربة / الأكسجين الكيميائي الممتص	0.02-0.04	0.04-0.08	0.08-0.12	الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب
الأكسجين الكيميائي الممتص / النيتروجين الكلى	8-6	12-8	16-12	الأكسجين الحيوي الممتص الكلى
الأكسجين الكيميائي الممتص / الفوسفور الكلى	35-20	45-35	60-45	الفوسفور الكلى
الأكسجين الحيوي الممتص / النيتروجين الكلى	4-3	6-4	8-6	الماء العالقة الكلية
الأكسجين الحيوي الممتص / الفوسفور الكلى	15-10	20-15	30-20	الماء العالقة المتطايرة
الأكسجين الكيميائي الممتص / الماء العالقة المتطربة	1.4-1.2	1.6-1.4	2-1.6	كربونات البيروجين
الماء العالقة المتطايرة / الماء العالقة الكلية	0.6-0.4	0.8-0.6	0.9-0.8	الأكسجين الكيميائي الممتص إلى الأكسجين الحيوي الممتص
الأكسجين الكيميائي الممتص / الكربون العضوي الكلى	2.5-2	3-2.5	3.5-3	الأكسجين الكيميائي الممتص إلى الأمونيا - نيتروجين

### ١٠-٣ الاختلافات

يختلف تركيز المواد في مياه الصرف الصحي مع الوقت، وتلاحظ تغيرات يومية في العديد من الحالات، وأسبوعية في أخرى، وغيرها يمكن جداً أن يكون مرتبطة بأنماط الإنتاج الصناعي السائدة. وهذه الاختلافات هامة في التصميم والتشغيل والتحكم في محطة المعالجة. فعلى سبيل المثال، نسبة الأمونيا - النيتروجين، والتي يكون مصدرها الرئيس في البول الإنساني، تبين غالباً نمواً يومياً، كما هو موضح في شكل ٩-٣.

والاختلافات في مقدار التدفق (Flow)، الأكسجين الكيميائي الممتص والماء العالقة العالقة يمكن أن تكون لافتة للنظر، كما مبين في شكل ١٠-٣.

جدول ١٨-٣ مياه غسل المرشحات (جم/م٢)

المركب	النسبة	العلوي	المنخفض
الأكسجين الكيميائي الممتص الكلى	1,500	300	
الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب	200	40	
الأكسجين الحيوي الممتص الكلى	400	50	
الأكسجين الحيوي الممتص الذائب	30	10	
النيتروجين الكلى	100	25	
الأمونيا - نيتروجين	10	1	
الفوسفور الكلى	50	5	
الماء العالقة الكلية	1,500	300	
الماء العالقة المتطايرة	900	150	
كربونات البيروجين	0.1	0.01	

### ٩-٣ النسب

تؤثر النسبة بين مختلف مكونات مياه الصرف الصحي بصورة كبيرة على اختيار وأداء عمليات معالجة مياه الصرف الصحي. فمياه الصرف الصحي ذات النسبة المنخفضة من الكربون إلى النيتروجين قد تحتاج إضافة مصدر خارجي للكربون حتى تتحقق إزالة النيتروجين بسرعة وفعالية. ومياه الصرف الصحي ذات التركيز العالي من النيتروجين أو التركيز المنخفض من الأحماض الدهنية المتطايرة لن تكون مناسبة لعملية إزالة الفوسفور البيولوجية. ومياه الصرف الصحي ذات النسبة العالية من الأكسجين الكيميائي الممتص إلى الأكسجين الحيوي الممتص تبين أن جزءاً رئيساً من المادة العضوية سيكون من الصعب تحلله بيولوجياً. وعندما تكون المواد العالقة في مياه الصرف الصحي بها نسبة عالية من المواد المتطايرة (نسبة المواد العالقة المتطايرة إلى المواد العالقة) فهذه يمكن أن تهضم بنجاح في الظروف اللاهوائية.

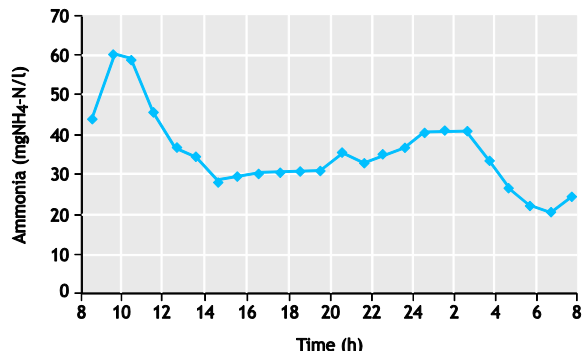
وبينما ينشأ معظم حمل التلوث في مياه الصرف الصحي من المنازل والمؤسسات والصناعة، فإن هذه كلها تساهم جزئياً، فقط، في إجمالي مقدار مياه الصرف الصحي. فإن مقداراً كبيراً من المياه في مجاري الصرف الصحي قد تأتي من مياه المطر (في بعض البلاد من ذوبان الجليد) أو من رشح المياه الجوفية. وبهذا فإن مكونات مياه الصرف الصحي عرضة للتخفيف، والذي، مع هذا، لن يغير من النسب بين المكونات. ويوضح جدول ١٩-٣ النسب التقليدية للمكونات في مياه الصرف الصحي البلدية.

والنسبة بين المكونات في تحليل ما لمياه الصرف الصحي يمكن أيضاً أن تستخدمن لاستقصاء الشاذ عن المعتاد في التحليل، والذي يمكن أن يكون نتيجة لصرف مواد خاصة في نظام الصرف الصحي، غالباً من

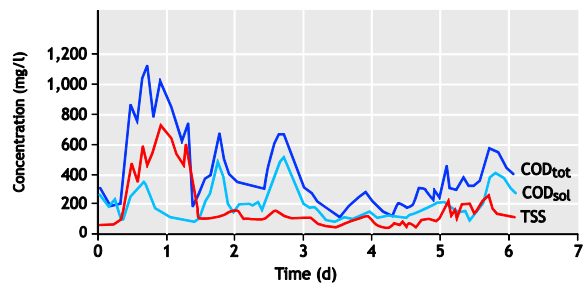
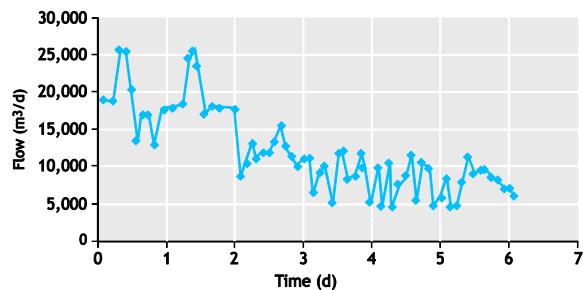
وأخذ عينات من مياه الصرف الصحي مسألة تحتاج لعناية، نظرًا للاختلافات في تركيزات المكونات. فمن المهم أن نستوعبحقيقة أن النتائج المعملية التي يتم الحصول عليها ستختلف كثيراً تبعاً لإجراء أحد العينة الذي يتم اختياره. فالمواد التي تطفو عادة على السطح مثل الزيوت والشحوم يصعب أخذ عيناتها، وذلك ينطبق على المكونات الأنفل نسبياً مثل الرمل والصفي.

وهناك طرق عديدة تطبق في أخذ عينات مياه الصرف الصحي:

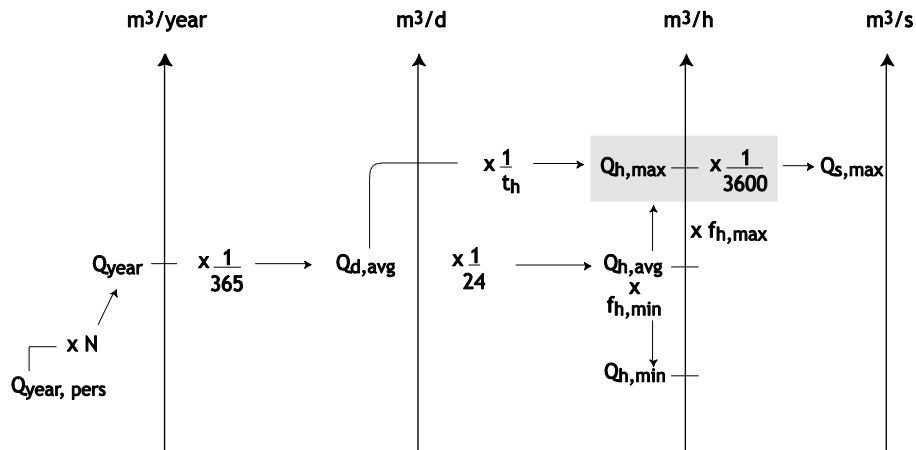
- عينات عشوائية Grab samples (عينة واحدة تجمع في زجاجة أو دلو في وقت محدد - وهذا النوع من العينات يعطي نتائج شديدة الاختلاف).
- عينات تتناسبية زمنية (وهذه يمكن أن تكون عدداً من العينات مثل: عينة كل ساعة يتم ربطها جميعاً في عينة واحدة نهائية) وهذا النوع من العينات يمكن أن يكون جيداً إن كانت مياه الصرف الصحي ذات اختلافات قليلة في تركيز مكوناتها.
- عينات تتناسبية مع تدفقات مياه الصرف الصحي (وهذه يمكن أن تكون عينة من كل حجم معين من تدفقات مياه الصرف الصحي، تتم بصورة نمطية كل ٢٤ ساعة) وهي تعطي تقديرات يعتمد عليها لجودة مياه الصرف الصحي أو لعدم جودتها.
- اختلافات ٢٤ ساعة (مثل عينة كل ساعة تحفظ منفصلة للحصول على فكرة عن الاختلافات في تركيزات مياه الصرف الصحي) وهذه مفيدة لأغراض النمذجة.
- عينات أسبوعية (تناسبية مع الزمن أو تدفق تتناسب). وكما في الطريقة السابقة، مفيدة لأغراض النمذجة.



شكل ٩-٣ الاختلافات اليومية في محتوى الأمونيا في المياه الداخلة إلى محطة معالجة الصرف الصحي في "جالنيرا" بأسبانيا.



شكل ١٠-٣ الاختلافات في مقدار التصرف والأكسجين الكيميائي الممتص والماء الصلبة العالقة لمياه الصرف الصحي (Henze et al., 2002)



شكل ١١-٣ حساب الأحجام التصميمية لمياه الصرف الصحي المنزلي ذات النسب الضئيلة من مياه الصرف الصناعي

المتولدة في مياه الصرف الصحي بوسيلتين: (i) الخفض الكلي للمخلفات المتولدة بالمنزل و (ii) تحويل أنواع معينة من المخلفات إلى مخلفات صلبة منزلية.

وبما أن خفض مقدار المخلفات المتولدة فسيولوجياً غير واضحة، برغم أن "الرجيم" أو برامج إنقاص الوزن تؤثر في مقدار المخلفات المتولدة من البشر، إذن، علينا قبول توليد هذه المخلفات كنتيجة طبيعية للنشاط الإنساني. وفصل المخلفات البرازية (المخلفات الفسيولوجية أو المخلفات الإنسانية) عن مسار بول الإنسان ينشأ عنه خفض ملحوظ لمحتويات النيتروجين والفوسفور والحمل العضوي في مياه الصرف الصحي. والمخلفات المتولدة بعد هذا الفصل في المتبقي، مع ذلك، يجب أن يتم نقلها بعيداً عن المنازل، وفي العديد من الأحوال، بعيداً أيضاً عن المدينة. وهناك خيارات فنية مجده للتعامل مع المخلفات التي تم فصلها في المتبقي، متضمنة:

- نظام الغائط البشري الذي يجمع لتسهيل التربة (night soil system)
- "مراحيض الكرم"، والمستخدمة بصورة أساسية في المنازل الفردية بالمناطق الزراعية (والمفضل فيها فصل البول لتحقيق المستوى الأمثل لإتمام عملية الـكرم لتكوين السماد).
- خزانات التحليل التي يتبعها إما ارتشاح محتوياتها أو نقلها عبر شبكات صرف صحي.

والبول هو المساهم الأكبر للعناصر الغذائية في المخلفات المنزلية، وهذا فإن فصل البول سيخفض العناصر الغذائية بالمخلفات بصورة ملحوظة (شكل ١٢-٣). ويختفي فصل البول محتوى الـنيتروجين في مياه الصرف الصحي المنزلية إلى مستوى يكون معه إزالة الـنيتروجين لا حاجة إليها.



شكل ١٢-٣ مرحاض لفصل البول

### ١١-٣ تدفقات مياه الصرف الصحي

تختلف تدفقات الصرف الصحي مع الوقت والمكان، وهذا يجعلها صعبة القياس بدقة. والوحدات الأساسية للصرف هي حجم مياه الصرف الصحي ( $m^3$ ) لكل وحدة زمنية (يوم). ويختلف التدفق التصميمي للوحدات المختلفة لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي. في الوحدات التي يكون فيها المكث الهيدروليكي قصير المدة، مثل المصافي وغرفة الحصى والرمال، يكون التدفق التصميمي معبراً عنه عادة بوحدة  $m^3/\text{ثانية}$  ، بينما لأحواض الترسيب يعبر عنه بوحدة  $m^3/\text{ساعة}$  أما الحسابات التقليدية لتصميم مياه الصرف الصحي المنزلية، فهي مبينة في شكل ١١-٣.

ومتوسط التصرف اليومي  $Q_{d,avg}$  يحسب من تصرف مياه الصرف الصحي السنوي مقسوماً على ٣٦٥، ومتوسط التصرف في الساعة  $Q_{h,avg}$  هو التصرف اليومي مقسوماً على ٢٤، وأقصى تصرف/ساعة يمكن إيجاده بطريقتين حسابيتين: إما (i) من متوسط التصرف اليومي مضروباً في ثابت أقصى تصرف للساعة.  $F_{h,max}$  (هذا الثابت يختلف باختلاف حجم المجتمع: في المدن الكبيرة سيكون  $1-3$  -  $1,7$  وفي المدن الصغيرة  $1,7 - 2,4$  أو (ii) بقسمة متوسط التصرف اليومي على معامل الساعات  $a_{h,d}$  (هذا المعامل  $14-10$  ساعة للمدن الصغيرة و  $14-18$  ساعة للمدن الكبيرة).

### ١٢-٣ المخلفات التقليدية للمنازل

يختلف مقدار مياه الصرف الصحي والملوثات الآتية من المنازل من بلد إلى آخر، وهذه الاختلافات تتأثر بالمناخ، والعوامل الاجتماعية الاقتصادية والتغيرات المنزلية وعوامل أخرى.

ومقدار المخلفات العضوية والعناصر الغذائية الناتجة في المنازل مبينة في جدول ٢٠-٣، ومن هذا الجدول يمكننا معرفة احتمالات التغير في تركيب مياه الصرف الصحي.

وفي حالة مخلفات المنازل، يكون تركيب مياه الصرف الصحي والمخلفات الصلبة (القمامة) نتيجة لمساهمات من مصادر مختلفة داخل المنازل. ومن الممكن تغيير مقدار وتركيب موارد المخلفات المنزلية. ويمكن إنقاص أو زيادة مورد مخلفات معين، اعتماداً على الحل الأمثل. على سبيل المثال: يمكن تحقيق خفض مقدار المواد

وأحياناً ما يترك هذا البديل نظراً لزيادة حمل المخلفات على مجاري الصرف الصحي، ومع ذلك، فإن المخلفات تتولد عادة بالمنازل ، ويجب أن تقلل بعيداً من المنازل وخارج المدن بطريقة ما. وصرف المخلفات الصلبة على نظام الصرف الصحي لا يغير من إجمالي حمل المخلفات الناتج في المنازل، ولكن سيغير وسيلة النقل والمكان النهائي للتخلص من المخلفات.

### ١٣-٣ تصميم مياه الصرف الصحي للمنازل

إن استخدام واحدة أو أكثر من تقنيات التعامل مع المخلفات المذكورة في المنازل، مع استخدام آليات لترشيد استهلاك المياه، يمكن من تصميم مياه صرف صحي بتركيب محدد، يكون مثالياً للتعامل مع هذه المياه لاحقاً. وعندما يكون الهدف خفض حمل التلوث الذاهب إلى مياه الصرف الصحي، فإن هناك عدة إجراءات لتحقيق هذا (جدول ٣-٣) (٢١)

جدول ٣-٣ أحمال منخفضة من المخلفات في مياه الصرف الصحي عن طريق فصل المراحيس والطهي بالتكنولوجيا النظيفة (بالграмм/فرد. يوم)  
(from Henze, 1997)

النوعية	الصرف	المعاد	النوعية	الطهي بالเทคโนโลยيا نظيفة <sup>١</sup>	فصل دورات المياه <sup>٢</sup>
الأكسجين الكيميائي الممتص	130	130	الأكسجين الحيوي الممتص	55	32
الأكسجين الحيوي الممتص	60	60	الأكسجين الحيوي الممتص	35	20
نيتروجين	13	2	نيتروجين	2	1.5
فوسفور	2.5	0.5	فوسفور	0.5	0.4

<sup>١</sup> دورة المياه ← جافة/ مراحيس الكرم  
<sup>٢</sup> جزء من مخلفات الطهي يحول من الحوض إلى سلة المخلفات الصلبة (القمامه)

والربط بين ترشيد استهلاك المياه وخفض الحمل يمثل جدلاً إضافياً في نهج تصميم مياه الصرف الصحي (مثال جدول ٣-٣).

جدول رقم ٣-٣ مصادر مياه الصرف الصحي المنزلي ومكوناتها وقيمها لنظام معيشة غير بيئي (from Sundberg, 1995; Henze, 1997) non-ecological

المعيار	الوحدة	إجمالي <sup>١</sup>	دورات مياه	مطابخ	استهلاك/ غسيل	إجمالي
مياه صرف صحي	m <sup>3</sup> /yr	19	11	18	18	55
أكسجين كيميائي ممتص	kg/yr	27.5	5.5	16	3.7	47.2
أكسجين حيوي ممتص	kg/yr	9.1	1.8	11	1.8	21.9
نيتروجين	kg/yr	4.4	4.0	0.3	0.4	5.1
فوسفور	kg/yr	0.7	0.5	0.07	0.1	0.87
بوتاسيوم	kg/yr	1.3	0.9	0.15	0.15	1.6

<sup>١</sup> يشمل البول

وتحتوي مخلفات المطابخ على مقدار ملحوظ من المادة العضوية التي تنتهي كالمعتاد إلى مياه الصرف الصحي ومن السهل نسبياً تحويل بعض من مخلفات المطابخ السائلة إلى مخلفات صلبة عن طريق "Clean tech". تطبيق الطهي بما يسمى "الطهي بالтехнологيا النظيفة وبالرالى تحقيق خفض في إجمالي الحمل العضوي لمياه الصرف الصحي (Danish EPA 1993). التكنولوجيا النظيفة للطهي تعنى أن تلقى المخلفات الغذائية في سلة القمامه ولا تدفع إلى مجاري الصرف الصحي، باستخدام ماء الصنبور، والجزء المحول من مخلفات المادة العضوية الصلبة للمطابخ يمكن التخلص منه مع المخلفات الصلبة الأخرى من المنزل. والمياه الرمادية من المطابخ يمكن استخدامها للري أو، بعد تنفيتها، في دفق المراحيس (السيوفونات). وتحوي مخلفات المطابخ السائلة أيضاً كيماويات منزلية، التي قد يؤثر استخدامها على تركيب وحمل هذا النوع من المخلفات.

وتحمل مياه الصرف الصحي من المغاسل والحمامات حمل ملوثات ضئيل، يأتي جزء منه من الكيماويات المنزلية والتي قد يؤثر استخدامها على تركيب وحمل هذا الجزء من المخلفات. ويمكن استخدام مخلفات المغاسل والحمامات مع مياه صرف المطابخ للري، أو بدلاً من ذلك إعادة استخدامها في دفق المراحيس. وفي الحالتين هناك حاجة إلى معالجة بدرجة كبيرة.

والجزء القابل للتحويل إلى سماد طبيعي من المخلفات الصلبة الآتية من المطابخ يمكن أن يحفظ منفصلاً أو مختلطًا مع المخلفات في مياه المطابخ، لغرض إنتاج السماد الطبيعي فيما بعد أو للمعالجة اللاهوائية في محطة معالجة مياه الصرف.

وتستخدم وحدات الطحن للتخلص من مخلفات المطابخ للتعامل مع الأجزاء القابلة للتحول لسماد طبيعي من المنازل في العديد من الدول.

<sup>١</sup> يشمل البول

وأكثر أشكال الفصل شيوغاً هو فصل مخلفات دورات المياه عن باقي مياه الصرف الصحي، وهذا سينتج عنه توليد مياه صرف صحي رمادية وسوداء والتي يمكن معرفة خصائص كل منها من جدول ٣-٤ ولمزيد من التفاصيل عن مياه الصرف الصحي الرمادية، ارجع إلى: Ledin et al. ٢٠٠٠.

جدول ٣-٤ خصائص مياه الصرف الصحي الرمادية والسوداء. والقيم المنخفضة قد تكون بسبب الاستهلاك العالي للمياه. والاستهلاك المنخفض لل المياه أو الحمل العالي للملوثات من المطابخ يمكن أن يسبب قيمة أعلى

(based on Henze, 1997; Sundberg, 1995; Almeida et al., 2000)

مياه صرف صحي سوداء		مياه صرف صحي رمادية		المعيار	
عالي	منخفض	عالي	منخفض	عالي	منخفض
900	1,500	200	700	الأكسجين الكيميائي الممتص	
300	600	100	400	الأكسجين الحيوي الممتص	
100	300	8	30	النيتروجين	
20	40	2	7	الفوسفور	
40	90	2	6	البوتاسيوم <sup>١</sup>	

<sup>١</sup> لا يتضمن المحتوى في مصدر المياه

### ١٤-٣ تجزئة مياه الصرف الصحي والكتلة الحيوية

العلاقة بين مختلف مكونات المادة العضوية وغير العضوية ومكونات النيتروجين والفوسفور لأي من مياه الصرف الصحي أو الحمأة، مبينة في شكل ١٣-٣، وتعريف كل مصطلح مبين في جدول ٣-٣. ولمزيد من الوصف التفصيلي لكل مكون مذكور هنا، يمكن للقاريء الرجوع إلى قائمة المراجع المرفقة.

وتختلف مسميات المتغيرات بين المراجع اعتماداً على تفضيلات المؤلفين. وفي هذا الكتاب فإن تدوين رموز المتغيرات لم يتم توحيده قياسياً، ولكن حواراً بشأن هذا الموضوع بدأ بالفعل مع باحثين مهتمين بالنمذجة (Comeau et al., 2008)، وقد اقترحت العلامات التالية كإرشادات لتدوين رموز المتغيرات:

أولاً: حرف يبيّن حجم المكون [حرف كبير (Capital) مائل (Italics)]

S: soluble	قابل للذوبان
C: colloidal	غروي
X: particulate	جسيمي
T: total = (S + C + X)	كلي

جدول ٢٢-٣ تركيز الملوثات في مياه الصرف الصحي الخام مع فصل المراحيض (فصل البول) والطهي بالเทคโนโลยيا النظيفة (جرام/م<sup>٣</sup>) (from Henze, 1997)

إنتاج مياه الصرف الصحي ٢٥٠ لتر/فرد.يوم ١٦٠ لتر/فرد.يوم ٨٠ لتر/فرد.يوم			
الأكسجين الكيميائي الممتص	الأكسجين الحيوي الممتص	النيتروجين	الفوسفور <sup>١</sup>
400	200	130	
250	125	80	
19	9	6	
5	2.5	1.6	

<sup>١</sup> بافتراض أن المنظمات خالية من الفوسفور

وتوثر التغيرات في تركيب مياه الصرف الصحي أيضاً على التركيب التفصيلي للأكسجين الكيميائي الممتص، وهذا يمكن أن ينتج عنه تغيرات بين الأجزاء المذابة والمعلقة، أو تغيرات في قابلية المادة العضوية للتحلل، على سبيل المثال، قد يؤدي إلى زيادة أو نقص الجزء القابل للتحلل بسهولة من المادة العضوية في جزء معين من مياه الصرف الصحي. ولتركيب مياه الصرف الصحي تأثير ملحوظ على اختيار عمليات المعالجة ليتم تطبيقها. وبتغيير التقنيات المستخدمة في المنازل وبنطاقها، يمكن تحويله ما يمكن تحويله من المخلفات العضوية إلى نظام الصرف الصحي، فإنه يمكن الحصول على خصائص مياه صرف صحي مثل تلك المبينة في جدول ٣-٣.

جدول ٢٢-٣ تركيز الملوثات في مياه الصرف الصحي الخام، بالحمل الأقصى من المخلفات العضوية (جرام/م<sup>٣</sup>) (Henze, 1997)

إنتاج مياه الصرف الصحي ٢٥٠ لتر/فرد.يوم ١٦٠ لتر/فرد.يوم ٨٠ لتر/فرد.يوم			
الأكسجين الكيميائي الممتص	الأكسجين الحيوي الممتص	النيتروجين	الفوسفور <sup>١</sup>
2,750	1,375	880	
1,125	565	360	
184	92	59	
35	17	11	

<sup>١</sup> بافتراض أن المنظمات خالية من الفوسفور

والنزعه إلى الحصول على درجة مفضلة من التجزئة لمياه الصرف الصحي والكتلة الحيوية هو نتيجة لزيادة متطلبات وتطبيق النماذج الرياضية في معالجة مياه الصرف الصحي. ولكي يتم إدخال أجزاء الأكسجين الكيميائي الممتص والنيتروجين والفوسفور على السياق الأوسع لعملية النماذج الرياضية، فإن قائمة من متغيرات الحالة المستخدمة في نماذج مختلفة تم وضعها، كما هو موضح في جدول ٣-٣. وبهذه الطريقة وكما هو مرفق فيما بعد، وضع المؤلفون مقتراً بقائمة شاملة لمتغيرات الحالة المعتادة (العمود الثاني في جدول ٣-٣). ولوصف كل مكون موجود في هذا الجدول، فإنه ينص بالرجوع إلى قائمة من المراجع موضوعة في قائمة أسفل الجدول.

تراكم في الحمأة المنشطة كنتيجة مرتقبة بعمر الحمأة و زمن المكث الهيدروليكي، فمن الضروري تحديد كل من المصدر والموقع (مثل  $X_{INF,U}^{OX}$  وتعني المكون غير القابل للتحلل البيولوجي (U) في المياه الداخلة INF بمنطقة المعالجة الهوائية OX).

يعتبر أن المكون معبراً عنه في وحدات هي "تركيز الوزن الجاف". (على سبيل المثال مللي جرام من الأحماس الدهنية المتطربة القابلة للذوبان / لتر:  $mgS_{VFA}/L$ ). والعناصر المختلفة لهذا المكون تساهم في تركيزه في وحدات أخرى من الأكسجين الكيميائي الممتص (COD)، الأكسجين الحيوي الممتص النهائي ( $BOD_5$ )، ultimate  $BOD_{Ult}$ ، والأكسجين الحيوي الممتص الذي تم تحليله على مدى ٥ أيام ( $BOD_5$ ) والرواسب (المواد الصلبة) والنترогين والفوسفور، باستخدام معاملات تحويل مناسبة للتعبير عنهم في هذه الوحدات كما يتطلب الأمر. على سبيل المثال التعبير عن تركيز الأحماس الدهنية COD في وحدات الأكسجين الكيميائي الممتص  $S_{VFA,COD}$  يتطلب أن يعبر عن متغير الحالة كالتالي:  $S_{VFA,COD}$  مع استخدام الحروف السفلية كفاسيل لتحديد الوحدات المستخدمة في الرمز. ومع ذلك، حيث إن مكونات المادة العضوية في نماذج الحمأة المنشطة تم التعبير عنها بوحدات الأكسجين الكيميائي الممتص COD افتراضياً، فإن الرمز المقترن لاسم متغير ما في الجدول يوضع بدون التسطير السفلي الذي يشير إلى الأكسجين الكيميائي الممتص (مثل  $S_{VFA,COD}$  المذكور آنفاً، والذي يوضح  $S_{VFA}$  فقط). وعلى هذا النهج، فإن المكونات التي تحتوي أساساً على النيتروجين أو الفوسفور فقط، لا يكون لها وحدات محددة في اسم المتغير الذي به وحدات مبنية فعلاً في عمود الوحدات (مثال ذلك:  $S_{PO4}$  بدلاً من  $S_{PO4-P}$ ).

وعندما يساهم مكون ما في الأكسجين الكيميائي الممتص أو الأكسجين الحيوي الممتص (إن كان قابلاً للتحلل البيولوجي) أو البقايا (المواد الصلبة) أو النيتروجين أو الفوسفور، توضع نجمة \* في العمود المناسب في شكل ١٣-٣. ولاحظ أنه للتعبير عن متغيرات بوحدات للبقايا، حيث إن المكونات تعتبر معبراً عنها بوحدات وزن جاف، لا تكون هناك حاجة صارمة لاستخدام حرف "R". وقد تستخدم، اختيارياً، لتحديد أن المركب معبراً عنه بوحدات للبقايا، خاصة إذا كانت الرموز تم تعريفها على أساس وحدات الأكسجين الكيميائي الممتص، كما يحدث كثيراً في نماذج الحمأة المنشطة.

ومكونات الأكسجين الحيوي الممتص عبارة عن أكسجين حيوي ممتص كربوني (BOD). والأكسجين الحيوي الممتص النهائي

وحجم الجسيم للمادة الغروية يعتمد على غرض النموذج المستخدم وطريقة تحديده وقد يكون عادة بين ١٠٠٠ إلى ١٠٠٠٠ ميكرون. وقد ارتفعت أهمية نمذجة المادة الغروية في السنوات الأخيرة نظراً للحاجة إلى الوصول لتركيزات مياه خارجة منخفضة جداً، وهي شرط عندما يكون دور المادة الغروية ملحوظاً. ويتزايد استخدام نظم المعالجة المتقدمة متضمناً استخدام الغشاء أو عمليات الإمتزاز Adsorption، لهذه الأغراض. وفي بعض الأحوال، قد يكون مفيداً ربط الأحرف التي تبيّن حجم المادة (مثل CX)

بعدها تستخدم حروف سفلية (أسفل الحرف الكبير) لوصف المكون أو طبيعته (مثل F: قابل للتخمر OHO، Fermentable، OHO كائنات عضوية التغذية Ordinary heterotrophic organisms) وقد تضاف الفاصلة (،) لبيان أن المكون جزء من مكون آخر (مثل  $X_{PAO, PHA}$  لبيان البوليهيدروكسي الكانوات - PHA (بوليمرات منتجة حيوياً) كمكون تخزين للكائنات المسئولة عن تراكم الفوسفور (PAO، PAO<sub>s</sub>) حيوياً).

ويقترح أن توصف الكائنات بتركيبة من أوائل حروف الاسم ACRONYM تنتهي بالحرف O (مثل ANO أي كائنات نيتروجين الأمونيا).

وكل متغير حالة يعتبر مستقلاً عن الباقي (ولا يدرج هذا على المتغيرات المرتبطة). وبهذا، على سبيل المثال، فإن PHA كمكون تخزين PAOs ( $X_{PAO, PHA}$ ) لا تعتبر جزءاً من PAOs (PAO<sub>s</sub>).

والمواد الكلية (T) تترك من مكونات غير عضوية (G) وعضوية (ORG)، والعضوية تتقسم إلى قابلة للتحلل الحيوي البيولوجي (biodegradable B) أو "غير قابلة للتحلل الحيوي البيولوجي" (Un-biodegradable U). وقد اقترحت كلمة "غير قابلة للتحلل الحيوي البيولوجي (un-biodegradable)" بدلاً من كلمة "خاملة" (inert)، وذلك لتجنب تكرار استخدام حرف () لقليل احتمال الخلط بينها وبين كلمة "مادة غير عضوية" التي يستخدم فيها حرف (I).

ويمكن استخدام أسماء المتغيرات في أي موقع لنظام معالجة مياه الصرف الصحي. ويقترح استخدام حروف هجائية صغيرة تكتب فوق رمز المتغير نفسه لبيان موقعه، إذا تطلب الأمر ذلك (على سبيل المثال  $X_{OHO}^{inf}$  يعني تركيز  $\text{OHO}^{inf}$  "الكائنات عضوية التغذية" في المياه الداخلة للمحطة - influent). ومع اعتبار أن بعض المركبات الجسيمية الغير القابلة للتحلل البيولوجي الموجودة في المياه الداخلة

### ١٧-٣ مثال لتركيب المياه الداخلة، والمفاعل الحيوي وال المياه الخارجة (السيب)

و يعرض في شكل ١٤-٣ مثلاً لقيم التركيزات لمختلف متغيرات الحالة أو المتغيرات المجمعة للمياه الداخلة ومنطقة التهوية والمياه الخارجة (السيب) لعملية فوريدوكس "Phoredox".

### ١٨-٣ بصمة مياه الصرف الصحي

"دعني أرى مياه الصرف الصحي الخاصة بك"، وسوف أخبرك من تكون". مياه الصرف الصحي من شخص معين تعطي صورة مفصلة جداً لهذا الشخص ونمط حياته، فجميع الأنشطة الإنسانية تسجل وتعكس في مياه الصرف الصحي، من الغذاء الذي نأكله إلى المواد التي نستخدمها في منازلنا وكذلك المواد وعمليات الإنتاج في الصناعة. فمن خلال مياه الصرف الصحي يمكن لأحدنا الحصول على معلومات عن المرض، الجنس، الحمل، الأدوية المستخدمة، النظافة الشخصية، الرجيم، الوعي البيئي، إدمان الكحول ... إلخ. والبصمة التي ننقلها عبر مياه الصرف الصحي، تؤثر على البيئة. ليست مياه الصرف الصحي هي التي تقضي على البيئة، ولكن البشر هم الذين يلوثون الماء.

BOD<sub>5</sub> يكون أقل من المكونات المناظرة من الأكسجين الكيميائي الممتص القابلة للتحلل البيولوجي. وتعتمد نسبة BOD<sub>5</sub>/BOD<sub>2</sub> على نوعية مياه الصرف الصحي، ولكنها عادة تكون ٠٠٦٧. ويعتبر الأكسجين مسبباً لأكسجين كيميائي ممتص سالب وأكسجين حيوي ممتص سالب.

### ١٥-٣ قائمة رموز المتغيرات للنماذج

هناك قائمة رموز لمتغيرات الحالة لمختلف نماذج الحماة المنشطة مبينة في جدول ٢٥-٣. وبعض من المتغيرات المجمعة أو متغيرات الحالة التي لم تستخدم في تلك النماذج ولكنها مبينة في شكل ١٣-٣ وتم توضيحها هناك أيضاً.

### ١٦-٣ اتفاقيات التوصيف

بعد مراعاة متطلبات النماذج الرياضية لنظم الحماة المنشطة، تم تطوير اتفاقيات منظمة عديدة لمعايير نماذج الحماة المنشطة، وتتضمن مختلف اتفاقيات توصيف مياه الصرف الصحي. وهناك أربع اتفاقيات رئيسية تم تطويرها بواسطة العديد من المجموعات البحثية. طبيعة هذه الاتفاقيات تتدرج بين: المبسطة، والعملية إلى حد ما، إلى تلك ذات التعقيدات المتزايدة والأكثر اهتماماً بالناحية الأكاديمية والبحثية.

- اتفاقية STOWA (Hulsbeek et al., 2002)
- اتفاقية BIOMATH (Vanrolleghem et al., 2003)
- اتفاقية WERF لمعايير النماذج (Melcer et al., 2003)
- إرشادات HSG (Hochschulgruppe Langergraber et al., 2004)

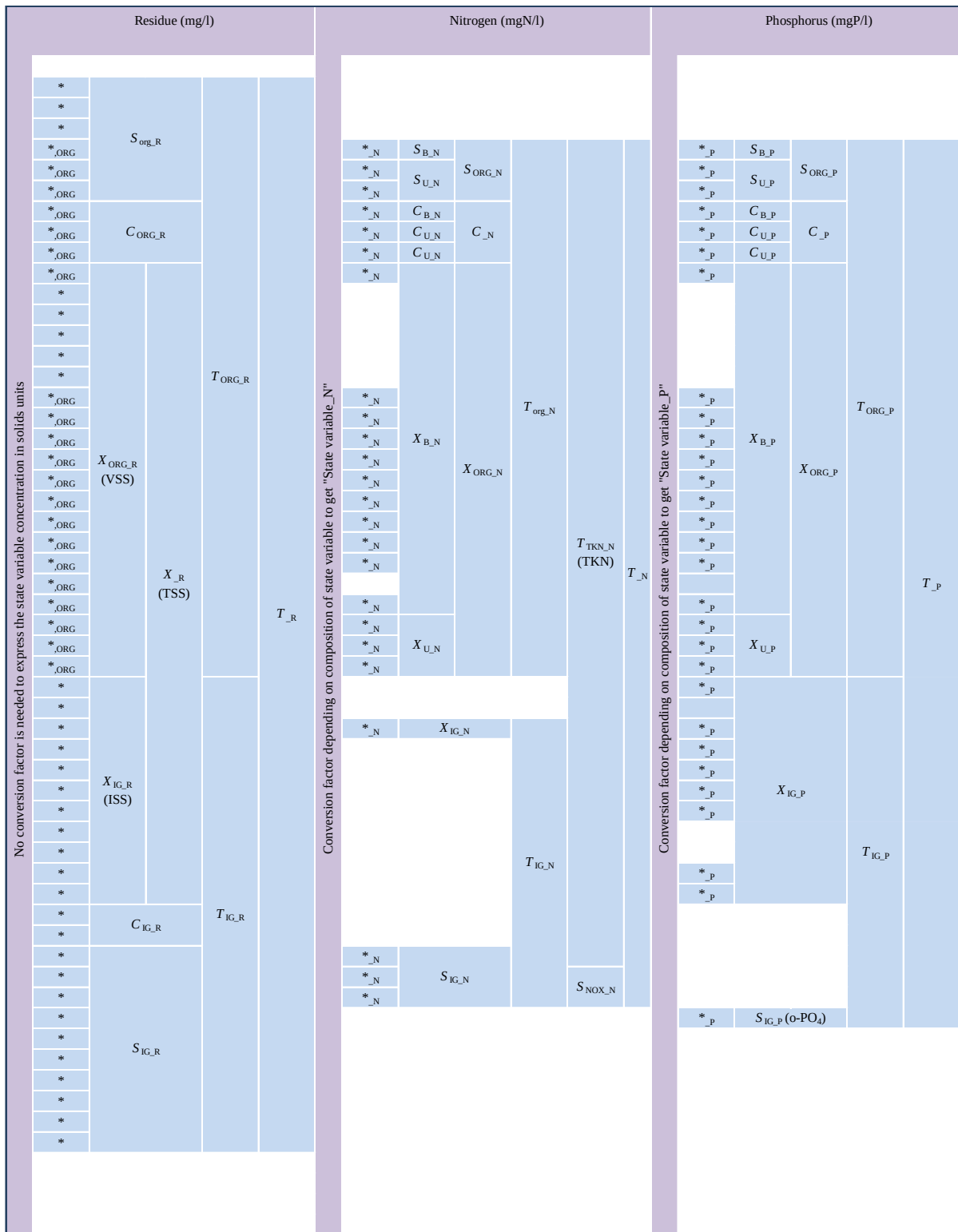
ويتوقف استخدام أي من هذه الاتفاقيات على الغرض من عملية النماذج. ولتفاصيل أكثر عن نماذج المعالجة بالحماية المنشطة، يمكن للقارئ الرجوع إلى الفصل ١٤.

والأجزاء النمطية للأكسجين الكيميائي الممتص الكلي بمياه الصرف الصحي الخام و سبب الترسيب الابتدائي مبينة في جدول ٢٦-٣ (EnviroSim, 2007) مأخوذة

مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

		Component (mg/l)			COD (mgO <sub>2</sub> /l)			BOD (mgO <sub>2</sub> /l)			
State variable		Combined variable			S_B_COD			S_BOD			
S <sub>CH4</sub>		S <sub>VFA</sub>	S <sub>B</sub>	S <sub>ORG</sub>	*_COD			*_BOD			
S <sub>MEOL</sub>					*_COD			*_BOD			
S <sub>AC</sub>					*_COD			*_BOD			
S <sub>PR</sub>					*_COD			*_BOD			
S <sub>F</sub>					*_COD			*_BOD			
S <sub>INF,U</sub>			S <sub>U</sub>		*_COD			*_BOD			
S <sub>E</sub>					*_COD			*_BOD			
C <sub>INF,B</sub>					*_COD			*_BOD			
C <sub>INF,U</sub>					*_COD			*_BOD			
C <sub>E</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>INF,B</sub>		X <sub>STO</sub>	X <sub>B</sub>	X <sub>ORG</sub>	*_COD			*_BOD			
X <sub>PAO,PHA</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>PAO,GLY</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>OHO,PHA</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>GAO,PHA</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>GAO,GLY</sub>			X <sub>AN0</sub>	X <sub>BIOM</sub>	*_COD			*_BOD			
X <sub>OHO</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>AO0</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>NO0</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>AM0</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>PA0</sub>		X <sub>E</sub>	X <sub>U</sub>	X	*_COD			*_BOD			
X <sub>GA0</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>MEOLO</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>AC0</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>HMO</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>PRO</sub>			X <sub>IG</sub>	X <sub>ORG</sub>	*_COD			*_BOD			
X <sub>SRO</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>INF,U</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>E,PA0</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>E,PA0</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>INF,IG</sub>		X <sub>MAP</sub>	X <sub>MEP</sub>	X <sub>ORG,IG</sub>	*_COD			*_BOD			
X <sub>ORG,IG</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>MAP</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>HAP</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>HDP</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>FEP</sub>			X <sub>PAO,PP</sub>	X <sub>IG</sub>	*_COD			*_BOD			
X <sub>ALP</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>ALOH</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>FEOH</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>PAO,PPL</sub>					*_COD			*_BOD			
X <sub>PAO,PPH</sub>		C <sub>IG</sub>	C <sub>ORG,IG</sub>	S <sub>IG</sub>	*_COD			*_BOD			
C <sub>INF,IG</sub>					*_COD			*_BOD			
C <sub>ORG,IG</sub>					*_COD			*_BOD			
S <sub>NH4</sub>					(-)*_COD			(-)*_BOD			
S <sub>NO2</sub>											
S <sub>NO3</sub>		S <sub>NOX</sub>	S <sub>IG</sub>	S <sub>IG,COD</sub>							
S <sub>PO4</sub>											
S <sub>SO4</sub>											
S <sub>CA</sub>											
S <sub>MG</sub>											
S <sub>ORG,IG</sub>		T <sub>ORG</sub>	S <sub>IG</sub>	S <sub>IG,BOD</sub>							
S <sub>CAT</sub>											
S <sub>AN</sub>											
S <sub>H2</sub>											
S <sub>H2S</sub>											
S <sub>N2</sub>			X <sub>STO</sub>	X <sub>ORG</sub>							
S <sub>O2</sub>											

شكل ١٢-٣ تجزئة المواد العضوية وغير العضوية والعلاقة بين مكوناتها بالوزن الجاف، الأكسجين الكيميائي الممتص، الأكسجين الكيميائي الحيوي، الرواسب (المواد الصلبة)، النيتروجين والفسفور (بنية)



جدول ٢٥-٣ قائمة رموز المتغيرات لنماذج مختلفة

Group	Proposed symbol	Units	Description	ASM1 <sup>1</sup>	ASM2D <sup>2</sup>	ASM3P <sup>3</sup>	GenASDM <sup>4</sup>	UCTPHO <sup>5</sup>	TUDP <sup>6</sup>
SCOD									
	SCH4	mgCOD/l	Methane						
	SMEOL	mgCOD/l	Methanol						
	SAC	mgCOD/l	Acetate						
	SPR	mgCOD/l	Propionate						
	SVFA	mgCOD/l	Volatile fatty acids	SLF					
	SF	mgCOD/l	Fermentable organic matter	SF					
	SB	mgCOD/l	Soluble biodegradable matter	SS					
	SINF,U	mgCOD/l	Influent soluble unbiodegradable organics	SI	SI	SI	SUS	SI	
	SE	mgCOD/l	Soluble unbiodegradable endogenous products						
	SU	mgCOD/l	Soluble unbiodegradable organic matter						
	SORG	mgCOD/l	Soluble organic matter						
	SH2	mgCOD/l	Dissolved hydrogen					SBH2	
	SH2S	mgCOD/l	Dissolved hydrogen sulfide						
<i>O<sub>2</sub></i>									
	SO <sub>2</sub>	mgO <sub>2</sub> /l	Dissolved oxygen	SO	SO	SO	DO	SO <sub>2</sub>	SO <sub>2</sub>
CCOD and XCOD									
	CINF,B	mgCOD/l	Influent slowly biodegradable colloidal matter						
	CB	mgCOD/l	Slowly biodegradable colloidal matter						
	CINF,U	mgCOD/l	Influent unbiodegradable colloidal matter						
	CE	mgCOD/l	Colloidal unbiodegradable matter						
	CU	mgCOD/l	Unbiodegradable colloidal matter						
	CORG	mgCOD/l	Colloidal organic matter						
	XINF,B	mgCOD/l	Influent slowly biodegradable particulate organics (non colloidal)						
	CXINF,B	mgCOD/l	Influent slowly biodegradable organics (colloidal and particulate)	XS	XS	XS			
	XINF,B,ENM	mgCOD/l	Influent CXINF,B instantaneously enmeshed onto the biomass						
	XADS,B	mgCOD/l	XINF,B,ENM adsorbed or produced from biomass decay						
	XPAO,PHA	mgCOD/l	Stored polyhydroxyalkanoates (PHAs) in phosphorus accumulating organisms (PAOs)	XPHA	SPHB	XPHA	XPHB		
	XPAO,GLY	mgCOD/l	Stored glycogen in PAOs					XGLY	
	XOHO,PHA	mgCOD/l	Stored PHAs in OHOs						
	XGAO,PHA	mgCOD/l	Stored PHAs in GAOs						
	XGAO,GLY	mgCOD/l	Stored glycogen in GAOs						
	XSTO	mgCOD/l	Stored PHAs and glycogen	XBT	XSTO				
	XB	mgCOD/l	Particulate biodegradable organics						
	XINF,U	mgCOD/l	Particulate unbiodegradable organics from the influent						
	XE,OHO	mgCOD/l	Particulate unbiodegradable endogen. products from OHOs						
	XE,PAO	mgCOD/l	Particulate unbiodegradable endogen. products from PAOs						
	XE	mgCOD/l	Particulate unbiodegradable endogenous products	XU				ZE	XE
	XU	mgCOD/l	Particulate unbiodegradable organics	XI	XI	XI	XI	XI	XI
	XORG	mgCOD/l	Particulate organic matter						

جدول ٢٥-٣ (بنية)

Group	Proposed symbol	Units	Description	ASM1 <sup>1</sup>	ASM2D <sup>2</sup>	ASM3P <sup>3</sup>	GenASDM <sup>4</sup>	UCTPHO <sup>5</sup>	TUDP <sup>6</sup>
Organisms									
XOHO	mgCOD/l		Ordinary heterotrophic organisms (OHOs)	XB,H	XBH	XH	ZBH	XH	
XAOO	mgCOD/l		Ammonia oxidizing organisms				ZBA		XNH
XNOO	mgCOD/l		Nitrite oxidizing organisms				ZBN		XNO
XANO	mgCOD/l		Autotrophic nitrifying organisms (NH4+ to NO3-)	XB,A	XBA	XA		XAUT	
XAMO	mgCOD/l		Anaerobic ammonia oxidizing (Anammox) organisms				ZBAMO		
XPAO	mgCOD/l		Phosphorus accumulating organisms (PAOs)		XBP	XPAO	ZBP	XPAO	XPAO
XGAO	mgCOD/l		Glycogen accumulating organisms (GAOs)						
XMELO	mgCOD/l		Anoxic methanol utilizing methylotrophic organisms				ZBMETH		
XACO	mgCOD/l		Acetoclastic methanogenic organisms				ZBAM		
XHMO	mgCOD/l		Hydrogenotrophic methanogenic organisms				ZBHM		
XPRO	mgCOD/l		Propionic acetogenic organisms				ZBPA		
XSRO	mgCOD/l		Sulfate reducing organisms						
XBIOM	mgCOD/l		Organisms (biomass)						
Inorganics									
XINF,IG	mgISS/l		Influent particulate inorganics (excluding other state variables)						
XORG,IG	mgISS/l		Inorganics that associated to organic matter (including organisms)						
XMAP	mgISS/l		Struvite (magnesium ammonium phosphate)				XSTRU		
XHAP	mgISS/l		Hydroxyapatite				XHAP		
XHDP	mgISS/l		Hydroxydicalcium-phosphate				XHDP		
XFEP	mgISS/l		Iron phosphate precipitates						
XALP	mgISS/l		Aluminum phosphate precipitates						
XMEP	mgISS/l		Metal phosphate precipitates				XMEP		
XALOH	mgISS/l		Aluminum hydroxide precipitates						
XFEOH	mgISS/l		Iron hydroxide precipitates						
XMEOH	mgISS/l		Metal hydroxide precipitates		XMO H				
TME	mgME/l		Metals (Al - Fe)				CME		
XPAO,PPL	mgP/l		Releasable stored phosphates in PAOs				PPLO		
XPAO,PPH	mgP/l		Non releasable stored phosphates in PAOs				PPHI		
XPAO,PP	mgP/l		Stored polyphosphates in PAOs	XPP	XPP		XPP	XPP	
XIG	mgISS/l		Particulate inorganic matter						
XB_P	mgP/l		P content of particulate biodegradable organic matter				XOP		
XU_P	mgP/l		P content of particulate unbiodegradable organic matter				XIP		
CINF,IG	mgISS/l		Influent colloidal inorganics (excluding other state variables)						
CORG,IG	mgISS/l		Inorganics associated to colloidal organic matter						
CIG	mgISS/l		Inorganics present in colloidal matter						
SNH4	mgN/l		Ammonia (NH4+ + NH3)	SNH	SNH	SNH	SNH3	SNH4	SNH4
SNO2	mgN/l		Nitrite (HNO2 + NO2-)				SNO2		SNO2
SNO3	mgN/l		Nitrate (HNO3 + NO3-)				SNO3		SNO3
SNOX	mgN/l		Nitrite + nitrate	SNO	SNO	SNO		SNO3	
SPO4	mgP/l		Inorganic soluble phosphorus (o-PO4 test)	SP	SPO4			SPO4	SPO4
SPO4 + XMEP	mgP/l		Total phosphate (soluble P + metal-P)				cPO4		

جدول ٢٥-٣ (بقية)

Group	Proposed symbol	Units	Description	ASM1 1	ASM2D 2	ASM3P 3	GenASDM 4	UCTPHO+ 5	TUDP 6
	SSO4	mgISS/l	Sulfate						
	SCA	mgCa/l	Calcium				SCA		
	SMG	mgMg/l	Magnesium				Mg		
	SORG,IG	mgISS/l	Inorganics associated to soluble organic matter						
XPAO,PP,CA T		mgISS/l	Polyphosphate bound cations				XPPCat		
	SCAT	meq/l	Other cations (strong bases)				SCAT		
	SAN	meq/l	Other anions (strong acids)				SAN		
	SN2	mg/l	Soluble nitrogen		SNN	SN2	SN2		SN2
	SALK	mgCaCO <sub>3</sub> /l	Alkalinity	SALK	SALK				
	STIC	mmolC/l	Total inorganic carbon			SHCO	SCO <sub>2t</sub>		
	SH2O	mgH <sub>2</sub> O/l	Water				SH2O		Water
									SS
	XORG_R	mgVSS/l	Volatile (organic) suspended solids (residue)						
	XIG_R	mgISS/l	Inorganic suspended solids (residue)						
	XT_R	mgTSS/l	Total suspended solids (residue)				XTSS		

1 ASM1: Henze *et al.* (1987) Note: 1) Since organic matter components in activated sludge models were expressed in COD units by2 ASM2D: Henze *et al.* (1999) default, the proposed symbol for a variable name in this table is shown without the underscore to3 ASM3-P: Rieger *et al.* (2001) COD is shown as SVFA). Similarly, components that contain essentially indicate COD units (e.g. SVFA

4 General ASDM: EnviroSim (2007) only nitrogen or phosphorus have no units specified in the variable name with units being indicated in

5 UCTPHO+: Hu *et al.* (2007) the Units column. 2) Some compounds that were not independent of variables shown in Figure 3.136 TUDP: de Kreuk *et al.* (2007) were not illustrated in this Figure (e.g. as XINF,B,ENM and XADS,B that are related to CXINF,B).



أخذ العينات و برنامج الرصد يتطلب خبرة و موارد مالية و لكن غالباً يعود بالفوائد العديدة منها تصميم المحطة بالطريقة الأمثل، تحسين تشغيل المحطة و توفيرات كافية (صورة: K-water).

	State variables	Units	Influent	Aerobic	Effluent
ORGANIC MATTER	$S_{CH4}$	mgCOD/l	0	0.03	0.03
	$S_{MEOL}$	mgCOD/l	0	0	0
	$S_{AC}$	mgCOD/l	15	0	0
	$S_{PR}$	mgCOD/l	5	0.01	0.01
	$S_F$	mgCOD/l	30	1.7	1.7
	$S_{INF,U}$	mgCOD/l	25	25	25
	$C_{INF,B}$	mgCOD/l	15	0	0
	$X_{INF,B}$	mgCOD/l	110	93	0.3
	$X_{PAO,PHA}$	mgCOD/l	1	12	0.04
	$X_{OHO}$	mgCOD/l	30	1318	4.8
	$X_{AOO}$	mg COD/l	1	40.0	0.15
	$X_{NOO}$	mgCOD/l	1	29.8	0.11
	$X_{AMO}$	mgCOD/l	1	18.5	0.07
	$X_{PAO}$	mgCOD/l	1	153.6	0.56
	$X_{MEOLO}$	mgCOD/l	1	17.1	0.06
	$X_{ACO}$	mgCOD/l	1	7.3	0.03
	$X_{HMO}$	mgCOD/l	1	8.6	0.03
	$X_{PRO}$	mgCOD/l	1	8.3	0.03
	$X_{INF,U}$	mgCOD/l	35	681	2.5
	$X_{EOHO}$	mgCOD/l	0	221	0.8
INORGANIC MATTER	$X_{MAP}$	mgISS/l	0	0	0
	$X_{HAP}$	mgISS/l	0.1	1.9	0.01
	$X_{HDP}$	mgISS/l	0.1	0.0	0.0
	$X_{PAO,PPL}$	mgP/l	0	31	0.11
	$X_{PAO,PPH}$	mgP/l	0	10	0.04
	$S_{NH4}$	mgN/l	16	1.8	1.8
	$S_{NO2}$	mgN/l	0.1	0.2	0.2
	$S_{NO3}$	mgN/l	1.0	4.1	4.1
	$S_{PO4}$	mgP/l	2.2	0.55	0.55
	$S_{CA}$	mgCa/l	66	66	66
	$S_{MG}$	mgMg/l	12	11	11
	$S_{CAT}$	meq/l	2.5	2.4	2.4
	$S_{AN}$	meq/l	3.0	3.0	3.0
	$S_{H2}$	mgCOD/l	0	0.3	0.3
	$S_{N2}$	mgN/l	15	19	19
	$S_{O2}$	mgO <sub>2</sub> /l	0.0	2.0	2.0

	Combined variables	Units	Influent	Aerobic	Effluent
COD	$SC_{COD}$	mgCOD/l	90	27	27.5
	$X_{COD}$	mgCOD/l	184	2608	9.6
	$T_{COD}$	mgCOD/l	274	2636	37.0
$BOD_5$	$S_{BOD_5}$	mgO <sub>2</sub> /l	46	1	1.2
	$X_{BOD_5}$	mgO <sub>2</sub> /l	80	973	3.6
	$T_{BOD_5}$	mgO <sub>2</sub> /l	126	975	4.8
Residue	$X_{ORG_R}$	mgVSS/l	118	1775	6.5
	$X_{IG_R}$	mgISS/l	17	524	1.9
	$X_R$	mgTSS/l	135	2299	8.4
Nitrogen	$S_{TKN_N}$	mgN/l	17.3	3.3	3.3
	$X_{TKN_N}$	mgN/l	9.7	191	0.7
	$T_{TKN_N}$	mgN/l	27.0	194	4.0
	$T_N$	mgN/l	28.1	198	8.3
Phosphorus	$X_{B_P}$	mgP/l	1.8	1.7	0.01
	$X_{U_P}$	mgP/l	0.3	10.7	0.04
	$T_P$	mgP/l	6.6	118	0.98

جدول ٢٦-٣ الأجزاء النمطية للأكسجين الكيميائي الممتص الكلي بمياه الصرف الصحي الخام وسبل التربيب الابتدائي

State variable	Fraction of TCOD	
	Raw wastewater	1ry effluent
SU	0.03 - 0.08	0.05 - 0.10
SVFA	0.0 - 0.08	0.0 - 0.11
SF	0.05 - 0.18	0.06 - 0.23
CINF,B	0.47 - 0.53	0.29 - 0.36
XINF,B	0.16 - 0.19	0.29 - 0.36
XOHO	0.1	0.1
XU	0.13	0.08

شكل ١٤-٣ تركيز العديد من المكونات لنظام فوريدوكس Phoredox: زمن مكث الحمأة ٥ أيام، يتم تشغيله عند درجة حرارة ١٢ درجة مئوية

## المراجع

- Almeida M.C., Butler D. and Friedler E. (2000) At source domestic wastewater quality. *Urban Water* 1, 49–55.
- Comeau Y., Takacs I., Ekama G.A., Rieger L., Vanrolleghem P., Corominas L., Hauduc H., Jeppsson U., Batstone D., Morgenroth E., van Loosdrecht M.C.M. (2008) Standardized notation of parameters - Discussions. *Biotech. Bioeng.*, **97**(4), 801-815.
- EnviroSim (2007) *General activated sludge-digestion model (General ASDM)*. BioWin3 software, EnviroSim Associates, Flamborough, Ontario.
- Henze M., Grady C.P.L., Gujer W., Marais G.v.R. and Matsuo T. (1987) Activated sludge model No.1. *IAWPRC Scientific and Technical Reports No.1. IWA Publications*, London.
- Henze M. (1992) Characterization of wastewater for modelling of activated sludge processes. *Wat. Sci. Tech.* **25**(6), 1-15.
- Henze M. (1997) Waste design for households with respect to water, organics and nutrients. *Wat. Sci. Tech.* **35**(9), 113–120.
- Henze M., Gujer W., Mino T., Matsuo T., Wentzel M.C., Marais G.v.R., van Loosdrecht, M.C.M. (1999) Activated Sludge Model No.2d, ASM2d. *Wat. Sci. Tech.* **39**(1), 165-182.
- Henze M., Harremoës P., la Cour Jansen J. and Arvin E. (2002) *Wastewater Treatment: Biological and Chemical Processes*, 3rd ed, Springer-Verlag, Berlin.
- Hu Z., Wentzel M.C., Ekama G.A. (2007) A general kinetic model for biological nutrient removal activated sludge systems – Model development. *Biotech. Bioeng.* **98**(6), 1242-1258.
- Hulsbeek J.J.W., Kruit J., Roeleveld P.J., van Loosdrecht M.C.M. (2002) A practical protocol for dynamic modelling of activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* **45**(6), 127-136.
- Langergraber G., Rieger L., Winkler S., Alex J., Wiese J., Owerdieck C., Ahnert M., Simon J., Maurer M. (2004) A guideline for simulation studies of wastewater treatment plants. *Wat. Sci. Tech.* **50**(7), 131-138.
- Roeleveld P.J., van Loosdrecht M.C.M. (2002) Experience with guidelines for wastewater characterisation in The Netherlands. *Wat. Sci. Tech.* **45**(6), 77-87.
- Sin, G. (2004) *Systematic calibration of activated sludge models*. PhD. Thesis, Faculty of Agricultural and Applied Biological Sciences, Ghent University, Belgium.
- Sundberg A. (1995) *What is the content of household wastewater*. Swedish EPA, Stockholm, Report no. 4425.
- Triebel W. (1982) *Lehr und Handbuch der Abwassertechnik. (Wastewater Techniques: Textbook and Manual)*, 3rd edn, Verlag von Wilhelm Ernst, Berlin, germany.
- United States Environmental Protection Agency (1977) *Process Design Manual. Wastewater Treatment Facilities for Sewered Small Communities*. US EPA, Cincinnati, OH.
- Vanrolleghem P.A., Insel G., Petersen B., Sin G., De Pauw D., Nopens I., Doverman H., Weijers S., Gernaey K. (2003) A comprehensive model calibration procedure for activated sludge models. In: *Proceedings 76th Annual WEF Conference and Exposition*, Los Angeles 11-15 October.
- WERF (2003) *Methods for Wastewater Characterization in Activated Sludge Modeling*. - Water Environment Research Foundation report 99-WWF-3, WERF and IWA Publishing, 575p.





## إزالة المادة العضوية

George A. Ekama and Mark C. Wentzel

### ٤-١ المقدمة

الذائب من المادة غير العضوية يشمل مكونات قابلة للترسيب وغير قابلة للترسيب، كذلك يشمل مكونات قابلة للاستخدام بيولوجيًا وغير قابلة للاستخدام بيولوجيًا.

وفي المفاعل البيولوجي، تتحول العضويات القابلة للتحلل البيولوجي - سواء كانت قابلة للذوبان، غير قابلة للترسيب أو قابلة للترسيب - إلى كائنات عضوية التغذية عادلة ( $OHO_{s,X_{BH}}$ ) والتي تصبح جزءاً من المواد الصالبة العضوية العالقة (المتطايرة) (VSS) في المفاعل. وعندما تموت هذه الكائنات، تترك وراءها عضويات جسمية (Particulate) غير قابلة للتحلل البيولوجي (ولكنها ليست قابلة للذوبان)، وتسمى مخلفات باطنية النمو، والتي تحوي بصورة رئيسية مادة جدارية خلوية غير قابلة للتحلل البيولوجي ( $X_{EH}$ ). هذه المخلفات باطنية النمو تصبح جزءاً من المواد الصالبة العالقة المتناهية في المفاعل. وتصبح العضويات العالقة غير القابلة للتحلل البيولوجي والعضويات القابلة للترسيب القادمة من المياه الداخلة واقعة بشبكة كتالي الكائنات عضوية التغذية ( $OHO$ ) والمخلفات باطنية النمو. وهذه المكونات الثلاثة مع بعضها ( $X_I + X_{EX} + X_{BH}$ ) تشكل المكون

### ٤-١-١ التحولات داخل المفاعل البيولوجي

بالنسبة لنظام الحمأة النشطة، من الضروري توصيف مياه الصرف الصحي فيزيائياً (طبعياً) (قابلة للذوبان - غير قابلة للترسيب) - (غروية و / أو عالقة) - (قابلة للترسيب - عضوية - غير عضوية) و بيولوجياً (قابلة للتحلل البيولوجي - غير قابلة للتحلل البيولوجي). والتحولات الفيزيائية، الكيميائية والبيولوجية لمكونات مياه الصرف الصحي العضوية وغير العضوية التي تحدث في المفاعل البيولوجي مبينة في شكل ٤. وبعض من هذه التحولات لها أهميتها في تحقيق نوعية المياه الخارجة (السيب) المرغوبة بينما الأخرى ليس لها أهمية بالنسبة لنوعية هذه المياه الخارجة، ولكنها مهمة في تصميم النظام وتشغيله. وفي الشكل ٤ نجد لكل من المكونات العضوية أو غير العضوية لمياه الصرف الصحي أجزاء ذاتية وأجزاء جسمية (Particulate)، وهذه الأخيرة بدورها تنقسم إلى عالقة (غير قابلة للترسيب) وأخرى قابلة للترسيب، وكل من هذه الأجزاء العضوية في صورها الثلاثة بها مكونات قابلة للتحلل البيولوجي وغير قابلة للتحلل البيولوجي. والمكونات الجسمية (Particulate) غير العضوية تشمل مكونات قابلة للترسيب وأخرى عالقة (غير قابلة للترسيب)، بينما الجزء

and. كلما كان نظام الحمأة النشطة أكثر تعيناً لتحقيق نسب الإزالة المطلوبة وكلما كان هناك احتياج لإجراءات تصميم أكثر حداثة وواقعية وكلما كانت إجراءات التصميم أكثر تطوراً ودقة كلما زاد الاحتياج لتوصيف أكثر تفصيلاً لمياه الصرف الصحي (يتم تقديم تجزئة تفصيلية لمياه الصرف الصحي في الفصل ٣-٤).)

ولإزالة المادة العضوية فقط، مع قياس قوة مياه الصرف الصحي كأكسجين حيوي ممتص، عمر  $5 \text{ days}$  ( $BOD_5$ )، ومادة صلبة عالية ( $SS$ ، قابلة للترسيب / أو غير قابلة للترسيب)، يكون كافياً معرفة ما يزيد قليلاً عن الحمل العضوي للأكسجين الحيوي الممتص عمر  $5 \text{ days}$   $BOD_5$  والمادة العالقة الصلبة  $SS$ ، ولكن ليس مطلوباً معرفة نوع العضويات التي تكون  $BOD_5$  ولا المواد العالقة بصفة عامة لأن مختلف العلاقات الحسابية تم وضعها رابطة أحمال كل من ( $BOD_5$ ) و ( $SS$ ) مع المستوى المتوقع من استجابة وأداء نظام الحمأة النشطة في حال كان الاهتمام على الحمأة المنتجة والطلب على الأكسجين. وحيث يتم تقدير المواد العضوية معيراً عنها كأكسجين كيميائي ممتص ( $COD$ )، لأن معياره يتضمن كلاً من المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي وغير القابلة للتحلل البيولوجي، فإنه تكون هناك حاجة لتوصيف أساسى للمادة العضوية، أي: يكون مطلوباً معرفة تركيزات الأكسجين الكيميائي الممتص الجزيئي، والقابلة للذوبان والقابلة للتحلل البيولوجي أو غير القابلة للتحلل البيولوجي. فتركيز الأكسجين الكيميائي الممتص الجسيمي الغير قابل للتحلل البيولوجي يؤثر بقوة في تراكم الحمأة في المفاعل والإنتاج اليومي للحمأة، وتتركز الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب غير القابل للتحلل البيولوجي، يثبت تركيز الأكسجين الكيميائي الممتص في المياه المرشحة الخارجة (السيب) من النظام. وبدون نية، أو إزالة النيتروجين أو إزالة الفوسفور، لا توجد حاجة لمعرفة خواص النيتروجين أو الفوسفور في مياه الصرف الصحي. فإن كانت النية ضمن النظام، فمعرفة المكونات التي تشكل النيتروجين في المياه الداخلية (السيب) تكون مطلوبة ( $TKN$ ,  $FSA$ )، أما في الإزالة البيولوجية للنيتروجين (إزالة النيترة)، فالمعلومات المطلوبة تكون أكثر: فالأن ليس فقط مطلوباً تحديد الحمل العضوي في صورة أكسجين كيميائي ممتص  $COD$  (وليس أكسجين حيوي ممتص  $BOD$ )، ولكن أيضاً نوعية وكمية بعض المركبات العضوية التي تشكل إجمالي الحمل العضوي ( $COD$ ). وأيضاً، تحتاج المادة النيتروجينية ( $N$ ) لأن يتم توصيفها وتحديد كميتها بنفس الطريقة. وفي الإزالة البيولوجية الحسنة للفوسفور، يكون هناك مزيد من المعلومات المحددة لتوصيف المادة العضوية مطلوباً، وبالإضافة لذلك، توصيف الماء الفوسفورية ( $P$ )

العضوي للمواد الصلبة القابلة للترسيب والتي تترافق في المفاعل البيولوجي ( $VSS$ ,  $X_V$ ). بينما تشكل المكونات غير العضوية القابلة للترسيب والأخرى العلاقة، مع المكونات غير العضوية الذائبة القابلة للترسيب، المكون غير العضوي لكتلة المواد الصلبة القابلة للترسيب (ISS) ويتم امتصاص المواد غير العضوية الذائبة القابلة للاستخدام بواسطة الكتلة الحيوية وتصبح جزءاً منها، أو يتم تحويلها إلى الحالة الغازية، وفي هذه الحالة تهرب إلى الغلاف الجوى، بينما تهرب المكونات غير العضوية القابلة للذوبان وغير القابلة للترسيب والغير قابلة للاستخدام، إلى المياه الخارجية (السيب). وبسبب القدرة الفعالة لكتلة الحمأة النشطة العضوية على التكثف (الندف) الحيوي، تصبح جميع المواد الصلبة، سواء كانت قابلة للتحلل البيولوجي أو غير قابلة للتحلل البيولوجي، عضوية أو غير عضوية، مواداً قابلة للترسيب. وتكون كتلة صغيرة جداً من المواد الصلبة العالقة أو الغروية (غير القابلة للترسيب) في المفاعل، ولكن عندما يتم ذلك، فلا يمكن أن يُحُقَّق بها في النظام بأي وجه وتهرب مع المياه الخارجية (السيب).

مكونات مياه الصرف الصحي	التفاعل	غير قابلة للتحلل الحيوي	
		غير قابلة للتحلل الحيوي	تحول مع المياه الخارجية (السيب)
أكسجين حيوي في الماء	تحول إلى الكائنات النشطة	غير قابلة للتحلل الحيوي	تعتبر في شبكة كتلة الحمأة
أكسجين حيوي في الماء	قابلة للتحلل الحيوي	قابلة للتحلل الحيوي	تحول إلى الكائنات النشطة
أكسجين حيوي في الماء	غير قابلة للتحلل الحيوي	غير قابلة للتحلل الحيوي	تعتبر في شبكة كتلة الحمأة
أكسجين حيوي في الماء	قابلة للتحلل الحيوي	قابلة للتحلل الحيوي	تحول إلى الكائنات النشطة
أكسجين حيوي في الماء	غير قابلة للتحلل الحيوي	غير قابلة للتحلل الحيوي	تعتبر في شبكة كتلة الحمأة
أكسجين حيوي في الماء	قابلة للتحلل الحيوي	قابلة للتحلل الحيوي	تعتبر في شبكة كتلة الحمأة
أكسجين حيوي في الماء	غير قابلة للتحلل الحيوي	غير قابلة للتحلل الحيوي	تعتبر في شبكة كتلة الحمأة
أكسجين حيوي في الماء	قابلة للتحلل الحيوي	قابلة للتحلل الحيوي	تحول إلى الكائنات النشطة
أكسجين حيوي في الماء	غير قابلة للتحلل الحيوي	غير قابلة للتحلل الحيوي	نافعة حيواناً
أكسجين حيوي في الماء	قابلة للتحلل الحيوي	قابلة للتحلل الحيوي	نافعة حيواناً
أكسجين حيوي في الماء	غير قابلة للتحلل الحيوي	غير قابلة للتحلل الحيوي	نافعة حيواناً

شكل ٤-١: تفاعلات التحول الشامل لمكونات مياه الصرف الصحي العضوية وغير العضوية من الأشكال الجسيمية والذائية في الحالات الصلبة والسائلة، إلى حالة الصلبة كمكونات للحمأة، وحالتي الغاز والسائل المتسرية إلى الهواء الحيوي والمياه الخارجية (السيب)، على الترتيب.

ودرجة توصيف مياه الصرف الصحي المطلوبة لتصميم نظام الحمأة النشطة لا تتحدد فقط بالعمليات الطبيعية والكيميائية والبيولوجية التي تحدث في النظام، ولكن أيضاً بمستوى تطور خطوات التصميم التي يتم تطبيقها. وهذا يتحدد بصورة كبيرة بجودة (نوعية) المياه الخارجية (السيب) المطلوبة، فيما يختص بالمادة العضوية ( $C$ ) والفوسفور ( $P$ ) والنيتروجين ( $N$ ). وعموماً، كلما زادت صرامة متطلبات جودة المياه الخارجية فيما يتعلق بالمادة العضوية، النيتروجين والفوسفور ( $C, N, P$ )

وخصائص أخرى إما يتم إدخالها بالقصد أو تتوارد بدون تعمد (إهمالاً) أو لأنه لا يمكن تجنب وجودها. في حين أن استجابة الكائنات الدقيقة تكون وفقاً لطبيعتها، أي سلوك العملية البيولوجية، فإن استجابة النظام تكون محكمة بمزيج من سلوك الكائنات والملاحم الغزيائية التي تحدد النظام مثل الظروف البيئية أو عوائق النظام التي في ظلها تقييد العمليات البيولوجية عن العمل.

#### ٤-٢-٤ نظم الخلط

في نظام الحمأة النشطة، يكون نظام الخلط في المفاعل والحمأة المعادة جزءاً من مقييدات النظام، ولهذا فهما يؤثران في استجابة النظام. ومن هنا يجب وضع نظم الخلط في المفاعل في الاعتبار. وهناك طرفان لعملية الخلط: الخلط التام أو التدفق الدافي (Plug Flow) (شكل ٤-٢).

وفي نظام الخلط التام تختلط المياه الداخلة فوراً وتاماً (نظرياً) مع محتويات المفاعل، وهنا تكون المياه الخارجة (السيب) من المفاعل لها نفس تركيزات المركبات مثل محتوى المفاعل. وبمر تدفق المياه الخارجية إلى حوض الترسيب، ويكون الفاصل من الحوض هو تدفق المياه الصرف المعالجة ويكون التدفق السفلي هو الحمأة المركزية والمترسبة في الحوض وبعد تدويرها إلى المفاعل. وفي نظام الخلط التام يكون معدل رجوع الحمأة المترسبة لا تأثير له على المفاعل البيولوجي، إلا إذا حصل تراكم مفرط للحمأة في حوض الترسيب. ويكون شكل المفاعل مربع تقريباً أو دائري المسقط، ويكون الخلط عادة بواسطة هوايات ميكانيكية أو بالتهوية بنشرات فقاعات الهواء. ومثال ذلك محطات التهوية الممتدة، البرك المهواء، خنادق باسغرين (Pasveer ditches) ومحطات الحمأة النشطة ذات المفاعل الفردي ذو الخلط التام.

في نظام التدفق الدافي (Plug Flow)، يكون المفاعل عادة حوضاً من النوع طويل القناة. ويتم إدخال المياه الداخلة في أحد طرفي القناة، فتدفق على طول محور القناة ويختلط بواسطة رشاشات هواء موضوعة على أحد جانبي القناة أو هوايات سطحية أفقية العمود. ونظرياً، فكل عنصر من حجم السائل على طول المحور يبقى غير مختلط بالعناصر التي تسبقه أو تليه. ويتم الصرف على حوض الترسيب في نهاية القناة. وحتى يتم تطعيم مياه الصرف الداخلة بالكائنات الدقيقة، تتم إعادة الحمأة المترسبة في حوض الترسيب إلى طرف القناة الذي به المياه الداخلة، وهذا يحدث نظام تدفق متوسط منحرف عن الظروف الحقيقة للتتفق الدافي اعتماداً على كمية الحمأة المترسبة المعاد تدويرها. ومحطات الحمأة النشطة التقليدية تتبع إلى

يكون مطلوباً.

ونوع وكم مركبات الكربون والنتروجين والفوسفور الداخلة إلى مفاعل الحمأة النشطة لإزالة النتروجين (N) والماء المغذي (P<sub>N</sub>) يتأثر ببعض وحدات العمليات الموجودة قبل المفاعل، خاصة الترسيب الابتدائي. وهكذا فمن المهم أن يتعدد أيضاً تأثير الترسيب الابتدائي على مكونات الكربون والنتروجين والفوسفور، حتى يمكن تقدير خواص مخلفات المجاري المتربسة.

#### ٤-٢-١ نماذج المحاكاة الديناميكية والحالة المستقرة

بالنسبة للمنجنة الرياضية لنظم معالجة مياه الصرف الصحي، وبصورة عامة، هناك مستويان من النماذج الرياضية تم وضعها؛ محاكاة الحالة المستقرة والديناميكية. فنماذج الحالة المستقرة لها تدفقات ثابتة وتكون الأحمال بسيطة جداً نسبياً. وهذه البساطة تجعل هذه النماذج مفيدة جداً لعملية التصميم. ففي هذه النماذج لا يكون مطلوباً توصيفات كاملة لقياسات النظام، ولكن النماذج تكون موجهة فقط إلى قياسات تصميم النظام الهامة من معايير الأداء – والنماذج الديناميكية أكثر تعقيداً جداً من النماذج الثابتة وبها تدفقات وأحمال مختلفة ويدخل الوقت ضمن القياسات كنتيجة لذلك. ولهذا فإن نماذج المحاكاة الديناميكية تكون مفيدة في التنبؤ بمدى استجابة النظم القائمة أو المقترحة، والتي تعتمد على الوقت. ومن ناحية أخرى، فإن تعقيداتها يتطلب توفير عدد أكثر من ثوابت قياسات اتحاد العناصر والطاقة الكامنة. كذلك قياسات تصميم النظام تحتاج جميعها لأن تتحدد. ونماذج الحالة المستقرة مفيدة جداً في حسابات الظروف المبدئية المطلوبة لهذه نماذج المحاكاة الديناميكية مثل أحجام المفاعلات، وتدفقات إعادة التدوير وتدفقات المخلفات وقيم مختلف التركيزات في المفاعلات وكذلك التدقيق الإسنادي لمخرجات نموذج المحاكاة.

#### ٤-٢-٢ مقييدات نظام الحمأة النشطة

تعمل جميع نظم المعالجة الهوائية البيولوجية بصورة جوهيرية على نفس الأسس، مثل المرشحات الزلطية، البرك المهواء، التلامس - التثبيت والتهوية الممتدة ... إلخ، وهي تختلف فقط في الظروف التي في ظلها تقييد التفاعلات البيولوجية، وتسمى مقييدات (عواائق) نظام المعالجة.

ويشمل نظام الحمأة النشطة: نظام التدفق في المفاعل، أحجام وأشكال وعدد وتركيبات المفاعلات، تدفقات إعادة التدوير، تدفق المياه الداخلة

في عمر الحمأة (زمن مكث الحمأة أو زمن مكث المواد الصلبة):  $SRT$  يسمى "التحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة" والذي له مميزات كبيرة للتحكم في النظام مقارنة بعزل الحمأة الزائدة من الحمأة المترسبة في حوض الترسيب الثنائي. ويتم تحديد عمر الحمأة  $SRT$  باليوم، كما يلي:

$$SRT = \frac{\text{Mass of sludge in reactor}}{\text{Mass of sludge wasted per day}} \quad (d)$$

وبعزل الحمأة مباشرةً من المفاعل، تكون تركيزات الحمأة في تدفق الفاقد هي نفسها في المفاعل البيولوجي، فإن كان مطلوباً عمر الحمأة، مثلاً، قدره ١٠ أيام، فإن  $(1/10)$  حجم المفاعل يتم التخلص منه في كل يوم، وهذا يمكن تحقيقه بواسطة معدل تدفق فاقد ثابت (لتر / يوم)  $Q_W$  حيث:  $Q_W$  يمثل حجم الحمأة المطلوب فقدانها يومياً.

$$SRT = \frac{X_t V_p}{X_t Q_W} = \frac{V_p}{Q_W} \quad (4.1)$$

حيث:

المادة الجسيمية في الحمأة النشطة  
معدل تصرف الفاقد من المفاعل (لتر / يوم)  
حجم المفاعل البيولوجي (لتر)

وتقترن المعادلة 4.1 أن الفاقد من المواد الصلبة مع المياه الخارجة (السيب) ضئيل لا يحتسب وأن كتلة الحمأة في حوض الترسيب الثنائي أيضاً ضئيلة لا تحتسب، بالنسبة إلى تلك في المفاعل البيولوجي. وهذا الافتراض معقول عندما يتم تشغيل النظام عند معدلات تدوير عالية نسبياً (~ ١-١٠) وعمر الحمأة يكون أطول من حوالي ٣ أيام (انظر جزء ٤-٤)

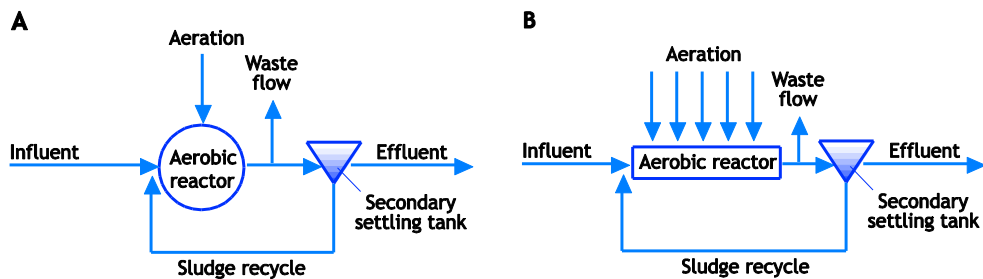
نوعية نظام التدفق المتوسط مع نسب إعادة تدوير حمأة راجعة تختلف من ٢٥٪ إلى ٣٠٪ أضعاف متوسط معدل تدفق المياه الداخلية. فإن كانت نسبة إعادة التدوير عالية جداً، يقترب نظام الخلط من ذلك الخاص بمقاعلات الخلط التام.

ونظم التدفق المتوسط تتم أيضاً بوجود اثنين أو أكثر من مقاعلات الخلط التام في سلسلة، أو بالتهوية المتدرجة. وفي النوعية الأخيرة، يتم ضخ المادة الداخلة في سلسلة من نقاط على طول محور المفاعل من نوع التدفق الدافي. وكل من الصورتين يحتاج، لغرض التفقيح (الطعمي)، إعادة تدوير الحمأة المترسبة من حوض (أحواض) الترسيب إلى بداية المفاعل (الذي يكون على هيئة قناة).

ومتوسط الاستجابة الحركية لنظام حمأة نشطة، مثل: كتلة الحمأة، الإنتاج اليومي للحمأة، الطلب اليومي على الأكسجين وتركيزات المواد العضوية بالمياه الخارجة (السيب)، يتحدد بصورة كافية، ودقة بلا شك، بافتراض أن النظام مختلط تماماً وأن تصرف المياه الداخلة والحمل ثابتان. هذا يسمح بأن يتم تحديد حجم المفاعل وكتلة الحمأة المفقودة يومياً والمتوسط اليومي لمعدل استهلاك الأكسجين باستخدام صيغ بسيطة نسبياً. فمعدلات ذروة استهلاك الأكسجين التي تنشأ تحت ظروف الحمل والتدفق الدوري، يمكن تقديرها وبالتالي بدقة تامة بإدخال عامل على متوسط معدل استهلاك الأكسجين. تلك العوامل تم استنباطها من دراسات محاكاة بواسطة نماذج محاكاة على النظم الهوائية وغازية الأكسجين - الهوائية التي تم تشغيلها تحت ظروف التدفق والحمل الدوري والثابتة.

#### ٤-٢-٢ زمن مكث الحمأة (عمر الحمأة) (SRT)

في الرسوم التخطيطية لنظام الحمأة النشطة (شكل ٤-٤) يتم فصل (عزل) الحمأة الزائدة مباشرةً من المفاعل البيولوجي. والأسلوب الشائع هو أن الحمأة الزائدة تعزل من الحمأة المترسبة في حوض الترسيب الثنائي. وعزل الحمأة مباشرةً من المفاعل نفسه يقود إلى أسلوب تحكم



شكل ٤-٢ نظم حمأة نشطة (أ) مفاعل فردي، بنظام خلط: مفاعل بنظام خلط (ب) مفاعل بنظام خلط: التدفق الممتد / المفاعل الوسيط.

الصلب/ السائل، كلما ازداد عمر الحمأة SRT، يزيد أيضًا زمن المكث الهيدروليكي الاسمي  $HRT_n$ . هذا الرابط بين عمر الحمأة وزمن المكث الهيدروليكي ( $SRT$  and  $HRT_n$ ) ليس نسبيًا ولا خطياً، ويعتمد على: (i) التركيز العضوي ( $BOD_5$  or  $COD$ ) لمياه الصرف الصحي و(ii) تركيز المواد الصلبة العالقة الكلية في المفاعل ( $TSS$ ). وبالنسبة لنظم الحمأة النشطة المصممة لإزالة المواد الغذائية بيولوجيا، يكون عمر الحمأة حوالي ١٠ إلى ٢٥ يوم وزمن المكث الهيدروليكي الاسمي حوالي ١٠ إلى ٢٤ ساعة.

#### ٤-٣ بعض أشكال تبسيط النماذج

##### ٤-٣-١ التحويل الكامل للمواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي

التمييز بين القابل للتحلل البيولوجي وغير القابل للتحلل البيولوجي تحكمه الكتلة الحيوية في النظام وطول زمن تحلل المواد العضوية بواسطة هذه الكتلة الحيوية. فقد لوحظ أن الفارق في تركيز الأكسجين الكيميائي الممتص المذاب في المياه الخارجية (السيب) من نظام فترة مكث هيدروليكي قصير (٣-٢ ساعات) وأخر طويل جدًا (١٨-٢٤ ساعة)، ضئيل جدًا، فقط من ١٠ إلى ٢٠ مجم/COD/لتر. وهذا يبين أن المواد العضوية الذائبة القابلة للتحلل الحيوي ببطء تبدو منخفضة جدًا في تركيزاتها في مياه الصرف الصحي البلدية العادية. لهذا، فمن المعقول أن تقبل فكرة أن المواد العضوية الذائبة في مياه الصرف الصحي البلدية تحوي مجموعتين - القابلة للتحلل البيولوجي وهي التي تغربأ، جميعها سريعة التحلل البيولوجي، وغير القابلة للتحلل البيولوجي. وهذا يعني أنه حتى في أزمنة المكث الهيدروليكي القصيرة جدًا (ساعات قليلة) يكون تحول المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي تاماً، تاركًا فقط المواد العضوية الذائبة غير القابلة للتحلل البيولوجي في المياه الخارجية.

وكل من المواد الجسيمية القابلة للتحلل البيولوجي في المياه الداخلية، سواء كانت قابلة للترسيب أو عالقة ( $X_u$ ) تكون غالباً بطيئة التحلل. وهذه المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي الطبيعي ( $SBCOD$ ) سواء كانت قابلة للترسيب أو غير قابلة، تصبح واقعة في شبكات الكتل المتلايدة للحمأة النشطة وتصبح جزءاً من المواد الصلبة العالقة المتباينة بكتلة الحمأة في المفاعل. وكجزء من كتلة الحمأة، تترسب هذه المواد العضوية مع كتلة الحمأة في حوض الترسيب الثانوي وتعاد إلى المفاعل البيولوجي. ولهذا، فإن المواد العضوية الجسيمية غير المتحللة لا تتسرّب مع المياه الخارجية (السيب) ولكن تبقى جزءاً من ( $VSS$ ) في كتلة الحمأة في النظام، والمخرج الوحيد للمادة الجسيمية

##### ٤-٣-٢ زمن المكث الهيدروليكي الاسمي

في نظرية الحمأة النشطة، يعرف حجم عملية المعالجة لكل وحدة من حجم تدفق المياه الداخلة بأنه "زمن المكث الهيدروليكي الاسمي"  $HRT_n$  حيث:

$$HRT_n = \frac{V_p}{Q_i} \quad (d) \quad (4.2)$$

حيث:

$$\begin{aligned} HRT_n &= \text{متوسط زمن المكث الهيدروليكي الاسمي} \\ Q_i &= \text{المتوسط اليومي لمعدل تصرف المياه الداخلة (لنتر/يوم)} \end{aligned}$$

وعندما يكون تدفق الحمأة الراجعة من حوض الترسيب الثاني ( $Q_s$ ) وأي تدفق لسائل مخلوط يتم تدويره يدخل المفاعل ( $Q_a$ ) يكون ضمن ذلك، يسمى زمن المكث الهيدروليكي الحقيقي ( $HRT_a$ )

$$HRT_a = \frac{V_p}{Q_i + Q_s + Q_a} = \frac{HRT_n}{1 + s + a} \quad (d) \quad (4.3)$$

حيث:

$$\begin{aligned} HRT_a &= \text{زمن المكث الهيدروليكي الحقيقي} \\ s &= \text{نسبة إعادة تدوير الحمأة المترسبة} \\ a &= \text{نسبة إعادة تدوير السائل المخلوط} \end{aligned}$$

##### ٤-٤ الصلة بين عمر الحمأة وزمن المكث الهيدروليكي

من التعريفات المذكورة آنفاً، يمكن إدراك أن هناك قياسين في النظام يرتبطان بالزمن: (i) عمر الحمأة، والذي يعطي طول مدة بقاء المادة الجسيمية في المفاعل و(ii) زمن المكث الهيدروليكي الاسمي، والذي يعطي طول مدة بقاء السائل والمواد الذائبة في المفاعل. وفي نظام الحمأة النشطة التي ليس بها فصل للسائل/الصلب بأغشية أو أحواض ترسيب ثانوية ( $SST_s$ ، مثل البجiras المهاوة)، يكون كل من عمر الحمأة وزمن المكث الهيدروليكي الاسمي متساوين. أي أن السائل/المادة الذائبة والمادة الصلبة/المادة الجسيمية يبقيان داخل المفاعل لنفس المدة الزمنية.

وعندما يتضمن النظام فصل الصلب والسائل، عندئذ فإن أزمنة مكث السائل والصلب تكون منفصلة ويكون عمر الحمأة أكبر من زمن المكث الهيدروليكي الاسمي ( $SRT > HRT$ )، من ناحية ثانية، فإن أعمار الحمأة الطويلة تؤدي إلى كتل حمأة ضخمة في المفاعل، والذي بدوره يؤدي إلى أحجام مفاعلات أكبر ( $V_p$ ). لهذا حتى مع فصل

(المستقرة) لنموذج الحمأة النشطة المذكورة فيما بعد موضوعة على أساس هذا التبسيط.

#### ٤-٤ معادلات نظام الحالة المستقرة

متى تم إدراك أن جميع المواد العضوية في المياه الداخلة للمعالجة، عدا الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب غير القابل للتحلل البيولوجي ، إما أن يكون قد تم تحويلها بواسطة الكائنات عضوية التغذية (OHO<sub>s</sub>) لتكوين كتلة جديدة من الكائنات عضوية التغذية من خلال النمو (X<sub>BH</sub>) أو تبقى في النظام وتتراكم ككتلة حمأة غير قابلة للتحلل (خاملة) (X<sub>I</sub>)، يتبع ذلك أن كتلة الحمأة الناتجة وطلب الأكسجين الكريوني في النظام يكونان دالتين لاتحاد العنصري لحمل كتلة الأكسجين الكيميائي الممتص اليومي، فكلما زاد حمل كتلة الأكسجين الكيميائي الممتص اليومي، كلما زاد إنتاج الحمأة والطلب على الأكسجين الكريوني.

والمعادلات التالية تعطي كتل الحمأة المتولدة في المفاعل والمخلص منها (الزانة) في اليوم الواحد، ومتوسط الطلب اليومي على الأكسجين وتركيز الأكسجين الكيميائي الممتص في المياه الخارجية (السيب) متألفاً من المواد العضوية غير القابلة للتحلل البيولوجي الذائبة لإزالة المادة العضوية كدالة من إجمالي حمل المواد العضوية (COD) في اليوم (FS<sub>ti</sub>)، وخواص مياه الصرف الصحي، أي أجزاء (COD) غير القابلة للتحلل البيولوجي الذائبة والجسيمية (S<sub>s</sub>) و (F<sub>s,up</sub>) و عمر الحمأة (SRT). أما ثوابت الاتحاد العنصري و الثوابت الحركية في المعادلات مثل معامل الإنتاج النوعي (Y<sub>HV</sub>) ومعدل الفقد الذاتي النوعي لكتلة (b<sub>H</sub>) والجزء غير القابل للتحلل البيولوجي من الكائنات عضوية التغذية (OHO<sub>s</sub>) (OHO<sub>s</sub>) ونسبة الأكسجين الكيميائي الممتص / المواد الصالحة العالقة المتطرافية (COD/VSS) للحمأة (f<sub>CV</sub>)، بالإضافة إلى اعتمادهم على درجة الحرارة، كلها معطاة في جدول ١-٤.

#### ٤-٤-١ بالنسبة لمياه الداخلة للمعالجة:

تدفقات الكتلة أو تدفقات مدخلات المواد العضوية الكلية (FS<sub>ti,mg</sub> COD/d) والماء العضوية القابلة للتحلل البيولوجي (FS<sub>bi,mg</sub> COD/d) والماء العضوية القابلة للتحلل البيولوجي (FX<sub>Ivi,mg</sub> VSS/d) والمواد الصالحة العالقة غير العضوية الجزيئية (ISS, FS<sub>Io,mg</sub> ISS/d) هي:

العضوية القابلة للتحلل غير المتحللة يكون عبر تدفق الفاقد Q<sub>w</sub> مع فاقد الحمأة، والوقت المتاح للتحلل المواد العضوية الجسيمية بطيئة التحلل البيولوجي بواسطة الكائنات عضوية التغذية (OHO<sub>s</sub>) يكون لذلك مرتبًا بزمن مكث المواد الصالبة أو عمر الحمأة في النظام. وعلى الرغم من أن التحلل البيولوجي للماء العضوية الجسيمية القابلة للتحلل يكون أبطأ كثيراً من ذلك الخاص بالمواد العضوية الذائبة سريعة التحلل البيولوجي، فإن لذلك نتائج قليلة، لأن زمن مكث المواد الصالبة في النظام (SRT) يكون أطول كثيراً من زمن مكث المواد السائلة (HRT). وعندما يكون عمر الحمأة أطول من حوالي ٣ أيام في درجة حرارة ٢٠°C (٤ أيام عند ١٤°C) فإن الماء العضوية بطيئة التحلل البيولوجي تكون قد تحولت بصورة كاملة.

وقد أكدت التجارب ما سبق. فنظم الحمأة قصيرة العمر، بالارتباط مع فترة مكث هيدروليكي قصيرة. ونظم الحمأة طويلة العمر، بالارتباط مع فترة مكث هيدروليكي طويلة، ينتجان أجزاء متشابهة من كل من الأكسجين الكيميائي الممتص (COD) غير القابل للتحلل البيولوجي الذائب أو الجسيمي (F<sub>s,us</sub>, F<sub>s,up</sub>) عندما يكون عمر الحمأة أطول من ٣ إلى ٤ أيام يكون مقبولاً أن يكون التركيز العضوي المتبقى القابل للتحلل البيولوجي من كل من الذائب (S<sub>s</sub>) والجسيمي (X<sub>s</sub>) غير المتحلل، قليلاً جدًا. ومن هذا، يمكن عمل افتراض هام وتبسيط لحالة الثابتة (المستقرة) ونمذاج المحاكاة، أي: يمكن افتراض أن المواد العضوية الذائبة القابلة للتحلل البيولوجي ببطء والماء العضوية الصالبة القابلة للتحلل ببطء شديد يكونان منخفضين في تركيزهما بصورة تسهل إهمالهما في مياه الصرف الصحي البلدية العادية. وعلى كل حال، فإنه من الضروري أن تذكر أنه برغم معقوليته، فإن هذا الافتراض بأن كل المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي متحللة فعلاً، قد لا يكون صحيحاً لجميع أنواع مياه الصرف الصحي ويعتمد على نوع الصناعات الموجودة في مستجمع مياه الصرف الصحي لمحطة المعالجة. وعند توصيف مثل هذه المياه، فإن أي مواد عضوية ذائبة أو جسيمية قابلة للتحلل البيولوجي ليست متحللة فعلاً في نظام المعالجة، تكون اعتباراً ضمن أجزاء المواد العضوية غير القابلة للتحلل العضوي الذائبة أو الجسيمية على الترتيب، لأن هذه هي الطريقة التي بها تتم هيكلة نمذاج الحمأة النشطة. وبالنسبة لنموذج الحالة المستقرة، لأن جميع المواد العضوية القابلة للتحلل يتم تحويلها، فيمكن عمل تسهيل اضافي، وهو: أنه ليس ضرورياً التمييز بين المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي الذائبة أو الجسيمية، فكلها تتتحول إلى كتلة مواد صلبة متطايرة من الكائنات عضوية التغذية و (OHO VSS). ومعادلات الحالة الثابتة

$$FX_{Ivi} = Q_i f_{S'up} S_{ti} / f_{cv} \quad (\text{mgVSS/d}) \quad (4.6b)$$

$$FX_{Ivi} = FS_{ti} f_{S'up} / f_{cv} \quad (\text{mgVSS/d}) \quad (4.6c)$$

$$FX_{IOi} = Q_i X_{IOi} \quad (\text{mgISS/d}) \quad (4.7)$$

#### ٤-٤-٢ بالنسبة للنظام

##### ٤-٤-٣ كتلة المواد الصلبة المتطايرة في المفاعل

كل من كتل المواد الصلبة العالقة الممثلة للكائنات عضوية التغذية ( $OHO_s$ ) ( $MX_{BHv}$ , mgVSS) وباقيا المواد الصلبة المتطايرة ذاتية النمو ( $MX_v$ , mgVSS)VSS في النظام، تعطى كما يلي:

$$MX_{BHv} = X_{BHv} V_p \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.8a)$$

$$MX_{EHv} = X_{EHv} V_p \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.8b)$$

#### ٤-٤-١ بالنسبة للمياه الداخلة للمعالجة:

تدفقات الكتلة أو تدفقات مدخلات المواد العضوية الكلية (FS<sub>ti</sub>,mg COD/d) والمواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي (FS<sub>bi</sub>,mg COD/d) والمواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي (FX<sub>Ivi</sub>,mg VSS/d) والماء الصلبة العالقة غير العضوية (ISS, FS<sub>IOi</sub>,mg ISS/d) هي:

$$FS_{ti} = Q_i S_{ti} \quad (\text{mgCOD/d}) \quad (4.4)$$

$$FS_{bi} = Q_i S_{bi} = Q_i (S_{Si} + X_{Si}) \quad (\text{mgCOD/d}) \quad (4.5a)$$

$$FS_{bi} = Q_i S_{ti} (1 - f_{S'us} - f_{S'up}) \quad (\text{mgCOD/d}) \quad (4.5b)$$

$$FS_{bi} = FS_{ti} (1 - f_{S'us} - f_{S'up}) \quad (\text{mgCOD/d}) \quad (4.5c)$$

$$FX_{Ivi} = Q_i X_{fi} \quad (\text{mgVSS/d}) \quad (4.6a)$$

جدول ٤-١ ثوابت الاتحاد العنصري والثوابت الحركية واعتمادها على درجة الحرارة بالنسبة للكائنات عضوية التغذية في نموذج الحمأة النشطة للتحلل الكربوني عند الحالة المستقرة (Marais and Ekama, 1976)

الثابت	الرمز	الاعتماد على الحرارة	معامل الحرارة	القيمة القياسية °٢٠ م
معامل الإنتاج (mgCOD/mgCOD)	$Y_H$	يبقى ثابتاً	1	0.67
معامل الإنتاج (mgVSS/mgCOD)	$Y_{Hv}$	يبقى ثابتاً	1	0.45
معدل التنفس الباطني (1/d)	$b_H$	$b_{HT} = b_{H20} \theta^{(T-20)}$	1.029	0.24
جزء البقاء الباطني (-)	$f_H$	يبقى ثابتاً	1	0.2
المحتوى غير العضوي لكتلة المواد الصلبة للكائنات عضوية التغذية	$f_{IOHO}$	يبقى ثابتاً	1	0.15
نسبة COD/VSS	$f_{cv}$	يبقى ثابتاً	1	1.48

جدول ٤-٢ ثوابت الاتحاد العنصري والثوابت الحركية واعتمادها على درجة الحرارة بالنسبة للكائنات عضوية التغذية في نموذج الحمأة النشطة للتحلل الكربوني عند الحالة المستقرة (Marais and Ekama, 1976)

الثابت	الرمز	الاعتماد على الحرارة	معامل الحرارة	القيمة القياسية °٢٠ م
معامل الإنتاج (mgCOD/mgCOD)	$Y_H$	يبقى ثابتاً	1	0.67
معامل الإنتاج (mgVSS/mgCOD)	$Y_{Hv}$	يبقى ثابتاً	1	0.45
معدل التنفس الباطني (1/d)	$b_H$	$b_{HT} = b_{H20} \theta^{(T-20)}$	1.029	0.24
جزء البقاء الباطني (-)	$f_H$	يبقى ثابتاً	1	0.2
المحتوى غير العضوي لكتلة المواد الصلبة للكائنات عضوية التغذية	$f_{IOHO}$	يبقى ثابتاً	1	0.15
نسبة COD/VSS	$f_{cv}$	يبقى ثابتاً	1	1.48

$$\text{تركيز المواد الصلبة العالقة غير العضوية في المياه الداخلة (mg ISS/I)}$$

 $X_{IOi}$ 

والمادة الصلبة العالقة غير العضوية في المياه الداخلة هي الجزء الوحيد من المواد الصلبة العالقة غير العضوية الذي يقاس في المفاعل البيولوجي. كذلك تساهم الكائنات عضوية التغذية (OHO<sub>s</sub>) والكائنات المراكمة للفوسفور (PAO<sub>s</sub>) إن وجدت، في تركيز المادة غير العضوية الصلبة العالقة. وبالنسبة للنظم الهوائية ونظم النيترات / إزالة النيترات (N/D) حيث تشكل الكائنات عضوية التغذية فقط الكتلة الحيوية (N/D)، حيث تشكل الكائنات عضوية التغذية فقط الكتلة الحيوية النشطة، تساهم الكائنات عضوية التغذية (OHO<sub>s</sub>) بنسبة حوالي ١٠٪ من كتلتها (OHCOD) في المادة الصلبة العالقة غير العضوية (ISS). تترسب كمادة صلبة عالقة غير عضوية (TSS).

ولذلك نظريًا، هذه المساهمة للمواد الصلبة العالقة غير العضوية للكائنات عضوية التغذية (OHO<sub>s</sub>) والكائنات المراكمة للفوسفور (PAO<sub>s</sub>) إن وجدت) في المواد الصلبة العالقة الكلية يجب أن يتم إهمالها حتى لو كانت ظاهرة في قياس المواد الصلبة العالقة الكلية (TSS)، لأنها تكونوا مواد صلبة ذاتية ضمن الخلايا فهي لا تضيف للتدفق الحقيقي للمواد الصلبة العالقة غير العضوية في حوض الترسيب الثاني. ومع ذلك، لأن هذه الكتلة للمواد العضوية الصلبة العالقة كانت دائمًا ضمن نتائج اختبارات المواد الصلبة العالقة الكلية (TSS) فيما مضى، فسوف يتم الاحتفاظ بهذا المفهوم لأن خطوات تصميم حوض الترسيب الثاني كانت تعتمد دائمًا على نتيجة المواد الصلبة العالقة الكلية، بما في ذلك نواتج كتلة OHO ISS للنظم الهوائية الكاملة وإزالة النيترات.

$$MX_{IO} = FX_{IOi}SRT + f_{iOHO}MX_{BHv} \quad (4.14a)$$

$$MX_{IO} = FX_{IOi}SRT + f_{iOHO}f_{avOHO}MX_v \quad (\text{mgISS/d}) \quad (4.14b)$$

حيث:

$$\begin{aligned} & \text{جزء كتلة VSS النشطة في OHOs} & f_{avOHO} \\ & \text{المحتوى غير العضوي في OHO VSS} & f_{iOHO} \\ & \text{}/\text{Mg} & \text{}/\text{Mg} \end{aligned}$$

بالنسبة للنظم البيولوجية المحسنة لإزالة للفوسفور (EBPR)، يلزم ضم المواد الصلبة العالقة غير العضوية الموجودة في الكائنات المراكمة للفوسفور أيضًا. فالنسبة لامتصاص الهوائي للفوسفور في النظم البيولوجية المحسنة لإزالة للفوسفور، يكون المحتوى غير العضوي للكائنات المراكمة للفوسفور ( $F_{PAO}$ ) ١,٣٠ مجم ISS/ mg PAO VSS (PAOVSS) أي سبعة أمثال ما في الكائنات عضوية التغذية OHOS. لهذا، بالنسبة للنظم البيولوجية

$$MX_{Iv} = X_{Iv}V_p \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.8c)$$

$$MX_v = X_vV_p \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.8d)$$

$$\begin{aligned} MX_{BHv} &= FS_{bi} \frac{Y_{Hv}SRT}{(1+b_H SRT)} = \\ &= FS_{ti}(1-f_{S'us}-f_{S'up}) \frac{Y_{Hv}SRT}{(1+b_H SRT)} \end{aligned} \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.9)$$

$$\begin{aligned} MX_{EHv} &= f_H b_H MX_{BHv} SRT = \\ &= FS_{bi} \frac{Y_{Hv}SRT}{(1+b_H SRT)} f_H b_H SRT = \\ &= FS_{ti}(1-f_{S'us}-f_{S'up}). \end{aligned} \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.10)$$

$$\frac{Y_{Hv}SRT}{(1+b_H SRT)} f_H b_H SRT$$

$$\begin{aligned} MX_{Iv} &= \frac{FX_{Ii}}{f_{cv}} SRT = FX_{Ivi} SRT = \\ &= FS_{ti} \frac{f_{S'up}}{f_{cv}} SRT \end{aligned} \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.11)$$

$$\begin{aligned} MX_v &= MX_{BHv} + MX_{Ev} + MX_{Iv} = \\ &= FS_{bi} \frac{Y_{Hv}SRT}{(1+b_H SRT)} (1+f_H b_H SRT) \\ &+ FX_{Ivi} SRT = \\ &= \left[ \frac{(1-f_{S'us}-f_{S'up})Y_{Hv}SRT}{(1+b_H SRT)} \right] + \\ &FS_{ti} (1+f_H b_H SRT) + \\ &\frac{f_{S'up}}{f_{cv}} SRT \end{aligned} \quad (\text{mgVSS}) \quad (4.12)$$

#### ٤-٢-٤ كتلة ISS في المفاعل

يتراكم تركيز المواد الصلبة العالقة غير العضوية في المياه الداخلة في المفاعل بطريقة مطابقة للمواد العضوية الجسيمية غير القابلة للتحلل البيولوجي (معادلة 4-12). أي أن كتلة المواد الصلبة العالقة غير العضوية في المياه الداخلة إلى المفاعل متساوية لتدفق الكتلة اليومي من المواد الصلبة العالقة غير العضوية في المفاعل ( $FX_{IQi}$ ) مضروباً في عمر الحمأة (SRT) أي:

$$MX_{IO} = FX_{IOi}R_s \quad (\text{mg ISS}) \quad (4.13a)$$

حيث:

ومن المعادلة ٤-١٨ يمكن رؤية أن كتلة الأكسجين المستخدمة بواسطة الكائنات عضوية التغذية ( $OHO_s$ ) في اليوم ( $FO_c$ ), هي مجموع طرفين، الأول ( $I - F_{cv}Y_{Hv}$ ) هو الأكسجين المطلوب لنمو الكائنات عضوية التغذية ( $OHO_s$ ). وهو يمثل الإلكترونات (COD) التي تستخدم في عملية النمو لتوليد الطاقة بواسطة ( $OHO_s$ ) لتحويل المواد العضوية المستخدمة إلى كتلة حيوية جديدة (الهرم الغذائي). وتوازن الإلكترونات المستخدمة (COD,  $F_{cv}Y_{Hv}$ ) يتم حفظه ككتلة حيوية جديدة (بناء/أيضاً غذائي). ويمكن ملاحظة أن امتصاص هذا الأكسجين يتاسب مع المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي في المياه الداخلة ولا يتغير مع عمر الحمأة، وذلك لأن جميع المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي في المياه الداخلة يتم استخدامها وتحلول ككتلة كائنات عضوية التغذية ( $OHO_s$ ). والطرف الثاني هو الأكسجين الممتص للتنفس الباطاني، والذي يزيد مع زيادة عمر الحمأة. والزيادة في الأكسجين الكربوني الممتص ( $FO_c$ ) مع عمر الحمأة يكون، وبالتالي، نتيجة لزيادة امتصاص الأكسجين للتنفس الباطاني مع زيادة عمر الحمأة. وهذا يزيد لأنه بزيادة بقاء كتلة  $OHO$   $VSS$  في المفاعل، يزيد ما يتم تحله من هذه الكتلة من خلال التنفس الباطاني، ويزيد ما ينتقل منها من الإلكترونات وكربيون وطاقة إلى الأكسجين، متغيراً إلى ثاني أكسيد الكربون وبالتالي يتم فقدان حرارة. لهذا، فإن النمو هو العملية البيولوجية التي بها تحول المواد العضوية القابلة للتحلل في المياه الداخلة إلى كتلة ( $OHO$ ) ( $VSS$ ) (تمثيل غذائي) مع تحول مصاحب للإلكترونات إلى الأكسجين وفقدان للطاقة كحرارة (هدم غذائي)، والتنفس الباطاني عملية تتحلل بواسطتها المواد العضوية القابلة للتحلل في الكائنات الحية، من خلال الهدم إلى ثاني أكسيد الكربون  $CO_2$ ، مع استهلاك أكثر للأكسجين وفقدان للطاقة حرارة. والإلكترونات المتحولة إلى الأكسجين ينتج عنها تراكم أقل كثيراً لكتلة المواد الصلبة العالقة المتطربة (VSS) في المفاعل بالمقارنة بالمواد العضوية الجسيمية غير القابلة للتحلل البيولوجي. وجميع الإلكترونات هذه المواد العضوية يتم حفظها كمواد صلبة عالقة متطربة في المفاعل ولا تمر إلى الأكسجين. عندئذ، يكون إنتاج المواد العضوية غير القابلة للتحلل البيولوجي مؤثراً بالدرجة الأولى.

#### ٤-٣-٣ حجم المفاعل وزمن المكث

بمعرفة الكتلة الكلية للمواد الصلبة القابلة للترسيب ( $MX_t$ ) في المفاعل، يتم تحديد حجم المفاعل من القيمة المحددة لتركيز المواد الصلبة العالقة للسائل المخلوط – ( $X_t$ ) –  $MLSS$

$$V_p = MX_t / X_t \quad (L, m^3 \text{ or } Ml) \quad (4.20)$$

المحسنة لإزالة للفوسفور (EBPR) تكون نسبة  $VSS/TSS$  أقل بصورة واضحة من النظم الهوائية الكاملة ونظم النيترة/إزالة النيترة.

#### ٤-٤-٢-٣ كتلة المواد الصلبة القابلة للترسيب في المفاعل ( $TSS mass$ )

كتلة المواد الصلبة الكلية القابلة للترسيب في المفاعل  $TSS mass$  ( $MX_t, mg TSS$ ) هو مجموع كتل المواد الصلبة العالقة المتطربة  $VSS$  والماء الصلبة العالقة غير العضوية  $ISS$ :

$$MX_t = MX_v + MX_{IO} \quad (mgTSS) \quad (4.15)$$

The  $VSS/TSS$  ratio of the sludge ( $f_i$ ) is

$$f_i = \frac{MX_v}{MX_t} \quad (mgVSS/mgTSS) \quad (4.16)$$

وإن لم تكن تركيزات المواد الصلبة العالقة غير العضوية في المياه الداخلة معروفة، عندئذ فإن كتلة المواد الصلبة الكلية في المفاعل ( $MX_t$ ) يمكن أن تحسب من نسبة افتراضية  $VSS/TSS$  ( $f_i$ ) للحمأة:

$$MX_t = MX_v / f_i \quad (mgTSS) \quad (4.17)$$

حيث:  
هي نسبة  $VSS/TSS$  في الحمأة النشطة  $f_i$

#### ٤-٤-٤-٤ الأكسجين الكربوني الممتص

كتلة الأكسجين المستخدمة في اليوم ( $FO_c, mg O_2/d$ )

$$FO_c = FS_{bi} \left[ (I - f_{cv}Y_{Hv}) + (I - f_H)b_H \frac{Y_{Hv}f_{cv}SRT}{(I + b_H SRT)} \right] = \\ = FS_{ti}(I - f_{S'us} - f_{S'up}) \cdot \left[ (I - f_{cv}Y_{Hv}) + (I - f_H)b_H \cdot \frac{Y_{Hv}f_{cv}SRT}{(I + b_H SRT)} \right] \quad (mgO2/d) \quad (4.18)$$

$$FO_c = V_p O_c \quad (mgO2/l.d) \quad (4.19)$$

حيث:  
هو معدل استخدام الأكسجين الكربوني ( $O_2 I/d$ )  $O_c$

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

يضم كلياً تقريراً المواد العضوية الذائبة غير القابلة للتحلل البيولوجي ، (من المياه الداخلة) زائداً عليها COD لجسيمات الحمأة التي تهرب مع السيف نتيجة لقصور تشغيل حوض الترسيب الثانوي. ومن ثم يُعطى تركيز COD بالمياه الخارجة (السيب) سواء مرشحة أو غير مرشحة (S<sub>te</sub>) (بالأعلى):

$$S_{te} = S_{le} \quad (\text{filtered mgCOD/l}) \quad (4.21\text{a})$$

$$S_{te} = S_{le} + f_{cv} X_{ve} \quad (\text{unfiltered mgCOD/l}) \quad (4.21\text{b})$$

حيث:

الأكسجين الكيميائي الممتص غير القابل للتحلل في المياهخارجة (السيب)	S <sub>le</sub>
(mg COD/l) f <sub>S<sub>le</sub></sub> S <sub>ti</sub>	X <sub>ve</sub>
في المياه الخارجية (السيب) (mg VSS / l)	VSS
VSS من COD / VSS من (1.48 mg COD/ mg VSS)	f <sub>cv</sub>

وفي معظم الحالات، تكون تركيزات كل من VSS و TSS في المياه الخارجية (السيب) منخفضة للغاية للقياس بشكل صحيح بواسطة اختبارات TSS و VSS. وقد تم تطوير طرق بديلة لقياس تركيزات المواد الصلبة المنخفضة في المياه الخارجية (السيب). فبالنسبة إلى VSS، يكون من خلال تركيزات COD المرشحة وغير المرشحة (أي من المعادلة 4.21). وبالنسبة إلى TSS يكون من خلال العكارة، متى تم إعداد منحنى للحمأة النشطة للعكارة مقابل تركيز TSS

(Wahlberg *et al.*, 1994)

$$X_{ve} = (S_{te(unfilt)} - S_{te(filt)}) / f_{cv} \quad (4.22)$$

### ٤-٤-٤ اتزان كتلة COD (أو e-

في نظام الحمأة النشطة، يجب أن يتم حفظ COD نظرياً بحيث إنه في حالة الشبات يجب أن تكون كتلة COD المتداقة خارج النظام متساوية لكتلة COD المتداقة إلى داخل النظام، على مدى فترة زمنية محددة. و COD (e-) للماء العضوية في المياه الداخلة (i) تبقى في المواد العضوية الجسيمية غير القابلة للتحلل البيولوجي والماء العضوية القابلة للذوبان (ii) تتحول لكتلة كائنات عضوية الغذائية OHO ولها تحفظ في نوع مختلف من المواد العضوية (iii) مرت على الأكسجين لتكون الماء. وهكذا، فإن اتزان COD (أو e-) بصورة عامة في نظام حمأة نشطة في حالة استقرار (شبات) يعبر عنها بالمعادلة رقم 23، حيث:

$$\text{تركيز COD الذائب الكلي، في المياه الخارجية (السيب)} = S_{te} \quad (\text{mg COD/l})$$

وبمعرفة الحجم، يمكن إيجاد زمن المكث الهيدروليكي الاسمي (HRT<sub>n</sub>) من المتوسط التصميمي لمعدل التدفق في الجو الجاف Q<sub>n</sub> من المعادلة 4.2.

### ٤-٤-٤-٤ انعدام علاقة زمن المكث الهيدروليكي HRT

تصميم المعادلات أعلاه يؤدي إلى استنتاج مهم بأن زمن المكث الهيدروليكي (HRT<sub>n</sub>) لا يمت بصلة لتصميم نظام الحمأة النشطة. فكتلة المواد الصلبة المتطرافية القابلة للتربيس (VSS) في المفاعل تكون دالة متصلة في حمل كتلة COD اليومية عليها، وكذلك في عمر الحمأة. وبصورة مماثلة، فإن كتلة TSS في المفاعل تكون دالة متصلة في كتلة الأحوال اليومية من COD، ISS على المفاعل وعمر الحمأة. وبالتالي، فإنه فيما يتعلق بكتلة الحمأة في المفاعل، فلا يأساسياً ما إذا كان حمل ISS و COD في اليوم ينشأ من تدفق يومي منخفض يكون به تركيزات عالية من ISS و COD أو من تدفق يومي عالي يكون به تركيزات منخفضة من ISS و COD . وبشرط كون FXI<sub>0i</sub> FS<sub>i</sub> هو نفسه في كلاً الحالتين، فإن كتلة VSS و TSS تكون متطابقة تقريرياً . ومع هذا، ستختلف أزمنة المكث الهيدروليكي، كونها طويلة في الحالة الأولى، وقصيرة في الحالة الثانية، على الترتيب. لذلك، فإن زمن المكث الهيدروليكي هو عارض بالنسبة إلى كتلة حمل COD (و ISS)، وكتلة VSS (و TSS) والتدفق اليومي - وهو لا يخدم أية وظيفة لتصميم الأساسي لنظام الحمأة النشطة.

ومعابر التصميم لحجم مفاعل نظام الحمأة النشطة الموضوعة على أساس زمن المكث الهيدروليكي يجب، لهذا، أن تستخدم بحذر شديد لأنها تقوم ضمناً بإدخال قيم توصيفية وقوية لمياه الصرف الصحي ترتبط نسبياً بالمناطق التي تم وضعها من أجلها.

### ٤-٤-٥ تركيز COD في المياه الخارجية

تحت الظروف العادية لتشغيل نظام الحمأة النشطة، حيث تكون أعمار الحمأة أكثر من ٥ أيام (جسمان النيترة والإزالة البيولوجية للمواد المغذية Nutrient) تكون طبيعة المواد العضوية في المياه الداخلة من مياه الصرف الصحي البلدية بشكل نجد بناء عليه أن تركيز الأكسجين الكيميائي الممتص في المياه الخارجية غير متماشي مع تصميم النظام - المواد العضوية الذائبة القابلة للتحلل السريع يتم استخدامها في وقت قصير جداً (< ساعتين) والمواد العضوية الجسيمية، سواء كانت قابلة للتحلل البيولوجي أو غير قابلة للتحلل البيولوجي، محتجزة في كتلة الحمأة وتترسب مع الحمأة في أحواض الترسيب الثنائي. وبالتالي، فإن COD في المياه الخارجية (السيب)

مع المياه الداخلة عبر عملية النمو، وبعضها من الكتلة الحيوية للمواد عضوية التغذية، عبر التنفس الباطني (كريوني) ( $O_2/d$ ). (mg).

واتزان كتلة COD أداة فعالة جدًا لفحص: (i) البيانات المقاسة في النظم التجريبية (Ekama *et al.*, 1986), (ii) نتائج حسابات التصميم من نموذج الحالة المستقرة و (iii) نتائج حسابات نماذج المحاكاة الديناميكية. وتطبيق اتزان كتلة COD على نظم النيترة وإزالة النيترة للحمة النشطة مبين في الفصل الخامس.

#### ٤-٤-٤ الجزء النشط من الحمة

الكتلة النشطة للمادة الصلبة العالقة المقطالية  $MX_{BHv}$  في المفاعل هي كتلة الكائنات عضوية التغذية الحية التي تؤدي عمليات التحلل البيولوجي للمادة العضوية. أما كتلة المادة العضوية الصلبة الأخرى، كتلة الراسب الداخلي في المفاعل ( $MX_{EHV}$ ) (كتلة المادة العضوية الجسيمية للمياه الداخلة في المفاعل) فهما غير شبيهتين وغير قابلتين للتحلل البيولوجي ولا تخدمان أي عمل فيما يخص عمليات التحلل البيولوجي في النظام. ولهم رمزان مختلفان بسبب اختلاف من شأنهما، فكتلة المادة العضوية الجسيمية للمياه الداخلة للمفاعل  $MX_{IV}$  عبارة عن مواد عضوية غير قابلة للتحلل البيولوجي  $MX_{EHV}$  من مياه الصرف الداخلية، وكتلة الراسب الداخلي للمفاعل مادة عضوية جسيمية غير قابلة للتحلل البيولوجي في المفاعل من شأنها عملية التنفس الباطني. والجزء النشط للمادة العضوية OHO للمواد الصلبة في المفاعل  $f_{av}$  يعطى كما يلي:

$$f_{av} = \frac{MX_{BHv}}{MX_v} \quad (\text{mgOHOVSS/mgVSS}) \quad (4.25)$$

وبالتعميض عن  $MX_{BHv}$  و  $MX_v$  من المعادلتين 4.9 و 4.12 وإعادة الترتيب ينتج أن:

$$\frac{1}{f_{av}} = 1 + f_H b_H SRT + \frac{f_{S'up}(1 + b_H SRT)}{f_{cv} Y_{Hv}(1 - f_{S'up} - f_{S'us})} \quad (4.26)$$

حيث:

الجزء النشط من OHO في كتلة VSS.

إذا استخدمت الكتلة الكلية للمواد الصلبة القابلة للترسيب TSS كأساس لتحديد الجزء النشط لكتلة الحمة، فعندها يعطى الجزء النشط

تركيز VSS في المفاعل البيولوجي (mg VSS/l)	$X_v$
معدل استخدام الأكسجين الكربوني في المفاعل (mg $O_2/1.h$ )	$O_c$

$$\begin{aligned} \left[ \begin{array}{c} \text{Flux of } COD(e^-) \\ \text{output} \end{array} \right] &= \left[ \begin{array}{c} \text{Flux of } COD(e^-) \\ \text{input} \end{array} \right] \\ \left[ \begin{array}{c} \text{Flux of soluble} \\ COD \text{ in} \\ \text{effluent} \end{array} \right] &+ \left[ \begin{array}{c} \text{Flux of soluble} \\ COD \text{ in waste} \\ \text{flow} \end{array} \right] + \\ &+ \left[ \begin{array}{c} \text{Flux of particulate} \\ COD \text{ in waste} \\ \text{flow} \end{array} \right] + \left[ \begin{array}{c} \text{Flux of oxygen utilized} \\ \text{by OHOs for COD} \\ \text{breakdown} \end{array} \right] = \\ &= \left[ \begin{array}{c} \text{Flux of} \\ COD \text{ input} \end{array} \right] \end{aligned}$$

$$Q_e S_{te} + Q_w S_{te} + Q_w X_v f_{cv} + V_p O_c = Q_i S_{ti} \quad (4.23)$$

وفي المعادلة 4.23 يمثل الجزء الأول المادة العضوية القابلة للذوبان التي تترك النظام من خلال تدفقات الفوائد والمياه الخارجية (السيب) والجزء الثالث يمثل المواد العضوية الجسيمية التي تترك النظام من خلال تدفقات الفوائد، والجزء الرابع يمثل كتلة الأكسجين المستخدم في تحلل المادة العضوية القابلة للتحلل العضوي بواسطة الكائنات عضوية التغذية (OHOs)، مع ملاحظة

$$\begin{aligned} (Q_e + Q_w) S_{te} &= Q_i S_{te} = FS_{te} \\ Q_w X_v &= V_p X_v / SRT = MX_v / SRT = FX_v \\ V_p O_c &= FO_c \\ Q_i S_{ti} &= FS_{ti} \end{aligned}$$

والاتزان العام لكتلة COD مبين في المعادلة:

$$FS_{te} + f_{cv} MX_v / SRT + FO_c = FS_{ti} \quad (4.24)$$

حيث:

كتلة COD للمادة العضوية الذائية الخارجية من النظام	$FS_{te}$
عبر المياه الخارجية وتدفقات الفوائد (mg COD/d)	
$f_{cv} MX_v / SRT$ هو COD للماء العضوية الجسيمية الخارجية من النظام عبر تدفق الفوائد (mg COD/d)	
كتلة الأكسجين المستخدم بواسطة الكائنات عضوية التغذية لتحليل المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي، كل تلك القادمة	$FO_c$

وبالنسبة للنظم الهوائية غائبة الأكسجين الأكثر تعقيداً، فإن المعادلات الأساسية المذكورة أعلاه تطبق إذا كانت الافتراضات الموضوعة عند استئقامها منطقية. وبافتراض هذه الحالة، فإن النتيجة (الفصل الخامس) والنتيجة –إزالة النتيجة (الفصل الخامس) واستهلاك الأكسجين المصاحب لها، يمكن صياغتهم كمعادلات إضافية للمعادلات الأساسية المذكورة. والمنهج المبسط المذكور موضوع على أساس افتراض أن المواد العضوية القابلة للتحلل مستخدمة بكاملها. وهذا قد تم وضعه من خلال الارتباط الدقيق الذي يتم بين الإستجابة المتوسطة للنظم المعقّدة الغائبة الأكسجين - الهوائية والمستربط بواسطة نماذج المحاكاة الحركية العامة الأكثر تعقيداً (والتي تم إقرارها تجريبياً)، وبين الذي يتم حسابه بالمعادلات الأساسية المذكورة آنفاً والمعادلات الإضافية لعملية النتيجة وإزالة النتيجة. والتطابق الدقيق بين نموذج هذه الحالة المستقرة المبسطة ونماذج المحاكاة الحركية الأكثر تعقيداً (مثل ASMI) تم بيانها بواسطة Sötemann *et al.* (2006).

للنظم الهوائية والنتيجة/إزالة النتيجة (متضمنة الهضم الهوائي). وبلا شك، هذه النماذج لحالة المستقرة يمكن أن تشكل قاعدة لحسابات "يدوية": (i) وضع معلومات مدخلات تصميم إلى، و(ii) فحص نتائج مخرجات نماذج المحاكاة الحركية.

والافتراضات الأخرى التي يؤسس عليها نموذج الحالة المستقرة هي أن: (i) كتلة OHOs النشطة المبذورة في النظام مع المياه الداخلة لا تذكر بالمقارنة بكلة تلك التي تتم داخلاً المفاعل (ii) ليس هناك فاقد مواد صلبة في المياه الخارجة من أحواض الترسيب الثنائي (iii) كتلة المياه محفوظة (iv) اتزان COD يتحقق بنسبة %١٠٠ (v) فقد OHOs النشطة تتم نماذجه كتنفس باطني. ومن المهم إدراك هذه الافتراضات في النموذج. وبالنسبة للافتراس الخاص بالاستخدام الكامل للمواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي، إن لم تكن هذه الحالة بالفعل، فإن كتلة الحمأة المنتجة في اليوم تزيد، وينقص الطلب على الأكسجين الكربوني لأقل من القيم المستتبطة من المعادلات الأساسية. والسبب وراء هذه الانحرافات في الحسابات يرجع إلى ديناميكية التحلل للمواد الجسيمية بطيئة التحلل الحيوي، إذا كان على سبيل المثال، الجزء الهوائي من كتلة الحمأة صغير جداً (الفصل الخامس) فإن المواد العضوية الجسيمية القابلة للتحلل الحيوي تستخدم جزئياً فقط وتتراكم المواد العضوية الجسيمية القابلة للتحلل المتربة (Xs) في النظام كمواد عالقة متطربة إضافية، مثل المواد العضوية الجسيمية غير القابلة للتحلل الحيوي. وبالتالي مع هذا، ينخفض الطلب على الأكسجين الكربوني لأن استخدام المواد العضوية القابلة للتحلل يصبح

من الحمأة فيما يتعلق بالماء الصالحة الكلية القابلة للترسيب  $f_{at}$ ، بما يلي :

$$f_{at} = f_i f_{av} \quad (4.27)$$

حيث:

$$\begin{aligned} f_a & \text{الجزء النشط من OHO في كتلة} \\ f_i & \text{نسبة VSS/TSS في الحمأة النشطة} \\ f_{av} & \end{aligned}$$

والأجزاء النشطة  $f_{av}$  أو  $f_{at}$  تعطى مؤشراً لاستقرار أو "ثبات" فقد الحمأة، والمرتبطة بالمتبقى من المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي في كتلة الحمأة، والمواد العضوية القابلة للتحلل في كتلة المواد الصالحة في كلة الماء. العلاقة المتطربة هي تلك الخاصة بالكتانات عضوية التغذية فقط، وهي في نموذج الحالة المستقرة  $I-f_H = 80\% (I-f_H)$  من كتلة الكتانات عضوية التغذية. لهذا، كلما كان الجزء النشط أعلى، كلما زادت نسبة المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي الباقي في كتلة الحمأة، وكلما زاد أيضاً محتوى الطاقة الممكن استخدامها والمتبقية في كتلة الحمأة. (جزء ٤-٤). وحتى تكون الحمأة النشطة ثابتة، يجب أن يكون المتبقى من المواد العضوية الممكن استخدامها قليل، بحيث لا تتج رواح كريهة من خلال نشاط بيولوجي كبير آخر. والحمأة المستخدمة كمحسن للتربة تحتاج لأن تكون ثابتة لأن هدفها الأساسي هو توفير العناصر الغذائية والمحتوى العضوي غير القابل للتحلل البيولوجي للتربة (Korentajer, 1991). والحمأة غير الثابتة المضافة للتربة الزراعية تؤدي إلى ارتفاع الطلب غير المرغوب فيه للأكسجين في التربة، من خلال النشاط البيولوجي الملحوظ المتبقى.

#### ٤-٤-٨ تصميم "الحالة المستقرة"

تشكل المعادلات الموضوعة آنفاً نقطة البداية لتصميم نظام الحمأة النشطة الهوائي والغائب الأكسجين - الهوائي، وهي تطبق في نظام المفاعل الهوائي الفردي البسيط تام الخلط وفي النظم الأكثر تعقيداً متعددة المفاعلات الغائبة الأكسجين - الهوائية. وعندما تكون الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور EBPR ضمن التصميم فإن المعادلات المذكورة لا تعطي تقديرات دقيقة لكتل TSS و VSS في النظام. فمع نظام الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور، هناك مجموعة ثانية من الكتانات عضوية التغذية (الكتانات المراكمة للفوسفور PAOs) تحتاج لأن توضع في الاعتبار، وهي لها ثوابت للاحتجاد العنصري وثوابت حرارية مختلفة وتنتج كتلاً أكثر من VSS و TSS لكل كتلة مادة عضوية من COD مستخدمة، وإدخال الكتانات المراكمة للفوسفور (PAOs) في نموذج الحالة المستقرة يتم مناقشته في فصل ٧.

نوعية (جودة) المياه الخارجة (السيب)، أي: إزالة COD العضوي فقط، النيترات، إزالة النيتروجين، الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور ومنتشرات معالجة الحمأة المتتصورة، أي ما إذا كان النظام يتضمن الترسيب الابتدائي، وتبثيت فائض الحمأة النشطة ... إلخ. لذلك فإن تحديد عمر الحمأة يعد قراراً هاماً في التصميم ويحتاج اهتماماً خاصاً (جزء ١١-٤).

#### ٤-٥ مثال للتصميم

تم توضيح إجراءات التصميم الموضوعة آنفًا لنظام حمأة نشطة هوائي تماماً، بمثال رقمي. وبافتراض ظروف تدفق وحمل ثابتين، تُظهر العمليات الحسابية أدناه كيف يتم حساب تقديرات متطلبات حجم النظام، متوسط الطلب اليومي على الأكسجين الكربوني وإنتاج الحمأة اليومي، بالنسبة لمعالجة أمتلة مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة (جدول ٢-٤).

#### ٤-٥-١ تأثيرات درجة الحرارة

من جدول ٤-١، فإن الثابت الوحيد الحركي في نموذج تحلل COD العضوي في الحالة المستقرة للنظم الهوائية التامة الذي يتتأثر بدرجة الحرارة هو معدل التنفس الذاتي النوعي  $b_H$ . هذا المعدل ينخفض بنحو ٣٪ مع كل انخفاض في درجات الحرارة بمقدار ١ درجة مئوية (أي أن  $\theta_{bH} = 1.029$ ). ومن جدول ٤-١، فإن المعدل عند  $14^{\circ}\text{C}$  هو  $0.202/\text{d}$  وعند  $22^{\circ}\text{C}$  هو  $0.254/\text{d}$ . وتتأثر انخفاض المعدل مع خفض درجة الحرارة هو أنه عند درجة الحرارة المنخفضة يزيد إنتاج الحمأة اليومي هامشياً وينخفض متوسط الطلب على الأكسجين الكربوني. والفرق في إنتاج الحمأة ( $\text{kgVSS}/\text{d}$ ) والطلب على الأكسجين ( $\text{kgO}_2/\text{d}$ ) تكون أقل من ٥٪ عند تغيير ٨ درجة حرارة من ١٤ إلى  $22^{\circ}\text{C}$ . وبالتالي، يجب أن يتم حساب متوسط الطلب على الأكسجين الكربوني عند أقصى درجة حرارة، وحجم النظام وإنتاج الحمأة عند أدنى درجة حرارة حتى يتم إيجاد أقصى قيم لهذه المعايير.

#### ٤-٥-٢ حسابات تحلل المادة العضوية

هذا المثال للتصميم يبين تأثير درجة الحرارة وعمر الحمأة على (i) كتلة TSS بالحمأة في النظام ( $MX_t$ ,  $\text{kgTSS}$ )، (ii) متوسط الطلب اليومي على الأكسجين الكربوني ( $FO_c$ ,  $\text{kgO}_2/\text{d}$ )، (iii) الأجزاء ( $f_{av}$  and  $f_{at}$ ) TSS ، VSS ، (iv) كتلة TSS في الحمأة المفقودة في اليوم ( $FX_t$ ,  $\text{kgTSS}/\text{d}$ ). هذه المعايير الخمسة تم حسابها لمثال مياه الصرف الصحي الخام

أقل بوضوح، لمثل هذه الحالات فإن نتائج نموذج المحاكاة ستتحرف عن تلك الخاصة بالحالة الثابتة. في الواقع، قد يكون من الحكمة أن تعتبر مثل هذه الانحرافات كإشارة لمخرجات غير صحيحة ممكنة من نموذج المحاكاة والبدء في التحقق لمعرفة سبب لهذا الانحراف.

#### ٤-٤-٩ إجراءات تصميم الحالة المستقرة

إجراء العملية الحسابية لإيجاد نتائج التصميم المطلوبة لعمر حمأة معين يكون كالتالي:

قم باختيار خواص مياه الصرف الصحي  $F_{sus}$  و  $F_{sup}$  (المكونين: الذائب والجسيمي) والمعتقد أنها أفضل ما يمكن لأجزاء المادة القابلة للذوبان والجسيمية غير القابلة للتحلل الحيوي في COD لمياه الصرف الصحي.

ثم قم بإجراء الحسابات التالية:

- 1)  $FX_{ivi}$  (Eq. 4.6) and  $FX_{ioi}$  (Eq. 4.7)
- 2)  $F_{Sti}$  and/or  $F_{Sbi}$  (Eq. 4.4 or 4.5)
- 3) Select the SRT
- 4)  $MX_{BHv}$  (Eq. 4.9),  $MX_{EHv}$  (Eq. 4.10),  $MX_{Iv}$  (Eq. 4.11),  $MX_v$  (Eq. 4.12),  $MX_{IO}$  (Eq. 4.14),  $MX_t$  (Eq. 4.15) or select  $f_i$ ,  $MX_t$  (Eq. 4.17)
- 5)  $FO_c$  (Eq. 4.18) and  $O_c$  (Eq. 4.19)
- 6)  $V_p$  (Eq. 4.20)
- 7)  $HRT_n$  (Eq. 4.2)
- 8)  $S_{te}$  (Eq. 4.21)

وفي هذا الإجراء للتصميم فإن نوع تدفق الفاقد هو الذي سيحكم COD الداخل وخواصه، واختيار قيم لأجزاء COD الجسيمية أو القابلة للذوبان غير القابلة للتحلل البيولوجي يكون بسيطاً، ولكن ليس هيئاً، فكل منها يؤثر على التصميم في مجالات هامة. فجزء COD القابل للذوبان وغير القابل للتحلل ( $f_{sus}$ ) ليس له تأثير يذكر على معايير تصميم المفاعل البيولوجي، مثل إنتاج الحمأة والطلب على الأكسجين، ولكن له تأثير ملحوظ على تركيز COD في المياه الخارجة ( $S_{te}$ ). في المقابل، جزء COD الجسيمي وغير القابل للتحلل ( $f_{sup}$ ) ليس له تأثير على تركيز COD في المياه الخارجية ( $S_{te}$ ) ولكن له تأثير على ملحوظ على معدل إنتاج الحمأة النوعي ( $\text{kgVSS produced/kgCOD load}$ ) وحجم المفاعلات النوعي ( $\text{m}^3/\text{kgCOD load per day}$ ). وكلما كان جزء COD الجسيمي والغير قابل للتحلل ( $f_{sup}$ ) أكبر كلما زادت هذه القيم ونظرًا لكون عمر الحمأة يزداد، يصبح تأثير  $f_{sup}$  أكثر وضوحاً. ومعيار النظام الذي يحتاج لاختيار هو عمر الحمأة. وعمر الحمأة المختار سوف يعتمد على المتطلبات المحددة من محطة معالجة مياه الصرف الصحي مثل

وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة:

١. التدفق اليومي للأكسجين الكيميائي الممتص الكلي في المياه

= الدخلة

$$F_{Sti} = 15\text{ML/d} \cdot 450\text{mgCOD/l} = 6,750 \text{ kgCOD/d}$$

٢. التدفق اليومي للأكسجين الكيميائي الممتص الكلي  
الغير قابل للتحلل في المياه الدخلة =

$$F_{Sbi} = (1-0.117-0.04) \cdot 6750 = 5,690 \text{ kgCOD/d}$$

٣. التدفق اليومي للمواد الجسيمية غير القابلة للتحلل في المياه  
الدخلة =

$$FX_{fvi} = 0.04 \cdot 6,750/1.48 = 182.4 \text{ kgVSS/d}$$

٤. التدفق اليومي للمادة العضوية بـ المياه الدخلة =

$$FX_{IOi} = 15\text{ML/d} \cdot 9.5 = 142.5 \text{ kg ISS/d}$$

ومن معادلتي ٤.١٢ و ٤.١٧، فإن كتل المواد الصلبة المتطرافية (MXv) والماء الصلبة العالقة الكلية (MXt) القابلة للتربصب في النظام، تكون بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام:

$$MX_v = 8,775 \cdot \frac{0.45SRT}{(1 + b_{HT}SRT)} \cdot (kgVSS) \\ (1 + 0.2b_{HT}SRT) + 1,140SRT$$

والمترسبة عند درجة حرارة ١٤° م و ٢٢° م لعمر حمأة يتراوح بين ٣

و ٣٠ يوماً

= كتلة COD المعالجة / يوم

$$= F_{Sti} = Q_i Sti \text{ kgCOD/d}$$

= كتلة COD القابلة للتحلل والمعالجة / يوم =

$$= F_{Sbi} = (1-f_{S'up}-f_{S'us}) Sti$$

كتلة المواد العضوية الجسيمية غير القابلة للتحلل والمتداخنة في النظام

= كمواد صلبة عالقة متطرافية (Mjm / يوم) =

$$= FX_{fvi} = F_{Sti} f_{S'up}/f_{cv}$$

إذن، بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام:

١. التدفق اليومي للأكسجين الكيميائي الممتص الكلي في المياه

= الدخلة

$$F_{Sti} = 15\text{ML/d} \cdot 750\text{mgCOD/l} = 11,250 \text{ kgCOD/d}$$

٢. التدفق اليومي للأكسجين الكيميائي الممتص الكلي غير القابل للتحلل في المياه الدخلة =

$$F_{Sbi} = (1-0.07-0.15)11250 = 8,775 \text{ kgCOD/d}$$

٣. التدفق اليومي للمواد الجسيمية غير القابلة للتحلل في المياه  
الدخلة =

$$FX_{fvi} = 0.15 \cdot 11,250/1.48 = 1,140 \text{ kgVSS/d}$$

٤. التدفق اليومي للمادة العضوية بـ المياه الدخلة =

$$FX_{IOi} = 15\text{ML/d} \cdot 47.8 = 717 \text{ kg ISS/d}$$

جدول ٤-٢: مثال خواص مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة

المعيار	الرمز	الوحدة	الدخلة	مترسبة	خام
التدفق	Qi	ML/d		14.93	15
تركيز COD	S <sub>ti</sub>	mgCOD/l		450	750
COD الجسيمي غير القابل للتحلل الحيوي	f <sub>S'up</sub>			0.04	0.15
COD الذائب غير القابل للتحلل الحيوي	f <sub>S'us</sub>			0.12	0.07
النيتروجين العضوي القابل للذوبان غير القابل للتحلل الحيوي	f <sub>N'ous</sub>			0.035	0.03
تركيز TKN	N <sub>ti</sub>	mgN/l		51	60
تركيز الفوسفور الكلي P	P <sub>ti</sub>	mgP/l		12.75	15
نسبة TKN/COD	f <sub>ns</sub>	mgN/mgCOD		0.117	0.08
نسبة P/COD	f <sub>ps</sub>	mgP/mgCOD		0.028	0.02
درجة الحرارة		°C	T <sub>max</sub> , T <sub>min</sub>	14-22	14-22
الأس الهيدروجيني	-			7.5	7.5
قلوية حمض الكربونيك	Alk <sub>i</sub>	mg/l as CaCO <sub>3</sub>		250	250
ISS الدخلة	X <sub>IOi</sub>	mgISS/l		9.5	47.8
نسبة VSS/TSS في الحمأة النشطة	f <sub>i</sub>	mgVSS/mgTSS		0.83	0.75

وتكون بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة:

$$FX_t = \frac{5,690}{0.83} \frac{0.45}{(1 + b_{HT}SRT)} (1 + 0.2b_{HT}SRT) + \frac{142.8}{0.83}$$

(kgTSS/d)

وكلة VSS الفاقدة/المنتجة في اليوم ( $FX_v$ ) هي ببساطة  $f_i$  مضروبة في كتلة TSS الفاقدة في اليوم.

$$FX_v = f_i FX_t$$

(kgVSS/d)

وبالتعويض عن قيمة  $b_{HT}$  عند درجة ١٤ °م (أي ٢٠٢ / يوم) و ٢٢ °م (أي ٢٥٤ / يوم) في المعادلات السابقة، يسمح بأن يتم حساب كل من:  $MX_v$ ,  $MX_t$ ,  $f_{at}$ ,  $f_{av}$ ,  $MX_{IO}$  و  $MX_i$ .  $FX_v$  و  $FX_t$  (VSS أو TSS) ومتوسط الطلب على الأكسجين الكربوني وكتلة TSS في الحمأة الناتجة في اليوم (kgTSS/d) والجزء النشط (فيما يتعلق بكل من MLVSS و MLSS) يتأثر هامشياً فقط بدرجة الحرارة، وبالنسبة لهذه المعايير فيما يختص بالتصميم، فإن تأثيرات الحرارة ليس لها بالفعل تداعيات تذكر. ومع ذلك، فإن نوع المخلفات في المياه الداخلة أى سواء كانت مياه صرف صحي حام أو مترسبة له تأثير كبير. فيما يخص الصرف الصحي الخام تنتج حمأة أكثر بصورة ملحوظة في النظام، ولها طلب أكثر على الأكسجين مع وجود جزء نشط من الحمأة أقل منه في حالة مياه الصرف الصحي المترسبة. والفرق في تأثير نوع مخلفات المجاري بين مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة يعتمد بصورة كاملة على كفاءة أحواض الترسيب الابتدائي. PSTs فالفارق الظاهر في شكل ٣-٤ تنشأ من ٤٠٪ إزالة للأكسجين الكيميائي المترنس (COD) في أحواض الترسيب الابتدائي -PSTs، وكلما زادت فعالية إزالة COD، كلما زاد الفارق بين المعايير لكل من مخلفات المجاري الخام والمترسبة.

والنتائج لحمأة عمرها ٢٠ يوماً معطاة في الجدول ٤-٣. ومن المعادلة 4-20، بالنسبة لنفس تركيز TSS بالمعامل، فإن حجم النظام يكون متناسباً مع كتلة الحمأة فيه. و بالتالي، بالنسبة لنفس تركيز TSS ، فإن حجم المفاعل الذي يعالج مياه صرف صحي مترسبة سيكون فقط ٣٣٪ من حجم ذلك الذي يعالج مياه صرف صحي حام عند عمر حمأة قدره ٢٠ يوماً. أيضاً، تحتاج محطة مياه الصرف الصحي المترسبة ٦٣٪ فقط من الأكسجين الذي تحتاجه محطة مياه

$$MX_{IO} = 717 SRT + 0.15 f_{avOHO} MX_v$$

(kgISS)

$$MX_t = MX_v/0.75 \text{ or } MX_{IO} + MX_i$$

(kgTSS)

وتكون بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة:

$$MX_v = 5,690 \frac{0.45SRT}{(1 + b_{HT}SRT)} \cdot \frac{(1 + 0.2b_{HT}SRT) + 182.4SRT}{(1 + 0.2b_{HT}SRT)}.$$

(kgTSS)

$$MX_{IO} = 142.5 SRT + 0.15 f_{avOHO} MX_v$$

(kgISS)

$$MX_t = MX_v/0.83 \text{ or } MX_{IO} + MX_i$$

(kgTSS)

ومن المعادلة 4.18 فإن متوسط الطلب اليومي على الأكسجين الكربوني لمياه الصرف الصحي الخام تكون:

$$FO_c = 8,775 \left[ (0.334) + 0.533 \frac{b_{HT}SRT}{(1 + b_{HT}SRT)} \right]$$

(kgO<sub>2</sub>/d)

أما بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة ف تكون:

$$FO_c = 5,690 \left[ (0.334) + 0.533 \frac{b_{HT}SRT}{(1 + b_{HT}SRT)} \right]$$

(kgO<sub>2</sub>/d)

ومن المعادلتين 4.26 و 4.27، فإن الأجزاء النشطة فيما يختص بالمواد الكلية العالقة المتطرافية (fav) والمواد الكلية العالقة الكثيرة (fat)، تكون بالنسبة لمياه الصرف الخام:

$$f_{av} = 1 / [1 + 0.2b_{HT}SRT + 0.289(1 + b_{HT}SRT)] \text{ and,}$$

$$fat = 0.75 fav$$

وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة فهي:

$$f_{av} = 1 / [1 + 0.2b_{HT}SRT + 0.142(1 + b_{HT}SRT)] \text{ and,}$$

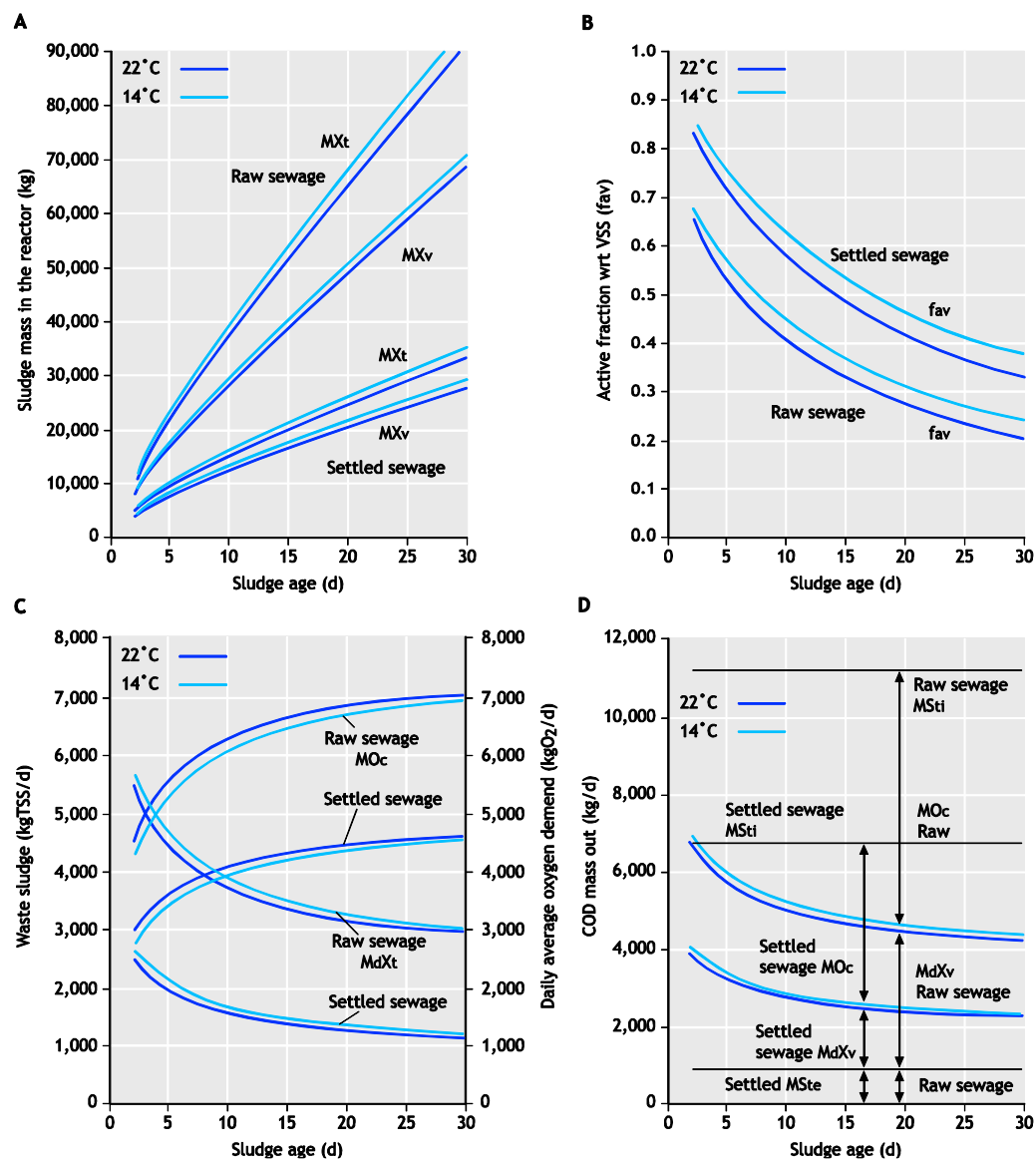
$$f_{at} = 0.83 f_{av}$$

ومن تعريف عمر الحمأة (معادلة 4.1) فإن كتلة VSS في الحمأة الثانوية المنتجة (أو المفقودة) في اليوم ( $FX_t$ )، تكون لمياه الصرف الصحي الخام:

$$FX_t = Q_w X_t = MX_t / SRT$$

$$FX_t = \frac{8,775}{0.75} \frac{0.45}{(1 + b_{HT}SRT)} (1 + 0.2b_{HT}SRT) + \frac{1140}{0.75}$$

(kgTSS/d)



شكل ٣-٤: (أ) كتلة الحمأة (kgVSS و kgMX<sub>t</sub> و kgMX<sub>v</sub>) ، (ب) الأجزاء النشطة فيما يختص بالمادة الصلبة المتقطيرة VSS (fav)، (ج) متوسط الطلب على الأكسجين الكربوني (kgO<sub>2</sub>/d) وكتلة TSS في الحمأة المنتجة في اليوم (kgTSS/d)، (د) اتزان كتلة COD مقابل عمر الحمأة لمثال مياه مجاري خام ومياه مجاري مترسبة عند درجة حرارة ١٤ °م و ٢٢ °م. ثوابت الاتحاد العنصري والحركة الديناميكية وخصائص مياه الصرف الصحي معطاة في جدول ٣-٤ .

حجم المفاعل أكبر والطلب على الأكسجين أكثر وإنماح الحمأة الثانوية أكبر، ولكن لا توجد حمأة ابتدائية للتعامل معها. هذه الجوانب تم تقييمها بتفاصيل أكثر في الجزء ٣-٤ فيما بعد.

#### ٣-٥-٤ اتزان كتلة COD

تطبيق اتزان كتلة COD (معادلة 4.24) ، على مثال مياه الصرف الصحي الخام و المترسبة ينتج:

الصرف الصحي الخام. ومع ذلك، فإن الجزء النشط بالنسبة إلى TSS للحمأة في محطة مياه الصرف الصحي المترسبة يكون ٣٪، أي عاليًّا جدًا بالنسبة لعملية صرفها المباشر على أحواض تجفيف الحمأة. بينما ذلك الذي في محطة مياه الصرف الصحي الخام يكون ٢٣٪ فقط. وبوضوح، فإن اختيار معالجة مياه الصرف الصحي الخام أو المترسبة يحتاج إلى تقييم مميزات وعيوب كل منها، بمعنى أنه بالنسبة للمخلفات المترسبة يكون حجم المفاعل أصغر والطلب على الأكسجين أقل وإنماح الحمأة الثانوية أقل ولكن يجب التعامل مع الحمأة الثانوية والابتدائية وتثبيتها، وبالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام، يكون

جدول ٤-٣: القيم التصميمية لنظام حمأة نشطة لعمر حمأة مقداره ٢٠ يوماً لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند درجة حرارة ١٤°C، ٢٢°C م

مترسبة <sup>١</sup>	الوحدة	المعيار النظام			
٢٢	١٤	٢٢	١٤	°C	درجة حرارة مياه الصرف الصحي
20,537	21,918	48,982	51,122	kgVSS	VSS, MX <sub>v</sub>
24,743	26,408	65,309	68,162	kgTSS	TSS, MX <sub>s</sub>
4,415	4,313	6,837	6,679	kgO <sub>2</sub> /d	O <sub>2</sub> ، FO <sub>c</sub>
0.408	0.461	0.265	0.306		f <sub>av</sub> الجزء النشط
0.339	0.383	0.199	0.23		f <sub>at</sub> الجزء النشط
1,027	1,096	2,449	2,556	kgVSS/d	FX <sub>v</sub> الفاقد
1,237	1,320	3,265	3,408	kgTSS/d	FX <sub>s</sub> الفاقد
52.5	52.5	52.5	52.5	mg/l	S <sub>te</sub> في المياه الخارجة COD
ازلن كتلة COD					
كتلة COD الخارجة					
766	766	743	743		Q <sub>e</sub> , MS <sub>te</sub> الذانية في
4,415	4,313	6,837	6,679		FO <sub>c</sub> الأكسجين المستخدم
17	45	17	45		Q <sub>w</sub> الذائب في COD
1,520	1,622	3,625	3,783	kgCOD/d	Q <sub>w</sub> للمادة الصلبة المنظيرة VSS في COD
6,718	6,718	11,249	11,249		الكلي الخارج COD
6,718	6,718	11,250	11,250		الكلي الداخل COD
100	100	100	100		النسبة المئوية لازلن كتلة COD

<sup>١</sup> مياه صرف الصحي مترسبة على أساس تصرف مياه داخلة ١٤,٩٣ ملليتر/ يوم وذلك باعتبار تصرف حمأة ابتدائية ٧٢٥ m<sup>3</sup>/ يوم (٥% من متوسط تصرف المياه الداخلية للجو الجاف).

(١) COD الذانية في تدفقات المياه الداخلة وتدفق الفاقد

$$(Q_e + Q_w = Q_i) : FS_{te} = S_{ti}Q_i = f_{S_{us}}S_{ti}Q_i \\ (kg\ COD/d)$$

(٢) COD الجسيمي (الحمأة النشطة) في تدفق الفاقد

$$(Q_w) : FS_{Xv} = f_{cv}MX_v / R_s \quad (kg\ COD/d)$$

where, MX<sub>v</sub> is given by Eq. 4.12

(٣) الأكسجين الكريوني المستخدم FO<sub>c</sub>, kgO<sub>2</sub>/d وهو معطى

بواسطة المعادلة 4.18

(٤) كتلة COD الداخلة للنظام

$$FS_{ti} = S_{ti}Q_i \quad (kg\ COD/d)$$

المحطة كلها، وليس فقط على مستوى نظام الحمأة النشطة، ولكن على مستوى نظم معالجة الحمأة أيضًا.

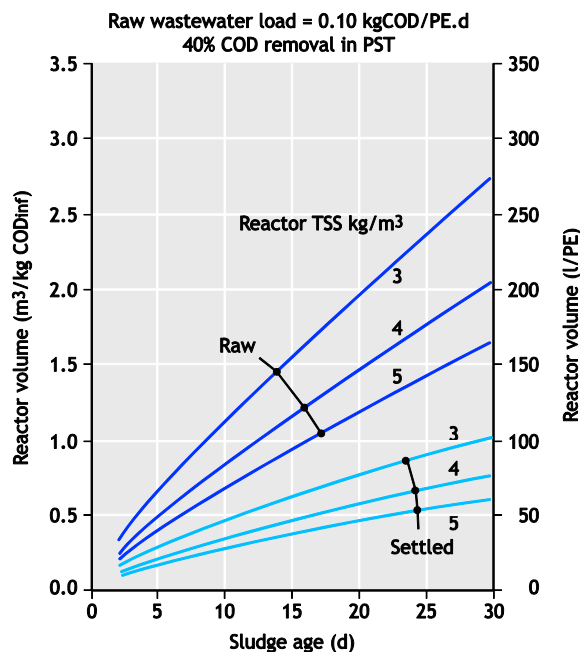
## ٦-٤ متطلبات حجم المفاعل

إذا عرفت كتلة الحمأة في المفاعل من عمر حمأة محدد وحمل كثة COD في اليوم، يتم تحديد حجم المفاعل "بتخفيض" هذه الكتلة من الحمأة إلى تركيز محدد من TSS ( $X_t$ ). ومن الجم يتم تثبيت زمن المكث الهيدروليكي الاسمي أو زمن التهوية لأنظمة كاملة التهوية (باستخدام معادلة 4.2). لهذا فإن زمن المكث الهيدروليكي يكون غير جوهري في عملية التصميم، وهو أحد توابع كتلة الحمأة في المفاعل وتركيز محدد من TSS. هذه النقطة تم ذكرها من قبل ولكن تستحق التكرار لأن بعض إجراءات التصميم تتبع تركيزاً على زمن المكث أو زمن التهوية كمعيار أساسي للتصميم، وهو منهج يمكن أن ينتج عنه خطأ فادح في الحسابات الخاصة بمتطلبات حجم المفاعل. ولو نقارن على سبيل المثال - محطتين يتم تشغيلهما بنفس عمر الحمأة، وكلاهما يستقبل نفس الحمل العضوي (kgCOD/d) ولكن الأولى بتركيز عالي من COD في المياه الداخلة وتتدفق منخفض، والثانية بتركيز منخفض وتتدفق عالي. فإذا تم التصميم على زمن مكث هيدروليكي محدد، فإن حجم الأول سيكون أصغر كثيراً من حجم

جدول ٤-٤: مقارنة إنتاج الحمأة، الثنات (COD القابل للتحلل الحيوي المتبقى) والطلب على الأكسجين في معالجة مثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند أعمار حمأة طويلة وقصيرة

ونظم الحمأة النشطة التي تعمل عند أعمار حمأة طويلة جداً، والمترسبة التهوية الممتددة (مثل ٣٠ يوماً، جدول ٤-٤) تسمح للعملية الداخلية بأن تقترب من الاكتمال بحيث توفر ليس فقط معالجة مياه الصرف الصحي في مفاعل الحمأة النشطة، ولكن أيضًا مقاييسًا هاماً للثبيت الهوائي للحمأة النشطة لتحقيق جزء نشط منخفض بحيث إن الحمأة الزائدة يمكن أن تصرف مباشرة على أحواض التجفيف بدون معالجة إضافية. ومعالجة مياه الصرف الصحي الخام في نظام تهوية ممتددة، يمكن أن تتجنب الحاجة إلى معالجة الحمأة، والتي تحدث أيضاً في مفاعل الحمأة النشطة، ولكن هذا على حساب مفاعل حمأة نشطة كبير جداً واستخدام عالي جداً للأكسجين. وعلى النقيض، معالجة مياه الصرف الصحي المترسبة في عمر حمأة قصيرة جداً (معدل عالي، مثل ٨ أيام، جدول ٤-٤) يؤدي إلى مفاعل بيولوجي صغير جداً للحمأة النشطة واستخدام منخفض للأكسجين، ولكن ينتج حمأة ابتدائية وحمأة نشطة جداً، وكلاهما يحتاج إلى معالجة هوائية أو لاهوائية للثبيت لتقليل المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي المتبقية. وبالتالي عند أعمار حمأة قصيرة جداً، يكون تركيز نظام الحمأة النشطة على معالجة مياه الصرف الصحي فقط، مع معالجة الحمأة (الثبيت) في نظام متصل مخصص لذلك، هوائي أو لاهوائي. بصرف النظر عن الأسلوب المستخدم (تهوية ممتددة أو معدل عالي) لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي المحددة. فإن كتلة COD يجب أن تتناسب على مدى

المعيار	الوحدات	خام	مترسبة
درجة الحرارة	°C	14	14
عمر الحمأة	d	30	8
تركيز الحمأة النشطة	mgTSS/l	4,000	4,000
حجم المفاعل	m <sup>3</sup>	23,769	3,544
الطلب على الأكسجين	kgO <sub>2</sub> /d	6,944	3,758
TSS في الحمأة الابتدائية	kgTSS/d	0	3,335
VSS في الحمأة الابتدائية	kgVSS/d	0	2,468
COD في الحمأة الابتدائية	kgCOD/d	0	4,531
القابل للتحلل المتبقى	%	0	68.5
TSS في الحمأة الثانوية	kgTSS/d	3,169	1,772
VSS في الحمأة الثانوية	kgVSS/d	2,377	1,471
COD في الحمأة الثانوية	kgCOD/d	3,518	2,177
الجزء النشط بالنسبة إلى VSS	kgOHOVSS/kgVSS	0.235	0.662
COD القابل للتحلل المتبقى	%	18.8	53
TSS في الحمأة	kgTSS/d	3,169	5,107
VSS في الحمأة	kgVSS/d	2,377	3,939
COD في الحمأة	kgCOD/d	3,518	6,708
COD القابل للتحلل الحيوي والمتبقي	%	18.8	63.5



شكل ٤-٤: متطلبات حجم المفاعل بـ  $\text{m}^3/\text{kg COD}$  في اليوم ل المياه صرف صحي خام مقابل عمر حمأة عند متوسطات مختلفة لنكزيات TSS في المفاعل لمياه صرف صحي خام ومتربسة. (بافتراض ٤٠٪ إزالة COD بالترسيب الابتدائي). ومتطلبات حجم المفاعل محسوبة لتر/نسمة أو لتر/كافئ فرد (PE) (معطاة هنا أيضاً على الجانب الأيمن بالمحور الرأسي، على أساس مساهمة COD من مياه صرف صحي خام قدرها  $10 \text{ kg COD}/\text{كافئ شخص}$ .

الثاني، ولكن كتلة الحمأة في المفاعلين ستكون هي نفسها، وبالتالي، قد يكون للمحطة الأولى تركيز عالي من TSS بصورة غير منطقية والتي يمكن أن تسبب مشاكل في حوض الترسيب الثاني، لهذا فإن زمن المكث يعتبر قاعدة غير مناسبة تماماً للتصميم وللأغراض الأخرى مثل كونه معيار لمقارنة متطلبات حجم المفاعل لمحطات مختلفة.

وشكل ٤-٤ يبين متطلبات حجم المفاعل مقابل الحمأة في مثال مياه صرف الصحي الخام والمتربسة التي تم الحصول عليها من المعادلات ٤.٤ حتى ٤.٧ والمعادلة ٤.٢٠. ويمكن أيضاً تحديد متطلبات حجم المفاعل من حمل COD المكافئ لكل فرد أو مكافئ الفرد (PE)، والمبين أيضاً في شكل ٤-٤ لحمل COD لمياه صرف صحي خام قدره  $10 \text{ kg COD}/\text{فرد}$  في اليوم، عند، معالجة مثال مياه صرف الصحي الخام عند عمر حمأة  $20 \text{ يوماً}$  وتركيز TSS مقداره  $4 \text{ kg TSS}/\text{m}^3$ ، فإن حجم مفاعل مقداره  $145 \text{ لتر}$  لكل مكافئ فرد يكون مطلوبًا، أو  $145 \text{ m}^3/\text{kg COD}$  يضاف في اليوم لمحطة المعالجة. ومتطلبات حجم المفاعل المقارن لمياه الصرف الصحي المتربسة لكل كجم COD في اليوم حمل لمحطة معالجة مبين أيضاً في شكل ٤-٤، معأخذ الاعتبار اللازم لجزء COD المزال بالترسيب الابتدائي ( $40\%$  لمثال مياه الصرف الصحي المتربسة).

#### ٧-٤ تحديد تركيز TSS في المفاعل

اختيار تركيز المفاعل يمكن عمله تجريبياً من الخبرات السابقة مع مياه صرف صحي مشابهة أو إرشادات تصميم مختارة مثل تلك التي من Metcalf and Eddy (1991)، على سبيل المثال: بالنسبة للنظم التقليدية (بالترسيب الابتدائي)  $1500$  إلى  $3000 \text{ mg COD/TSS}$  لتر أو بالتهوية الممتدة (بدون ترسيب ابتدائي)  $6000-3000 \text{ mg COD/TSS}$ . والاختلافات في تركيز TSS في المفاعل بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام أو المتربسة، تتبايناً عن: (i) تدفق مياه الصرف الصحي لكل كجم من حمل COD على المفاعل لمياه الصرف الصحي الخام أكبر بكثير من ذلك الخاص بمياه الصرف الصحي المتربسة: (ii) قابلية الحمأة للترسيب في النظم التقليدية يمكن أن تكون أقل من تلك في نظم التهوية الممتدة - وفي حصر Stofkoper (1981) ممحطة حمأة نشطة على نطاق كامل في هولندا، وجد دليل حجم حمأة مخففة (DSVIs) عالي Trentelman (1981) وجداً في نظم مياه الصرف الصحي المتربسة عنه في مياه الصرف الصحي الخام (Ekama and Marais, 1986).

ومن شكل ٤-٤، فإن معالجة مياه الصرف الصحي المتربسة عند عمر حمأة قدره  $20 \text{ يوماً}$  وتركيز TSS بالمفاعل مقداره  $4 \text{ kg TSS}/\text{m}^3$ ، يحتاج حجم مفاعل قدره  $0.055 \text{ m}^3/\text{kg COD}$  حمل COD من مياه الصرف الصحي الخام في اليوم بمحطة معالجة مياه صرف صحي أو  $55 \text{ Ltr/كافئ فرد}$ . وبمقارنة متطلبات حجم المفاعل لمعالجة مياه صرف صحي خام أو متربسة، يمكن ملاحظة أن نقصاً ملحوظاً في حجم المفاعل يمكن الحصول عليه بواسطة الترسيب الابتدائي -  $62\%$  لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترتبة في عمر حمأة قدره  $20 \text{ يوماً}$ .

للترسيب، تصبح مساحة السطح المطلوبة لأحواض الترسيب الثانوي (SSTs) أكبر. لهذا، فكلما أصبح المفاعل البيولوجي أصغر مع زيادة تركيز المواد الصلبة  $X_t$ ، تصبح مساحة سطح أحواض الترسيب الثانوي AsST أكبر. عدئذ، تزيد تكالفة الإنشاء لأحواض الترسيب الثانوي مع الزيادة في تركيز المواد الصلبة  $X_t$ .

ولتحديد مساحة السطح لأحواض الترسيب الثانوي SSTs ، فهناك معياران يتعين تحديدهما للتصميم، (i) قابلية الحمأة للترسيب (ii) عامل تدفق الذرة (WWF/ADWF ratio)  $f_q = \frac{V_0}{r_{hin}}$  ونظيرية التدفق المثلية ذات البعد الأوحد تتطلب تحديد قابلية الحمأة للترسيب كعلاقة بين قيم كل من السرعة المبدئية للترايسيب  $V_0$  وثابت ترسيب الحمأة  $r_{hin}$  في سرعة الترسيب في منطقة (V<sub>s</sub>, m/h) مقابل تركيز المواد الصلبة ( $X_t$ , kgTSS/m<sup>3</sup>). أي:

$$V_s = V_0 \exp(-r_{hin} X_t).$$

وقيم كل من  $V_0$  و  $r_{hin}$  لا تتوافر بسهولة ولكن العلاقات بين مختلف القياسات الألبيست لقابلية الحمأة للترسيب، مثل مؤشر حجم الحمأة (SVI) ومؤشر حجم الحمأة الممزوجة (DSVI) ومؤشر حجم الحمأة المخففة (SSVI) تم اقتراحها من جانب العديد من المؤلفين (انظر Ekama et al., 1997) لهذا الغرض. هذه العلاقات تسمح بإجراء حسابات قيم الدفق  $V_0$  و  $r_{hin}$  من مؤشرات ترسيب الحمأة (SVI، SSVI، DSVI). ومن ناحية أخرى، فإن هناك اختلافات كثيرة في هذه العلاقات والاختيار لمحطة حمأة نشطة معينة يحتاج لاهتمام شديد. ولهذا المثال، فإن العلاقات التي وضعها Ekama and Marais (1986)

$$SSVI_{3.5} = 0.67 DSVI \quad (ml/g) \quad (4.29a)$$

$$V_0 / r_{hin} = 67.9 \exp(-0.016 SSVI_{3.5}) \quad (kgTSS/m^2.h) \quad (4.29b)$$

$$r_{hin} = 0.88 - 0.393 \log(V_0 / r_{hin}) \quad (m^3/kgTSS) \quad (4.29c)$$

$$V_0 = (V_0 / r_{hin}) r_{hin} \quad (m/h) \quad (4.29d)$$

ومن نظيرية الدفق المثلية ذات البعد الأوحد، فحدوث التدفق الزائد (الطفح) الأقصى المسموح عند تدفق الذرة للجو الرطب فقط في تركيز المواد الصلبة في المفاعل (أو المغذي) ( $X_t$ ) وقابلية الحمأة للترسيب. وإذا زاد تركيز المفاعل أو تدهورت قابلية الحمأة

وتتأثر قوة مياه الصرف الصحي وقابلية الحمأة للترسيب، بالإضافة إلى عوامل أخرى مثل نسبة تدفق الذرة للجو الرطب إلى متوسط تدفق الجو الجاف (أو عامل تصرف الذرة للجو الرطب إلى متغير  $f_q = \frac{V_0}{r_{hin}}$ ) وخصوص كل من مياه الصرف الصحي والحمأة النشطة ( $f_{S'up}$ ،  $f_{S'us}$ ) (f<sub>i</sub>) وتكلف المفاعل الإنشاء، يمكن أن توضع جميعها في الاعتبار بتحديد تركيز المفاعل من تحليل تقليل تكالفة الإنشاء للحد الأدنى (Hörler, 1969; Dick, 1976; Riddell et al., 1983; Pincince et al., 1995). وفي مثل هذا التحليل، يتم تحديد تكاليف المفاعل إنشاء المفاعل (المفاعلات) وحوض (أحواض) الترسيب الثانوي، كدالة في تركيز TSS في المفاعل. وتركيز المفاعل الذي تكون عنده تكالفة الإنشاء المشتركة للمفاعلات وأحواض الترسيب الثانوي عند الحد الأدنى يكون هو تركيز تصميم المفاعل.

#### ٤-٧-١ تكلفة المفاعل

بالنسبة لخواص مختارة لمياه الصرف الصحي والحمأة النشطة COD (f<sub>S'up</sub>، f<sub>S'us</sub>، f<sub>i</sub>) العضوي على المفاعل (MS<sub>ti</sub> Reactor) وكتلة TSS في المفاعل (MX<sub>t</sub>) من المعادلة 4.15 أو 4.17، وتبقى ثابتة، بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام عند عمر حمأة ٢٠ يوماً ودرجة حرارة ٤°C كجم MX<sub>t</sub> = 68,162 TSS. وحجم المفاعل كدالة في تركيز TSS في المفاعل، X<sub>t</sub> يتم إيجادها من معادلة 4.20:

$$V_p = MX_t / X_t = \frac{68,162}{X_t} \quad (m^3)$$

حيث:

$$X_t \text{ هو تركيز المفاعل (كم جم / م³)}$$

ولتقدير تكلفة المفاعل من الحجم، فالدلائل الرقمية ذات الصلة بتكلفة إنشاء المفاعل إلى الحجم تكون مطلوبة، وهذه الدلالات تأخذ الصيغة:

$$Reactor cost = C_{br}(V_p)^{P_{br}} \quad (4.28)$$

حيث:

$$C_{br}, P_{br} \text{ ثوابت لتصميم مفاعل معين}$$

#### ٤-٧-٢ تكلفة حوض الترسيب الثانوي

على أساس نظرية التدفق، أوضح Ekama et al. (1997) شريطة أن تكون نسبة إعادة تدوير الحمأة (S) فوق الحد الأدنى لقيمة حرجة، فإن مساحة سطح أحواض الترسيب الثانوي (AsST) تكون دالة فقط في تركيز المواد الصلبة في المفاعل (أو المغذي) ( $X_t$ ) وقابلية الحمأة للترسيب.

#### ٤-٧-٣ التكلفة الإجمالية

إجمالي تكلفة النظام المكون من مفاعل وحوض الترسيب الثنوي SST هي مجموع تكاليف المفاعل وحوض الترسيب الثنوي، والنتائج النوعية لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة معطاة في الشكل رقم ٥-٤، مع تجاهل أن حجم المفاعل وقطر حوض الترسيب الثنوي قد يكون لهما محددات حجم عالية أو منخفضة. وبالنسبة لمحطات المعالجة كاملة النطاق، فإن المفاعل و/أو حوض الترسيب الثنوي قد يحتاجان لانفصال إلى وحدتين أو أكثر متساوية الحجم، لوضع الحجم والمحيط داخل المجالات المحددة.

ومن تحليلات تقليل التكلفة مثل تلك المذكورة أعلاه، سُنجد بصورة عامة أن مدى تركيز المفاعل للوصول إلى الحد الأدنى من تكلفة الإنشاء: (i) يكون أعلى لمياه الصرف الصحي الداخلية ذات القوة الأعلى (BOD<sub>5</sub>, COD) (ii) يكون أعلى عند عمر حمأة أطول (iii) يكون أعلى لمياه الصرف الصحي الخام من مياه الصرف الصحي المترسبة عند نفس القوة، لأن هذه التغيرات الثلاثة كلها تزيد من حجم المفاعل البيولوجي بالنسبة إلى ذلك الخاص بحوض الترسيب (iv) يكون أقل عند عوامل تدفق ذروة أعلى (f<sub>q</sub>) (v) يكون أقل بالنسبة للحمأة الأضعف ترسيباً، لأن هذين التغيرين يزيدان من حجم حوض الترسيب بالنسبة لذلك الخاص بالمفاعل البيولوجي. وبالتالي لا يمكن تحديد درجة مثلى عالمية. ففي البلاد التي بها مياه صرف صحي منخفضة القوة ومحطات ذات عمر حمأة قصير (مثل أمريكا الشمالية) سيميل تركيز المفاعل لأن يكون منخفضاً (٢٠٠٠ - ٣٠٠٠ مجم/l TSS) وفي البلاد التي بها مياه صرف صحي عالية القوة ومحطات ذات عمر حمأة طويل (مثل جنوب أفريقيا) سيميل تركيز المفاعل لأن يكون عالياً (٤٠٠٠ - ٦٠٠٠ مجم/l TSS) كما يوضح عملياً مثال مياه الصرف الصحي.

$$q_{i,pwwf} = V_s \text{ at } X_t = V_0 \exp(-r_{hin} X_t) \quad (\text{m/h}) \quad (4.30\text{a})$$

حيث:

$q_{i,pwwf}$  هو معدل التدفق الزائد في تدفق الذروة للجو الرطب

$$\frac{q_{i,pwwf}}{Q_{i,pwwf}} = \frac{Q_{i,pwwf}}{A_{SST}} = \frac{f_q Q_{i,adwf}}{A_{SST}} \quad (\text{m/h}) \quad (4.30\text{b})$$

ومن معايرة لإجراءات التصميم بنظرية التدفق المثالية ذات البعد الواحد على بيانات أداء نظام كامل النطاق لأحواض ترسيب ثانوية، بين Ekama and Marais (2004) أن أقصى معدل تحميل مواد صلبة مسموح (SLR, kgTSS/m<sup>2</sup>.h) يجب أن يكون فقط ٨٠٪ من ذلك الذي تم تقديره بنظرية الدفق المثالية ذات البعد الواحد. هذا الخفض يبدو أنه نتيجة منطقية للارتفاع الكبير في ديناميكية المواقع في أحواض الترسيب الثنوية، مقارنة بتلك المفترضة في نظرية الدفق المثالية ذات البعد الواحد، مثل التدفقات الأفقية للسائل والممواد الصلبة، الحركة الاضطرابية، الدائرة القصيرة وكثافة التيارات (Ekama et al., 1997).

وبوضع الخفض الذي مقداره ٢٥٪ (٠٠٨٠) في الاعتبار، تكون مساحة السطح لأحواض الترسيب الثنوي  $A_{SST}(s)$ ، بدلالة تركيز المفاعل  $X_t$ ، تُعطى بما يلي:

$$A_{SST} = \frac{1000 f_q Q_{i,adwf}}{0.8 V_0 \exp(-r_{hin} X_t)} / 24 \quad (\text{m}^2) \quad (4.31)$$

حيث:

$Q_{i,adwf}$  هي متوسط تدفق الجو الجاف

ودلالات تكلفة الإنشاء بدلالة قطر أحواض الترسيب الثنوي ( $m\phi$ ) الدائرية لعمق محدد يمكن أن تأخذ الصيغة:

$$SST Cost = C_{sst}(\phi)^{P_{sst}} \quad (4.32)$$

حيث:

$C_{sst}$ ,  $P_{sst}$  ثوابت لتصميم معين

أقل من ذلك التي لمياه الصرف الصحي الخام. وبوضوح، فإن الترسيب الابتدائي يؤدي إلى تحقيق وفر كبير في طاقة التهوية، لأن أحواض الترسيب الابتدائية تزيل حوالي ٥٠-٣٠ % من COD الداخل إلى المحطة، وبصفة عامة فإن الطلب على الأكسجين الكربوني لمياه الصرف الصحي المترسبة سيكون حوالي ٥٠-٣٠ % أقل من ذلك الخاص بمياه الصرف الصحي الخام.

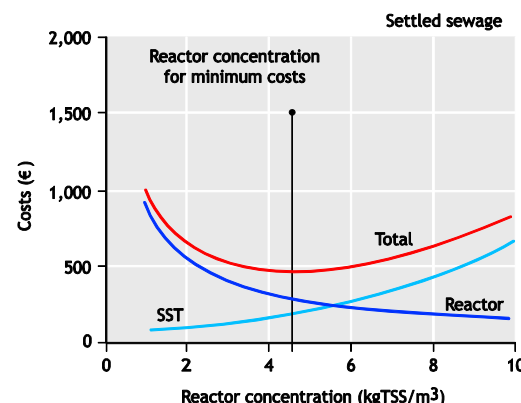
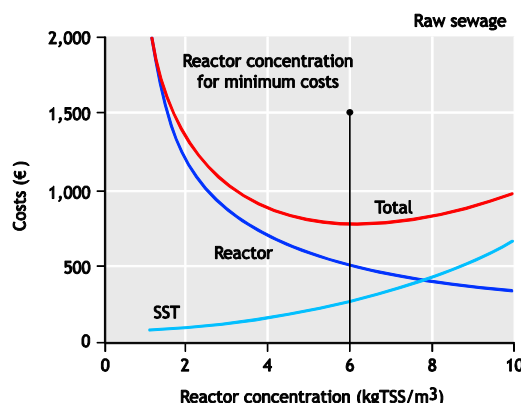
والطلب على الأكسجين الكربوني هو الطلب على الأكسجين لأكسدة المواد العضوية الداخلية (COD) والمعملية الذاتية المصاحبة للكائنات عضوية التغذية فقط. وفي نظم إزالة النيتروجين، يكون الأكسجين مطلوباً أيضاً لعملية النيترة، وهي عملية الأكسدة البيولوجية للأمونيا إلى نيترات بواسطة الكائنات ذاتية التغذية المسببة للنيترة. وعلى الجانب الآخر، مع عملية إزالة النيترة، وهي الاختزال البيولوجي للنيترات إلى غاز النيتروجين بواسطة الكائنات عضوية التغذية الاختيارية، فيتم استخدام بعض المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي مع النيترات كقابلات للإلكترونات، والتي لا يكون، عندئذ، لها حاجة للأكسجين، وبهذا فإن عملية إزالة النيترة تؤدي إلى خفض الطلب على الأكسجين. ولهذا فإن الطلب الكلي على الأكسجين في نظام إزالة النيتروجين يكون هو مجموع الطلب على الأكسجين الكربوني وأكسجين عملية النيترة، ناقصاً ذلك الذي تم توفيره بعملية إزالة النيترة. والإجراءات لحساب الطلب على الأكسجين لعملية النيترة والأكسجين الذي تم توفيره بعملية إزالة النيترة تمت مناقشتها في الفصل الخامس من الكتاب، والمعادلات المعطاة هنا هي لحساب الأكسجين الكربوني على أساس افتراض أن جميع المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي قد استخدمت مع الأكسجين كقابل للإلكترونات أي للنظم الهوائية التامة.

#### ٤-٨-١ الطلب على الأكسجين الكربوني

##### ٤-٨-١-١ ظروف الحالة المستقرة (المتوسط اليومي)

متوسط الطلب اليومي على الأكسجين الكربوني لكل كجم حمل COD على المفاعل ( $FO_c/FS_{tiReactor}$ ) يتم حسابه من المعادلة ٤-١٨. ولأعمار الحماة الأطول من ١٥ يوماً تكون الزيادة في ( $FO_c/FS_{tiReactor}$ ) قليلة مع الزيادة الأكثر في عمر الحماة، لكل من مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة. و( $FO_c/FS_{tiReactor}$ ) لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عادة ما تكون في حدود ٦١٠ من بعضها البعض، مع كون الطلب بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة يكون القيمة الأعلى. وهذا لكونه بالمقارنة بمياه الخام، تكون هناك نسبة أعلى من المواد العضوية الكلية (COD) في المياه المترسبة قابلة للتحلل الحيوي. بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي عند عمر حماة ٢٠ يوماً تكون ( $FO_c/FS_{tiReactor}$ ) ٦٠٤ كجم أكسجين/كجم COD لمياه الصرف الصحي الخام و٦٥٣ كجم أكسجين/كجم COD لمياه الصرف الصحي المترسبة.

وإن كان هناك اختلاف صغير فقط في ( $FO_c/FS_{tiReactor}$ ) بين مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة، فإن هناك فرق كبير في الطلب على الأكسجين لكل كجم حمل COD على المحطة (شكل ٤-٣). بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة، وهذا يعطى بقيمة ٦٥٣ (٤٠,٤٠)، بالنسبة لإزالة قدرها ٤٠ % في أحواض الترسيب الإبتدائية ( $PSTs$ ، وهذا يعني حمل ٣٨ كجم أكسجين/كجم COD على المحطة. بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام تبقى القيمة على المحطة. كجم أكسجين/كجم COD حمل على محطة المعالجة، مما يجعل طلب مياه الصرف الصحي المترسبة على الأكسجين ٣٧ %.



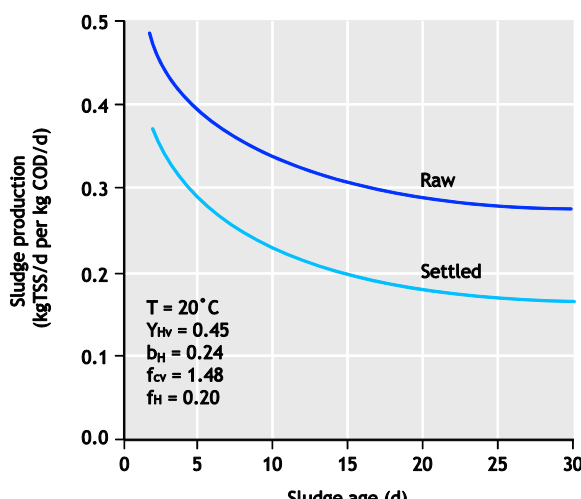
شكل ٤-٥ تكاليف المفاعل وحواضن الترسيب الثنائي وتكلفة الإنشاء الكلية، لتقدير تركيز المفاعل عند الحد الأدنى للتكلفة لمثال مياه الصرف الصحي الخام (أ) والمترسبة (ب) في مفاعل واحد ووحدات أحواض ترسيب ثانوي.

وبالحال المعادلتين 4.12 و 4.17 محل  $FX_t$  والتبسيط، ينتج كمية الحمأة المنتجة في اليوم لكل مجم حمل COD على المفاعل البيولوجي، أي:

$$\frac{FX_t}{FS_{ti}} = \frac{I}{f_i} \left[ \frac{(1 - f_{S'us} - f_{S'up}) Y_{Hv}}{(1 + b_H SRT)} \right] \left[ \frac{(1 + f_H b_H SRT) + \frac{f_{S'up}}{f_{cv}}}{(1 + f_H b_H SRT) + \frac{f_{S'up}}{f_{cv}}} \right] \quad (4.34)$$

(mgTSS/d per mgCOD.d)

وشكل ٤-٦ يعرض رسمياً بيانياً لإجمالي كتلة الحمأة المنتجة يومياً لكل وحدة حمل COD على المفاعل البيولوجي (معادلة 4.34) مقابل عمر الحمأة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة ويمكن ملاحظة أن كتلة الحمأة المنتجة في نظام الحمأة النشطة (كل وحدة حمل COD على المفاعل البيولوجي) تتناقص كلما زاد عمر الحمأة، وكل من مياه الصرف الصحي الخام أو المترسبة على حد سواء، ولكن معدل الانخفاض يكون غير ذي قيمة عند أعمار حمأة أطول من ٢٠ يوماً.. ومعالجة مياه الصرف الصحي المترسبة ينتج عنه إنتاج أقل للحمأة الثانية لكل وحدة حمل COD على المفاعل البيولوجي، مقارنة بمعالجة مياه الصرف الصحي الخام. وهذا سببه أن محتوى COD الجسيمي غير القابل للتحلل البيولوجي ( $f_{S'up}$ ) والمحتوى غير العضوي ( $X_{IO}/S_{ti}$ ) في مياه الصرف الصحي المترسبة يكونان أقل بكثير من تلك التي في مياه الصرف الصحي الخام.



شكل ٤-٦ الإنتاج اليومي من الحمأة (كمgVSS/ يوم وكمTSS/ يوم لكل كجم حمل COD في اليوم) في المفاعل البيولوجي، بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند ١٤ °م.

#### ٤-٨-٤ ظروف الحال الديناميكية (الدوران اليومي)

بسبب الطبيعة الدورانية اليومية للحمل العضوي (COD) على المفاعل سيختلف الطلب على الأكسجين الكريوني بصورة ملزمة لهذا على مدى اليوم. وكذلك حمل TKN على المفاعل يختلف على مدى اليوم بصورة مشابهة تقريباً للحمل العضوي. وبصورة عامة، فإن أحمال COD و TKN على المفاعل تزيد في الصباح نتيجة لزيادة كل من التدفق وتتركيز TKN الذي يصل الذروة حوالي وقت الظهيرة. ولهذا فإن أحمال COD و TKN تقل لتصل إلى الحد الأدنى أثناء ساعات الليل بين ٤-٦ صباحاً نتيجة لانخفاض كل من التدفق وتتركيز TKN و COD. ونسبة كل من الذروة إلى المتوسط والحد الأدنى لمتوسط الحمل، والوقت الذي تظهر فيه هذه النسبة من اليوم، كلها تعتمد على المستجمع الذي تخدمه محطة معالجة معينة، مثل حجم السكان، تخطيط المستجمع والنظام الصناعي. وعموماً، كلما صغر المجتمع، كلما قلل التدفق وأحالم COD و TKN، ولكن تزيد نسبة تدفق وأحالم الذروة إلى المتوسط وتقل نسبة تصرف وأحالم الحد الأدنى إلى المتوسط. ولأن حمل TKN وتغيراته على مدى اليوم وعملية النيترة لها جميعاً أثر عميق على المتوسط اليومي وذروة الطلب الكلى على الأكسجين، تمت مناقشة الطرق التجريبية لتقدير ذروة الطلب على الأكسجين من المتوسط الخاص بنظم النيترة الكاملة التهوية، وذلك في الفصل الخامس من الكتاب. ونظم الحمأة النشطة كاملة التهوية بأعمار حمأة أطول من ٣ أيام يحتمل أن تتم نيترتها في درجات حرارة > ١٤ °م. علاوة على ذلك، فإن عمر حمأة قدره ٣ أيام يكون قريباً من حدود الصلاحية لنموذج الحمأة النشطة عند أوضاع الحال الثابتة، لأنه عند أعمار الحمأة الأقل من هذا، لا يكون الافتراض بأن المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي يتم استخدامها قائماً. لهذا فإن هناك ميزة قليلة لوضع طرق تجريبية لتقدير ذروة الطلب على الأكسجين للنظم كاملة التهوية بدون نيترة.

#### ٤-٩ إنتاج الحمأة اليومي

كتلة الحمأة المنتجة يومياً من قبل نظام الحمأة النشطة تساوي كتلة الحمأة الخارجة من النظام في اليوم عبر تدفق الفاقد وتسمى الحمأة النشطة الزائدة (WAS) أو الحمأة الثانية. ومن تعريف عمر الحمأة (انظر المعادلة 4.1) فإن كتلة TSS في الحمأة المنتجة في اليوم  $(FX_t)$  يحصل عليها من كتلة الحمأة في النظام  $(MX_t)$  مقسوماً على عمر الحمأة، أي:

$$FX_t = MX_t / SRT \quad (mgTSS/d) \quad (4.33)$$

ابتدائية وبقاء كميات قليلة من المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي (جزء نشط منخفض) في الحمأة الثانوية ولا تحتاج معالجة أكثر للثبيت قبل التخلص منها.

والإنتاج اليومي من الحمأة الثانوية والابتدائية هو كتلة الحمأة التي يجب معالجتها والتخلص منها عن طريق أساليب معالجة الحمأة. ومعالجة وتداول الحمأة بنظام إزالة المواد الغذائية البيولوجية (BNR) على وجه الخصوص، يجب لا ينظر لها على أنها منفصلة عن تصميم نظام الحمأة النشطة. في الواقع، جميع عمليات الوحدات التابعة لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي من ضمن مياه الصرف الصحي الخام إلى التخلص النهائي من الحمأة، ينبغي أن ينظر إليه باعتباره منظومة متكاملة. حيث يعتمد تصميم وحدة تشغيل على وحدة التشغيل التي تسبقها، واتخاذ أي قرارات بشأن تصميماها قد يؤثر على تصميم وحدة التشغيل التالية لها.

#### ٤-١٠ تصميم والتحكم في النظام

العامل الذي له أهمية أساسية في تصميم والتحكم في نظام الحمأة النشطة هو عمر الحمأة، والذي يحكم كتلة الحمأة التي يجب إخراجها من النظام يومياً. عمر الحمأة يمكن، وبينما يحل محل "نسبة الغذاء إلى الكائنات الدقيقة" (أي نسبة F/M)، كجم حمل BOD أو COD في اليوم لكل كجم MLSS أو MLVSS في المفاعل) أو، مكافئاً لذلك، معامل الحمل (LF) كمقاييس مرجعية وتحكمي - وخاصة إذا كانت النتيجة مطلوبة - ويمكن تثبيت عمر الحمأة بإجراء تحكم بسيط إذا تم تصميم نظام مناسب. هذا الإجراء للتحكم هو أبسط وأكثر ثقة وقابلية للتطبيق العملي من الإجراءات الموضوعة على أساس (F/M) و (LF)، والذي يسعى أساساً إلى التحكم في كتلة الحمأة في النظام عن طريق التحكم في تركيز MLSS في المفاعل عند قيمة محددة.

#### ٤-١٠-١ التحكم في كتلة الحمأة في النظام

إلى حد بعيد فإن الأكثر شيوعاً في إجراءات التحكم في نظام الحمأة النشطة ينطوي على إبقاء تركيز MLSS للحمأة في المفاعل عند قيمة محددة. وفي أفضل الأحوال يتم تحديد هذا التركيز للحمأة حسب التصميم، أو في أسوأ الأحوال، يتم تحديد من الخبرات التشغيلية بأسلوب أداء المحطة، والتي عادة ما يكون هو ذلك التركيز الذي يمكن أن يوجد في النظام بواسطة أحواض الترسيب الثاني (SSTs). وهذا المنهج لا يتحكم في عمر الحمأة، ولكن يتحكم فقط في كتلة

وتأثيرات الحرارة على إنتاج الحمأة الثانوية قليلة - إنتاج الحمأة عند ٤٠°C حوالي ٥٪ أكثر منه عند ٢٢°C، وهو فارق يحجب تماماً بعدم اليقين في التقديرات الخاصة بخصائص مياه الصرف الصحي  $f_{\text{up}}$  ونسبة VSS/TSS - (f<sub>i</sub>) للحمأة، إذا لم يتم قياس تركيز ISS - (X<sub>IOi</sub>) في المياه الداخلية.

على الرغم من أن إنتاج الحمأة الثانوية من معالجة مياه الصرف الصحي المترسبة يكون أقل من ذلك الناتج من مياه الصرف الصحي الخام، فإن إجمالي كتلة الحمأة من معالجة مياه الصرف الصحي المترسبة يكون أكبر، لأن إجمالي إنتاج الحمأة يتضمن كلاً من الحمأة الابتدائية والثانوية، وفي المحطات التي تعالج مياه الصرف الصحي الخام، تنتج الحمأة الثانوية فقط.

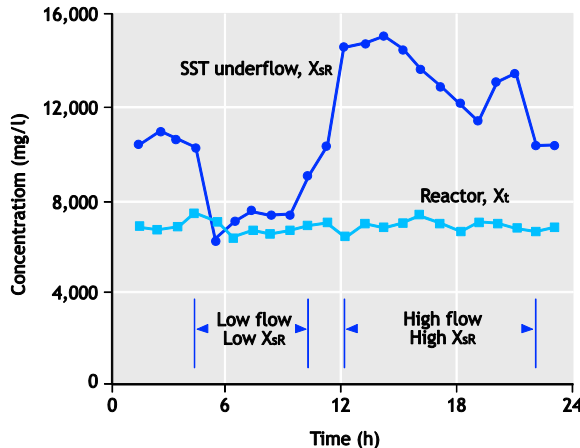
وفي نظام معالجة مياه الصرف الصحي الخام، تتم معالجة الحمأة الابتدائية فعلياً في مفاعل الحمأة النشطة نفسه. ومن اتزان COD، كلما زاد الأكسجين المستخدم في النظام، كلما قل إنتاج الحمأة وكذلك قل الجزء النشط من الحمأة (شكل ٣-٤ ب، ج). لهذا، ولأن الطلب على الأكسجين الكريوني يكون أعلى كثيراً عند معالجة مياه الصرف الصحي الخام، يكون إجمالي إنتاج الحمأة أقل كثيراً، مقارنة بمياه الصرف الصحي المترسبة.

وبتعتمد الملاحظات المذكورة، مع مراعاة أن الجزء النشط من الحمأة الزائدة يعد مؤشراً للمواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي المتبقية في الحمأة الزائدة، هناك طرفان في النهج المتبع في تصميم محطات معالجة مياه الصرف الصحي بالحمأة النشطة للمعالجة البيولوجية (جدول ٤-٤) بمعنى:

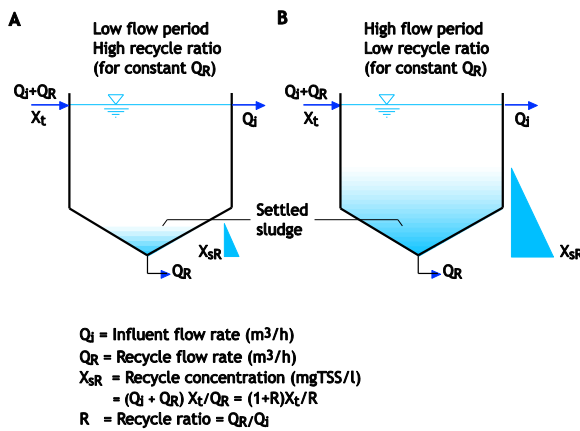
(١) معالجة مياه الصرف الصحي المترسبة عند عمر حمأة قصير (نقل ٨ أيام). هذا ينتج عنه نظام حمأة نشطة صغير جداً مع انخفاض الطلب على الأكسجين وارتفاع إنتاج الحمأة مع محتوى عال للطاقة، أي بقاء كميات من المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي في كل من الحمأة الابتدائية والثانوية (النشطة الزائدة)، والتي تتطلب معالجة أكثر للثبيت قبل التخلص منها، أو:

(٢) معالجة مياه الصرف الصحي الخام عند عمر حمأة طويل (نقل ٣٠ يوماً). هذا ينتج عنه نظام حمأة نشطة كبير جداً مع ارتفاع الطلب على الأكسجين وانخفاض إنتاج الحمأة مع محتوى منخفض للطاقة، أي لا توجد حمأة

تماماً خلال فترات القابلية الضعيفة لترسيب الحمأة، مما ينبع عن فقد كثير للحمأة وبالتالي عمر حمأة قصير.



شكل ٤-٧ البيانات التجريبية من محطة حمأة نشطة على نطاق كامل تبين الترسيب الثابت تقييماً للمفاعل، مقارنة بتركيز متغيرة للحمأة المعادة من أحواض الترسيب الثاني على مدى اليوم (البيانات من Nicholls، 1975)



شكل ٤-٨ تراكم حمأة متزايد وتركيز عالي للحمأة المعاد تدويرها في فترات التدفق العالي للمياه الداخلة (بـ (بـ) أكثر من ذلك الخاص بفترات التدفق المنخفض للمياه الداخلة (أـ) عند معدل ثابت للتدفق المعاد تدويره.

وحتى لو كان ترکیز المفاعل محاکوماً بدقة باستخدام معدات تحكم حديثة مثل إخراج الحمأة الآلي (automated wasting) والقياس الدائم لتركيز المفاعل، فإن هذا لا يتحكم في عمر الحمأة. ومع التحكم في ترکیز المفاعل عند نفس القيمة على مدار العام وحمل عضوي مستقر على المحطة (صفر تنمية حضرية) فإن عمر الحمأة يقل خلال الشتاء لأن إنتاج الحمأة لكل كجم حمل COD يزيد مع انخفاض درجة الحرارة نظرًا لأنخفاض معدل التنفس الذاتي. وبينما يكون الانخفاض صغيراً نسبياً، فإن انخفاض عمر الحمأة، مع ذلك،

الحمأة في النظام. في الواقع، في بعض الحالات، لا تكون حتى كثافة الحمأة هي التي يتم التحكم فيها عن طريق تركيز المفاعل، ولكن الحجم المترسب في  $(SV_{30})$  في اسطوانة القياس ١ لتر. فإن كان الحجم المترسب في  $(SV_{30})$  أكبر من ٤٥٠ مل/لتر، عندئذ يتم إخراج الحمأة حتى تصل لهذه القيمة مرة أخرى. وقد تم تطوير هذا النهج لتقادي الحاجة لقياس تركيز الحمأة في المفاعل ومعها، تغير تركيزات الحمأة بتغيير قابلية الحمأة لترسيب (SVI). وكان هذا النهج مقيداً قبل أن تصبح النية إجبارية، وعلى الأقل التأكيد من أن من الممكن احتواء الحمأة في النظام مع الحفاظ على تركيز منخفض للمادة الصلبة العالقة في المياه الخارجة (ESS). ومن ناحية أخرى، فإنه مع هذه الطريقة لا يوجد تحكم في F/M أو LF أو كثافة الحمأة أو تركيز المفاعل أو عمر الحمأة، وهو وضع لا يمكن تبريره عندما تكون النية مطلوبة. بينما نجد أن النية عملية بسيطة لتلبية احتياجاتها في التصميم— مجرد جعل عمر الحمأة طويلاً بما فيه الكفاية وتوفير ما يكفي من الأكسجين— إلا أنها تعرض نظاماً مختلفاً تماماً للتحكم في تشغيل النظام. فهي تتطلب أن يتم التحكم في عمر الحمأة عند قيمة ثابتة.

إذا تم التحكم في F/M أو LF، عندئذ فإنه للحفاظ على هذه القياسات في الحدود المرغوبية، لن يكون مطلوباً فقط قياس تركيز المفاعل بصورة منتظمة، ولكن أيضاً الحمل اليومي من  $BOD_5$  (أو COD). وهذا يتطلب أخذ عينات واسعة واختبارات مكثفة لتركيز  $BOD_5$  أو COD للمياه الداخلية ونمط التدفق على مدار اليوم لتحديد كثافة حمل COD (أو  $BOD$ ) اليومي. والتحكم في عمر الحمأة يتطلب قياس تركيز MLSS للمفاعل وكثافة الحمأة المخرجة في اليوم. وعادة تستخرج الحمأة المخرجة من الحمأة المترسبة المعادة من أحواض الترسيب الثاني للاستفادة من عملية تثبيتها. ومع ذلك، فإن ترکیز الحمأة المعادة من أحواض الترسيب الثاني يختلف بصورة ملحوظة على مدار اليوم باختلاف التدفق اليومي خلال المحطة (أشكل ٤-٨-٤). لذلك، لمعرفة كثافة الحمأة المخرجة (wasted) عن طريق التدفق السفلي (via underflow)، فإنه من الضروري قياس تركيز الحمأة المعادة من أحواض الترسيب الثاني ومعدل تدفق الحمأة المخرجة والمدة الزمنية لكل مرة يتم فيها إخراج الحمأة. لهذا، لمعرفة LF أو عمر الحمأة، فإن الاختبارات المكثفة لتركيز المياه الداخلية و/أو المفاعل والتدفق السفلي مطلوبة لهذا الغرض. وهذا يمكن أن يكون سهلاً في المحطات الكبيرة حيث القدرة الفنية كافية، ولكن في المحطات الصغيرة، كل من LF وعمر الحمأة عادة لا يكونان معروفيين. ونتيجة لذلك، تكون النية متقطعة أو جزئية أو تتوقف

أو لأنه لم يمكن تجنبها نظرًا لظروف عمل النظام، نضطر للتخلي عن استخدام أحواض الترسيب الثانوي SSTs كمثخن للحماء النشطة الخارجية. وإن كان مطلوبًا تكثيف الحماء النشطة الزائدة WAS في وحدة منفصلة، سواء كان من الحماء المترسبة المعاد تدويرها أو من المفاعل، فإنه يمكن أيضًا أن يتم إخراج الحماء الزائدة مباشرةً من المفاعل وينتقل بالفائدة التشغيلية الكبيرة للتحكم الهيدروليكي في عمر الحماء. وهذه عملية بسيطة تتطلب القليل جدًا من التجارب وتحدد عمر الحماء تقريبًا بالضبط، وينتتج عنها نيترة مستقرة طوال العام ويوصى بها بقوة في نظم الحماء النشطة التي تتطلب النيترة، حتى حيث يمكن تطبيق إجراءات متطرفة للتحكم في تركيز المفاعل.



شكل ٩-٤ واحدة من محطتي معالجة مياه الصرف الصحي في برازيليا بالبرازيل  
صورة (R. Brummer)

#### ٤-١٠-٤ التحكم الهيدروليكي في عمر الحماء

كان أول من اقترح التحكم الهيدروليكي في عمر الحماء وتنفيذها في شكل تعميمي من قبل "Garrett" في ١٩٥٨، ويعتمد على أسلوب "تهوية مياه الصرف الصحي المعدلة" والتي تم تطبيقها بواسطة Setter *et al.* (١٩٤٥). فإذا تم تحديد عمر الحماء بمقدار ١٠ أيام، فإن ١٠/١ من حجم المفاعل يتم إخراجه يوميًا، وإن كان ٢٠ يومًا فإن ٢٠/١ يتم إخراجه يوميًا، أي:  $Q_w = V_p / SRT$  (معادلة ٤.١) - معدل تدفق الفاقد من المفاعل البيولوجي = حجم المفاعل / عمر الحماء. وبالنسبة للمحطات ذات المستويات الأقل من الدعم الفني، فإنه يمكن توفير حوض ترسيب تابع منفصل أو أحواض تجفيف مستقلة تماماً عن أحواض الترسيب الثانوي حيث يمكن أن يصرف عليها تدفقات الحماء الزائدة الخارجية يوميًا. وبالنسبة للمحطات التي بها مستويات أعلى من الدعم الفني، فإن الأفضل هو وحدة تعويم للهواء المذاب (Bratby, 1978)، والتي تقوم أيضًا بقليل انطلاق الفوسفور من الحماء الناتجة في الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور (EBPR) (Pitman, 1999). وتم إعادة المياه الرائقة بعد ترسيب

يكون عكس ما ينبغي القيام به لهذا النظام خلال فصل الشتاء للحفاظ على تركيز الأمونيا منخفضًا. وهذا بالتحديد له صلة لاسيمًا بالمحطات التي يتم تشغيلها بعمر حماء قريب من الحد الأدنى للنيترة (الفصل الخامس) وهو تقليد شائع في البلدان المتقدمة لتقليل ما يمكن من حجم و مساحة المحطة لأن المكان للتوسيع يكون محدودًا. وإذا كان يتم التحكم في تركيز المفاعل وكان الحمل العضوي على المحطة يتزايد تدريجيًا، والذي هو الحال عادة في البلدان النامية، حيث يتم تقييد النمو الحضري في كثير من الأحيان بطاقة المحطة، يقل عمر الحماء تدريجيًا مع الوقت. وحتمًا يحدث في يوم شتاء بارد، أن تكون النيترة قد توقفت.

وعندما تكون النيترة مطلوبة، فليس مطلوبًا فقط أن يتم التحكم في عمر الحماء، بل أيضًا لا يمكن لأحواض الترسيب الثانوي SSTs أن تخدم الغرض المزدوج: مرور ومخزن للحماء الزائدة الخارجية في نفس الوقت. وللحصول على تركيزات عالية من الحماء النشطة الزائدة WAS، يجب أن تكون نسبة إعادة تدوير التدفق السفلي منخفضة (١٠٪)، مما ينتج عنه أزمة بقاء حماء طويلة في أحواض الترسيب الثاني (شكل ٩-٤).

إن زمن بقاء الحماء الطويل يحفز عملية إزالة النيترة في أحواض الترسيب الثاني SSTs مما يسبب طفو (أو ارتفاع) الحماء على سطح حوض الترسيب الثاني، خاصة في الصيف عندما تكون درجة حرارة مياه الصرف الصحي مرتفعة ( $> 20^{\circ}\text{C}$ ). وفي الواقع، في المناطق المدارية، التي هي المنطقة المناخية لمعظم الدول النامية، فإنه قد لا يكون من الممكن تشغيل نظام حماء نشطة لا تتم فيه النيترة حتى في أعمار الحماء القصيرة، لهذا فإن طفو الحماء نتيجة لإزالة النيترة يمكن أن يحدث في المحطات حتى التي تكون فيها النيترة لا تمثل أحد المتطلبات - حدث ذلك في محطة "برازيليا" لمعالجة مياه الصرف الصحي (شكل ٩-٤) التي كان لها نسبة منخفضة للحماء المعادة (١٠٪)، حيث ظهرت بها النيترة حتى في عمر قدره ٣ أيام وعانت من الحماء الطافية طول الوقت وإذا تم خفض عمر الحماء لوقف النيترة، تدهورت عملية إزالة COD دون المستوى المقبول. وهكذا، إذا حدثت النيترة، سواء كان ذلك مقصودًا في التصميم أو عدم إمكانية تجنبه، يجب الاهتمام بإزالة النيترة في مناطق مناسبة من المفاعل وبوضوح، عندما تحدث النيترة، سواء كانت ضرورة لإزالة النيتروجين (غائبة الأكسجين) وزيادة نسبة إعادة تدوير الحماء المترسبة (~١١٪) للحد من طفو الحماء في أحواض الترسيب الثانية، بسبب إزالة النيترة.

تستخدم براعة المشغل لحل أوجه القصور في التصميم بمحارلات دفع العمليات البيولوجية للتغلب على قيود التصميم، لتحقيق أفضل درجة جودة للمياه الخارجة (السيب). ويصبح ضرورياً أن يقوم المصمم بحساب كتلة الحمأة بصورة أكثر دقة، لتوفير حجم مفاعل كافي تحت الحمل العضوي التصميمي للحصول على تركيز المفاعل المطلوب في عمر الحمأة المحدد. وأيضاً مساحة سطح حوض الترسيب، نسبة إعادة تدوير الحمأة المترسبة وقدرة التهوية يجب أن يتم تحديدهم بدقة لمياه صرف صحي محددة وعمر الحمأة بالنظام. وإذا تمت مراعاة هذه الجوانب بصورة كافية، عندئذ ومع التحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة، يكون التحكم في المحطة قد تم تبسيطه، وفي المحطات الصغيرة يمكن التخلص من متطلبات اختبار المواد الصلبة ودليل حجم الحمأة، إلا في الفترات الطويلة. والتحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة يجعل قياسات مثل LF و F/M زائدة عن الحاجة ويدخل اتجاهات جديدة تماماً على التحكم في النظام وهو عملي بصورة فائقة ويحدد عمر الحمأة المطلوب لضمان النيترة على مدار العام. وعندما تكون النيترة أحد المتطلبات، يصبح التحكم في عمر الحمأة مطلوباً أيضاً، ومن ثم عندئذ يكون التحكم الهيدروليكي لعمر الحمأة هو الأسهل والأكثر عملية للقيام بذلك. وعلاوة على ذلك، فإنه مع التحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة يكون شكل عطل المحطة مختلفاً تماماً عنه في حالة التحكم في الكتلة الصلبة. ففي التحكم في الكتلة الصلبة، تتعطل المحطة نتيجة لتوقف النيترة وارتفاع تركيز الأمونيا في المياه الخارجة (السيب)، وهو مكون ذائب غير مرمي ويصعب أيضاً إزالته بطرق أخرى. ولكن مع التحكم في عمر الحمأة، تتعطل المحطة بصورة أوضح، حيث تتسبك الحمأة مع المياه الخارجة فوق حواجز حوض الترسيب الثنوي. وفي محطات تدار مع مستويات منخفضة من القدرات التقنية، يستدعي ذلك على الأرجح اتخاذ إجراءات تصحيحية فورية.

#### ١١-٤ اختيار عمر الحمأة

اختيار عمر الحمأة هو القرار الأكثر أهمية وجوهية في تصميم نظام حمأة نشطة. ويعتمد عمر الحمأة المختار لمحطة ما على عدة عوامل، بعضها مذكور في جدول ٥-٤ مثل: مدى استقرار النظام وقابلية الحمأة للترسيب و ما إذا كان ضرورياً أو غير ضروري أن تكون الحمأة الخارجية (الزائدة) مناسبة للصرف المباشر على أحواض التجفيف، والأهم من ذلك كله، نوعية (جودة) المياه الخارجية (السيب) المطلوبة، أي: هل إزالة COD فقط مقبولة، وهل يجب نيترة المياه الخارجية (السيب)، وهل مطلوب إزالة النيتروجين والفسفور. والعديد

الحمأة إلى المفاعل ويتم ضخ الحمأة المكثفة إلى جزء معالجة/ التخلص من الحمأة في المحطة. هذه الطريقة تحدد بشكل وثيق للغاية عمر الحمأة المطلوب، لأن تركيز السائل المخلوط لا يتغير كثيراً على مدار اليوم (شكل ٧-٤).

وأحد الجوانب الهامة حول التحكم الهيدروليكي لعمر الحمأة هو أنه بعض النظر عن حجم التدفق عبر المحطة، فإنه إذا تم إخراج جزء ثابت من حجم المفاعل يومياً، يثبت عمر الحمأة. وإذا بقيت كتلة حمل COD في اليوم ثابتة، فإن تركيز الحمأة يظل ثابتاً تلقائياً. وإذا زادت كتلة حمل COD، ستؤدي تلقائياً إلى زيادة تركيز الحمأة، للحفاظ على نفس عمر الحمأة. وهذا، من خلال رصد تركيز المفاعل وتغييراته عند عمر الحمأة الثابت، يتم الحصول على مقياس غير مباشر للتغيرات طويلة المدى في حمل COD على المحطة. ومع مرور الوقت، قد يزيد تركيز المفاعل مشيراً إلى أن الحمل العضوي على المحطة أخذ في الازدياد. والتحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة سهل جدًا على القائم بالتشغيل، الذي يحتاج فقط للتأكد من أن الماسورة ليست مسدودة و تعمل في معدل التدفق الصحيح - وحتى تركيز MLSS لا يحتاج لأن يقاس كثيراً.

وعن طريق إجراءات التحكم الهيدروليكي، قد يتم تغيير عمر الحمأة ببساطة عن طريق تغيير الحجم الخارج يومياً. فإذا قلنا أن عمر الحمأة انخفض من ٢٥ يوماً إلى ٢٠ يوماً بالتحكم الهيدروليكي، فإن التأثير الكامل للتغيير سيصبح واضحًا، فقط بعد حوالي نصف عمر الحمأة. لهذا، فإن الكتلة الحيوية يكون لديها فرصة التكيف تدريجياً مع تغيير LF و F/M.

والتحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة ذو أهمية خاصة للمحطات التي بها أعمار حمأة أطول من حوالي ٥ أيام لأنه بالنسبة لهذه المحطات فإن كتلة الحمأة المحتواة في أحواض الترسيب الثنوي تكون جزءاً صغيراً نسبياً من إجمالي كتلة الحمأة في النظام. وفي أعمار الحمأة الأقل من ٥ أيام فإن كتلة الحمأة المحتواة في أحواض الترسيب الثنوي يمكن أن تصبح ذات قيمة فيما يتعلق بإجمالي كتلة الحمأة بالنظام، خاصة عندما تضعف قدرة الحمأة على الترسيب (DSVI $>150 \text{ ml/g}$ ). وعندما تكون كتلة الحمأة في أحواض الترسيب الثنوي كبيرة، فإن التحكم الهيدروليكي سيكون عليه أن يضع ذلك في الإدراك وسوف تتطلب دقة التحكم اختبارات إضافية. والتحكم الهيدروليكي لعمر الحمأة ينقل جزءاً كبيراً من المسئولية على المصمم ويزيل المسئولية عن كاهل القائم بتشغيل المحطة - وكثيراً ما

حتى إذا كانت إزالة النيتروجين غير مطلوبة. وهذا يزيد الحد الأدنى لعمر الحمأة للنитьرة، ويقلل الطلب على الأكسجين، ويسترد القلوية ويقلل مخاطر طفو الحمأة ومحظى COD العالي في المياه الخارجية بسبب إزالة النيترة في قاع حوض الترسيب الثانوي.

والإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور ممكنة عند أعمار قصيرة للحمأة بين ٥-٣ أيام. فالكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs) هي كائنات عضوية التغذية سريعة النمو نسبياً. وفي غياب النيترة، يمكن أن تصبح المنطقة غير المهواة لاهوائية (أي لا يوجد بها أو يدخل إليها نيترات أو أكسجين) وبافتراض أن COD غير القابل للتحلل السريع والأحماض الأمينية قصيرة السلسلة (SCFA<sub>s</sub>) يتوفّران من المياه الداخلة، فإنه ستتم إزالة الفوسفور الزائد بيولوجيًّا. ونظام "Phoredox" الأصلي الذي وضعه (Barnard 1976) يستند إلى مثل هذا النظام ذي المفاعلين اللاهوائي-هواي. وعمر الحمأة الأدنى للإزالة البيولوجية للفوسفور يعتمد على درجة الحرارة، فيزيد مع انخفاض درجة الحرارة، وهو بين ٥-٣ أيام في درجة حرارة ١٤ °م (Mamais *et al.* 1992 *al.*.,)، وفي درجات الحرارة هذه، يكون عمر الحمأة الأدنى للنитьرة أطول بكثير من ذلك الخاص بالإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور، لذلك فإن النيترة بصورة عامة قد لا تحدث مع احتمال غياب التأثير السلبي للنيترات على عملية الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور. ومع ذلك، فإنه في المناخ الأكثر دفئاً يكون عمر الحمأة الأدنى للنيترة والإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور متشابهاً. ويكون إعادة تدوير نسبة منخفضة من النيترات إلى المفاعل اللاهوائي بأن يشتمل النظام على مناطق غائبة الأكسجين أمراً ضروريًّا أيضاً إذا كانت الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور مطلوبة (Burke *et al.* 1986). وإذا كانت الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور EBPR غير مطلوبة، فإن النيترة تغير نظام المفاعلين المهواء - غير المهواء من نظام لإزالة الفوسفور إلى آخر لإزالة النيتروجين.

من هذه العوامل تمت مناقبتها من قبل ولن يتم إعادتها هنا، فقط بعض الإيضاح والتعليقات الإضافية ستكون في جدول ٤-٥ أدناه.

#### ٤-١١-٤ أعمار الحمأة القصيرة (١-٥ أيام)

##### ٤-١١-٤-١ المحطات التقليدية

هذه المحطات يتم تشغيلها بالتكوين التقليدي أي: التكوين شبه الدقيقي، ولكن يتم تطبيق النظم المعدلة أيضاً مثل التشتيت بالتلامس أو التهوية المتدرجة أو التغذية المتدرجة وغيرهم. واستخدمت محطات الحمأة قصيرة العمر على نطاق واسع في أوروبا وأمريكا الشمالية قبل أن تصبح إزالة النيتروجين (لفوسفور) أحد المتطلبات. وغرض هذه المحطات الأساسي هو إزالة COD فقط، والذي يكفي له أعمار حمأة بين ١ إلى ٣ أيام. ويتراوح خفض COD أو BOD بين ٧٥٪ إلى ٩٠٪. والإزالة التي تتم تعتمد على خصائص مياه الصرف الصحي، وتشغيل المحطة، وبوجه خاص نقل الحمأة بين المفاعل وأحواض الترسيب الثنائي، وعلى كفاءة أحواض الترسيب الثنائي. ولأن النشاط الاقترافي للكائنات المفترسة الأولية الحية (بروتوزوا) على البكتيريا الحرة العائمة يكون محدوداً في أعمار الحمأة القصيرة، فإن الجزء غير المترسب من (أو انتشار) كتل الحمأة المتبلدة يكون عاليًا، مما يسبب العكارة وارتفاع COD في المياه الخارجة (Chao and Keinath, 1979; Parker *et al.*, 1971).

ومن المتفق عليه في جدول ٤-٥ أن النيترة لا تحدث عادةً في المحطات ذات عمر الحمأة القصير. ففي المناطق المعتدلة وخطوط العرض العالية، حيث تكون درجة حرارة مياه الصرف الصحي عادةً أقل من ٢٠°م، فسيكون هذا هو الحال. ومع ذلك، في المناطق المدارية وخطوط العرض المنخفضة، حيث تتجاوز درجة حرارة مياه الصرف الصحي ٢٥°م - ٣٠°م، يمكن أن تحدث النيترة عادةً في المحطات ذات عمر الحمأة القصيرة كمسألة طبيعية، بل في الواقع، يكون من الصعب منعها من القيام بذلك. وبالنسبة لهذه الحالات، فمن الأفضل قبول النيترة كأمر حتمي، وتصميم النظام وفقاً لذلك. علاوة على ذلك، فقد يكون مفيداً أن نجعل النظام متضمناً لمنطقة ابتدائية صغيرة غائبة الأكسجين (١٥-٢٥٪ نسبة الكثافة غائبة الأكسجين - انظر الفصل الخامس) لإزالة نيترة نسبة كبيرة من النيترات المتولدة،

جدول ٤-٥ بعض الاعتبارات الهامة في اختيار عمر الحمأة لنظام الحمأة النشطة

عمر الحمأة	قصير (١-٥ أيام)	متوسط (١٠-١٥ يوماً)	طويل (< ٢٠ يوماً)
الألوان	معدل عالي - تغذية متدرجة	مشابهة للمعدل العالي ولكن مع نيترة وأحياناً إزالة نيترة. نظم إزالة ببولوجية للعناصر الغذائية مداري (Orbal) مائي متحرك (Carousel)	إزالة ببولوجية للعناصر الغذائية
الأهداف	بحيرات مهواة - تثبيت	BNR	بالتلامس - أكسجين نقى
نوعية المياه الخارجية	إزالة COD فقط	إزالة COD	إزالة COD
الترسيب الابتدائي	أمونيا عالية	أمونيا منخفضة	إزالة ببولوجية للنيتروجين
جودة الحمأة النشطة	فوسفات عالية	فوسفات منخفضة	إزالة ببولوجية للفوسفور
الطلب على الأكسجين	متعدلة	مستقرة عادة	و/ أو إزالة ببولوجية للفوسفور
حجم المفاعل	صغير جداً	متوسط إلى كبير	مستقرة عادة
قابلية الحمأة للترسيب	جيده بصورة عامة ولكن انتفاخ للكلة الهوائية، ولكن ضعيفة عموماً نتيجة لانخفاض نمو البكتيريا الخيطية مثل <i>S. natans</i> , 1701, <i>parvicella</i> <i>Thiothrix</i> possible	جيده في عمر الحمأة المنخفض وأجزاء عالية الكلة الهوائية، ولكن ضعيفة عموماً نتيجة لانخفاض نمو البكتيريا الخيطية مثل <i>M. parvicella</i>	يمكن أن تكون جيدة مع أجزاء عالية الكلة الهوائية، ولكن ضعيفة بسبب انخفاض نمو البكتيريا الخيطية خاصة <i>M. parvicella</i>
المميزات	تكليف رأسمالية منخفضة	إزالة ببولوجية جيدة للنيتروجين والفوسفور بتكلفة رأسمالية	بسطية لو كانت بدون معالجة ابتدائية وثانوية للحمأة ولكن نظام الإزالة البيولوجية للعناصر الغذائية معقد
العيوب	مع اكتفاء ذاتي من الطاقة	بسطية نسبياً	تجد حمأة ابتدائية وحمأة ثانوية مستقرة وتكليف تداول حمأة منخفضة
	تكليف تشغيل عالية	تكليف تداول الحمأة	مفعول كبير وارتفاع الطلب على الأكسجين
	وتكلفة واحتلال جودة المياه الخارجية	معدنة ومكلفة	وتكليف رأسمالية عالية

وهناك أساساً نوعان من البرك المهواة: الخلط المعلق والاختيارية. والبرك المهواة ذات الخلط المعلق لها مقدار طاقة كافية لكل وحدة حجم تأتي من معدات التهوية لحفظ على الحمأة معلقة. وفي البرك الاختيارية تكون مقدار الطاقة غير كافية ويحدث ترسيب للمواد

والبرك المهواة، تختلف عن برك الأكسدة الهوائية حيث يتم فيها بث الأكسجين بواسطة الطحالب، تعتبر أساساً نظم حمأة نشطة عالية المعدل، لأن الطلب على الأكسجين يتم إمداده كله بواسطة هوايات.

#### ٤-١١-٢ البرك المهواة

نظام الحماة النشطة. وبالنسبة للنيترة، تكون أعمار الحماة المطلوبة من ٨-٥ مرات أطول من تلك المطلوبة لإزالة COD فقط، اعتماداً على درجة الحرارة. وفي المناطق حيث درجة حرارة المياه تنخفض عن ١٤°C، لا يكون عمر الحماة غالباً أقل من ١٥-١٠ يوماً، مع المراقبة الواجبة لوجود بعض المناطق غير المهواة في المفاعل لإزالة النيترة (والإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور).

وفي هذا النطاق من عمر الحماة، لا يلعب تركيز COD في المياه الخارجية دوراً في عملية التصميم. وفي أعمار الحماة الأطول من حوالي ٤ أيام، يكون افراص البروتوزوا للبكتيريا السابقة الحرة عاليًا، والتدعيف جيداً وهكذا يكون انتشار الجسيمات منخفضاً، أيضاً، في النهاية تكسر كل المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي الذائبة، والنتيجة أن يبقى تركيز COD (أو BOD) ثابتاً تقريباً عند أدنى قيمة يمكن الوصول لها، أي تركيز COD الذائب غير القابل للتحلل البيولوجي. ويلعب تركيز الأمونيا في المياه الخارجية أيضاً دوراً ثانوياً في التصميم لأن الثوابت الحرارية لعملية النيترة تكون هكذا متى تتحقق النيترة، كاملاً تقريباً، شريطة أن يكون إمداد الأكسجين كافياً. ورغم أن معايير المياه الخارجية قد تفترض تركيز أمونيا، حوالي < ١٠ مجم أمونيا حرة وملحية FSA - نيتروجين / لتر، فإنه متى حدثت النيترة فإن التركيز لا يتحمل أن يكون أكثر من ٤-٢ مجم نيتروجين / لتر. وبالتالي بالنسبة للنيترة، فإن عمر الحماة بالنسبة للنظام يكون ثابتاً، أساساً بمتطلبات عملية النيترة. وطريقة حساب عمر الحماة الأدنى للنيترة موضحة في الفصل الخامس، جزء ٧-١٥. فمتى تم اختيار عمر حماة ٢٥% أطول من الحد الأدنى مثلاً، فإن تركيز الأمونيا الحرة والملحية في المياه الخارجية تتأثر أكثر بظروف تشغيل النظام من تأثيره بعملية النيترة ذاتها، أي يتأثر بكل من: مددات إمداد الأكسجين والاختلاف في حمل الأمونيا والفقد غير المتحكم فيه للحماية والأس الهيدروجيني للسائل المخلوط.

وفي مياه الصرف الصحي منخفضة القلوية، يمكن أن تسبب النيترة انخفاضاً ملحوظاً في الأس الهيدروجيني للمياه الخارجية، غالباً ما يكون منخفضاً ويصل إلى ٥. وهذا لا يسبب فقط مشاكل مع عملية النيترة نفسها، مثل عدم الالتزام بمستوى الأمونيا في المياه الخارجية، ولكن أيضاً ينتج مياه خارجية "عدائية" والتي يمكن أن تسبب أضراراً بالغة للأكسجين واستعادة القلوية، وللحذر من هذه المشاكل وتعزيز المزايا الأخرى للأكسجين واستعادة القلوية، فإن سياسة إزالة النيترة البيولوجية المتعمدة منادي بها كلما كانت النيترة من الممكن حدوثها، حتى لو كانت إزالة النيتروجين غير مطلوبة. ومع ذلك، فإنه عندما تكون النيترة مطلوبة وإزالة النيترة داخلة ضمن النظام، فإن أعمار الحماة

الصلبة في أرضية البركة، وتتحلل المواد الصلبة القابلة للتحلل البيولوجي في طبقة الحماة، لاهوائياً، كما في برك الأكسدة.

وحركيًا، فإن برك الخلط المعلق عبارة عن تدفق خالٍ لنظم الحماة النشطة، ويمكن نمذجتها على هذا النحو. وزمن المكث الهيدروليكي الاسمي لها يساوي عمر الحماة فيها، وتصرفات الفاقد (Q<sub>w</sub>) والمياه الخارجة (Q<sub>e</sub>) هما شيء واحد وسياريان تدفق المياه الداخلية (Q<sub>i</sub>). وبالتالي، فإن حجم البركة المهواة لكل وحدة حمل COD كبير جداً بالنسبة لنظم الحماة التقليدية قصيرة العمر، والتي لها أ زمنة مكث هيدروليكي حوالي ٢٠/١ من عمر الحماة.

ومياه الخارجية من البركة المهواة ذات الخلط المعلق يكون بها نفس المكونات مثل السائل المخلوط في البركة. ويكون COD المزال من النظام عبر الطلب على الأكسجين صغيراً نسبياً وبهذا يكون COD في المياه الخارجية، عموماً، غير مقبول لصرفه على المياه التي تتلقاه. وفي الحقيقة فإن الهدف الرئيس لجميع المحطات ذات عمر الحماة القصير هو الأداء كمندفات مدعومة بيولوجياً، والتي تحول، بيولوجياً، المواد العضوية الذائية القابلة للتحلل البيولوجي في المياه الداخلية إلى كتلة كائنات قابلة للترسب وتوضع في شبكاتها المواد العضوية الجسيمية القابلة وغير القابلة للتحلل البيولوجي، مما يسمح بالفصل بين السائل والصلب بكفاءة. وفي المحطات التقليدية ذات عمر الحماة القصير، يتم نقل الحماة الزائدة إلى وحدة لمعالجة الحماة، ولكن في نظم البرك المهواة، تتساب المياه الخارجية عادة (مع الحماة الخارجية)، إلى بركة ثانية، أي إلى بركة أكسدة أو إلى بركة مهواة اختيارية، للسماح للمادة الجسيمية سهلة الترسب لأن تترسب في قاع البركة لإنتاج مياه خارجية خالية نسبياً من المواد الصلبة وبها COD منخفض. وتختضع الحماة المكونة في القاع إلى عملية تثبيت لاهوائية. والبرك المهواة تجد لها استخداماً، بصورة أساسية، في نظم معالجة مياه الصرف الصناعي كتقنية منخفضة حيث تكون القوى العضوية عالية، ويختلف الحمل موسمياً وتكون النيترة غير مطلوبة. ومع ذلك، فمعالجة مياه الصرف هذه في نوعيات مختلفة من نظم الهضم اللاهوائي أصبحت الآن أكثر أهمية، للاستفادة من النوعية الأفضل للمياه الخارجية منها، وإعادة استخدام المياه، واسترداد الطاقة وإنخفاض تأثير انبعاثات الغازات المسببة للاحتباس الحراري (الغازات الدفيئة).

#### ٤-١١-٢ أعمار الحماة المتوسطة (١٥-١٠ يوم)

عندما تكون النيترة إجبارية بسبب انخفاض مستوى تركيز الأمونيا الملحية والحرارة (FSA) فإن هذا سيحكم الحد الأدنى لعمر الحماة في

Wanner et al., 1988; Sen et al., 1994) والبكتيريا المسببة للنيترة التي تتم على الوسط الثابت لا تكون عرضة لعمر الحمأة في السائل المخلوط وجزء الكتلة الهوائية ونتيجة لذلك يمكن خفضهما على حد سواء. ومع ذلك، فإن فعالية الوسط الثابت الداخلي لم تكن جيدة كما كان متوقعاً، وتحقق نسبة منخفضة نوعاً ما للفائدة/ التكلفة.

وقد تحقق خفض في عمر الحمأة إلى  $10-8$  أيام بنجاح بالبيئة الخارجية (Bortone et al., 1996; Sorm et al., 1997; Hu et al., 2000) وقد بدأ هذا النظام بالتطبيق على نطاق كامل (Vestner, 2000 and Günthert, 2001; Muller et al., 2006). ومع النيترة الخارجية، فإن عملية النيترة تُستبعد تماماً من الحمأة النشطة المعلقة وتحول إلى نظام وسط خارجي ثابت مثل مرشح زلطى. ومع استقلالية عملية النيترة عن الإزالة البيولوجية للنيتروجين في سائل الحمأة النشطة المخلوط، يمكن خفض عمر الحمأة إلى حوالي  $10-8$  أيام. هذا الخفض يقلل من متطلبات حجم المفاعل البيولوجي لكل  $ML$  مياه صرف صحي معالجة بحوالي  $3/1$  بدون أي تأثيرات سلبية على الإزالة البيولوجية للنيتروجين ولا الفوسفور. وعلاوة على ذلك، تتحسن قدرة الحمأة على الترسيب بصورة واضحة (DSVI -  $6-60$  مل/جم) بالمقارنة مع نظم الإزالة البيولوجية للعناصر الغذائية (Hu et al., 2000).

ويمقارنة المحطات ذات عمر الحمأة المتوسط مع المحطات ذات المعدلات العالية، نجد أن الطلب على الأكسجين لكل كجم COD (متضمنة النيترة) يتضاعف (باستثناء النيترة الخارجية، والتي هي النصف منه) ويكون حجم النظام أكبر بمقدار  $4-3$  أمثال، وتتضاعف كتلة الحمأة الخارجية بمقدار  $40\%$  ويكون الجزء النشط قليلاً جداً. والمحطات ذات عمر الحمأة المتوسط تكون أكثر استقراراً من محطات المعدلات العالية، وتحتاج تقنيات تحكم أقل حداثة ومدخلات تشغيل أقل (باستثناء النيترة الخارجية) مما يجعل هذه المحطات أكثر ملائمة للتطبيق العام.

وفي أعمار الحمأة المتوسطة، يبقى الجزء النشط من الحمأة الخارجية عالياً جداً بالنسبة لصرفها على أحواض التجفيف مباشرة. وبالتالي، فقد يحتاج الأمر إلى إدخال شكل من أشكال تثبيت الحمأة الخارجية على محطة معالجة مياه الصرف الصحي، مثل الهضم الهوائي أو اللاهوائي. والأول له ميزة سهولة التشغيل وإذا تم تشغيله عند تركيزات عالية من  $MLSS$  ( $2\%$ )// ومع التهوية المتقطعة، تترج تركيزات نيتروجين وفوسفور منخفضة في سائل تجفيف الحمأة (Mebrahtu et al.,

الأطول من  $15-10$  يوماً قد تكون مطلوبة ويندرج النظام في فئة عمر الحمأة الطويل.

وفي محطات الحمأة النشطة الهوائية المتنرّطة، يكون هناك دائماً إمكانية حدوث إزالة النيترة في حوض الترسيب الثاني. وتقام هذه المشكلة بإجراء التحكم في النظام الذي يتم فيه استخلاص الحمأة الزائدة من الحمأة المترسبة في حوض الترسيب (انظر قسم  $10-4$ ). فعند نسب منخفضة لإعادة تدوير الحمأة المترسبة، يكون مكث الحمأة في حوض الترسيب الثاني طويلاً ويؤدي إلى إزالة النيترة (شكل  $8-4$ )، وقد قدر Henze et al., (1993) أنه بين  $6-8$  و  $10$  مج نيتروجين/ لتر نيترات ينبغي أن تزال النيترة منه لإحداث طفو الحمأة عند  $10^{\circ}\text{C}$  على الترتيب. وتركيز النيترات المزالة بواسطة إزالة النيترة يزيد كلما: (i) زاد زمن مكث الحمأة في حوض الترسيب الثاني، والذي يعتمد على نسبة إعادة التدوير وظروف تدفق الذرة و(ii) زاد الجزء النشط من الحمأة، أي يكون أكبر عند أعمار أقصر (شكل  $4-3$ -b) و (iii) ارتفاع درجات الحرارة و (iv) زادت كتلة المادة العضوية القابلة للتحلل البيولوجي الغير مستخدمة والمتحجزة، والتي تكون أعلى عند أعمار الحمأة الأقصر وأكبر ما يمكن في حالة حمل الذرة (Ekama et al., 1997).

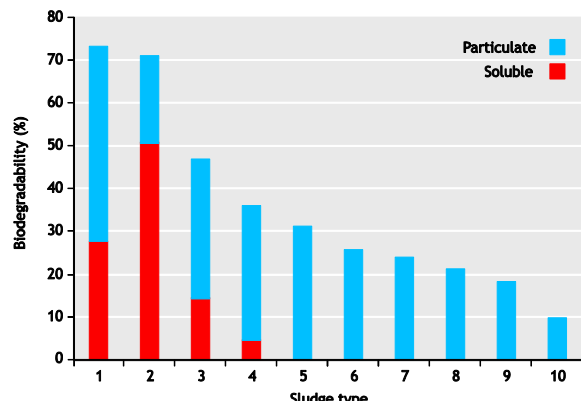
ما سبق يبين أنه بالنسبة للمحطات التي تحدث فيها النيترة، يجب ألا يخدم حوض الترسيب الثاني الغرض المزدوج المتمثل في الفصل بين الصلب/ السائل وتكثيف الحمأة الزائدة، وأن التحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة يجب أن يطبق، وأن يتضمن النظام عملية إزالة النيترة المتعمدة (انظر قسم  $10-4$ )، هذه التعديلات سوف تخفف مشكلة طفو الحمأة بازالة النيترة في أحواض الترسيب الثاني، ولكن قد لا تقضى تماماً على السبب الجذري، أي تركيزات النيترات العالية في السائل المخلوط.

من أجل خفض تكلفة الإنشاء لنظام الحمأة النشطة، يجب القيام بخفض عمر الحمأة. علاوة على ذلك، فإن خفض عمر الحمأة أيضاً يزيد من إزالة النيتروجين والفوسفور بيولوجياً لكل كتلة حمل عضوي (WRC, 1984; Wentzel et al., 1990) وهذا من شأنه أن يكون مفيداً على وجه التحديد لمياه الصرف الصحي ذات درجة الحرارة المنخفضة ( $10-15^{\circ}\text{C}$ ) حيث تكون النيترة مطلوبة.

ولمحاولة خفض عمر الحمأة المطلوب للنيترة، وبالتالي حجم المفاعل البيولوجي لكل  $ML$  مياه صرف صحي معالجة، تم وضع وسط ثابت

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

و جداً أن الحمأة النشطة الخارجية WAS المهمضومة لاهوائياً تحتوت على (١٠%) أقل من المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي المتبقية مقارنة بالحمأة الابتدائية المؤكسدة بالهواء الرطب (Zimpro) والمهمضومة لاهوائياً (٢٥-٦٠%) شكل ٤-١٠.



شكل ٤-١٠ النسبة المئوية للمواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي المتبقية في حمأة مياه الصرف الصحي المنشطة والمعالجة بطرق مختلفة من نظم التثبيت (١ = حمأة ابتدائية، VFA = أحماض دهنية متغيرة، WAS = حمأة نشطة زائدة) التفسير: (١) مياه صرف صحي خام غير متربة (٢) Zimpro (مادة عضوية متخللة) + COD عالي الذوبان (٣) مهمضومة لاهوائياً ١٠ + VFA - WAS + ١٠ (٤) مهمضومة لاهوائياً ١٠ فقط - VFA عالية (٥) مهمضومة لاهوائياً ١٠، مرحلة أولى VFA - منخفضة (٦) Zimpro ١٠ + COD - ١٠ + VFA (٧) WAS مخفضة لاهوائياً ١٠، مرحلة ثانية - VFA مخفضة (٨) DAF (٩) مهمضومة لاهوائياً ١٠ + WAS مرحلة فردية - VFA WAS مخفضة (١٠) مهمضومة لاهوائياً.

### ٤-٣-١١-٤ المحطات العائبة للأكسجين - الهوائية

إذا تجاوز عمر الحمأة ٢٠-٢٥ يوماً، تكون النيترة أمراً لا مفر منه، ومن المستحسن للأسباب المذكورة أعلاه بإدخال إزالة النيترة في النظام، والذي في ظل هذه الأعمار الطويلة للحمأة لن يؤثر على استقرار عملية النيترة. علاوة على ذلك، إذا لزم الأمر، يمكن أيضاً إدخال الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور (EBPR) بتكلفة إضافية قليلة. وفي الواقع، فإن الإزالة البيولوجية للنيتروجين والfosforus تكون أكثر بكثير في مياه الصرف الصحي الخام منها في مياه الصرف الصحي المتربة، بسبب الحمل العضوي الأعلى. وحتى يشمل النظام إزالة النيتروجين والفوسفور، يتم تقسيم المفاعل إلى مناطق غير مهواة (غائبة الأكسجين ولاهوائية) ومناطق مهواة في أشكال متعددة. وتم إزالة النيترة في المناطق غير المهواة ولكن المخلوطة والتي تستقبل السائل المخلوط الذي تمت به النيترة عبر التدوير من المناطق المهواة (ND). وتشمل نظم (ND) ما يسمى نظم النيترة/ إزالة النيترة (ND). وتشمل نظم (ND) ٤ مراحل: Bardenpho، والذي يتضمن مفاعلات غائبة الأكسجين

(al., 2008) ولكن به عيب ارتفاع تكاليف الطاقة للإمداد بالأكسجين. أما الأخير فإن به ميزة توليد الطاقة من الغاز الحيوي (البيوجاز) ولكن به عيب تعقيد عملية التشغيل والتركيبات العالية للنيتروجين والفوسفور في سائل تجفيف الحمأة. وحتى مع استعادة الطاقة في الهضم اللاهوائي للحمأة الخارجية، نتيجة لانخفاض كثافة الحمأة الخارجية من محطة الحمأة النشطة والطلب العالي على الأكسجين لكل كجم حمل COD، فإن الاكتفاء الذاتي للطاقة في المحطات ذات عمر الحمأة المتوسط غير ممكن. ومع ذلك ففي المحطات الكبرى (تقريباً ٥٠٠,٠٠٠ مكافيء فرد PE) حيث يكون الإشراف الفني وخبرة المشغلين على مستوى عال، يمكن خفض تكلفة الطاقة عن طريق إنتاج الغاز من الهاضم اللاهوائي، وربما يمكن تبرير ذلك اقتصادياً، لا سيما مع استمرار ارتفاع تكلفة الطاقة كما هو الحال على مدى العقد الماضي. وقد وجد (Brink et al. 2007) أن انبعاثات غاز الاحتباس الحراري (CO<sub>2</sub>) من محطتين مختلفتين تماماً ولكن يعالجان نفس نوعية مياه الصرف الصحي هو تقريباً نفسه إذا كانت المواد العضوية القابلة للتحلل المتبقية (COD) في الحمأة الخارجية هي نفسها، بمعنى: (i) نظام حمأة نشطة لعمر حمأة طويل (٣٠ يوم - جدول ٤-٥) وتهوية متعددة يعالج مياه صرف صحي خام، (ii) نظام حمأة نشطة لعمر حمأة قصير (٨ أيام - جدول ٤-٥) يعالج مياه صرف صحي متربة، بالهضم اللاهوائي للحمأة الابتدائية والهضم الهوائي أو اللاهوائي للحمأة النشطة لمياه الصرف الصحي، مع الاحتراق / الإشعاع المفيد لغاز الميثان.

### ٤-١١-٤ عمر الحمأة الطويلة (٢٠ يوم فأكثر)

#### ٤-١١-٤-١ المحطات الهوائية

المحطات الهوائية ذات عمر الحمأة الطويل تسمى محطات التهوية الممتدة. والهدف الرئيس لنظم عمر الحمأة الطويل هو تجنب معالجة الحمأة الابتدائية (١٢<sup>٢</sup>) والثانوية (٢١<sup>٢</sup>). هذه المحطات، وبالتالي، تعالج مياه الصرف الصحي الخام ويتم اختيار عمر الحمأة بحيث يكون الجزء النشط (أو المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي المتبقية) للحمأة الزائدة مخفضاً بدرجة كافية للسمام بصرفها المباشر على أحواض تجفيف الحمأة. وعمر الحمأة المطلوب لإنتاج حمأة مستقرة بدرجة كافية بحيث لا تولد مشاكل في الرائحة غير مؤكدة ويعتمد على درجة الحرارة والظروف المناخية، أي: إذا أمكن أم لا تجفيف الحمأة سريعاً بما فيه الكفاية قبل أن يبدأ خروج الروائح، وربما تتجاوز ٣٠ يوماً. ومن المثير للاهتمام أن عملية مسح للمواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي المتبقية في حمأة مياه الصرف الصحي المعالجة بنظام ثبيت حمأة مختلفة، بواسطة Samson and Ekama (2000)

#### ٤-١١-٤ الدافع السائدة في حجم نظم الحمأة النشطة

في الجزء السابق، تم تحديد بعض الاعتبارات في اختيار عمر الحمأة في نظام الحمأة النشطة، لأن هذا يُعد القرار الأكثر أهمية وأساسية في تصميم هذه النظم. وعمر الحمأة هو المحرك الرئيس الذي يتحكم في جودة المياه الخارجية وحجم نظام الحمأة النشطة. عموماً، كلما زادت الجودة المطلوبة في المياه الخارجية (والحمأة الخارجية) من النظام، كلما زاد عمر الحمأة وكبر حجم المفاعل البيولوجي وكثرت خصائص مياه الصرف الصحي المطلوب معرفتها (شكل ٤-١١).

لإزالة المادة العضوية فقط، فإن عمر الحمأة في النظام يكون قصيراً وبالتالي حجم المفاعل البيولوجي صغير. وأساسياً من الضروري فقط معرفة حمل COD العضوي والجزء الجسيمي غير القابل للتحلل البيولوجي ( $f_{S'up}$ ) والجزء الذائب من COD. ويؤثر تركيز الحمل البيولوجي و تركيز COD الجسيمي غير القابل للتحلل البيولوجي بقوة في كتلة الحمأة بالمفاعل وإنتاج الحمأة اليومي، كما أن تركيز COD الذائب الغير قابل للتحلل البيولوجي يثبت تركيز COD في المياه الخارجية المرشحة من النظام. وكذلك يثبت الحمل العضوي الطلب على الأكسجين اليومي وتنبئ ذروة الحمل الهيدروليكي مساحة سطح حوض الترسيب الثنائي.

وإذا كانت النيترات مطلوبة في النظام، فهناك حاجة لمعرفة المزيد من خصائص مياه الصرف الصحي. وأهم هذه الخصائص الحد الأقصى لمعدل النمو النوعي لمسبيبات النيترات في درجة حرارة مياه الصرف الصحي القياسية ( $^{\circ}M_{A20}$ ) ودرجة الحرارة الأدنى لمياه الصرف الصحي ( $T_{min}$ ) وكلاهما يثبت الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترات (SRT). ويجب أن يتم اختيار عمر الحمأة في النظام ( $SRT_{min,NIT}$ ) بحيث يكون أطول من الحد الأدنى الخاص بالنيترات، وكلما زادت نسبة عمر الحمأة في النظام إلى عمر الحمأة الأدنى ( $SRT/SRT_{min,NIT}$ )، كلما قل تركيز الأمونيا في المياه الخارجية وقل الاختلاف في الاستجابة لاختلافات حمل النيتروجين. ومطلوب أيضاً في نظم النيترات حمل النيتروجين اليومي (كل من TKN والأمونيا الملحيّة والحرّة FSA) بحيث يمكن تحديد المواد المكونة للنيتروجين في المياه الداخلية. ولاحظ أنه بالنسبة للنيترات فإن الحد الأقصى لمعدل النمو النوعي لمسبيبات النيترات يعتبر خاصية لمياه الصرف الصحي وليس ثابتاً حركيّاً في النموذج لأنه يختلف في مختلف مياه الصرف الصحي.

Ludzack Ettinger المعدل (MLE) والذي يتضمن مفأولات غائب الأكسجين ابتدائي فقط، ونظم Orbital، Carousel وخدائق الأكسدة، والتي يكون فيها المناطق غائبة الأكسجين المنشأة بطول مسافات مختلفة من نفس المفأول الذي على صورة قناة طويلة، أو على نظم تهوية متعددة تصب في بعضها البعض بصورة متقطعة (IDEA). وبينما تفرض عملية إدخال إزالة النيترات بعض القيود على عملية التصميم عند عمر الحمأة الطويل، فهذه في الواقع عوائق صغيرة بشرط أن تكون قدرة التهوية في المحطة كافية لضمان عملية نيتراة فعالة تحت كل الظروف المتوقعة (انظر الفصل ٥).

#### ٤-١١-٣-٣ المحطات اللاهوائية - غائبة الأكسجين - الهوائية

عندما تكون الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور مطلوبة، يتم تضمين مفأول لاهوائي أولي في التكوين الذي يستقبل مياه الصرف الصحي الداخلة، ولكن مع أدنى حد من الأكسجين والنترات عبر دوران الحمأة. وبالنسبة للإزالة البيولوجية للفوسفور، فإن ضمان صرف صفر نيترات على المنطقة اللاهوائية هو أمر حاسم لتحقيق إزالة جيدة للفوسفور، وأيضاً يشكل قدراً إضافياً على التصميم عند إدراج الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور ضمن نظم التهوية المتعددة. وسوف يعتمد مدى تحقيق الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور على عدد من العوامل، أهمها تركيز COD القابل للتحلل البيولوجي السريع (RB)، نسبة TP/COD ودرجة استبعاد النيترات من المفأولات اللاهوائية، والذي يعتمد على نسبة TKN/COD في المياه الداخلة.

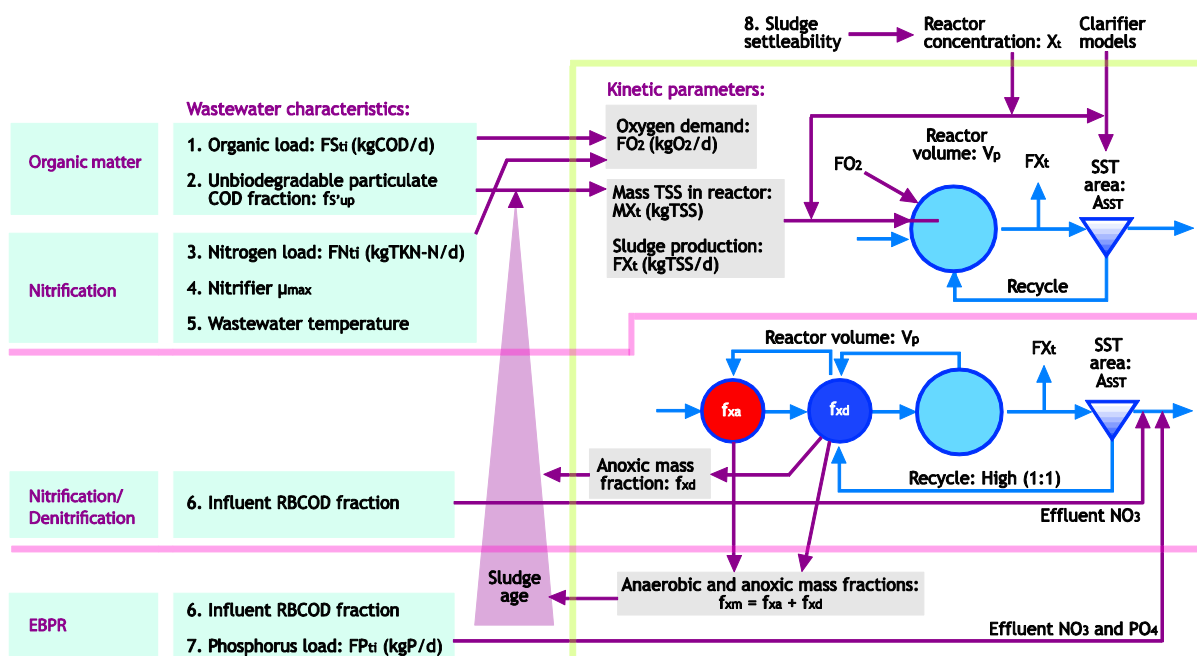
والحمأة الزائدة من نظم التهوية المتعددة متضمنة الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور، بها إمكانية إطلاق تركيزات فوسفور عالية، وهذا يمكن التعامل معه في أحواض نزح ميله مصممة خصيصاً بمرشح رملي تحت المصارف وحواجز المياه الطافحة، مما يسمح لأحواض التجفيف بأن تعمل أيضاً كنظام لإزالة المياه، وبينما يتم تصريف الحمأة الزائدة مباشرة على أحواض التجفيف، تتم مراقبة الصرف السفلي والطفح لقياس تركيز الفوسفور وعندما يصل ذلك إلى ٥ مجم فوسفور / لتر تقريباً، يجب وقف كل من التخلص من الحمأة على أحواض التجفيف وإعادة المياه الناتجة من التجفيف إلى بداية المحطة . والحمأة الصغيرة نسبياً من السائل عالي الفوسفور الذي يصرف من أحواض التجفيف إما يعالج كيميائياً أو يتم استخدامه للري في موقع المحطة. وقدرة نزح المياه في حوض التجفيف تسمح بصورة كبيرة بصرف الحمأة عليها بدلاً من أحواض التجفيف التي ليس لها مزايا نزح المياه تلك .

الممكن تحقيقها. وإذا لم يكن تركيز RBCOD بالمياه الداخلة معروفة، فإن الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور التي من الممكن تحقيقها لا يمكن حسابها بدقة. و RBCOD في المياه الداخلة هو - بصورة غير مباشرة - مصدر الغذاء للكائنات المراكمة للفوسفور  $PAS_{\text{S}}$  التي تتوسط عملية الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور. والغرض من المنطقة اللاهوائية، والتي تستقبل مياه الصرف الصحي الداخلة، هو السماح للكائنات المراكمة للفوسفور بأن تمتلك الأحماس RBCOD الدهنية المتطرافية (VFAs) المولدة عن عملية تخمر الدهنية المتطرافية (VFAs) المتولدة عن عملية تخمر RBCOD بالمياه الداخلة. والنترات (أو الأكسجين المذاب DO) التي تدخل المنطقة اللاهوائية تؤدي إلى استخدام بعض من RBCOD في المياه الداخلة بواسطة الكائنات عضوية التغذية (OHOS)، والذي يقلل نواتج الأحماس الدهنية المتطرافية المتاحة للكائنات المراكمة للفوسفور، وبالتالي الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور. والفرق بين تركيز الفوسفور في المياه الداخلة والإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور الممكنة، يحدد تركيز الفوسفور في المياه الخارجة.

والتركيزات المنخفضة جداً من النترات (والأكسجين المذاب DO) المعاد تدويرها التي تدخل إلى المنطقة اللاهوائية تكون ضرورية لتحقيق أقصى إزالة بيولوجية للفوسفور. وهذا يفرض متطلبات هامة على إزالة النيترة المطلوبة في المنطقة اللاهوائية. إذا كانت نسبة

مع الإزالة البيولوجية للنيتروجين (النيترة وإزالة النيترة، DN) يكون هناك جزء من المفاعل البيولوجي متroxجاً عمداً بلا تهوية (جزء الكلة غائبة الأكسجين  $f_{\text{xd}}$ ). وكلما كبر جزء الكلة غائبة الأكسجين، كلما أمكن إزالة النيترة من كم أكبر من النترات، ولكن كلما زاد الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترة يصبح أكثر من ذلك الخاص بالظروف الهوائية الكاملة للتشغيل. لهذا، بالنسبة لنظم النيترة/إزالة النيترة، يصبح المفاعل أكبر لأن أعمار الحمأة المطلوبة تصبح أطول، وكذلك يكون مطلوبًا معرفة خاصية إضافية لمياه الصرف الصحي وهي تركيز COD القابل للتحلل البيولوجي السريع (RBCOD) لأن نسبة عالية (حتى النصف) من النترات التي يحدث لها إزالة نيترة في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين يمكن سببها هذا المكون من مياه الصرف الصحي. وإذا كان تركيز RBCOD غير معروف، لا يمكن حساب تركيز النترات في المياه الخارجة بدقة.

ومع الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور، يحتاج الأمر معرفة حمل الفوسفور اليومي في مياه الصرف الصحي (كل من الفوسفور الكلي والفوسفور الحمضي) حتى يمكن تحديد المكونات التي تشكل الفوسفور في المياه الداخلة. وفي الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور يكون تركيز COD القابل للتحلل البيولوجي السريع RBCOD في المياه الداخلة هاماً جداً ويثبت مدى الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور



شكل ٤-١١ خواص مياه الصرف الصحي الهامة المطلوبة ل مختلف نظم الحمأة النشطة، تامة التهوية، النيترة، إزالة النيترة والإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور، والعلاقات البيئية التي تؤثر على عمر الحمأة وجودة المياه الخارجة (السيب).

المقاسة. وهذه التغيرات يجب أن توضع على أساس أساسيات العمليات البيولوجية وليس ببساطة لأنها "تجعل النموذج مناسباً".

#### ٤-١١-٥ بعض الملاحظات العامة

في أي نظم إزالة بيولوجية لعناصر الغذاء عند أي عمر حمأة، يكون التحكم في التهوية على وجه التحديد مشكلة مركبة تحت ظروف التدفق والتحميم الدوري، لأن النظام يتتأثر إما بالتركيزات العالية جداً أو المنخفضة جداً من الأكسجين الذائب (DO) في المنطقة الهوائية. فالتركيزات العالية جداً من DO تكون مكلفة بلا داعٍ وينتج عنها إعادة تدوير الأكسجين إلى المنطقة غائبة الأكسجين (والمنطقة اللاهوائية إن كانت تتضمن الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور) مما يقلل من إمكانيات إزالة النيتروجين والفوسفور، والتركيزات المنخفضة جداً من DO تسبب تدهور فعالية النتيجة مع احتمال ظهور حمأة ضعيفة التربس.

في حين أُضفت بعض التقنيات الجيدة للتحكم في الأكسجين الذائب DO على مدى سنوات، فإن تكلفة توفير قدرة تهوية ومساحة سطح لأحواض الترسيب الثانوية من أجل تدفق الذروة، دفعت الجهود البحثية نحو حلول تحكم بديلة، مثل معادلة التدفق والحمل. وعلاوة على ذلك، فإن معظم الاختلاف اليومي في متغيرات النظام، مثل تركيزات الأمونيا والنيترات والفوسفات لا تتأثر بالعمليات البيولوجية، ولكن باختلاف التدفق الهيدروليكي. ولتقليل الاختلافات الهيدروليكيه في حدها الأدنى، فإن حوضاً للمعادلة يتم وضعه في بداية مسار نظام الحمأة الأدنى، ويتم التحكم في تدفق هذا الحوض بحيث إن التغيرات الدورية في التدفق والحمل، يتم تثبيتها إلى قيم صغيرة جداً. ويتم التحكم في الحوض بواسطة كمبيوتر صغير يقوم بحساب تدفق الحوض الذي يحقق أفضل تثبيط للتدفق الداخل خلال ٢٤ ساعة قادمة. وهذا المنهج بمعادلة التصرف تم اختباره في محطة جوهانسبرج (Goudkoppies" لـ"الإزالة البيولوجية لعناصر "الغذائية") وأظهرت إمكانية كبيرة للحد من مشاكل التهوية ومشاكل التحكم الأخرى في محطات الإزالة البيولوجية لعناصر الغذائية (Dold *et al.*, 1982, 1984)

تركيز TKN/COD عالية جداً، فإن التركيزات المنخفضة للنيترات لا يمكن تحقيقها في المنطقة اللاهوائية وقد يحتاج الأمر إضافة جرعات من الميثanol. وتحتاج الإزالة العالية للنيتروجين في المناطق غائبة الأكسجين إلى مفاعلات غائبة الأكسجين كبيرة، والتي مع المنطقة اللاهوائية ينتجان معًا أجزاء كثلة لاهوائية كبيرة، والتي بدورها تحتاج أعمار حمأة طويلة لضمان النتيجة. وما لم يتم تطبيق استراتيجيات محددة للحفاظ على عمر الحمأة منخفضاً، مثل النتيجة الخارجية أو إضافة وسط ثابت إلى المنطقة الهوائية لخفض حساسية النظام لعمر الحمأة الأدنى للنيترة، فإن نظم النتيجة/ إزالة النتيجة للإزالة البيولوجية للفوسفور سيكون لها أعمار حمأة طويلة، خاصة حيث تكون درجة الحرارة الأدنى لمياه الصرف الصحي منخفضة.

والاستعراض السابق يوضح أن تحديد خصائص مياه الصرف الصحي هو أهم جانب من جوانب نمذجة محطات معالجة مياه الصرف الصحي، سواء باستخدام نماذج الحالة المستقرة أو الديناميكية. وينتج عن عدم اليقين من خصائص مياه الصرف الصحي (رسوبية الحمأة) عدم اليقين المساوي له تماماً من: الطلب على الأكسجين، إنتاج الحمأة، حجم المفاعل وجودة المياه الخارجية. لهذا فإن تحليلات الحساسية/عدم اليقين يجب أن تطبق على خصائص مياه الصرف الصحي بدلاً من المقاييس الحركية ومقاييس اتحادية العناصر. في الواقع يجب أن لا تغير المقاييس الحركية ومقاييس اتحادية العناصر في النموذج إلا نادراً (ما عدا الحد الأقصى لمعدل النمو النوعي لمسببات النتيجة والذي يعد من خصائص مياه الصرف الصحي). ويمكن تحقيق توافق كل تركيزات نوعية المياه الخارجية، وإنتاج الحمأة والطلب على الأكسجين مع بيانات المحطة المعملية والتجريبية وتلك على نطاق كامل وذلك بتغيير خصائص مياه الصرف الصحي، فقط، شريطة أن البيانات تتفق مع اتزانات الكتلة (للمياه و COD والنيتروجين والفوسفور). وكثيراً ما لا يمكن أن نجعل توقعات النموذج تتوافق مع البيانات التي تم قياسها لأن البيانات المقاسة لا تتفق مع توازن الكتلة ومبادئ الاستمرارية. ويجب ألا يتم تغيير مقاييس الارتباط العنصري والحركية للنموذج إلا عندما يعجز توافق البيانات مع توازن الكتلة ومبادئ الاستمرارية وتغير خواص مياه الصرف الصحي عن إنتاج ارتباط جيد بين تنبؤات النموذج والبيانات

## المراجع

- Barnard J.L. (1976) A review of biological phosphorus removal in the activated sludge process. *Water SA* **2**(3), 136-144.
- Bratby J. (1978) Aspects of sludge thickening by dissolved-air flotation. *Wat. Pollut. Control* **77**(3), 421-432.
- Brink I.C., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2007) New developments in modelling waste water treatment processes - Using stoichiometry to build a plant wide mass balance based steady state WWTP model. *Procs. 10th IWA conference on Design, Operation and Economics of Large Wastewater Treatment Plants*. Vienna, 9-13 Sept, 243-250.
- Bortone G., Saltarelli R., Alonso V., Sorm R., Wanner J. and Tilche A. (1996) Biological anoxic phosphorus removal - The DEPHANOX process. *Wat. Sci. Tech.* **34**(1/2), 119-128.
- Burke R.A., Wentzel M.C., Dold P.L., Ekama G.A. and Marais, G.v.R. (1989) Biological excess phosphorus removal in short sludge age activated sludge systems. *Procs. 1st biennial WISA Conference*, Cape Town, March.
- Chao A.C. and Keinath T.M. (1979) Influence of process loading intensity on sludge clarification and settling characteristics. *Wat. Res.* **13**(12), 1213-1224.
- Dold P.L., Buhr H.O. and Marais G.v.R. (1982) *Design and control of equalization tanks*. Research Report No. W 42, Dept. of Civil Eng., Univ of Cape Town, Rondebosch, 7701, RSA.
- Dold P.L., Buhr H.O. and Marais G.v.R. (1984) An equalization control strategy for activated sludge process control. *Wat. Sci. Tech.* **17** (Amsterdam), 221-234.
- Dick R.I. (1976) Folklore in the design of final settling tanks. *Journal WPCF* **48**(4), 633-644.
- Ekama G.A., Dold P.L. and Marais G.v.R. (1986) Procedures for determining influent COD fractions and the maximum specific growth rate of heterotrophs in activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* **18**(6), 91-114.
- Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1986) Sludge settleability and secondary settling tank design. *Water Pollut. Control* **85**(2), 100-113.
- Ekama G.A., Barnard J.L., Günthert F.W., Krebs P., McCorquodale J.A., Parker D.S., Wahlberg E.J. (1997) Secondary settling tanks: Theory, design, modelling and operation. IAWQ STR No 6, pp216, International Association on Water Quality, London.
- Ekama G.A. and Marais P. (2004) Assessing the applicability of the 1D flux theory to full scale secondary settling tank design with a 2D hydrodynamic model. *Wat. Res.* **38**(3), 495-506.
- Ekama G.A. and Wentzel M.C. (2004) A predictive model for the reactor inorganic suspended solids concentration in activated sludge systems. *Wat. Res.* **38**(19), 4093-4106.
- Garrett M.T. (1958) Hydraulic control of activated sludge growth rate. *Sew. and Ind. Waste* **30**, 253.
- Henze M., Dupont R., Grau P. and De La Sola A. (1993) Rising sludge in secondary settlers due to denitrification. *Wat. Res.* **27**(2), 231-236.
- Hörler A. (1969) Discussion of "Performance of (activated sludge) secondary settling tanks" by Pflanz P (1969) *Procs. 4th IAWPR Conference*, Prague, Ed. Jenkins SH, Pergamon Press, Oxford, 569-593.
- Hu Z.R., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2000) External nitrification in biological nutrient removal activated sludge systems. *Water SA* **26**(2), 225-238.
- Korentajer L. (1991) A review of the agricultural use of sewage sludge: Benefits and potential hazards. *Water SA* **17**(3), 189-196.
- Mamais D. and Jenkins D. (1992) The effects of MCRT and temperature on enhanced biological phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech* **26**(5/6), 955-965.
- Marais G.v.R. and Ekama G.A. (1976) The activated sludge process part 1 - Steady state behaviour. *Water SA* **2**(4), 163-200.
- Mebrahtu M.K. and Ekama G.A. (2008) Aerobic digestion of waste activated sludge from biological nutrient removal activated sludge systems. *Procs 10th biennial Water Institute of Southern Africa conference*, Suncity, 18-21 May.
- Metcalf and Eddy Inc. (1991) *Wastewater Engineering: Collection, treatment, disposal and reuse*, 3rd Edn., McGraw-Hill, New York.
- Muller A.W., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2006) Estimation of nitrification capacity of rock media trickling filters in external nitrification BNR. *Water SA* **32**(5), 611-618.
- Nicholls H.A. (1975) Internal Thesis Report, Dept. of Civil Eng., Univ. of Cape Town, Rondebosch, 7701, RSA.
- Parker D.S., Kaufman W.J. and Jenkins D. (1971) Physical conditioning of activated sludge floc. *Journal WPCF* **43**(9), 1817-1833.
- Pincince A.B., Braley B.G., Sangrey K.H. and Reardon R.D. (1995) Minimizing costs of activated sludge systems: Application to the Deer Island treatment plant, *Procs. 68th Annual WEF Conference and Exposition*, Miami, **1**, 693-699.
- Pitman A.R. (1999) Management of biological nutrient removal plant sludges - Change the paradigms? *Wat. Res.* **33**(5), 1141-1146.
- Riddel M.D.R., Lee J.S. and Wilson T.E. (1983) Method for estimating the capacity of an activated sludge plant. *Journal WPCF* **55**(4), 360-368.
- Samson K.A. and Ekama G.A. (2000) An assessment of sewage sludge stability with a specific oxygen utilization rate (SOUR) test method. *Wat. Sci. Tech.* **42**(9), 37-40.
- Setter L.R., Carpenter W.T. and Winslow G.C. (1945) Practical application of modified sewage aeration.

- Sew. Works Jour.* **17**(4), 669-691
- Sen D., Mitta P. and Randall C.W. (1994) Performance of fixed film media integrated in activated sludge reactors to enhanced nitrogen removal. *Wat. Sci. Tech.* **30**(11), 13-24.
- Sorm R., Bortone G., Saltarelli R., Jenicek P., Wanner J. and Tilche A. (1996) Phosphate uptake under anoxic conditions and fixed film nitrification in nutrient removal activated sludge system. *Wat. Res.* **30**(7), 1573-1584.
- Sötemann S.W., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2006) Mass balances based plant wide wastewater treatment plant models - Part 4: Aerobic digestion of primary and waste activated sludges. *Water SA* **32**(3), 297-306.
- Stofkoper J.A. and Trentelman C.C.M. (1982) Richtlijnen voor het dimensioneren van ronde nabezinktanks voor actiefslibinstallaties. *H2O* **15**(14), 344-354.
- Vestner R.J. and Gunther F.W. (2001) Upgrading of trickling filters for biological nutrient removal with an activated sludge stage. *GWF - Water• Wastewater* **142**(15), 39-46.
- Wahlberg E.J., Keinath T.M. and Parker D.S. (1994) The influence of flocculation time on secondary clarification. *Water Environ. Res.* **66**(6), 779-786.
- Wanner J., Kucman K. and Grau P. (1988) Activated sludge process with biofilm cultivation. *Wat. Res.* **22**(2), 207-215.
- Wentzel M.C., Dold P.L., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1990) Biological excess phosphorus removal - Steady state process design. *Water SA* **16**(1), 29-48.
- WRC (1984) *Theory, Design and Operation of Nutrient Removal Activated Sludge Processes*. Water Research Commission, Private Bag X03, Gezina, 0031, RSA.

### المصطلحات والرموز

الرمز	الوصف	الوحدة
A	نسبة إعادة تدوير السائل المخلوط	-
ASST	مساحة سطح حوض الترسيب الثنائي	m <sup>2</sup>
b <sub>H</sub>	معدل الفاقد النوعي لكتلة الذاتية للكائنات عضوية التغذية	d <sup>-1</sup>
C <sub>br</sub>	ثابت تكلفة المفاعل البيولوجي	-
C <sub>sst</sub>	ثابت تكلفة حوض الترسيب الثنائي	-
DSVI	مؤشر حجم الحمأة المخففة	ml/gTSS
f <sub>a</sub>	جزء OHO في الحمأة النشطة	mgVSS/mgVSS
f <sub>at</sub>	جزء OHO في الحمأة كمواد صلبة عالقة كلية TSS	mgVSS/mgTSS
f <sub>av</sub>	جزء OHO في الحمأة	mgVSS/mgVSS
f <sub>avOHO</sub>	جزء OHO في الحمأة	mgVSS/mgVSS
f <sub>cv</sub>	نسبة COD/VSS في الحمأة	mgVSS/mgCOD
f <sub>H</sub>	الجزء الغير قابل للتحلل في OHO	mgCOD/mgCOD
f <sub>i</sub>	نسبة VSS/TSS في الحمأة	mgVSS/mgTSS
f <sub>OHO</sub>	المحتوي غير العضوي في OHO	mgISS/mgCOD
f <sub>q</sub>	عامل التدفق الأقصى (التدفق الأقصى الربط / متوسط التدفق الأقصى الجاف)	l/l
FO <sub>c</sub>	التدفق اليومي للأكسجين المستخدم	mgO <sub>2</sub> /d
FS <sub>bi</sub>	التدفق اليومي للأكسجين الكيميائي المنتص غير القابل للتحلل في المياه الداخلة	mgCOD/d
FS <sub>te</sub>	تدفق الأكسجين الكيميائي المنتص في المياه الخارجة	g COD/d
FS <sub>ti</sub>	التدفق اليومي من COD الكلي في المياه الداخلة	mg COD/d
FS <sub>Xv</sub>	التدفق اليومي للمادة العضوية الجسمية المنتجة	mg COD/d
f <sub>S'up</sub>	الجزء الجسيمي الغير قابل للتحلل في COD الكلي في المياه الداخلة	-
f <sub>S'us</sub>	الجزء الذائب الغير قابل للتحلل الحيوي في COD الكلي في المياه الداخلة	-
FX <sub>fi</sub>	التدفق اليومي من COD الجسيمي الغير قابل للتحلل في المياه الداخلة	mgCOD/d

mgISS/d	التدفق اليومي للمادة غير العضوية الجسيمية في المياه الداخلة	FX <sub>IOi</sub>
mgVSS/d	التدفق اليومي للمادة غير القابلة للتحلل الجسيمية في المياه الداخلة	FX <sub>Ivi</sub>
mgTSS/d	التدفق اليومي للمواد الصلبة العالقة الكلية المنتجة	FX <sub>t</sub>
mgVSS/d	التدفق اليومي للمواد الصلبة العالقة المنطابية المنتجة	FX <sub>v</sub>
mgISS/l	المواد الصلبة العالقة غير العضوية في الحمأة النشطة	ISS
d	زمن المكث الهيدروليكي الحقيقي	HRT <sub>a</sub>
d	زمن المكث الهيدروليكي الاسمي	HRT <sub>n</sub>
mgVSS	كتلة OHO في المفاعل	MX <sub>BHv</sub>
mgVSS	كتلة البقايا الذاتية في المفاعل البيولوجي	MX <sub>EHv</sub>
mgISS	كتلة المادة غير العضوية الجسيمية في المياه الداخلة في المفاعل البيولوجي	MX <sub>IO</sub>
mgVSS	كتلة المادة الغير القابلة للتحلل في المياه الداخلة في المفاعل البيولوجي	MX <sub>IV</sub>
mgTSS	كتلة المواد الصلبة في المياه الداخلة في المفاعل البيولوجي	MX <sub>t</sub>
mgVSS	كتلة المواد الصلبة العالقة المنطابية في المفاعل البيولوجي	MX <sub>v</sub>
mgO <sub>2</sub> /l.d	معدل استخدام الأكسجين الكربوني	O <sub>c</sub>
-	ثابت تكلفة الطاقة للمفاعل البيولوجي	P <sub>br</sub>
-	ثابت تكلفة الطاقة لحوض الترسيب الثانوي	P <sub>sst</sub>
1/d	معدل تدفق إعادة تدوير السائل المخلوط	Q <sub>a</sub>
1/d	معدل تدفق المياه الخارجة	Q <sub>e</sub>
1/d	معدل تدفق المياه الداخلة	Q <sub>i</sub>
1/d	معدل تدفق المياه الداخلة (متوسط الجو الجاف)	Q <sub>i,ADWF</sub>
m/h	معدل طفح حوض الترسيب الثانوي في ذروة تصرف الجو الرطب	q <sub>i,PWWF</sub>
m <sup>3</sup> /h	معدل تدفق حوض الترسيب الثانوي في ذروة تصرف الجو الرطب	Q <sub>i,PWWF</sub>
1/d	معدل تدفق إعادة تدوير الحمأة	Q <sub>s</sub>
1/d	معدل تدفق الفاقد من المفاعل البيولوجي	Q <sub>w</sub>
1/g	ثابت ترسيب الحمأة	r <sub>hin</sub>
d	زمن مكث الحمأة	SRT
-	نسبة إعادة تدوير الحمأة المترسبة	S
mgCOD/l	COD القابل للتحلل في المياه الداخلة	S <sub>bi</sub>
mgCOD/l	COD القابل للتحلل والقابل للذوبان	S <sub>s</sub>
mgCOD/l	COD غير القابل للتحلل والقابل للذوبان في المياه الخارجية	S <sub>le</sub>
mgCOD/l	COD غير القابل للتحلل والقابل للذوبان في المياه الداخلة	S <sub>li</sub>
mL/gTSS	مؤشر حجم الحمأة المعملي الخاص في ٣,٥ جم /لتر	SSVI <sub>3.5</sub>
mgCOD/l	COD الكلي في المياه الخارجية	S <sub>te</sub>
mgCOD/l	COD المرشح في المياه الخارجية	S <sub>te(filt)</sub>
mgCOD/l	COD غير المرشح في المياه الخارجية	S <sub>te(unfilt)</sub>
mgCOD/l	COD الكلي في المياه الداخلة	S <sub>ti</sub>
m/h	سرعة الترسيب الأولية	V <sub>0</sub>
1	حجم المفاعل البيولوجي	V <sub>p</sub>

m/h	سرعة الترسيب في المنطقة	V <sub>s</sub>
mgTSS/l	المادة الجسيمية في الحمأة النشطة	X
mgVSS/l	الكتلة الحيوية في OHO	X <sub>BHv</sub>
mgVSS/l	البقايا الذاتية من OHO في الحمأة النشطة	X <sub>EHv</sub>
mgCOD/l	المادة الغير قابلة للتحلل في المياه الداخلية بالحمأة النشطة	X <sub>I</sub>
mgVSS/l	المادة الغير قابلة للتحلل في المياه الداخلية بالحمأة النشطة	X <sub>IV</sub>
mgISS/l	تركيز المواد غير العضوية في المياه الداخلية	X <sub>IOi</sub>
mgTSS/l	تركيز المواد الصلبة العالقة في الحمأة المعاد تدويرها من أحواض الترسيب الثانوية	X <sub>sR</sub>
mgCOD/l	COD الجسيمي بطي التحلل في المياه الداخلية	X <sub>S</sub>
mgCOD/l	COD الجسيمي الغير قابل للتحلل في المياه الداخلية	X <sub>Si</sub>
mgTSS/l	المادة الجسيمية في الحمأة النشطة	X <sub>t</sub>
mgVSS/l	المادة العضوية في الحمأة النشطة	X <sub>v</sub>
mgVSS/l	المادة الجسيمية المتطرافية في المياه الخارجية	X <sub>ve</sub>
mgCOD/mgCOD	إنتاج OHO من COD	Y <sub>H</sub>
mgVSS/mgCOD	إنتاج OHO من VSS	Y <sub>Hv</sub>

الاختصار	الوصف
ADWF	متوسط التدفق للجو الجاف
AS	الحمأة النشطة
BOD	الأكسجين الحيوي الممتص
BNR	الإزالة البيولوجية لعناصر الغذاء
COD	الأكسجين الكيميائي الممتص
DSVI	مؤشر حجم الحمأة المخففة
DO	الأكسجين المذاب
EBPR	الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور
ESS	المواد الصلبة العالقة في المياه الخارجية
F/M	نسبة الغذاء إلى الكائنات الدقيقة
HRT	زمن المكث الهيدروليكي
FSA	الأمونيا الملحة والحرارة
IDEA	التهوية الممتدة المتقطعة والتي تصب من وحدة لأخرى
ISS	مكون المواد غير العضوية في كتلة المواد الصلبة القابلة للتربيس
LF	عامل الحمل (التحميل)
MLSS	المواد الصلبة العالقة في السائل المخلوط
MLVSS	المواد الصلبة العالقة المتطرافية في السائل المخلوط
OHO <sub>s</sub>	الكائنات عضوية التغذية
ND	النيترة/ إزالة النيترة

الكائنات المراكمة للفوسفور	PAOs
مكافئ الفرد	PE
حوض الترسيب الابتدائي	PST
تدفق الذروة للجو الرطب	PWWF
الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل السريع	RBCOD
زمن مكث الحمأة (عمر الحمأة)	SRT
المواد الصالبة العالقة	SS
حوض الترسيب الثانوي	SST
مؤشر حجم الحمأة	SVI
الحجم المتربّ	SV
مؤشر حجم الحمأة المعملي	SSVI
نيتروجين كيلدهال الكلي	TKN
المواد الصالبة العالقة الكلية	TSS
الأحماض الأمينية المتطربة	VFAs
المواد الصالبة العالقة المنتظيرة	VSS
الحمأة النشطة الزائدة	WAS

الوحدة	الشرح	الرموز اليونانية
-	معامل أرهينيوس للحرارة لمعدل التنفس الذاتي للكائنات عضوية التغذية	$\Theta_{bH}$
m	قطر حوض الترسيب الثانوي	$\Phi$



## إزالة النيتروجين

George A. Ekama and Mark C. Wentzel

### ١-٥ مقدمة عن النيترات

النيتروزوموناس والنيتروباكتر فقط كانا يتسلطان عملية النيترة ولكن التقنيات الجزيئية الحديثة أظهرت أن هناك عديد من الأنواع من الكائنات التي تحدث النيترة.

وتحدث النيترة في خطوة أكسدة متاليتين (i) تقوم الكائنات المؤكسدة للأمونيا ( $\text{ANO}_s$ ) بتحويل الأمونيا الحرة والملحية إلى نيتريت (ii) وتقوم الكائنات المؤكسدة للنيترات ( $\text{NNO}_s$ ) بتحويل النيتريت إلى نيترات. وتقام الكائنات المنيترة باستخدام الأمونيا والنيترات بصورة أساسية لمتطلبات طاقة عملية التكوين الحيوي "Synthesis" (عملية التكوين) ولكن بعض الأمونيا تستخدمن أيضًا في عملية البناء لتوفير متطلبات النيتروجين في عملية تكوين كتلة الخلية. واحتياجات عملية التكوين (*synthesis*) من الأمونيا، من ناحية أخرى، تمثل جزءًا مهمًّا من إجمالي الأمونيا التي تمت نيترتها إلى نيترات بواسطة الكائنات المنيترة ، وتكون على أقصى تقدير، ٦١٪ وبالتالي، فإنه من المعتاد في نماذج الحالة المستقرة أن يتم إهمال متطلبات التكوين الحيوي من النيتروجين، وأن يتم النظر ببساطة إلى الكائنات المنيترة بأنها تعمل كعوامل حيوية محفزة في عملية النيترة. وهذا المدخل القائم على حسابات اتحادية العناصر (العلاقات العنصرية

يصف المصطلح "نيترة" العملية البيولوجية التي بها تتم أكسدة الأمونيا الحرة والملحية (FSA) إلى نيتريت ونيترات. ويتم إحداث عملية النيترة بواسطة كائنات محددة كيميائية ذاتية التغذية ولها خواص سلوكية تختلف بوضوح عن الكائنات عضوية التغذية (OHO). في بينما تحصل الكائنات عضوية التغذية على متطلباتها من الكربون (عملية البناء *anabolism* ) والطاقة (عملية الهدم *catabolism* ) لتكوين الكتلة الحيوية من نفس المركبات العضوية، نجد أن الكائنات ذاتية التغذية المسبيبة للنيترات تحصل على احتياجاتها من الكربون (عملية البناء) من ثاني أكسيد الكربون الذائب، وعلى احتياجاتها من الطاقة (عملية الهدم) لتكوين الكتلة الحيوية، من أكسدة الأمونيا إلى نيتريت ونيترات. هذا الفرق ينتج عنه أن يكون للكائنات ذاتية التغذية المسبيبة للنيترات نمو لكتلة الحيوية أقل بكثير (٥٪) من الكائنات عضوية التغذية. إن أهداف هذا الفصل هي مراجعة الحركة الخاصة بعملية النيترة في إيجاز، وإلقاء الضوء على العوامل التي تؤثر في هذه العملية البيولوجية، ووضع الإجراءات لتصميم نظام حماة منشطة هوائي للنيترات. وقد ثبت حيداً أن النيترة تتسبب بنوعين من البكتيريا ذاتية التغذية، الكائنات المؤكسدة للأمونيا ( $\text{ANO}_s$ ) والكائنات المؤكسدة للنيترات ( $\text{NNO}_s$ ). وفي الأصل، كان من المعتقد أن

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

نظر النمذجة للحالة المستقرة (الثابتة)، يحتاج القائم بها لأن يضع في اعتباره دراسة حركة هذه المجموعة من الكائنات فقط. وأن النيتريت الناتج تتم في النهاية نيتريته فوراً إلى نيترات فإنه يتم افتراض أن ANOs تقوم بنيترة الأمونيا إلى نيترات مباشرة وأن الحركة في عملية النيترة تقلل السلوك الحركي الخاص بـ ANOs.

وقد أظهرت الفحوص التجريبية بواسطة Downing *et al.* (1964) أن معدل النيترة يمكن أن يصاغ في صورة معادلة "مونود". وفي الواقع فإن "حركة مونود" قد تم تطبيقها في عملية النيترة قبل أن يتم تطبيقها لنمذجة حركة تكسير المادة العضوية بواسطة الكائنات عضوية التغذية. وقد شجع التطبيق الناجح في عملية النيترة (Lawrence and McCarty (1972) على تطبيقها في نظام (Lawrence and McCarty (1972) على تطبيقها في نظام الحمأة المشطدة. ووضع "نظريه Monod" نظريه Monod (i) كتلة المادة الركيزة - Substrate المتولدة عبارة عن جزء ثابت من كتلة المادة الركيزة - (ii) المعدل المحدد للنمو، أي أن ( وهي في هذه الحالة: الأمونيا ) المعدل المحدد للنمو، أي أن معدل النمو لكل وحدة كتلة من الكائنات في كل وحدة زمنية، لها علاقة بتركيز المادة الركيزة المحيطة بهذه الكائنات.

ومن البند (i):

$$\Delta X_{BA} = Y_A \Delta N_a \quad (5.2)$$

حيث:

$$\begin{aligned} \Delta X_{BA} &= \text{كتلة الكائنات المنيترة (جم VSS)} \\ \Delta N_a &= \text{كتلة الأمونيا كنيتروجين مستخدم (جم FSA-N)} \\ Y_A &= \text{معامل ناتج الكائن المسبب للنيترة (جم N/VSS)} \end{aligned}$$

وبأخذ التغيرات على مدى فاصل زمني  $t$  وبافتراض أن التغيرات ضئيلة للغاية، يمكن كتابة ما يلي:

$$\frac{dX_{BA}}{dt} = Y_A \left[ -\frac{dN_a}{dt} \right] \quad (\text{mgANOSS/l.d}) \quad (5.3)$$

ومن البند (ii)، وضع مونود صيغة العلاقة التالية، المعروفة بمعادلة مونود

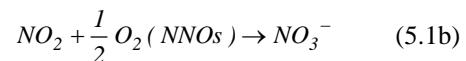
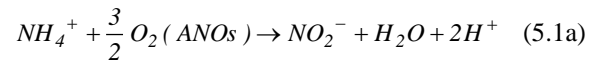
$$\mu_A = \frac{\mu_{Am} N_a}{K_{nT} + N_a} \quad (\text{mgVSS/mgVSS.d}) \quad (5.4)$$

حيث:

$$\begin{aligned} \mu_A &= \text{معدل النمو المحدد في تركيز الأمونيا} \\ N_a &= (\text{mgANOSS/mgANOSS.d}) \\ \mu_{Am} &= \text{المعدل الأقصى لمعدل النمو المحدد} \end{aligned}$$

(Stoichiometric) يساعد بدرجة كبيرة على تبسيط وصف حركة العناصر (Kinetics) في العملية.

والتفاعلين الأساسيين للأكسدة والاختزال (redox) في النيترة، هما:



ووفقاً لحسابات علاقات العناصر فإن متطلبات الأكسجين لأول وشاني تفاعل هي  $= \frac{2}{3}/\frac{1}{2} = \frac{3}{4}$  (٤٣٪٢١٪٣٤٣٪١٤٪٣٢٪٢) مجم  $O_2 / N$  (تكتب أيضاً مجم  $O_2 / N$ ). إذن فإن حسابات علاقات العناصر تثبت أن تحول الأمونيا إلى نيترات، وكلاهما مثلاً كنيتروجين، يحتاج  $= \frac{2}{3}/\frac{1}{2} = \frac{4}{3}$  (٤٪٥٧٪١٤٪٣٢٪٢) مجم  $O_2 / N$  مستخدم. وعند الأخذ في الاعتبار الأمونيا المستخدمة لتكوين كتلة FAS خلايا الكائنات المنيترة، تكون متطلبات (الأكسجين لكل مجم  $N$  تتم نيترتها) أقل قليلاً، فهناك قيم تم رصدها لذلك انخفضت إلى ٤٪٣ (Mjm  $O_2 / N$ ). هذا المدخل يتم تبنيه أو استخدامه في نماذج المحاكاة مثل ASMI (Henze *et al.*, 1987) وهو أحد أسباب الفرق الطفيف في النتائج المستتبطة بين حسابات علاقات عناصر نماذج الحالة الثابتة (المستقرة) ونماذج المحاكاة الأخرى الأكثر تشابكاً.

## ٢-٥ دراسة حركات الأجسام بيولوجيًّا

### ١-٤-٥ النمو

حتى يمكننا صياغة سلوك النيترة، فإنه من الضروري أن نفهم حركة الأجسام في النمو البيولوجي الأساسي للكائنات المؤكسدة للأمونيا (ANO<sub>s</sub>). فمعدل تحول الأمونيا إلى نيتريت بواسطة ANOs يكون عموماً أبطأ بكثير من معدل تحول النيتريت إلى نيترات بواسطة الكائنات المؤكسدة للنيترات (NNO<sub>s</sub>). لهذا فإنه في معظم الظروف داخل محطات معالجة مياه الصرف الصحي البلدية، نجد أن أي نيتريت تم تكوينه في النهاية يتحول فوراً إلى نيترات. ونتيجة لذلك، يلاحظ وجود قليل جداً من النيتريت ( $< 1 \text{ مجم N/L}$ ) في المياه الخارجية من محطة تعمل على مياه داخلة لا تحتوي مواد تشتغل NNO<sub>s</sub>. ولذلك فإن المعدل المحدد في تتبع خطوطي عملية النيترة هو تحول الأمونيا إلى نيتريت بواسطة ANOs. وبهذا فإنه من وجهاً

المأخوذة بواسطة الكائنات المنيترة يستخدم في تكوين الخلايا. وعلى أساس الصيغة الخاصة بكلة الكائنات  $C_5H_7O_2N$ , بين (Brink et al. 2007) أنه مقابل كل ١ مجم FSA-N يتم أخذه، يتم توليد ٠٠٦٧ مجم N نيترات و ٠٠٩٩ مجم ANOVSS ويتم استخدام  $O_2$  ٤٤٢ مجم.

وتطبيق حركية الأجسام في نموذج مونود للنمو على النيترة بواسطة Downing et al. (1964) تعد غالباً من أنجح تطبيقات بحوث حركية الأجسام الميكروبولوجية في معالجة مياه الصرف الصحي، وكثيراً جداً لدرجة أن حركية الأجسام في نموذج مونود يشيع استخدامها اليوم للتعبير عن معدلات عديدة للعمليات الحيوية في صورة تركيزات المواد المغذية المحددة للنمو. وحركية أجسام مونود تحتاج إلى معرفة ثلاثة ثوابت: معامل الناتج ( $Y_A$ ) والحد الأقصى لمعدل النمو ( $\mu_{Am}$ ) ومعامل نصف التسريع ( $K_n$ ).

ويمثل معامل الناتج بالنسبة للكائنات المسيبة للنيترة صافي كتلة الكائن المنتجة لكل وحدة كتلة من المادة الركيزة النيتروجينية المستخدمة. ودليل أن هذا المعامل غير ثابت ولكن يمكن أن يختلف باختلاف ظروف النمو قد تم تقديمها في السنتين (١٩٦٠) وذلك عندما تم وضع نموذج النيترة. وعلى أي حال، فإن (Downing et al. 1964) ذكروا أن التركيزات المختلفة للمادة الصلبة المتطراء VSS التي يتم الحصول عليها من قيم مختلفة لمعامل الناتج ( $Y_A$ ) ليست نتيجة تابعة للأقصى معدل نمو محدد يتم تحديده معملاً ( $\mu_{Am}$ ) شريطة أن معامل الناتج وأقصى معدل نمو مستخدمين، يكونان متتسقين. ذلك لأن ( $\mu_{Am}$ ) يتم الحصول عليه من أقصى معدل محدد للنيترة تم ملاحظته KAM مجم FSA-N تم نيترته لكل مجم ANOVSS في اليوم والذي يساوي  $Y_A / \mu_{Am}$ . فإذا كان  $Y_A$  يتم اختياره بقيمة منخفضة، فإن ( $\mu_{Am}$ ) ستكون منخفضة والعكس صحيح. ولتجنب الارتباط أو التشويش بخصوص معدلات ( $\mu_{Am}$ ) المحددة تجريبياً، فقد تم تبني استخدام معامل  $Y_A$  قياسي = FSA / VSS مجم، أو ١٥ / COD مجم في نماذج الحالة المستقرة والمحاكاة الديناميكية للحملة المنشطة بمحطات معالجة مياه الصرف الصحي البلدية.

## ٥-٢-٢ سلوك النمو

$$\begin{aligned} & (\text{mgANOVSS}/\text{mgANOVSS.d}) \\ & \text{ثابت نصف التسريع أي: التركيز الذي فيه } \\ & \mu_A = \frac{1}{2} \mu_{Am} (\text{mgN/l}) \\ & \text{تركيز الأمونيا في حجم السائل (I)} \\ & N_a \end{aligned}$$

وثوابت مونود: الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد  $\mu_{Am}$  ومعامل نصف التسريع (المعروف أيضاً بمعامل التألف)  $K_n$  بالنسبة ANOs تكون حساسة للحرارة، وتقل بصورة عامة كلما قلت الحرارة. وإضافة الحرف T بجانب أو أسفل الرموز، يشير إلى درجة الحرارة المئوية (°C) و يتم الحصول على معدل النمو من ناتج معدل النمو المحدد وتركيز ANO ( $X_{BA}$ ):

$$\frac{dX_{BA}}{dt} = \mu_{AT} X_{BA} = \frac{\mu_{AmT} N_a}{K_{nT} + N_a} X_{BA} \quad (\text{mgANOVSS/l.d}) \quad (5.5)$$

ومعدل تحول الأمونيا يتم إيجاده من ربط المعادلين ٥.٣ و ٥.٥، كما يلي:

$$\frac{dN_a}{dt} = - \frac{1}{Y_A} \frac{\mu_{AmT} N_a}{K_{nT} + N_a} X_{BA} \quad (\text{mgFSA-N/l.d}) \quad (5.6)$$

ولأنه في نموذج الحالة المستقرة يتم قبول أن عملية النيترة خاضعة لحسابات اتحادية العناصر (stoichiometric) أي أن الكائنات المنيترة تعمل فقط كعامل محفز في العملية، فإن معدل تكوين النيترات يساوي معدل تحول الأمونيا الحرة والمحلية FSA، أي:

$$\begin{aligned} \frac{dN_n}{dt} &= - \frac{dN_a}{dt} = \\ &= \frac{1}{Y_A} \frac{\mu_{AmT} N_a}{K_{nT} + N_a} X_{BA} \quad (\text{mgNO}_3\text{-N/l.d}) \quad (5.7) \end{aligned}$$

حيث:

$$\text{تركيز النيترات (Mg NO}_3\text{-N/l)} \quad N_n$$

ومعدل استخدام الأكسجين المرتبط بالنيترة يكون على أساس متطلبات الأكسجين في حسابات اتحاد العناصر وهو ٤,٧٥ مجم FSA-N تم نيترتها إلى نيترات كما هي محسوبة فيما سبق، أي:

$$O_n = 4.57 \frac{dN_a}{dt} = 4.57 \frac{dN_n}{dt} \quad (\text{mgO}_2/\text{l.d}) \quad (5.8)$$

مع افتراض التحول بحسابات اتحاد العناصر من FSA إلى نيترات كما في معادلتي ٥.٧ و ٥.٨ السابقتين يتجاوز تقدير توليد النيترات إلى حد ما وكذلك استخدام الأكسجين، لأن جزءاً صغيراً (١%) من FSA

موادها الصلبة المتطايرة، وتستمر في استخدام الأكسجين مع الوقت. وتسمى هذه العملية التنفس الباطني. والكائنات المختلفة لها معدلات تنفس باطني (ذاتي) مختلفة، فالنسبة للكائنات عضوية التغذية تكون عاليّة تماماً ( $b_{H2O} = 0.24$ )، بينما في الكائنات المؤكسدة للأمونيا ANOs تكون منخفضة ( $b_{H2O} = 0.04$ ). عملية التنفس الباطني للكائنات المؤكسدة للأمونيا تتم نمجذتها تماماً بنفس الطريقة الخاصة بالكائنات عضوية التغذية، أي:

$$\frac{dX_{BA}}{dt} = -b_{AT} X_{BA} \quad (\text{mgANOVS/l.d}) \quad (5.9)$$

حيث:

معدل فقدان كتلة باطنية محددة للكائنات المنبترة عند درجة حرارة ( $T^{\circ}\text{C}$ )  $b_{AT}$  (مجم ANOVSS / d.ANOVSS)

### ٣-٥ حركة العملية

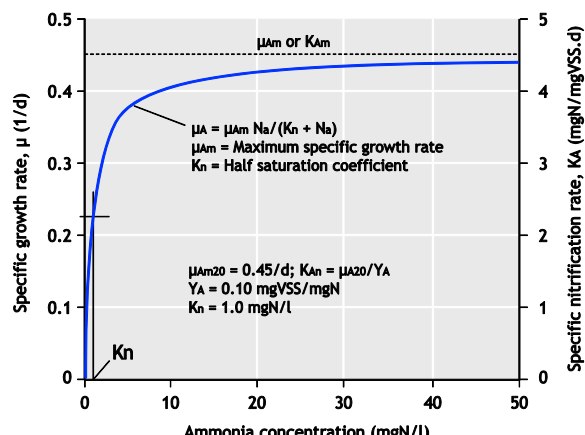
نظام الحماة المنشطة الأساسي الذي تمت نمجذجه لعملية النبترة هو نظام المفاعل الفردي التام الخلط مع التحكم الهيدروليكي في عمر الحماة (انظر شكل ٢-٤). ويوفر هذا النظام، في ظل ظروف الحالة المستقرة، المعلومات الضرورية لتصميم عملية النبترة. والحل الأساسي للحالة المستقرة المطلوب لذلك هو تركيز الأمونيا في المياه الخارجة (السيب) ( $N_{ae}$ ). فهذا الحل يشكل الأساس لتحليل سلوك عملية النبترة ويوفر المعلومات عن تصميم نظام الحماة المنشطة المتضمن لهذه العملية. هذه المعلومات تكون كافية أيضاً لفهم نمذجة عملية النبترة في نماذج محاكاة الحماة المنشطة، مثل نموذج ASMI.

#### ٣-٥-١ تركيز الأمونيا في المياه الخارجة (السيب)

نحصل على توازن كتلة ما عند تغيير كتلة المادة المسبيبة للنبيترة  $M\Delta X_{BA}$  عبر النظام التام الخلط في حالة مستقرة (شكل ٤-٥)

بالمعادلة:

في شكل ١-٥ تبين العلاقة بين معدل النمو المحدد ( $\mu_{Am}$ ) ومعدل استخدام المادة الركيزة المحددة FSA أو معدل النبترة  $K_A$  وتركيز FSA في حجم السائل،  $N_a$ ، كما تم وصفها بمعادلة مونود (معادلة ٥.٤).



شكل ١-٥ معادلة مونود لمعدل النمو المحدد لعملية النبترة عند  $20^{\circ}\text{C}$

والثوابت التي تم اختيارها للمعادلات هي  $\mu_{Am20} = 0.45/\text{ يوم}$ ،  $Y_A = 0.10 \text{ مجم ANOVSS مكونة لكل مجم FSA-N}$  تتم نبترتها،  $K_{n20} = 1.0 \text{ مجم ANOVSS.d/FSA-N}$  و  $K_{AM} = 4.5 \text{ مجم جم FSA-N/L}$ . والظاهرة الملقة في هذا السلوك لنمو الكائنات المسبيبة لنبترة هي أنه بسبب أن  $K_n$  منخفض جداً عند  $1 \text{ مجم جم FSA-N/L}$ ، يكون معدل النبترة في النهاية عند هذه الأقصى للتركيزات  $> 2 \text{ مجم جم FSA-N/L}$ . وعلى أي حال، ففي تركيزات  $< 2 \text{ مجم جم FSA-N/L}$  يتلاشى المعدل بسرعة إلى الصفر. ومعنى ذلك أنه عندما تحدث النبترة، ستكون كاملة تقريباً (شريطة أن يتم الوفاء بكل المتطلبات انظر بالأعلى) ولكن تركيز الأمونيا لا يكون قد اختصر إلى الصفر.

#### ٣-٦ التنفس الباطني (الذاتي)

من المقبول عموماً أن تخضع جميع الكائنات لبعض أشكال فقدان من كتلتها نتيجة لاحتياجات البقاء والطاقة الداخلية. وهذا السلوك يسود عندما تستخدم كتلة حيوية ما جميع موادها الركيزة الخارجية فقط

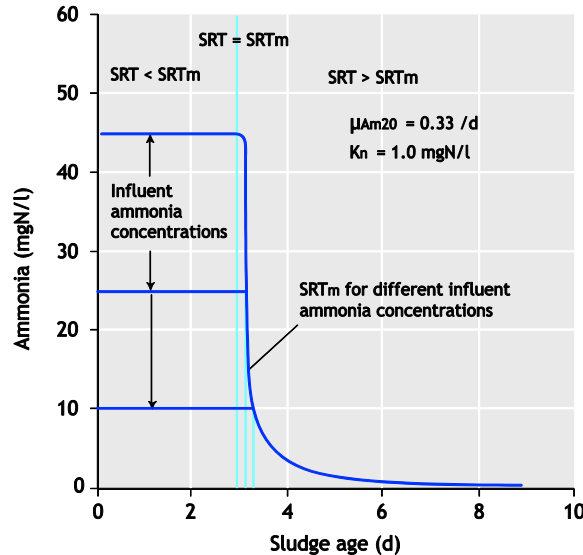
جدول ١-٥ ثوابت الحركة وحساباتها للحرارة بالنسبة للكائنات المسبيبة لنبترة ذاتية التغذية (ANO) والمقيولة في معظم نماذج الحماة المنشطة

ثابت الحركة	الرمز	الوحدة	في درجة $20^{\circ}\text{C}$	المعادلة	$\theta$
معامل الناتج	$Y_A$	mgVSS/mgFSA	0.10		1.00
معدل التنفس الداخلي	$b_A$	/d	0.04		1.029
معامل نصف التشيع	$K_n$	mgFSA/l	1.0		1.123
الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد	$\mu_{Am}$	/d	يختلف		1.123

$$SRT_m = \frac{I}{(1 + \frac{K_{nT}}{N_{ai}}) \mu_{AmT} - b_{AT}} \quad (d) \quad (5.12)$$

هذا الحد الأدنى لعمر الحمأة يختلف قليلاً مع مقدار أو مرتبة  $N_{ai}$  (شكل ٢-٥). حيث  $N_{ai}$  أعلى يعطي  $SRT_m$  أقل قليلاً. وتتأثر  $SRT_m$  على  $K_{nT}$  ضئيل جداً بسبب أن قيمة  $K_{nT}$  صغيرة جداً بالنسبة إلى  $N_{ai}$  (< ٥%). لهذا، فإنه بالنسبة إلى  $N_{ai} > 20 \text{ mg N/L}$  (ويندر أن تكون أقل من ذلك) ومع ملاحظة أن  $K_{n20} = 1.0 \text{ mg N/L}$ ، عندئذ تكون أقل من ذلك) وبهاذا فيوضع صفر  $N_{ai}/K_{nT}$  في المعادلة ٤-٥ (% وبنهاذا فيوضع صفر محل  $N_{ai}/K_{nT}$  في معادلة ٤-٥، ينتج:

$$SRT_m = \frac{I}{\mu_{AmT} - b_{AT}} \quad (d) \quad (5.13)$$



شكل ٢-٥ تركيز الأمونيا في المياه الخارجية مقابل عمر الحمأة لنموذج النيترة للوضع الثابت

وبالنسبة لجميع الأغراض العملية، ومع الوضع في الاعتبار الشك في  $\mu_{Am}$  ، فإن المعادلة ٥.١٣ لا تحدد جيداً عمر الحمأة الأدنى للحمأة في عملية النيترة. ومن منظور ضمني، فإن معادلة ٥.١٣ تقول أن صافي معدل تكاثر الكائنات المنيترة (عكس صافي معدل الحد الأقصى للنمو،  $\mu_{Am} - b_A$ ) أقل من معدل الناتج للمواد المنيترة عبر معدل تدفق الحمأة الزائدة، عندئذ لا يمكن للمواد المسبيبة للنيترة أن تبقى في النظام ولا يمكن للنيترة أن تحدث. وفي أعمار الحمأة الأقل من الحد الأدنى للنيترة، يتم استبعاد الكائنات المنيترة خارج النظام، ولهذا تسمى أعمار حمأة "الاستبعاد - washout"). هذا المفهوم "الاستبعاد" يمكن تطبيقه على أي مجموعة من الكائنات في مفاعل

$$\begin{aligned} M \Delta X_{BA} &= V_p \Delta X_{BA} = \\ &= \frac{\mu_{AmT} N_a}{K_{nT} + N_a} X_{BA} V_p \Delta t - b_{AT} X_{BA} V_p \Delta t - X_{BA} Q_w \Delta t \end{aligned} \quad (\text{mgANOVSS})$$

حيث:

$$\begin{aligned} V_p & \text{حجم المفاعل (ل)} \\ Q_w & \text{معدل تدفق الحمأة الزائدة من المفاعل (ل/يوم)} \end{aligned}$$

وبالقسمة على  $V_p \Delta t$  ينتج:

$$\frac{\Delta X_{BA}}{\Delta t} = \frac{\mu_{AmT} N_a}{K_{nT} + N_a} X_{AT} - b_{AT} X_{BA} - \frac{Q_w}{V_p} X_{BA} \quad (5.10)$$

وفي ظل الحالة المستقرة (تدفق وحمل ثابتين) تكون  $\Delta X_{BA}/\Delta t$  صفر ومن المعادلة (٤.١) نجد أن  $Q_w/V_p = SRT$  (عمر الحمأة).

وبالتعويض في المعادلة، للحصول على تركيز الأمونيا بالمفاعل ( $N_a$ )، ولذلك أيضاً من تعريف ظروف "التام الخلط"، وتركيز الأمونيا في المياه الخارجية (السيب)، ينتج:

$$N_a = N_{ae} = \frac{K_{nT} (b_{AT} + I/SRT)}{\mu_{AmT} - (b_{AT} + I/SRT)} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.11)$$

ومن المعادلة ٥.١١ يكون تركيز الأمونيا ( $N_a$ ) في المفاعل وفي المياه الخارجية (السيب) ( $N_{ae}$ ) مستقلين عن معامل الناتج المحدد  $\mu_{Am20}$  وتركيز الأمونيا في المياه الداخلية ( $N_{ai}$ ). وباستخدام  $\mu_{Am20} = 0.33 \text{ d}^{-1}$  و  $K_{n20} = 1.0 \text{ mgN/l}$ ، واعتبار  $b_{AT} = 0.04 \text{ d}^{-1}$  و  $I = 5 \text{ mgN/l}$  و  $SRT = 4 \text{ days}$  و  $N_{ai} = 20 \text{ mgN/l}$  في شكل ٢-٥ به  $N_{ae}$  مقابل عمر الحمأة  $SRT$ . ونجد أنه في الأعمار الطويلة للحمأة تكون  $N_{ae}$  (تركيز الأمونيا في المياه الخارجية) منخفضة جداً وتبقى كذلك حتى يتم خفض عمر الحمأة إلى حوالي ٤ أيام. وتحت ٤ أيام، تزداد  $N_{ae}$  بسرعة، ووفقاً للمعادلة ٥.١١ يمكن أن تتجاوز تركيز الأمونيا الحرة والملحية FSA في المياه الداخلية ( $N_{ai}$ ). وهذا، بوضوح، غير ممكن، لهذا فإن صلاحية المعادلة ٥.١١ تكون  $N_a = N_{ai}$  في معادلة ٥.١١. وباستبدال  $N_a = N_{ai}$  في معادلة ٥.١١، تتحقق المعادلة ٥.١١، ويجاد عمر الحمأة  $SRT$ ، تحصل على الحد الأدنى لعمر الحمأة لعملية النيترة  $SRT_m$ ، فيما يلي، والتي تعنى، نظرياً، أن النيترة لا يمكن تحقيقها، أي

نظام الحمأة المنشطة مع زيادة الحمل العضوي - فليس واجباً أن يكون ذلك بعملية النيترة وتوقفها، وكذلك بالنسبة لإزالة النيتروجين.

#### ٥-٤ العوامل المؤثرة في النيترة

من المناقشة السابقة، يمكن إدراك أن هناك عدد من العوامل التي تؤثر في عملية النيترة، والحد الأدنى لعمر الحمأة المطلوب لإتمامها وتركيز الأمونيا الحرة والملحية FSA في المياه الخارجية (السيب) من نظام الحمأة المنشطة، تحديداً:

- (١) مقدار ثابت الحركة ( $\mu_{Am20}$ ) لأن هذا المعدل يمكن أن يختلف كثيراً في مياه الصرف الصحي المختلفة.
- (٢) الحرارة لأن الحرارة تقلل معدل  $\mu_{Am20}$  وتزيد من معامل  $K_{n20}$ .
- (٣) المناطق غير المهوأة في المفاعل لأن  $\text{ANO}_{\text{m}}$  كائنات هوائية إلزامية وتنمو في الظروف الهوائية فقط.
- (٤) تركيز الأكسجين الذائب (DO) حيث إن حركة مونود Monod تفترض أن FSA هي المادة المغذية المحددة للنمو، مما يعني أن مورد الأكسجين يجب أن يكون كافياً.
- (٥) ظروف التحميل والتدفق المعاد تدويره ، لأن FSA يكون مذاباً ولهذا فإن تركيزه في المفاعل (والمياه الخارجية) يتتأثر بزمن المكث الهيدروليكي الحقيقي واللحظي، فمعظم FSA الذي لا تتم نيترته أثناء زمن المكث الهيدروليكي الحقيقي، يهرب مع المياه الخارجية (السيب).
- (٦) الأس الهيدروجيني  $pH$  في المفاعل، لأن معامل  $\mu_{Am20}$  يتم تقليله بشدة عند أي قيمة لأس الهيدروجيني  $pH$  خارج نطاق من ٧ إلى ٨.

وهذه الستة عوامل تم مناقشتها فيما يلي.

#### ٥-٤ مصدر مياه الصرف الصحي الداخلية

لوحظ أن ثابت الحد الأقصى لمعدل النمو ( $\mu_{AmT}$ ) يكون محدوداً لمياه الصرف الصحي وأيضاً يختلف بين مختلف دفعات نفس مصدر مياه الصرف الصحي. هذا التحديد يكون ملحوظاً جداً بحيث لا يجب تصنيف  $\mu_{AmT}$  كثابت للحركة، بل كخاصية لمياه الصرف الصحي. ويبدو تأثيره وكأنه ذو طبيعة كابحة (مشطبة) نظراً لوجود مادة (أو مواد) في مياه الصرف الصحي المتذبذبة، والتي لا تظهر كمشكلة تسمم لأن درجة عالية من الكفاءة لعملية النيترة يمكن حدوثها حتى مع قيمة منخفضة  $\mu_{AmT}$  إذا تمت زيادة عمر الحمأة بصورة فعالة. هذه

حيوي، وهو يحدد عمر الحمأة الذي في أقل منه لن تحدث العملية الحيوية، نظراً لأن الكائنات التي تقوم بها لا يمكن بقاءها في النظام.

والقيمة الثابتة النهائية لعمر الحمأة  $SRT$  فيما يخص تركيز الأمونيا الحرة والملحية في المياه الداخلية (وبالنسبة لقيم ثابتة لكل من  $\mu_{AmT}$  و  $\mu_{bA}$ ) والنقص السريع في تركيز الأمونيا الحرة والملحية (FSA) بالمياه الداخلية في أعمار حمأة أطول قليلاً من  $SRT_m$ ، يكون بسبب تركيز نصف تشبع مونود (Monod) المنخفض جداً، بالنسبة للمواد المسبيبة للنيترة ( $K_{n20}$ ). وبسبب هذه الخاصية نجد أنه في محطة معينة عندما يزيد عمر الحمأة، وكما يكون  $SRT_m > SRT$ ، فإن درجة عالية من كفاءة عملية النيترة يمكن ملاحظتها، شريطة أن تكون الأمونيا الحرة والملحية FSA هي المادة الغذائية المحددة لعملية النمو للكائنات المؤكسدة للأمونيا  $\text{ANO}_{\text{m}}$ ، أي أن جميع المتطلبات الأخرى مثل الأكسجين ، قد تم توفيرها. وبالتالي، فإنه تحت ظروف الحال المستقرة، مع عمر حمأة متزايد، حركياً، يمكن أن تتوقع أن نظام حمأة منشطة إما أن لا تتم نيترته إطلاقاً، أو، إذا تمت نيترته، أن تتم في النهاية نيترته التامة، اعتماداً على ما إذا كان عمر الحمأة أقصر أم أطول من الحد الأدنى ( $SRT_m$ )، على الترتيب. وبتحفظ، كلما نقص عمر الحمأة، يمكن أن تتوقع أن نظام حمأة منشطة يمكن أن يتم نيترته تماماً، ثم عندئذ وبصورة مفاجئة تماماً يتوقف عن النيترة اعتماداً على ما إذا كان عمر الحمأة أقصر أم أطول من الحد الأدنى ( $SRT_m$ ) على الترتيب. هذا السلوك يحدث أحياناً في نظم حمأة منشطة كاملة، حيث نجد أنه على مدى سنين يقوم النظام بعملية النيترة بصورة تامة، وفجأة في فصل الشتاء يتوقف عن عملية النيترة وينتج ترکیزات عالية جداً للأمونيا الحرة والملحية في المياه الخارجية (السيب). وبشرط ألا يكون الأكسجين عملاً مهدداً، ما يحدث في هذه الأوضاع هو أنه على مدى السنين يكون حمل الأكسجين الكيميائي الممتص قد زاد، وحتى يمكن الحفاظ على ترکیز المواد الصلبة المتذبذبة في المفاعل في نفس المستوى، يكون معدل إزالة الحمأة ( $Q_w$ ) قد تمت زيادته، مما يخضع عمر الحمأة. عندئذ، ومع درجة الحرارة المنخفضة في الشتاء، ينخفض عمر الحمأة لما تحت الحد الأدنى، وتتوقف عملية النيترة. وذلك لا يمكن حدوثه مع التحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة، حيث يتم إخراج نسبة ثابتة من حجم المفاعل يومياً لإحداث عمر حمأة ثابت. وفي نفس الوقت، قد يصبح حوض الترسيب الثاني (المروق الثانوي) زائد التحميل حيث يزيد ترکیز المفاعل من إجمالي المواد الصلبة مع الوقت، اعتماداً على القابلية للترسيب مع الحمأة المنشطة (انظر الفصل الرابع، الجزء ٤-١٠) لهذا فإن القائم على التشغيل قد يختار الطريقة التي بها يتعطل

$$\begin{aligned} \text{الحساسية لدرجة الحرارة للنيترة} &= ١,١٢٣ \\ \theta_n &= ٠ \\ \text{الحساسية لدرجة الحرارة للتنفس الباطني للكائنات} &= ٠ \\ \theta_b &= ٠ \\ \text{المؤكسدة للأمونيا} &= ANO_s = ١,٠٢٩ \end{aligned}$$

وتتأثر الحرارة على  $\mu_{AmT}$  قوي بصورة خاصة. فكل انخفاض في الحرارة  $6^{\circ}\text{C}$  ، تقسم قيمة  $\mu_{AmT}$  للنصف مما يعني أن الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترة يتضاعف. لهذا، فإن التصميم لنظم النيترة يجب أن يكون على أساس الحد الأدنى المتوقع لحرارة النظام. وحساسية الحرارة بالنسبة إلى  $K_{nT}$  تكون قوية أيضًا، وتتضاعف لكل زيادة  $6^{\circ}\text{C}$  في الحرارة. وهذا لا يؤثر في الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترة، ولكن تؤثر في تركيز الأمونيا الحرة والملحية في المياه الخارجة (FSA) (FSA) في المياه الخارجة (السيب) كلما زادت  $K_{nT}$  كلما ارتفعت قيمة  $K_{nT}$  كلما زادت FSA في المياه الخارجة (السيب) عند  $SRT_m < SRT_m$ . ومع ذلك فإن معدل  $\mu_{AmT}$  الأسرع في درجة الحرارة العالية، يعوض عن قيمة  $K_{nT}$  الأعلى بحيث أن FSA في المياه الخارجة ينقص مع زيادة درجة الحرارة.

### ٤-٣ المناطق غير المهواة

يمكن التعبير عن تأثير المناطق غير المهواة على عملية النيترة على أساس الافتراضات التالية:

- (١) تتمو الكائنات المنيترة ، باعتبارها كائنات هوائية إلزامية، في المناطق المهواة فقط، من النظام.
- (٢) فقدان الكتلة الداخلي (الباطني) للكائنات المسببة للنيترة يحدث في كل من الظروف الهوائية وغير المهواة.
- (٣) نسبة الكائنات المؤكسدة للأمونيا  $ANO_s$  في المواد الصلبة المتطرافية في المناطق غير المهواة و المهواة تكون نفس النسبة بحيث إن أجزاء كتلة الحمأة في المناطق المختلفة تعكس أيضًا توزيع كتلة الكائنات المنيترة.

نستنتج من النقاط ١ إلى ٣ أنه إذا كان جزء  $f_{xt}$  من إجمالي كتلة الحمأة غير مهوى، أي أن  $(1-f_{xt})$  يتم تهويته، فإن حجم الأمونيا في المياه الخارجة (السيب) يمكن أن يحدد من:

$$N_{ae} = \frac{K_{nT}(b_{AT} + 1/SRT)}{\mu_{AmT}(1-f_{xt}) - (b_{AT} + 1/SRT)} \quad (5.15)$$

والمعادلة 5.15 مطابقة للمعادلة 5.11 في هيكلها، إذا ما نظرنا إلى تأثير الكتلة غير المهواة ( $f_{xt}$ ) وهي تخضع من قيمة  $\mu_{AmT}$  إلى

حيث:

المواد الكابحة (الميشطة) يتحمل وجودها بصورة أكبر في تدفقات مياه الصرف الصحي البلدية التي يوجد بها بعض المساهمة الصناعية. وعموماً فكلما زادت حصة التدفقات الصناعية، كلما مالت قيمة  $\mu_{AmT}$  للانخفاض أكثر، ولكن المركبات الكيميائية التي تسبب خفض  $\mu_{AmT}$  لم يتم تحديدها بوضوح لأن.

وقد تم استخدام درجة حرارة قياسية مقدارها  $20^{\circ}\text{C}$  لمعرفة معدلات  $\mu$  لوضع تأثير درجة الحرارة في الاعتبار. وقد تم الحصول على مجال لقيمة  $\mu_{AmT}$  بين  $0,075$  إلى  $0,30$  /  $d$  لمياه الصرف الصحي البلدية، وللهاتين القيمتين تأثير ملحوظ على مقدار الحد الأدنى لعمر الحمأة في عملية النيترة. فتجد أن نظامين لهما هاتين القيمتين  $\mu_{AmT}$  سيكون لهما قيم عمر حمأة  $SRT_m$  يختلفان بنسبة  $250\%$  وبوضوح، نظرًا للرابط الذي بين عمر الحمأة  $\mu_{AmT}$ ، فإن قيمة الأخير يجب أن تقدر معمليًا للتصميم الأمثل للنظام دائمًا. وفي غياب مثل هذا المقياس، فإن قيمة منخفضة لـ  $\mu_{AmT}$  سيلزم اختيارها لضمان أن النيترة يتم حدوثها، فإن كانت القيمة الحقيقية أعلى من هذه القيمة، فإن عمر الحمأة بالنسبة للنظام سيكون أطول وحجم المفاعل أكبر من الضروري. ومع ذلك، فإن استخدام مفاعل أكبر يعتبر استثمارًا لا يضيع، لأنه في المستقبل ستكون المحطة قادرة على معالجة أحمال عضوية أكبر في عمر حمأة أقصر. والإجراءات المعملية لتحديد  $\mu_{AmT}$  موجودة في الكتب، مثل WRC (١٩٨٤).

ويؤخذ معدل  $b_{n20}$  كثابت لجميع تدفقات مياه الصرف الصحي البلدية عند  $b_{n20} = b_{n20}/0,04$  وتأثيره قليل لذلك لا توجد حاجة للبحث الدقيق في جميع العوامل المؤثرة فيها. وهناك معلومات قليلة عن تأثيرات للعامل الكابحة على  $K_{nT}$ ، ويحمل كثيراً أن  $K_{nT}$  سوف يزيد مع الكبح.

### ٤-٤ درجة الحرارة

الثوابت  $K_{nT}$  و  $b_{AT}$  حساسة للحرارة مع حساسية للحرارة المرتفعة للاثنين الأولين بالذات، بينما المعدل الباطني (الداخلي) يقبل بأن يكون له نفس حساسية درجة الحرارة المنخفضة مثل تلك الخاصة بالكائنات عضوية التغذية  $OHO_s$ ، أي:

$$\mu_{AmT} = \mu_{Am20}(\theta_n)^{(T-20)} \quad (d) \quad (5.14a)$$

$$K_{nT} = K_{n20}(\theta_n)^{(T-20)} \quad (mgN/l) \quad (5.14b)$$

$$b_{AT} = b_{A20}(\theta_b)^{(T-20)} \quad (d) \quad (5.14c)$$

تصبح غير مستقرة ويزيد تركيز الأمونيا في المياه الخارجة عندما يقل جزء كتلة الحمأة المهوأة لما يقرب من الحد الأدنى كما حصل عليه من معادلة 5.18. وهذا الوضع يتفاقم بظروف التدفق المعاو تدويره وحمل الأمونيا (انظر ما يلي). وبالتالي، لضمان تركيزات منخفضة للأمونيا في المياه الخارجية، فإن معدل الحد الأقصى المحدد لنمو الكائنات المنبورة يجب أن يخوض بعامل للأمان، ( $S_f$ ) لإعطاء الحد الأدنى لجزء كتلة الحمأة الهوائي للتصميم، من معادلة 5.18.

$$(1 - f_{xm}) = (b_{AT} + 1/SRT) / (\mu_{AmT} / S_f) \quad (5.19a)$$

والحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهوأة للتصميم المقابل لذلك، من معادلة 5.19a يكون

$$f_{xm} = 1 - S_f (b_{AT} + 1/SRT) / \mu_{AmT} \quad (5.19b)$$

وبمساعدة معادلات الاعتماد على درجة الحرارة لعملية النيترة (معادلة 5.14) فإن الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهوأة ( $f_{xm}$ ) من معادلة 5.19 موضح في شكل ٥-٣ بالنسبة لكل من  $S_f = 1,25$  م عادلة ٥.١٩ يعود من  $0,25$  إلى  $0,50$  عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$ . وهذا يبين أن  $f_{xm}$  يكون حساساً جداً لـ  $\mu_{AmT}$ . وما لم يتم إمداد جزء كبير من كتلة الحمأة المهوأة ( $1-f_{xm}$ )، فلن تتم عملية النيترة وبالتالي لن يكون ممكناً إزالة النيتروجين بالنيترة. وفي الحقيقة فإن اختيار الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهوأة لتحقيق ما يقرب من النيترة التامة مع درجة مطلوبة من إزالة النيتروجين هو القرار الوحيد الهام الذي يتم اتخاذه عند تصميم نظام الحمأة المنشطة للإزالة البيولوجية للمواد العضدية (BNR)، لأنه يحدد عمر الحمأة للنظام، وبالنسبة لتركيز مختار للمواد الصلبة العالقة في محلول مخلوط (MLSS)، يمكن أن يحدد أيضاً حجم المفاعل.

ومن معادلة 5.15 ومعادلة 5.19، يمكن بيان أنه بالنسبة لتدفق ثابت وحمل أمونيا ثابت (أي ظروف الحالة مستقرة):

$$N_{ae} = K_{nT} / (S_f - 1) \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.20)$$

( $1-f_{xt}$ ), وهي تتوافق مع الافتراضات الثلاثة المذكورة بعاليه. وهذا المنهج المعتمد على جزئيات الحمأة يتناسق مع حركيات عملية النيترة في نماذج محاكاة الحمأة المنشطة مثل ASM1 وASM2 (Henze *et al.*, 1987, 1995) فقط في المناطق الهوائية والتفس الباطني في جميع الكائنات المنبورة. وهذا المدخل (المنهج) المعتمد على جزئيات كتلة الحمأة، لا يتناسق مع مدخل عمر الحمأة الهوائي، الذي يساهم في بعض نظم الحمأة المنشطة للنيترة/ إزالة النيترة (NDAS) ضمن إجراءات التصميم لها (WEF 1998; Metcalf and Eddy 1991)، ففي مدخل عمر الحمأة الهوائي، يفترض أن النمو وأن العمليات الباطنية للمواد المسبيبة للنيترة تكون نشطة فقط في المنطقة الهوائية، وأن كلاهما لا ينشطان في المنطقة (المناطق) غير المهوأة ، وهذا المنهج ASM2 ASM1 ل عمر الحمأة الهوائي لا ينسق مع نماذج المحاكاة و سلوك وبهذا يمكن توقع تنبؤات مختلفة بصورة واضحة جداً بشأن سلوك عملية النيترة من إجراءات التصميم المؤسسة على عمر الحمأة الهوائي ونماذج ASM.

وبالتالي نفس التفكير الاستنتاجي مثل ذلك الذي يسبق المعادلة 5.13، يمكن التوصل إلى أن الحد الأدنى ل عمر الحمأة في النيترة  $SRT_m$  في نظام نيترة/ إزالة نيترة ND له جزء كتلة غير مهوأة  $f_{xt}$ ، فتكون:

$$SRT_m = \frac{I}{\mu_{AmT}(1 - f_{xt}) - b_{AT}} \quad (5.16)$$

وبديلاً لذلك، إن كان  $SRT$  محدوداً، إذن فإن الحد الأدنى لجزء كتلة الحمأة الهوائي ( $1-f_{xm}$ ) الذي يجب أن يتواجد لعملية النيترة حتى تتم يمكن الحصول عليه من استبدال  $SRT_m$  بـ  $SRT$  و  $f_{xt}$  بـ  $f_{xm}$ ، في معادلة 5.16، وإيجاد ( $1-f_{xm}$ )، أي:

$$(1 - f_{xm}) = (b_{AT} + 1/SRT) / \mu_{AmT} \quad (5.17)$$

أو، مساوياً لذلك، من معادلة 5.17، الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المعالجة في عمر الحمأة  $SRT$  يكون:

$$f_{xm} = 1 - (b_{AT} + 1/SRT) / \mu_{AmT} \quad (5.18)$$

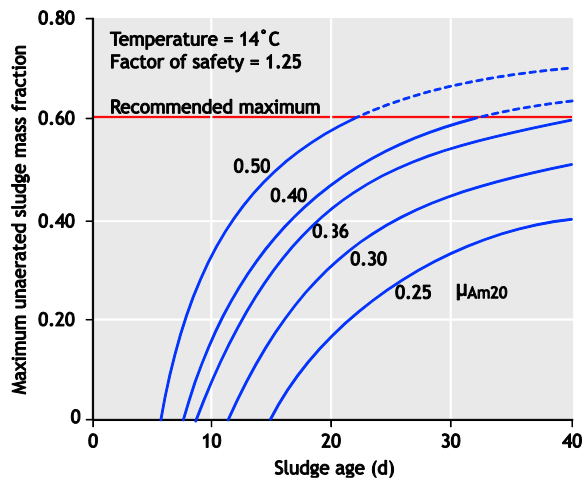
وبالنسبة ل عمر حمأة ثابت  $SRT$ ، فإن قيمة التصميم بالنسبة لجزء الحد الأدنى لكتلة الحمأة الهوائي ( $1-f_{xm}$ ) دائماً ما يكون أعلى بوضوح من ذلك الذي حصل عليه من معادلة 5.18، لأن النيترة

أكبر من ٠.٧ عند عمر حمأة ٤٠ يوماً ومثل هذا الجزء الكبير لكتلة غير المهواء، يمكن ظاهريّاً قبوله عند عمر حمأة (SRT) = ١٠ أيام أو أكثر، عند درجة حرارة ٢٠°C.

ومع ذلك، فإن هناك اعتبارات إضافية والتي تعيق اختيار جزء الكتلة غير المهواء/ عمر الحمأة:

(١) أظهرت خبرات القياس المعملي لنظم النيترة/ إزالة النيترة (وأيضاً الإزالة البيولوجية المزدادة للفوسفور والنيترة/ إزالة النيترة (NDEBPR) أنه عند أجزاء الكتلة غير المهواء الأكبر من ٠.٤٠، يمكن أن يصبح الانتفاخ الخطيّي مشكلة، خاصة عند درجات الحرارة المنخفضة (١٦°C). وتظهر النظم ذات أجزاء الكتلة غير المهواء > ٠.٣٠ ميلاً أكبر لمعدلات ترسب حمأة حيدة (Musvoto *et al.*, 1994; Ekama *et al.*, 1999; .Tsai *et al.*, 2003

(٢) في تصميم محطّات الإزالة البيولوجية للمواد المغذية (BNR) لإزالة عالية للنيتروجين والفوسفور، يحتاج جزء الكتلة غير المهواء للحمأة عادة لأن يكون عالياً (< ٤٠%) وإن كانت قيمة  $\mu_{Am20}$  مخفضة (> ٠.٤٠)، والتي ستكون الحالـة المعتادة في التصميم عندما لا تتوفر معلومات كافية متاحة عن  $f_{xm}$  ( $\mu_{Am20}$ ) فسوف يتم الحصول على قيم الضروريـة والعالية، فقط عند أداء أعمار حمأة عالـية (شكل ٣-٥). على سبيل المثال، إذا كانت  $\mu_{Am20} = 0.35 = f_{xm}$ ، عندـد، مع  $S_f = 1.3$  عند  $T_{min} = 14^\circ\text{C}$  و  $f_{xm} = 0.45$  (معادلة 5.19b) نحصل على عمر حمأة ٢٥ يوماً، وبالنسبة إلى  $f_{xm} = 0.55$ ، نحصل على عمر حمأة ٣٧ يوماً. وعمر الحمأة الأطـول يحتاج أحجام مفـاعل أكبر، فيزيـادة عمر الحمأة من ٢٥ إلى ٣٧ يومـاً يزيد حجم المـفاعل بمقدار ٤٠%， بينما يكون  $f_{xm}$  قد زـاد فقط بمقدار ٢٢%. أيضـاً، بالنسبة لنفس محتوى الفوسفور في كتلة الحمأة، تقلـ إزالة الفوسـفور مع زيـادة عمر الحمأة لأنـ كتلة الحمأة الفائـضة يومـياً تقلـ مع زيـادة عمر الحمأة. وبالتالي، بالنسبة إلى قيمة  $\mu_{Am20}$  المـخفـضة، فإنـ الزيـادة في إزالة الـنيـتروـجين والـفـوسـفور التي يمكن الحصول عليها بـزيـادة جـزـء كـتـلة الحـمـأـةـ غيرـ المـهـاوـةـ لأـكـثـرـ منـ ٠.٥٠ـ إـلـىـ ٠.٦٠ـ قدـ لاـ تـكـونـ اـقـتصـادـيـةـ،ـ نـظـرـاـ لـزيـادةـ حـجـمـ المـفـاعـلـ الذـيـ يـحـتـاجـهـ ذـلـكـ بـلـ وـقـدـ تـكـونـ مـعـاكـسـةـ لـلـإـنـتـاجـيـةـ بـقـدـرـ ماـ تـؤـثـرـ بـهـ فـيـ إـزـالـةـ الـفـوـسـفـورـ وـعـمـرـ حـمـأـةـ مـقـدـارـهـ ٣٠ـ يـوـمـاـ يـحـتـمـلـ أـنـ يـكـونـ قـرـبـاـ مـنـ حدـودـ الإـكـانـيـةـ الـعـلـمـيـةـ الـاقـتصـادـيـةـ،ـ وـالـدـلـيلـ عـلـىـ ذـلـكـ مـنـ شـكـلـ ٣ـ-ـ٥ـ،ـ بـالـنـسـبـةـ إـلـىـ  $\mu_{Am20} = 0.50$ ،ـ وـعـنـدـ قـيـمـ  $\mu_{Am14} = 0.16$ ـ،ـ بـحـوـالـيـ ٥٠ـ،ـ وـعـنـدـ قـيـمـ



شكل رقم ٣-٥ الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهواء المطلوب لضمان النيترة، مقابل عمر الحمأة للحد الأقصى لمعدلات نمو محددة للكائنات المنيترة  $\mu_{AmT}$  بقيم ١.٢٥، إلى ٠.٥٠ /  $d$  في درجة حرارة ١٤°C بالنسبة لـ  $S_f = 1.25$

ومن معادلة ٥.٢٠، إن كانت  $S_f$  تم اختيارها مثلاً عند ١.٢٥ أو أكثر في الحد الأنـى لـدرجـةـ حرـارـةـ مـيـاهـ الصـرـفـ الصـحيـ،ـ سـيـكـرـ تـركـيزـ الأمـونـياـ فـيـ المـيـاهـ الـخـارـجـةـ ( $N_{ae}$ ) أقلـ منـ ٢ـ مجـمـ /ـ لـ  $f_{SA-N}$  أقلـ منـ ٢ـ مجـمـ /ـ لـ عند درجة حرارة ١٤°C بالـنـسـبـةـ إـلـىـ  $K_{n20} = 1.0$ ـ مجـمـ /ـ لـ.ـ وبـالـرـغـمـ مـنـ أنـ  $K_n$  يـكـونـ أعلىـ فـيـ درـجـاتـ الـحرـارـةـ الـأـكـثـرـ اـرـتـقـاعـاـ،ـ فـيـنـ سـوـفـ يـنـقـصـ مـعـ زـيـادـةـ الـحرـارـةـ لـأـنـ عـنـدـ عمرـ حـمـأـةـ ثـابـتـ،ـ يـزـيدـ  $S_f$  مـعـ زـيـادـةـ  $\mu_{AmT}$ .ـ وبـالـتـالـيـ،ـ بـالـنـسـبـةـ لـلـتـصـمـيمـ،ـ يـجـبـ اـخـتـيـارـ أـقـلـ درـجـةـ حرـارـةـ مـتـوقـعـةـ لـتـحـديـدـ عمرـ الـحـمـأـةـ وـجـزـءـ كـتـلةـ الـهـوـائـيـةـ.ـ فـإـذـاـ تـمـ ذـلـكـ،ـ باـسـتـخـادـ مـثـلـاـ  $S_f = 1.25$ ـ،ـ عـنـدـ أـقـلـ  $N_{ae}$ ـ أـقـلـ ٢ـ مجـمـ /ـ لـ،ـ عـنـدـ أـقـلـ حرـارـةـ وـحـوـالـيـ ١ـ مجـمـ /ـ لــ،ـ عـنـدـ درـجـةـ حرـارـةـ ٢٠°Cـ،ـ مـنـ الـمـعـادـلـةـ ٥.٢٠ـ.ـ بـهـذـهـ الطـرـيـقـةـ،ـ فـيـنـ حـاسـبـ  $N_{ae}$ ـ باـسـتـخـادـ معـادـلـةـ ٥.١٥ـ بشـكـلـ صـرـيحـ لـيسـ ضـرـورـيـاـ لـأـنـ توـفـيرـ مـاـ يـقـرـبـ مـنـ النـيـتـرـةـ الـكـامـلـةـ قدـ أـمـكـنـ تـحـقـيقـهـ بـوـاسـطـةـ اختـيـارـ  $S_f$ .ـ وـاخـتـيـارـ قـيـمـ  $\mu_{Am20}$ ـ وـ $S_f$ ـ بـوـضـوـعـ لـهـ تـعـاتـ رـئـيـسـيـةـ عـلـىـ تـرـكـيزـ  $f_{SA-N}$ ـ فـيـ المـيـاهـ الـخـارـجـةـ وـاقـتصـادـيـاتـ نـظـامـ الـنـيـتـرـةـ /ـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ لـلـحـمـأـةـ الـمـنـشـطـةـ.

#### ٣-٤-٥ الحد الأقصى المسموح لجزء الكتلة غير المهواء

المعادلة المذكورة آنـفـاـ تـسـمحـ بـاتـخـاذـ أـهـمـ قـرـارـينـ فـيـ تـصـمـيمـ نـظـامـ الـحـمـأـةـ الـمـنـشـطـةـ لـلـنـيـتـرـةـ /ـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ (NDAS):ـ الحـدـ الأـقـصـىـ لـجـزـءـ كـتـلةـ الـحـمـأـةـ غـيرـ المـهـاوـةـ،ـ وـعـمـرـ الـحـمـأـةـ،ـ لـضـمـانـ مـاـ يـقـرـبـ مـنـ النـيـتـرـةـ الـكـامـلـةـ.ـ وـالـدـلـيلـ عـلـىـ ذـلـكـ مـنـ شـكـلـ ٣ـ-ـ٥ـ،ـ بـالـنـسـبـةـ إـلـىـ  $\mu_{Am20} = 0.50$ ـ،ـ يـمـكـنـ أـنـ يـكـونـ جـزـءـ كـتـلةـ غـيرـ المـهـاوـةـ عـنـدـ درـجـةـ حرـارـةـ ١٤°Cـ،ـ وـعـنـدـ قـيـمـ  $\mu_{Am14} = 0.16$ ـ،ـ وـعـنـدـ قـيـمـ

$K_0$	ثابت نصف التشبع ( $\text{mgO}_2/\text{L}$ )
$\mu_{Am20}$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد (/d)
$\mu_{AO}$	معدل النمو المحدد عند DO الخاص ب O (مجم / ل)

وقيمة  $K_0$  تتراوح من  $0,3$  إلى  $2$  مجم  $\text{O}_2/\text{L}$  أي أنه عند قيم DO تحت  $K_0$  سوف يهبط معدل النمو إلى أقل من نصف المعدل حيث يكون الأكسجين موجوداً بتركيزات كافية. والمجال الواسع لـ  $K_0$  غالباً ما يكون قد نشأ بسبب أن تركيز DO في كتلة السائل ليس بالضرورة مثل ذلك الذي داخل الكتلة المتبدلة الحيوية حيث يتم استهلاك الأكسجين. وبالتالي فإن القيمة سوف تعتمد على حجم الكتلة المتبدلة، وكثافة عملية الخلط ومعدل انتشار الأكسجين. علامة على ذلك، فإن DO في مفاعل كامل النطاق سوف يختلف عبر حجم المفاعل نظراً لل نقاط المجزأة لمدخلات الأكسجين (مع التهوية الآلية) واستحالة تحقيق خلط فوري وتمام. ولهذه الأسباب، فإنه ليس ممكناً في الواقع وضع حد أدنى لقيمة أوكسجين قابلة للتطبيق - فكل مفاعل سيكون له قيمة محددة بالظروف السائدة فيه - ففي مفاعلات النيترة ذات التهوية بالفقاعات نجد أن الحد المنخفض الشائع لـ DO، لضمان نيترة بلا عائق، يكون  $2$  مجم  $\text{O}_2/\text{L}$  عند سطح السائل المخلوط.

وتحت ظروف الحمل والتدفق المعاد تدويرها، تتضاعف صعوبات ضمان إمداد الأكسجين المناسب للطلب على الأكسجين، وحد أدنى للأكسجين المذاب DO (انظر الفصل الرابع جزء ٤-٨-٤). وعندما تكون تدفقات مياه الأمطار ليست ذات مدة طويلة، تكون موازنة التدفق أسلوباً عملياً لتسهيل التحكم في تركيز DO بالمفاعل. وفي الحقيقة فإن معظم الاختلاف اليومي في التركيزات الذائبة بالمفاعل تكون نتيجة - مرتبة مباشرة - للاختلاف في التدفقات اليومية، وقليل مهم منها يكون بسبب معدلات حركة العمليات البيولوجية، خاصة في الأعمار الطويلة للحماء. وفي غياب موازنة التدفق، فإن تحسين التأثيرات السلبية لتركيزات DO المنخفضة، أثناء فترات ذروة الطلب على الأكسجين، يكون بواسطة زيادة عمر الحماء وذلك ليكون أطول بصورة واضحة عن الحد الأدنى الضروري للنيترة، أي زيادة  $S_f$ .

#### ٥-٤ التدفق والحمل الدوري

من المعروف جيداً نظرياً وتجاربياً في نماذج المحاكاة أنه تحت ظروف التدفق والحمل الدوري، تقل كفاءة عملية النيترة لنظام الحماء المنشطة، مقارنة بمثلها في ظروف الحالة المستقرة (الثابتة). ومن دراسات المحاكاة، نجد أنه أثناء فترة التدفق العالية/ أو الحمل العالي،

$\mu_{Am14}$  أعلى، فإن أعمار الحماء التي تسمح بـ  $50\%$  أجزاء كتلة حماء غير مهواة، تقل بصورة ملحوظة مرة أخرى، مبينة مميزات التحديد التجاري لقيم  $\mu_{Am20}$  لفحص ما إذا كانت القيم الأعلى من ذلك مقبولة أم لا.

(٣) يكون جلياً أيضاً أن هناك حداً أعلى لجزء الكتلة غير المهواة من خلال النمذجة التجريبية والنظرية لنظام الإزالة البيولوجية للمواد المغذية BNR. وتجريبياً، عند درجة حرارة  $20^{\circ}\text{C}$  وعمر حماء  $SRT = 20$  يوماً، إن كانت  $f_{xm} < 0,70$ ، وجد أن كتلة الحماء المتولدة تزيد بحدة، ونظرياً، يحدث ذلك في  $f_{xm} < 0,60$  عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$  وعمر حماء  $SRT = 20$  يوماً، والسبب هو أن لمثل هذه القيمة العالية لـ  $f_{xm}$ ، يصبح تعرض الحماء للظروف الهوائية غير كافٍ لاستخدام المواد العضوية الجزيئية القابلة للتحلل الحيوي التي تم امتصاصها واحتاجتها. هذا يؤدي إلى نقص في الكتلة النشطة والطلب على الأكسجين وبناء مواد عضوية غير متحللة ومحتجزة. وعندما يحدث ذلك، يظل النظام يعمل بحيث تتم إزالة الأكسجين الكيميائي الممتص من مياه الصرف الصحي، ولكن تحلل هذا الأكسجين الكيميائي الممتص (COD) ينقص، ويبعد النظام في التصرف كأنه مفاعل تلامس تلامس- ثبّت، أي عملية تدفيف حيوي بحد أدنى من التحلل. هذا الوضع يظهر عند  $f_{xm}$  منخفض مع انخفاض درجة الحرارة وتقليل عمر الحماء.

ومن المناقشة المذكورة، يبدو أن جزء الكتلة المهواة يجب ألا يزيد عن حد أعلى قدرة حوالي  $60\%$ ، كما مبين في شكل ٣-٥، ما لم يكن هناك سبب خاص جداً لهذا.

#### ٤-٤ تركيز الأكسجين المذاب

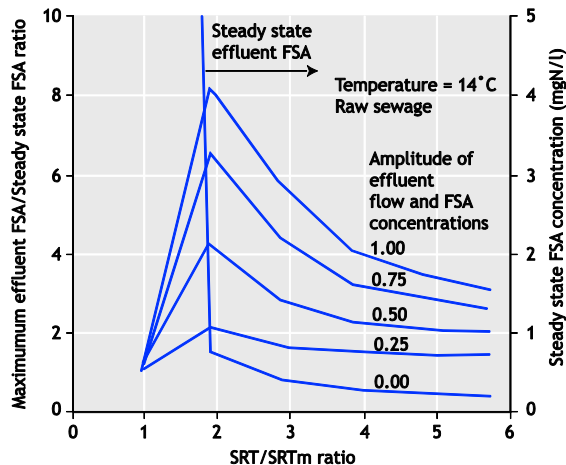
لا يبدو أن هناك أثراً ملحوظاً لتركيزات الأكسجين المذاب العالية، حتى  $33$  مجم  $\text{O}_2/\text{L}$  على معدلات النيترة. ومع هذا، فإن تركيزات الأكسجين المنخفضة تخفض معدلات النيترة. وقد اقترح صياغة هذا التأثير كما

يلي:

$$\mu_{AO} = \mu_{AmO} \frac{O_2}{K_o + O_2} \quad (5.21)$$

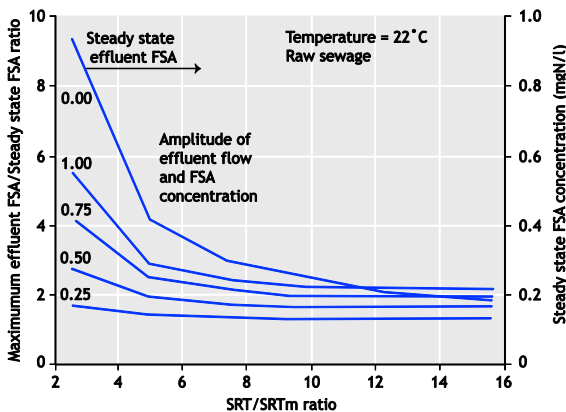
حيث

$O_2$  تركيز الأكسجين في السائل ( $\text{mgO}_2/\text{L}$ )



**شكل ٤-٥** نسبة تركيز الأمونيا في المياه الخارجة من الحد الأقصى إلى الحالة المستقرة، مقابل نسبة عمر الحماة إلى الحد الأدنى لعمر الحماة للنitrة بالنسبة لتدفق المياه الخارجية وقيمة تركيز الأمونيا (في مراحل) قدرها ٠،٠٧٥، ٠،٠٥٠، ٠،٠٢٥ (حالة مستقرة)، و ١٤ درجة حرارة ٠٠١٠ عند درجة حرارة ٠٠١٤ درجة.

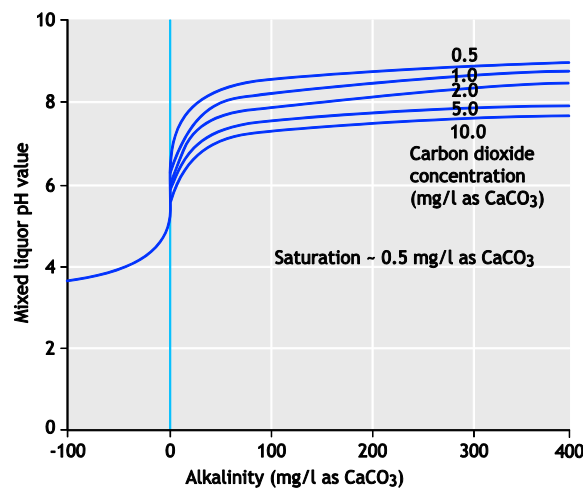
وأهمية اختيار  $\mu_{Am}$  لا يجوز المبالغة في التركيز عليها. فإن كانت قيمة  $\mu_{Am}$  المختارة أعلى من القيمة الحقيقية، حتى في وجود عامل الأثمان  $S_f$  الذي قيمته ١,٣٥ حتى ١,٢٥، فإن المحطة يتحمل أن تنتج تركيز أمونيا مقاوت في المياه الخارجية، مع متوسط فعالية ناقص بالنسبة للنیترة. وهنا، فإن التقديرات المنخفضة بالنسبة إلى  $\mu$  (منخفضة) و  $S_f$  ( عالية) تعتبر أساسية لضمان النیترة وتركيبات منخفضة للأمونيا في المياه الخارجية.



**شكل ٥** نسبة تكثير الأمونيا في المياه الخارجة من الحد الأقصى إلى الحالة المستقرة، مقابل نسبة عمر الحماة إلى الحد الأدنى لعمر الحماة للنitrة بالنسبة لتدفق المياه الخارجية وقيمة تكثير الأمونيا (في مراحل) قدرها ٠،٠٠٢٥، ٠،٥٠، ٠،٧٥، ١،٠٠ عند درجة حرارة ٢٢°C.

حتى وعندما تكون الكائنات المبنية تعمل بأقصى معدلاتها، فإنه لا يكون ممكناً أن تتم أكسدة جميع الأمونيا الموجودة، ويتم صرف تركيز الأمونيا زائد في المياه الخارجة. هذا بدوره يخفض كتلة المواد المسببة للنفخة المتكونة في النظام. ومساوياً لذلك، فإن تأثير الاختلاف اليومي في التدفق والحمل يكون خفض عمر الحمأة في النظام. لهذا فإن متوسط تركيز الأمونيا بال المياه الخارجية من أي نظام تحت ظروف التدفق والحمل الدوري أعلى من ذلك الذي في نفس النظام تحت ظروف التدفق والحمل الثابت (ظروف الحالة المستقرة أو الثابتة). وتصبح الآثار السلبية لاختلاف التدفق اليومي ملحوظة أكثر عندما تزيد اختلافات الساعات المعاكسة لتأثير التدفق اليومي عامل السلامة S. وتظهر دراسات المحاكاة لتأثير التدفق اليومي توجهاً متناسقاً بين كل من الحد الأقصى والمتوسط لتركيزات الأمونيا الحرة والمحلية في المياه الخارجية تحت الظروف اليومية، كنسبة بين تركيز الأمونيا في المياه الخارجية في الحالة المستقرة، وعمر الحمأة في النظام كنسبة بين الحد الأدنى لعمر الحمأة لعملية النفخة (SRT/SRT<sub>m</sub>) وبالنسبة إلى  $\mu_{Am20} = 0.045$  (الثوابt الأخرى في جدول ١-٥) فإن شكلٍ ٤-٥ يظهران الحد الأقصى (المتوسط ليس مبيعاً فيهما) لتركيز الأمونيا الحرة والمحلية FSA بالنسبة بين تركيز الأمونيا في المياه الخارجية في الحالة المستقرة، مقابل عمر الحمأة في النظام كنسبة للحد الأدنى لعمر الحمأة للنفخة (SRT/SRT<sub>m</sub>) لنظام هوائي كامل لمفاعل واحد يتلقى تدفقاً دوريًا داخلاً وحمل أمونيا في مراحل كمنحنى متغير للتدفق وتركيز الأمونيا، كلاهما بقيمة ٢٥٪، ٥٠٪، ٧٥٪، ١٠٠٪، وصفر (في الحالة المستقرة) عند درجة حرارة ٤٠°C (شكل ٤-٥) ودرجة حرارة ٢٢°C (شكل ٥-٥). على سبيل المثال: عند درجة حرارة ٤٠°C (شكل ٤-٥) إذا كان عمر الحمأة بالنظام ضعف الحد الأدنى لعملية النفخة، يكون تركيز الأمونيا في المياه الخارجية ثمانينية أضعاف قيمة الحالة المستقرة. ومن شكل ٤-٥، يكون الأخير، مجـ / ل لهذا يكون الحد الأقصى  $= 0.8 \times 8 = 6.4$  N/L.

ومن شكل ٤-٥ وشكل ٥-٥ كلما زادت الاختلافات اليومية للتدفق أو انخفضت الحرارة، كلما ارتفع الحد الأقصى (المترسوط) لتركيزات الأمونيا بالمياه الخارجية، بوضوح. هذا يمكن توعيشه بزيادة  $\text{S}_\text{D}$ ، والذي له تأثير زيادة عمر الحمأة أو إنفاس جزء الكتلية غير الممهأة للنظام بشكل واضح. هذا، بداعه، له تأثير على نوعية المياه الخارجية / أو اقتصادات النظام.



شكل ٦-٥ الأُس الهيدروجيني للسائل المخلوط مقابل القلوية للتركيزات المختلفة من ثاني أكسيد الكربون

ومياه الصرف الصحي التي لها قلوية منخفضة غالباً ما تتوارد حيث تكون مصادرها البلدية مسحوبة من مناطق مبنية بصخور رملية. والمنهج العملي لمعالجة مثل هذه المياه هو (١) وضع جرعات من الجير أو من الأفضل (٢) إنشاء مناطق غانية الأكسجين لإزالة بعض أو جميع النترات التي تولدت. وبعكس النيترة، فإن إزالة النيترة تأخذ أيونات الهيدروجين، وهو ما يساوي توليد القلوية. وباعتبار النitrates قابلة للإلكترونات، يمكن توضيح أن لكل مجم نitrates تزال نيترته، يكون هناك زيادة مقدارها  $14/50 \times 1 = 3,57$  مجم قلوية في صورة CaCO<sub>3</sub>. ومن هنا، فإن إدخال إزالة النيترة على نظام نيترة، يسبب خفض صافي فاقد القلوية، عادة بصورة كافية، لأن تحفظ القلوية فوق ٤٠ مجم/ل، وبالتالي الأُس الهيدروجيني فوق ٧. وفي المثال السابق، حيث إن القلوية في النظام يتوقع أن تهبط إلى ٢٩ مجم/ل في صورة CaCO<sub>3</sub> فلو تمت إزالة نيترة ٥٠% من النitrates، فإن الزيادة القلوية يمكن أن تكون  $(3,57 \times 24 \times 0,5) = 43$  مجم/ل في صورة CaCO<sub>3</sub>، وسوف ينتج عنها قلوية قدرها  $(43 + 29) = 72$  مجم/ل في صورة CaCO<sub>3</sub> في النظام. في هذا الحدث، سوف يبقى الأُس الهيدروجيني فوق ٧. وبالنسبة لمياه الصرف الصحي منخفضة القلوية، يكون ضرورياً - لهذا السبب - أن يتم بناء إزالة النيترة في محطات النيترة حتى لو كانت إزالة النيتروجين ليست مطلوبة. وإدخال المناطق غير المهوأة على النظام يؤثر على عمر الحمأة للنظام الذي تحدث عنده النيترة، بحيث يلزم إدراك تأثير المنطقة غير المهوأة أو غانية الأكسجين في وضع عمر الحمأة بالنسبة لمحطة نيترة/ إزالة نيترة (جزء ٤-٥، باليه).

#### ٦-٤-٥ الأُس الهيدروجيني والقلوية

يكون معدل  $\mu_{Am}$  حساساً للغاية للأُس الهيدروجيني (pH) للسائل المخلوط خارج نطاق ٨-٧ ويبعد أن أنشطة كل من أيونات الهيدروجين (H<sup>+</sup>) والهيدروكسيل (OH<sup>-</sup>) تكون حاجبة (منبطة) عندما تزيد تركيزاتها الخاصة كثيراً جداً. هذا يحدث عندما يزيد الأُس الهيدروجيني فوق ٨,٥ (بزيادة OH<sup>-</sup>) أو ينقص تحت ٧ (بزيادة H<sup>+</sup>). ويتوقع أن تكون المعدلات الأمثل للنيترة  $pH > 7$  مع تناقص حاد خارج هذا النطاق.

ومن المعادلات المحسوب مكوناتها الإجمالية لعملية النيترة (معادلة ٥.١a) فإن النيترة تطلق أيونات الهيدروجين والتي بدورها تقلل من قلوية السائل المخلوط. وكل ١ مجم أمونيا حرة وملحية التي تتم نيترتها  $14/50 \times 2 = 7,14$  مجم قلوية (في صورة CaCO<sub>3</sub>) يتم استهلاكها. وعلى أساس كيمياء التوازن لنظام الكربون (Loewenthal and Marais, 1977) فإن الفاعلات التي تربط الأُس الهيدروجيني بالقلوية لأى تركيز ثانى أكسيد الكربون المذاب، يمكن أن يتم وضعها. هذه العلاقات مبينة في شكل ٦-٥. فعند هبوط القلوية لأقل من حوالي ٤٠ مجم/ل في صورة CaCO<sub>3</sub>، عندئذ، وبغض النظر عن تركيز ثانى أكسيد الكربون، يصبح الأُس الهيدروجيني غير مستقر ويقل لقيم منخفضة. وعموماً إذا سببت النيترة خفض القلوية لأقل من ٤٠ مجم/ل (في صورة CaCO<sub>3</sub>) فالمشاكل المرتبطة بالأُس الهيدروجيني المنخفض سوف تنشأ في محطة المعالجة، مثل ضعف كفاءة النيترة ومياه خارجة عدوانية بالنسبة للخرسانات وإمكانية نشوء التكتل (الترسيب الضعيف) في الحمأة (Jenkins et al., 1993).

وبالنسبة لأى مياه صرف صحي معينة، يكون من الممكن تقدير تأثير النيترة على الأُس الهيدروجيني كما يلي. على سبيل المثال، إن كان لمياه الصرف الصحي قلوية ٢٠٠ جم/ل في صورة CaCO<sub>3</sub> والإنتاج المتوقع من النitrates ٢٤ مجم N/L، عندئذ ستكون القلوية المتوقعة في المياه الخارجية:  $(24 \times 7,14) - 200 = 29$  مجم/ل في صورة CaCO<sub>3</sub>. ومن شكل ٦-٥ سيكون لمثل هذه المياه الخارجية  $pH < 7,0$ .

حيث:

$$\theta_{ns} \text{ معامل الحساسية بالنسبة إلى pH هو } 2.35$$

والقيم المترافق من  $\mu_{Am}$  عند  $pH < 8$  تمت ملاحظتها ووجد أن النيترة تتوقف فعلياً عند  $pH$  حوالي ٩,٥ (Malan and Gouws, ١٩٦٦; Wild *et al.*, ١٩٧١; Antoniou *et al.*, ١٩٩٠ وبالتالي، فإنه بالنسبة إلى  $pH < 7,2$  اقترح (Sötemann *et al.* (٢٠٠٥) المعادلة ٥.٢٢b لمنطقة التوافق في  $\mu_{Am}$  من  $pH < 7,2$  إلى ٩,٥، كدالة  $\mu_{Am7.2}$  باستخدام حركة التثبيط كما يلي:

$$\mu_{AmpH} = \mu_{Am7.2} K_I \frac{K_{max} - pH}{K_{max} + K_{II} - pH} \quad (5.22b)$$

حيث:

1.13	$K_I$
9.5	$K_{max}$
$\approx 0.3$	$K_{II}$

وتأثير الإجمالي للأس الهيدروجيني  $pH$  على  $\mu_{Am}$  تم نمذجته بربط المعادلين ٥.٢٢a و ٥.٢٢b، وذلك ممثلاً في معادلة ٥.٢٢c ومبيناً في الشكل ٧-٥. ويمكن ملاحظة أنه في نطاق  $pH 7,2$  إلى ٣، يكون التغير في  $\mu_{AmpH}$  ضئيلاً حيث  $\mu_{AmpH} / \mu_{Am7.2} > 0.9$ :

$$\mu_{AmpH} = \mu_{Am7.2} 2.35^{(pH-7.2)} K_I \frac{K_{max} - pH}{K_{max} + K_{II} - pH} \quad (5.22c)$$

حيث:

$2.35^{(pH-7.2)}$  is set = 1 for  $pH > 7.2$ ,

$$K_I \frac{K_{max} - pH}{K_{max} + K_{II} - pH} = 1 \text{ for } pH < 7.2$$

و

$$\mu_{AmpH} \quad 0 \text{ for } pH > 9.5$$

والبيانات التجريبية من الأدبيات، أيضاً، مبينة في شكل ٧-٥ لتوفير بعض المساعدة الكمية للمعادلة ٥.٢٢c. فعند  $pH$  منخفض ( $pH < 7,2$ ) نجد البيانات حسب (Wild *et al.* (١٩٧١) and Antoniou *et al.* (١٩٩٠)، تتناسب المعادلة بصورة معقولة تماماً. وهناك بيانات ضئيلة جداً متاحة لـ  $pH < 8,5$ ، ولكن بعض النقاط القليلة من (Antoniou *et al.* (١٩٩٠)) تظهر اتفاقاً معقولاً مع معادلة .٥.٢٢c

وفي نظم الحمأة المنشطة التي تعالج بصورة معقولة مياه الصرف الصحي المحتجزة جيداً، يكون تحديد مقدار تأثير الأس الهيدروجيني على النيترة غير حرج، لأن خفض الأس الهيدروجيني يمكن أن يكون محدوداً أو يتم تحاشيه تماماً بإنشاء المناطق غائبة الأكسجين وبالتالي ضمان استعادة القلوية من خلال إزالة النيترة. وعلى كل حال فإنه في مياه الصرف الصحي ضعيفة ثبات الأس الهيدروجيني أو مياه الصرف الصحي عالية النيتروجين في المياه الداخلية (كما في سوائل الهاضمات اللاهوائية) فإن التداخل بين العمليات البيولوجية والأس الهيدروجيني والنترة يكون أهم وأحد بالنسبة لنظام الحمأة المنشطة لإزالة النيتروجين. ومن هنا، فإنه من الضوري ضم تأثير الأس الهيدروجيني على معدل النيترة لمثل هذا النوع من مياه الصرف الصحي لتحديد مقدار هذا التفاعل الهام.

ومن المعادلة ٤-٥، فإن معدل النمو المحدد لكتائن المؤكسدة للأمونيا  $\mu_{Am}$  ANO يمكن دالة لكل من  $\mu_{Am}$  و  $K_{nT}$ . وقد بينما فيما سبق أن الحد الأدنى لعمر الحمأة يتحكم فيه حجم قيمة  $\mu_{AmT}$  وهو يتاثر بصورة ضعيفة جداً بقيمة  $K_{nT}$ . عند  $SRT_m << SRT_n$ ، يكون تركيز الأمونيا في المياه الخارجية  $N_{ae}$ ، بصورة نسبية وبرغم كونه منخفضاً، أعلى بصورة واضحة لقيمة الأعلى لـ  $K_{nT}$ : على سبيل المثال، إذا كانت  $K_{nT}$  تزيد بمعدل اثنين فإن الأمونيا في المياه الخارجية سيزيد تركيزها بنفس المعدل في المقابل (معادلة ٥.١٥). وبالتالي فإن قيمة  $K_{nT}$  تكون هامة بقدر تحكمها في تركيز الأمونيا بالمياه الخارجية إذا حدثت النيترة عند  $SRT_m << SRT_n$ .

وقد تمت العديد من الفحوص لفهم تأثير الأس الهيدروجيني ( $pH$ ) على  $\mu_{AmT}$  عموماً، فلم تقتصر هذه الفحوص بين تأثير  $\mu_{AmT}$  و  $K_{nT}$  بحيث إن معظم البيانات في حقائقها أجملت - بدون تمييز - تقديرات لمعايير  $\mu_{AmT}$ . وتقريراً لا توجد معلومات متاحة عن تأثير  $pH$  على  $K_{nT}$  بذاتها. وقد كانت إعادة النمذجة الكمية لتأثير  $pH$  على  $\mu_{Am}$  بسبب صعوبة القياس الدقيق لتغيرات  $pH$  على عملية النيترة. وقد بيّنت الدراسات أن  $\mu_{Am}$  يمكن أن يعبر عنها كنسبة مؤدية من أعلى قيمة الأس الهيدروجيني  $pH$ . وبقبول هذا المنهج بأن تكون  $\mu_{Am}$  في أعلى قيمة لها وتبقى ثابتة عند معدل  $pH < 7,2$ :  $\mu_{Am} < 7,2$ ، ولكن تقل مع انخفاض  $pH$  تحت  $pH < 7,2$  (Downing *et al.*, ١٩٦٤; Loveless and Painter ١٩٦٨; Sötemann *et al.*, ٢٠٠٥) وتمت نمذجة درجة اعتماد  $\mu_A$  على  $pH$  كالتالي: (بالنسبة إلى  $pH < 7,2 < 5$ ):

$$\mu_{AmpH} = \mu_{Am7.2} \theta_{ns}^{(pH-7.2)} \quad (5.22a)$$

فإن pH للمفاعل الهوائي تهبط إلى أقل من ٦,٣، مما يؤخر بصورة كبيرة عملية النيترة ويسبب زيادة الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترة ( $SRT_m$ ) إلى مستوى عمر الحمأة الخاص بتشغيل النظام. وقد أكدت عملية المحاكاة الاستنتاج الأسبق بأنه عند معالجة مياه الصرف الصحي ذات قاعدية  $H_2CO_3$  منخفضة:

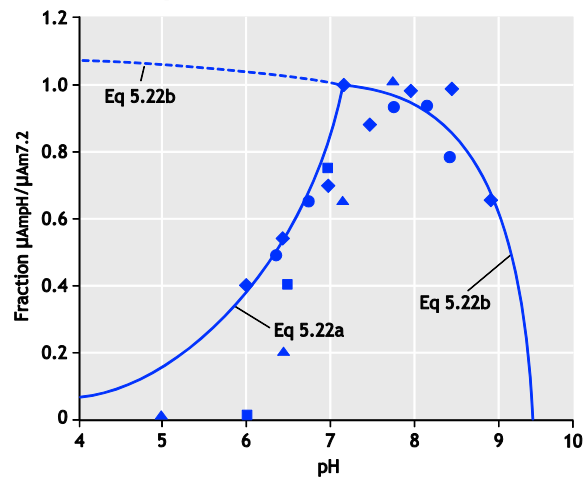
(١) يختلف الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترة ( $SRT_m$ ) مع درجة الحرارة وpH الخاصة بالمفاعل. (٢) بالنسبة لمياه الخارجة منخفضة قاعدية  $H_2CO_3$  ( $> 50 \text{ مجم/ل}$  في صورة  $CaCO_3$ ، تصبح النيترة غير مستقرة وحساسة لдинاميكية التحميل ينتج عنها زيادة في تركيز الأمونيا بمياه الخارجة، وخصوصاً في فعالية عملية النيترة، وكنتيجة لذلك إزالة أقل للنيتروجين. وبالنسبة لقاعدية  $H_2CO_3 < 50 \text{ مجم/ل}$ ، يجب أن يتم وضع جرعة من الجير يضاف إلى المياه الداخلة لرفع pH الخاص بالمفاعل الهوائي وإيجاد الاستقرار في النيترة وإزالة النيتروجين.

## ٥-٥ متطلبات المادة الغذائية لإنتاج الحمأة

تحوي جميع المواد الحيوية وبعض المركبات العضوية الغير قابلة للتحلل الحيوي النيتروجين (N) والفوسفور (P). وتحوي الكتلة الحيوية للحمأة (VSS) التي تترافق داخل المفاعل الحيوي كائنات نشطة (VSS)، وراسب داخلي (X<sub>EH</sub>) ومواد عضوية جزيئية غير قابلة للتحلل الحيوي (X<sub>i</sub>)، وكل منها يحتوي على نيتروجين وفوسفور. ومن اختبارات TKN وVSS التي أجريت على الحمأة المنشطة، وجد أن محتوى النيتروجين (N) (مثلاً في صورة N<sub>m</sub>) فيما يخص f<sub>m</sub> وVSS مجم/N يترواح بين ٩٠٠ و١٢٠، بمتوسط قدره حوالي ١٠٠ مجم/N. وبين الطريقة، من إجمالي الفوسفور (P) واختبارات VSS، وجد أن محتوى (P) (مثلاً في صورة P<sub>m</sub>) فيما يخص f<sub>p</sub> وVSS مجم/P بمتوسط قدره حوالي ٢٥٠٠، من نموذج VSS. من نموذج الحالـة المستقرـة، فإن النسبـة التـقريـبة لـكـائـنـاتـ النـشـطـةـ (X<sub>BH</sub>)، والـراسـبـ الدـاخـليـ (X<sub>EH</sub>) وـالمـادـ عـضـوـيـ جـزـيـئـيـ غـيرـ قـابـلـةـ لـالتـحلـلـ (X<sub>i</sub>) تتـغـيـرـ معـ عمرـ الـحـمـأـةـ. وـمعـ ذـلـكـ فـدـ وـجـدـ أـقـيمـةـ f<sub>n</sub> باـنـسـبـةـ إـلـىـ VSS تكونـ ثـابـتـةـ نـسـبـيـاـ عـنـ ١٠٠٠، مـجمـ /ـ مـجمـ (N<sub>m</sub>) لـكـائـنـاتـ النـشـطـةـ (VSS). وهذا يـبيـنـ أـنـ مـحتـوىـ الـنيـطـرـوجـينـ (N) (X<sub>BH</sub>) والـراسـبـ الدـاخـليـ (X<sub>EH</sub>) وـالمـادـ عـضـوـيـ جـزـيـئـيـ غـيرـ قـابـلـةـ لـالتـحلـلـ (X<sub>i</sub>) تكونـ وـاحـدةـ بـصـورـةـ وـثـيقـةـ، ولوـ كـانـواـ

وفقاً لذلك، فإن المعادلة ٥.٢٢c تم قبولها لحساب  $\mu_{AmpH}$  في نطاق pH ما بين ٥,٥ حتى ٩,٥. ومن معادلة ٥.٢٢c، فإن الحد الأدنى لعمر الحمأة لعملية النيترة ( $SRT_m$ ) في pH مختلف وحرارة مختلفة T وفي جزء كتلة غير مهواة ( $f_{xm}$ ) يمكن الحصول عليها من:

$$SRT_m = 1 / [ \mu_{ApHT} ( 1 - f_{xm} ) - b_{AT} ] \quad (d) \quad (5.23)$$



شكل ٧-٥ معدل النمو الأقصى المحدد للكائنات المسببة للنيترة، كجزء من المعدل عند pH ٧,٢، مقابل pH الخاصة بالسائل المخلوط. واستنتاجات النموذج مبنية بالخط غير المتقطع في الرسم. البيانات مأخوذة من Malan and Gouws (1966); Downing *et al.* (1964); Wild *et al.* (1971); Antoniou *et al.* (1990).

والمشكلة في عملية النيترة بالنسبة لمياه الصرف الصحي منخفضة القاعدية تكون في أن pH الذي يتم الحصول عليها لا تكون معروفة لأنها تكون قد تم إيجادها بصورة تفاعلية ما بين درجة من النيترة وفقدان لقاعدية وأس هيدروجيني  $\mu_{AmpH}$ . ولدراسة هذا التداخل التفاعلي، تم إحداث التكامل (الدمج) بين نموذج الحركة البيولوجية لازالة الكربون (C) والنيتروجين (N) بواسطة Sötemann (2005) ونموذج حركة كيمياء لمخلوط مدخلتين (مائى-غاز) *et al.*، ليتم مد استخدام ASM1 ليشمل الأوضاع حمض/قاعدة ضعيف، ليتم مد استخدام ASM1 على الإضافات على ASM1، وفي جملتها التأثير المذكور له pH على الكائنات المنية ذاتية التغذية (ANO<sub>s</sub>). ومن محاكاة نظام NDAS (نيترة/ازالة نيترة) ذي عمر حمأة طويل مع مياه داخلية  $HCO_3$  متزايدة في نقصان قاعدية  $H_2CO_3$ ، وعندما تكون قاعدية  $CaCO_3$  في صورة  $CaCO_3$  لـ مجم/ل في صورة ٥٠٠ مجم/ل قد هبطت لأقل من

يمكننا الحصول على تركيز TKN في المياه الخارجة ( $N_{te}$ ) من المعادلة:

$$N_{te} = N_{ti} - N_s \quad (\text{mgN/mgCOD}) \quad (5.26)$$

ومن المعادلة 5.24، في ظل ظروف يومية متوسطة، يكون تركيز النيتروجين في المياه الداخلة المطلوبة لإدخالها ضمن كتلة الحمأة متساوياً لمحنوي النيتروجين لكتلة الحمأة (VSS) الزائدة في اليوم، مقسوماً على تدفق المياه الداخلة. وبالتالي في المعادلة 4.12، بنسب كتلة الحمأة (VSS) في المفاعل ( $MX_v$ ) إلى متوسط الحمل العضوي اليومي على المفاعل ( $FS_{ti}$ ) وإلغاء  $Q_i$  والقسمة على  $S_{ti}$  ينتج عنه تركيز ( $N$ ) المطلوب لكل مياه داخلة لإنتاج حمأة لكل مجم /L من الحمل العضوي على المفاعل، أي:

$$\frac{N_s}{S_{ti}} = f_n \left[ \frac{(1 - f_{S'us} - f_{S'up}) Y_{Hv}}{(1 + b_H SRT)} (1 + f_H b_H SRT) + \frac{f_{S'up}}{f_{cv}} \right] \quad (\text{mgN/mgCOD}) \quad (5.27)$$

ويحوي إجمالي نيتروجين كلدهاL TKN في المياه الداخلة الأمونيا والنيتروجين مرتبطين في المركبات العضوية في شكل ذائب وجزئي وقابل للتحلل الحيوي وغير قابل للتحلل الحيوي. ولا تتحلل المواد العضوية غير القابلة للتحلل الحيوي، وبعضها يحوي النيتروجين، داخل نظام الحمأة المنشطة. ويخرج النيتروجين ( $N$ ) العضوي الذائب وغير القابل للتحلل ( $N_{ousi}$ ) من النظام مع تدفقات المياه الخارجة (وتدفق المخلفات) وتكون المواد العضوية الغير قابلة للتحلل متحجرة في كتلة الحمأة في المفاعل، ولذلك فإن ( $N$ ) المرتبط بهذه المواد العضوية يخرج عادة من النظام عبر الحمأة الخارجية يومياً (الزائدة –  $VSS$ ) التي يتم جمعها من النظام. ويتم إطلاق المجموعة المرتبطة بالنيتروجين في المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي ( $N_{obi}$ ) في صورة أمونيا حرة وملحية FSA عندما يتم تحلل هذه المواد العضوية. وهذه FSA تضيف إلى FSA الموجودة في المفاعل من المياه الداخلة. ويستهلك بعض من FSA في المفاعل بواسطة الكائنات عضوية التغذية ( $OHO_s$ ) لتكوين كتلة ( $OHO$ ) الحيوية. ويتم فقدان جزء من الكتلة الحيوية  $OHO$  في المفاعل عبر عملية التنفس الداخلي (الباطني). ويخرج النيتروجين المرتبط بالجزء القابل للتحلل الحيوي من كتلة  $OHO$  الحيوية عائدًا إلى تجمع FSA في المفاعل ولكن النيتروجين المرتبط في جزء الراسب الداخلي الغير قابل للتحلل الحيوي يبقى كمجموعة نيتروجين عضوي في كتلة VSS

مختلفين كثيراً، لوجدنا أن  $f_n$  تتغير في نمط متناسق مع عمر الحمأة. ومثل ذلك، بالنسبة للنظم كاملة التهوية، يكون محتوى P للثلاثة مكونات للحمأة المنشطة تقريباً متشابهاً عند ٢٥ مجم P / مجم .VSS

## ٤-٥-٥ متطلبات النيتروجين

يتم حساب كتلة النيتروجين ( $N$ ) أو الفوسفور (P) الداخلية في كتلة الحمأة من توازن للنيتروجين ( $N$ ) على نظام حمأة منشطة تام الامتزاج (شكل ٤-٢) تحت ظروف مستقرة على مدى يوم واحد.

كتلة نيتروجين كلدهاL خارجة = كتلة نيتروجين كلدهاL الداخلة

كتلة نيتروجين كلدهاL الداخلة =  $Q_i N_{ti}$  (mgN/d) =  $Q_i N_{te}$

كتلة نيتروجين كلدهاL خارجة = كتلة نيتروجين كلدهاL الخارج

$$N_{te} Q_e + N_{te} Q_w + f_n X_v Q_w =$$

مع ملاحظة أن  $Q_w = V_p/SRT$  و  $Q_w + Q_e = Q_i$  ينتج:

$$Q_i N_{te} = Q_i N_{ti} - f_n X_v V_p / SRT$$

ومن ذلك:

$$N_{te} = N_{ti} - f_n MX_v / (Q_i SRT) \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.24)$$

حيث:

$N_{te}$  هي تركيز إجمالي نيتروجين كلدهاL (TKN) في المياه الداخلية (مجم /L)

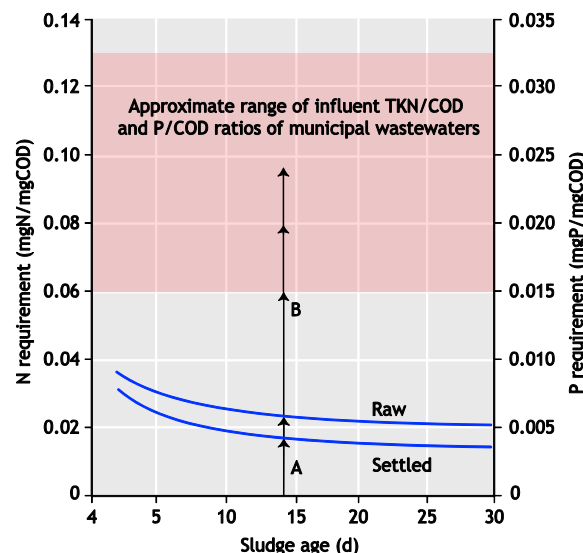
والجزء الأخير في معادلة 5.24 تم ترميزه  $N_s$  وهو تركيز إجمالي نيتروجين كلدهاL في المياه الداخلة (مجم /L) والذي يتم إندماجه ضمن كتلة الحمأة ويزال من النظام متحولاً في الكتلة الجزئية للحمأة في تدفق المخلفات  $Q_w$ ،

$$N_s = f_n MX_v / (Q_i SRT) \quad (\text{mgN/l}_{influent}) \quad (5.25)$$

ومن توازن كتلة  $N$ ، لا يتضمن هذا التركيز  $N_s$  النيتروجين في صورة مذابة بتدفق المخلفات، وتركيز إجمالي نيتروجين كلدهاL في تدفق المخلفات يكون تماماً مثل تركيز إجمالي نيتروجين كلدهاL في المياه الخارجية  $N_{te}$ ، وهو نيتروجين ذائب في صورة أمونيا  $N_{ae}$  ونيتروجين عضوي ذائب غير قابل للتحلل الحيوي ( $N_{ouse}$ ). وبهذا، فمن المعادلة 5.24، بشرط أن تكون الكائنات المنيرة غير مدرومة في الحمأة المنشطة بالمفاعل بحيث إن النيترة من أمونيا إلى نيترات لا تتم،

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

مطلوبه لإنتاج الحمأة للمياه الخام أكثر منها للمياه التي تتم ترسيبها. ذلك لأن كميات أكبر من الحمأة يتم إنتاجها لكل مجم COD في الحمل العضوي بالفاعل في نفس عمر الحمأة عند معالجة مياه الصرف الصحي الخام (انظر الفصل الرابع، جزء ٩-٤). أيضًا، تقل متطلبات N, P مع زيادة عمر الحمأة لأن صافي إنتاج الحمأة يقل مع زيادة عمر الحمأة. وبصورة عامة، بالنسبة لأعمار الحمأة الأكثر من ١٠ أيام فإن إزالة النيتروجين من مياه الصرف الصحي التي تعزى إلى صافي إنتاج الحمأة هي أقل من ٠,٠٢٥ مجم N / مجم COD على المفاعل. وحيث إن نسب TKN/COD في المياه الداخلة لمياه الصرف الصحي البلدية تكون في النطاق التقريبي ٠,٠٧٦ إلى ٠,١٣ (شكل ٨-٥) فإنه من الواضح أنه مجرد فرق جزء صغير من TKN في المياه الداخلة (أ في الشكل ٨-٥) تتم إزالته بإدخاله ضمن كتلة الحمأة. والإزالة الإضافية للنيتروجين (ب في الشكل ٨-٥) يتم الحصول عليها من تحويل النيتروجين من الصورة الذائية في الحالة السائلة إلى الحالة الغازية من خلال النيترة الذاتية والنيترة العضوية، والتي تحول النitrates إلى غاز النيتروجين في المفاعلات غائبة الأكسجين (غير المهواء). وتفاصيل النيترة العضوية تشرح فيما يلي.



شكل ٨-٥ الحد الأدنى التقريبي لمتطلبات المغذيات (النيتروجين والفوسفور) في صورة مجم KNL<sub>influent</sub>/N / COD و مجم TPL<sub>influent</sub>/P لكل مجم COD في مياه الصرف الصحي الخام ومثال مياه الصرف الصحي التي تم ترسيبها عند درجة حرارة ٣٠°C و تركيزات معدلات نسب لكل من TP و TKN إلى المياه الداخلة لمياه الصرف الصحي البلدية.

الخاصة بالراسب الداخلي. ونتيجة لهذه التداخلات فإنه يمكن أن يكون تركيز الأمونيا الحرة والملحية FSA في المياه الخارجة من نظام حمأة منشطة بدون نيترة، أعلى من تركيز الأمونيا الحرة والملحية في المياه الداخلية. هذا يحدث عندما يحتوي إجمالي النيتروجين كلدها (TKN) (للمياه الداخلة على جزء كبير من النيتروجين العضوي القابل للتحلل الحيوي. وإن كانت الظروف مواتية لعملية النيترة، يكون صافي تركيز FSA في المفاعل متاخاً للكائنات المؤكدة للنيتروجين لكي تنمو مع عملية توليد النيترات المصاححة لذلك.

وما لم يتم تناول FSA بواسطة الكائنات عضوية التغذية OH<sub>O</sub> في عملية النمو أو تتم نيترتها، فإنه سيبقى على حالته ويخرج من النظام مع المياه الخارجية. وبهذا فإنه في غياب عملية النيترة، يتم الحصول على تركيز الأمونيا في المياه الخارجة ( $N_{ae}$ ) بواسطة المعادلة:

$$N_{ae} = N_{ai} + N_{obsi} + N_{obpi} - (N_s - N_{oup}) \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.28)$$

وتركيز إجمالي النيتروجين كلدها TKN في المياه الخارجية بواسطة معادلة:

$$N_{te} = N_{ouse} + N_{ae} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.29)$$

ويطبق نفس المنهج بالنسبة لمتطلبات الفوسفور لإنتاج الحمأة. ويقبول فكرة أن محتوى الفوسفور (P) للحمأة المنشطة في نظام تام التهوية بدون إزالة بيولوجية للفوسفور الرائد يكون ٠,٠٢٥ مجم P / مجم VSS، يكون تركيز إجمالي الفوسفور بالمياه الخارجة ( $P_{te}$ ) كما في المعادلة

$$P_{te} = P_{ti} - P_s \quad (\text{mgP/l}) \quad (5.30)$$

حيث:

$$\frac{P_s}{S_{ti}} = f_p \frac{MX_v}{Q_i SRT} = \frac{f_p N_s}{f_n S_{ti}} \quad (\text{mgP/l}_{\text{influent}}) \quad (5.31)$$

### ٤-٥-٥ إزالة النيتروجين (N) و (P) بإنتاج الحمأة

في شكل ٨-٥ نجد رسمًا بيانيًا للمعادلتين ٣١-٥، ٢٧-٥ في عمر الحمأة حيث  $f_n = ١٠$  مجم N / مجم VSS و  $f_p = ٠,٠٢٥$  مجم P / مجم VSS لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة. ومن البديهي أن تركيزات إجمالي النيتروجين وإجمالي الفوسفور تكون

## ٦-٥ الاعتبارات التصميمية

تعد المعادلات الحركية التي تصف التفاعلات بين الأمونيا الحرة والملحية FSA والنيتروجين العضوي معقدة وتم وضعها في صورة (النمو - الموت - التجدد العضوي) في نماذج محاكاة الحمأة (النماذج المستقرة وبافتراض (i) أن جميع الكائنات القابلة للتحلل المنشطة مثل ASM1 و ASM2). وعلى ذلك، بالنسبة لظروف الحالات المستقرة وبافتراض (ii) أن وجود توازن كتلة TKN على العضوي بالمعاكل يتم استخدامها (ii) وجود توازن كتلة TKN على مدى نظام الحمأة المنشطة، فإنه يمكن إنشاء نموذج للنيترة في الحالات المستقرة من المعادلات الحركية للنيترة ومتطلبات النيتروجين لإنتاج الحمأة التي شرحت من قبل. وهذا النموذج يكون مناسباً لتصميم الحالات المستقرة، ومنه يمكن وضع بعض الأشكال التصورية كما هو مبين فيما يلي، بمثالي مياه الصرف الصحي الخام والتي تم ترسيبها. ويمكن تحديد استجابات نظم تصصيلية مع نماذج المحاكاة، طالما (i) أن تصميم نظام الحمأة المنشطة وعمر الحمأة وأحجام المعاكل ومناطقه وتقنيات التدوير، معروفة جميعها (ii) يكون حساب تركيزات الحالات المستقرة (تستخدم ظروف مبدئية للمحاكاة) قد تم.

وفي تصميم نظم الحمأة المنشطة للنيترة، يتطلب الأمر أن يكون قد تم حساب (i) تركيزات FSA و TKN والنيترات في المياه الخارجية (ii) الطلب على الأكسجين في عملية النيترة.

## ٦-٦ تركيز TKN في المياه الخارجية

يتضمن إجمالي نيتروجين كلدهان TKN للمياه الخارجية ( $N_{\text{te}}$ ) والأمونيا الحرة والملحية FSA ( $N_{\text{ae}}$ ) والنيتروجين العضوي الذائب  $f_{\text{xt}}$  وغير قابل للتحلل ( $N_{\text{ouse}}$ ). وعندما يتم اختيار  $\mu_{\text{Am}20}$ ,  $f_{\text{xt}}$  و  $S_f$ ، تكون معادلات هذه التركيزات، كما يلي:

(1) FSA للمياه الخارجية ( $N_{\text{ae}}$ ): نحصل على  $N_{\text{ae}}$  من معادلة ٥,١٥، والتي تطبق فقط إذا كان  $SRT_m < SRT_n$  والتي ستكون الحالة بالنسبة إلى  $S_f < ١,٠$ .

(2) تركيز النيتروجين العضوي المذاب والقابل للتحلل الحيوي في المياه الخارجية ( $N_{\text{ouse}}$ ): يتم تحلل المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي (الذائبة والجزيئية) بواسطة الكائنات عضوية التغذية FSA لطلق النيتروجين المرتبط عضويًا في صورة  $OHO_s$ . وفي نموذج الحالة المستقرة يفترض أن جميع المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي قد استخدمت. هنا فإن تركيز النيتروجين العضوي المذاب القابل للتحلل ( $N_{\text{ouse}}$ ) يكون صفرًا.

(3) تركيز النيتروجين العضوي المذاب غير القابل للتحلل الحيوي في المياه الخارجية ( $N_{\text{ouse}}$ ): لكونه غير قابل للتحلل الحيوي، هذا

من شكل ٨-٥، تكون إزالة الفوسفور العادية بإدخاله ضمن كتلة حمأة محدودة عند حوالي ٤٠٠٠ مجم / مجم COD لمياه الصرف الصحي الخام والتي تمت ترسيبها، وبالترتيب المذكور، مما ينتج عنه إزالة لإجمالي الفوسفور بين ٢٠٪ إلى ٢٥٪ من مياه الصرف الصحي البلدية العادية. وحيث إن تحول الفوسفور الحمضي الذائب إلى الصورة الغازية مستabil، فزيادة إزالة الفوسفور الحمضي لأن يتم إدخالها ضمن كتلة الحمأة وهذا يمكن تحقيقه بطرقين (i) كيميائياً أو (ii) بيولوجياً. وفي الإزالة الكيميائية للفوسفور تستخدم كوليبيات أو سلفات الحديد أو الألمنيوم بجرعات تضاف للمياه الداخلية (ترسيب قبلي)، أو إلى مفاعل الحمأة المنشطة (ترسيب متزامن) أو إلى المياه الخارجية (السيب) النهائي (الترسيب البعدي). ومن عيوب الإزالة الكيميائية للفوسفور هي أنها تزيد بصورة واضحة من (i) ملوحة مياه الصرف الصحي المعالجة (ii) إنتاج الحمأة، نتيجة للمواد الصالبة غير العضوية المتكونة و (iii) تعقيد وارتفاع تكلفة محطة معالجة مياه الصرف الصحي.

وفي الإزالة البيولوجية للفوسفور، يتم تصميم الظروف البيئية في المفاعل الحيوي بطريقة تسمح بأن تتم مجموعة معينة من الكائنات عضوية التغذية (وتسمى الكائنات المراكمة للفوسفور PAOs) في مفاعل الحمأة المنشطة، ومع تراكم الفسفاتات المتعددة يكون محتوى الفوسفور في هذه الكائنات أعلى كثيراً منه في الكائنات عضوية التغذية الأخرى ( $OHO_s$ ) تصل إلى ٣٨ مجم / مجم PAOVSS (Wentzel et al. ١٩٩٠). وكلما زاد نمو هذه الكائنات (PAOs) في المفاعل، كلما زاد متوسط محتوى P في كتلة الحمأة الزائدة. وعيب الإزالة البيولوجية للفوسفور عبر الحمأة الزائدة، ومع وجود كتلة ملحوظة من PAOs، يمكن لمتوسط محتوى الفوسفور في VSS بكتلة الحمأة أن يزيد من ٢٥٪ من مجم / مجم في النظم الهوائية (aerobic systems) إلى ١٠٪ حتى ١٥٪ مجم VSS في نظم إزالة النيتروجين والfosfor البيولوجية. ومميزات الإزالة البيولوجية للفوسفور على الإزالة الكيميائية للفوسفور هي: (i) لا تزيد ملوحة مياه الصرف الصحي المعالجة (ii) يزيد إنتاج الحمأة بين ١٠٪ و ١٥٪ (iii) يكون النظام أقل تعقيداً واقتصادياً في تشغيله وعيب الإزالة البيولوجية للفوسفور هو أنها، لأنها عملية حيوية، تكون أكثر تغيراً من الإزالة الكيميائية وتقل الثقة في الاعتماد عليها. والعمليات البيولوجية التي تؤدي إلى الإزالة البيولوجية للنيتروجين والفسفور في نظم الحمأة المنشطة ومختلف تكوينات المفاعلات التي يحدث فيها ذلك، يجري وصفها في الفصل السابع (٧).

$$N_{ne} = N_c = N_{ti} - N_{te} - N_s \quad (5.35)$$

ويتحدد تركيز  $N_e$  من كتلة  $N$  الداخلية في كتلة VSS الناتجة من المفاعل في اليوم الواحد (معادلة 5.27). وكتلة VSS في المفاعل ( $M_{xv}$ ) لا يلزم أن تتضمن كتلة VSS للكائنات المسئولة للنيترة لأن هذه الكتلة، كما ذكر من قبل، لا يعتد بها ( $> 2\%$ ).

وفي المعادلة 5.35، يحدد  $N_e$  قدرة النيترة بالنسبة لنظام الحماة المنشطة. قدرة (أو سعة) النيترة ( $N_e$ ) هي كتلة النيترات المنتجة من عملية النيترة لكل وحدة متوسط تدفق مياه داخلة. وفي معادلة 5.27، يعتمد تركيز TKN للمياه الخارجية ( $N_{te}$ ) على كفاءة عملية النيترة. يعتمد حساب الحد الأقصى لجزء الحماة غير المهوأة ( $f_{xm}$ ) عند إجراء حساب الحد الأقصى لجزء الحماة غير المهوأة ( $f_{xm}$ ) في عمر حماة معين، إن كان عامل الأمان  $S_f$  تم اختياره ليكون  $< 1,25$  إلى  $1,35$  عند أقل درجة حرارة متوقعة ( $T_{min}$ )، تكون كفاءة النيترة عالية ( $> 95\%$ ) وتكون  $N_{ae}$  أقل بصورة عامة من  $1$  إلى  $2$  مجم/N ل و أيضًا مع  $< 1,25$  عند  $T_{min}$  ستكون  $N_{ae}$  مجم/N ل وأيضًا مع  $S_f$  تم اختياره ليكون  $< 1,25$ ، سيكون  $N_{te}$  حوالي  $3$  إلى  $4$  مجم/N ل، شريطة أن يكون هناك ضمان معقول بأن القيمة الحقيقية  $\mu_{Am20}$  لن تكون أقل من القيمة المقبولة للتصميم وأن يكون هناك سعة تهوية بحيث لا يتم حجب النيترة بسبب عدم كفاية الأكسجين. وبقبول قيمة  $f_{xm}$  المحسوبة وعمر الحماة SRT المختارة في درجة حرارة أقل، فإنه عند درجات الحرارة الأعلى، ستزيد كل من كفاءة النيترة وعامل الأمان ( $S_f$ ) بحيث إنه في درجات حرارة الصيف ( $T_{max}$ )، ستكون  $N_{te}$  أقل، حوالي  $3-2$  مجم/N ل.

وبقسمة المعادلة 5.35 بإجمالي تركيز COD للمياه الداخلية ( $S_{ti}$ )، تنتج قدرة النيترة لكل مجم COD، يدخل على المفاعل البيولوجي  $.N_e/S_{ti}$

$$N_c / S_{ti} = N_{ti} / S_{ti} - N_{te} / S_{ti} - N_s / S_{ti} \quad (5.36)$$

حيث:

$N_e/S_{ti}$  قدرة النيترة لكل مجم COD يدخل في نظام الحماة المنشطة ( $COD/N$  مجم AS)  $N_{ti}/S_{ti}$  نسبة تركيز COD/COD لمياه الصرف الصحي  $N_s/S_{ti}$  النيتروجين المطلوب لإنتاج الحماة لكل مجم COD داخل (من المعادلة 5.27)

التركيز للنيتروجين العضوي ينساب خلال نظام الحماة المنشطة وتكون النتيجة أن التركيز بالمياه الخارجية ( $N_{ouse}$ ) يساوي التركيز في المياه الداخلية ( $N_{ousi}$ )، أي:

$$N_{ouse} = N_{ousi} \quad (5.32)$$

حيث:

النيتروجين العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلية مجم  $N_{ti} / mgOrgN-N$  حيث  $N_{ousi}$  هو جزء  $N$  العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي من TKN للمياه الداخلية ( $N_{ti}$ )

وكل من التركيزين غير الصفررين (Non-Zero) لإجمالي نيتروجين كلدها  $N_{ae}$  TKN،  $N_{ouse}$  FSA،  $N_{ae}$  OrgN،  $N_{ouse}$  FSA وكلدها يهربان مع المياه الخارجية (وتتفق المخلفات). وإجمالي نيتروجين كلدها TKN الذائب (المرشح) في المياه الخارجية  $N_{te}$  يحصل عليه من مجموعهما، أي:

$$N_{te} = N_{ae} + N_{ousi} \quad (\text{filtered TKN}) \quad (5.33)$$

وإن كانت عينة المياه الخارجية غير مرشحة، سيكون TKN في المياه الخارجية أكثر بتركيز TKN في المياه الخارجية، أي:

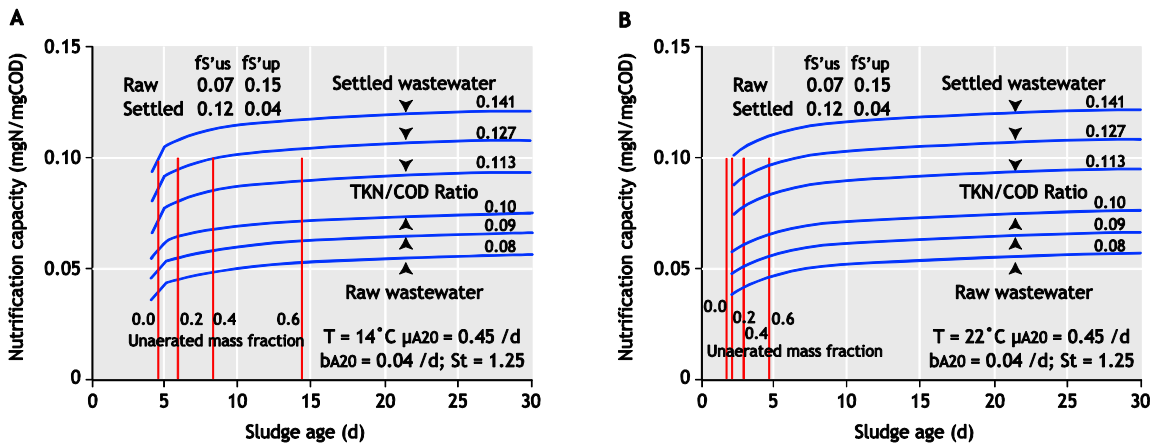
$$N_{te} = N_{ae} + N_{ouse} + f_n X_{ve} \quad (\text{unfiltered TKN}) \quad (5.34)$$

حيث:

$X_{ve}$  تركيز VSS في المياه الخارجية (جم/VSS)  $f_n$  محتوى N في VSS ~ 0.1  $(mg OrgN-N / VSS)$  مجم

## ٦-٢-٦ قدرة (سعة) النيترة

يمكن الحصول على تركيز النيترات المتولدة في النظام ( $N_{te}$ ) من موازنة كتلة TKN على نظام الحماة المنشطة و  $SRT_m < SRT$ ، فيما يختص بتدفق المياه الداخلية، وذلك من TKN للمياه الداخلية ( $N_{ti}$ ) ناقصًا TKN الذائب في المياه الخارجية ( $N_{te}$ ) وتركيز TKN الداخل في الحماة الخارجية يوميًا من نظام الحماة المنشطة ( $N_s$ )، أي:



شكل ٩-٥ قدرة (سعة) النيترة لكل مجم COD يضاف إلى الماء الداخلة في عينات مياه الصرف الصحي الخام أو التام ترسبيها عند درجة حرارة  $14^\circ\text{م}$  (أ) و  $22^\circ\text{م}$  (ب). ومبين أيضاً خطوط عمودية الحد الأدنى لأعمار الحمة المطلوبة لتحقيق النسبة إلى  $S_t = 1,25$  لأجزاء كتلة الحمة غير المهواء  $0.0, 0.2, 0.4, 0.6$ .

و ١٥٪ إزالة TKN في عملية الترسيب الابتدائي، أي:  $0.113, 0.127, 0.141$  و  $0.120, 0.113, 0.109$  وكذلك مبين في الشكل الحد الأدنى لأعمار الحمة للنيترة في أجزاء كتلة الحمة غير المهواء:  $0.4, 0.6, 0.6$  للمثال  $\mu_{Am20}$  الذي قيمته  $0.45 / \text{ يوم}$ . وبالنسبة لجزء كتلة حمة غير مهواء محدد، تكون القيم الموقعة بيانياً بالنسبة إلى  $N_e / S_{ti}$  سارية فقط عند أعمار حمة أطول من الحد الأدنى لعمر الحمة المناظر لها. هذه الأرقام تبين الأحجام التقريبية للشروط الثلاثة التي تؤثر في قدرة النيترة مقابل عمر الحمة ودرجة الحرارة.

(١) درجة الحرارة: للحصول على نيترة تامة عند  $14^\circ\text{م}$  (بالنسبة إلى  $F_{xm}$  مختار)، فإن عمر الحمة المطلوب يكون أكثر من ضعف ذلك الذي يكون عند  $22^\circ\text{م}$ . وتظهر قدرات النيترة المناظرة لكل COD مياه داخلة عند  $14^\circ\text{م}$  خصوصاً هامشياً بالنسبة لتلك التي عند  $22^\circ\text{م}$ ، لأن إنتاج الحمة عند  $14^\circ\text{م}$  يكون أكثر قليلاً عنه عند  $22^\circ\text{م}$  نتيجة لانخفاض في معدل التنفس الداخلي للكائنات عضوية التغذية  $\text{OHO}_s$ .

(٢) عمر الحمة: عند نسبة مختاراة TKN / COD في المياه الداخلة ( $N_{ti} / S_{ti}$ )، تزيد قدرة النيترة ( $N_e / S_{ti}$ ) كلما زاد عمر الحمة لأن النيتروجين المطلوب لإنتاج الحمة يتراقص مع عمر الحمة، جاعلاً مزيجاً من FSA متوفراً لعملية النيترة. ومع ذلك فإن الزيادة تكون هامشية لعمر حمة ( $SRT > 10$  أيام).

(٣) نسبة TKN / COD في المياه الداخلة ( $N_{ti} / S_{ti}$ ): تكون قدرة النيترة ( $N_e / S_{ti}$ ) لكل من مياه الصرف الصحي الخام ومياه الصرف التام ترسبيها بوضوح، وعند أي عمر حمة مختار، حساسة جداً لنسبة TKN بال المياه الداخلة ( $N_{ti} / S_{ti}$ ).

ويمكن تقدير نسبة قدرة النيترة إلى نسبة تركيز COD بالمياه الداخلة ( $N_e / S_{ti}$ ) لنظام ما تجريبياً بتقييم كل من المصطلحات الواردة في معادلة ٥.٣٦، كما يلي:

معادلة ٥.٣٦: 
$$\frac{N_{ti}}{S_{ti}} = \frac{N_e}{S_{ti}} \cdot \frac{f_{S'us}}{f_{S'up}} \cdot \frac{T_{min}}{T} \cdot \frac{1}{1 + \frac{N_e}{S_{ti}}} \quad (1)$$
 هذه النسبة تعد خاصية لمياه الصرف الصحي يتم الحصول عليها من تركيزات تم قياسها لكل من COD و TKN للمياه الداخلة. ويمكن أن تتراوح بين  $0.07$  إلى  $0.12$  في مياه الصرف الصحي الخام و  $0.10$  إلى  $0.14$  في المياه التام ترسبيها.

معادلة ٥.٣٧: 
$$\frac{N_{ti}}{S_{ti}} = \frac{N_e}{S_{ti}} \cdot \frac{f_{S'us}}{f_{S'up}} \cdot \frac{T_{max}}{T} \cdot \frac{1}{1 + \frac{N_e}{S_{ti}}} \quad (2)$$
 شريطة استيفاء القيد للنิตرة الفعالة عند أقل درجة حرارة ( $T_{min}$ )، يكون TKN في المياه الداخلة عند  $T_{min}$  منخفضاً عند من  $3-2$  مجم N/L، أي أن بالنسبة لتركيزات COD في المياه الداخلة ( $S_{ti}$ ) بين  $1000$  إلى  $5000$  ستتراوح  $N_{ti} / S_{ti}$  بين  $0.005$  إلى  $0.1$  عند  $T_{max}$  و  $T_{min}$ .

$$N_{ti} / S_{ti} = 2-1 \text{ مجم N/L مخفضة نسبة } N_e / S_{ti}$$

$$N_s / S_{ti} = 5.27 \text{ معطاة بالمعادلة ٥.٢٧.}$$

والأهمية النسبية لتلك النسب الثلاثة إلى قدرة النيترة ( $N_e / S_{ti}$ ) موضحة بيانياً في الاشكال ٩-٥ (أ) عند  $14^\circ\text{M}$  و ٩-٥ (ب) عند  $22^\circ\text{M}$  وقد تم إنشاؤها بتقييمها بيانياً في صورة  $N_c / S_{ti}$  مقابل عمر الحمة لنسب مختاراة من TKN / COD في المياه الداخلة ( $N_{ti} / S_{ti}$ ) في المياه الداخلة ( $N_c / S_{ti}$ ). قيمتها  $0.07, 0.08, 0.09, 0.10$  لأمثلة مياه صرف صحي خام ومياه صرف صحي تم ترسبيها عند نسب مؤدية ٤٠٪ إزالة COD.

جدول ٢-٥ خواص مياه الصرف الصحي الخام والتي تم ترسيبها المطلوبة لحساب تركيزات النيتروجين في المياه الخارجة من نظم نيترة الحماة المنشطة

خاصية المياه الداخلة للصرف الصحي	الرمز	الوحدة	مجاري خام	مجاري تم ترسيبها <sup>(١)</sup>
إجمالي النيتروجين كدهان للمياه الداخلة	$N_{ti}$	mgN/l	51	60
نسبة COD في المياه الداخلة	$f_{ns}$		0.113	0.08
جزء الأمونيا الحرجة والملحية في المياه الداخلة	$f_{N'a}$		0.88	0.75
جزء النيتروجين العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي	$f_{N'ous}$		0.034	0.03
محتوى النيتروجين الجزيئي في VSS غير القابل للتحلل الحيوي	$f_n$		0.1	0.1
الأُنس الهيدروجيني للمياه الداخلة			7.5	7.5
القلوية للمياه الداخلة			200	200 mg/l as CaCO <sub>3</sub>
الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد الخاص بالكتائبات المؤكدة للأمونيا عند ٢٠	$\mu_{Am}$		0.45	0.45
معدل تدفق المياه الداخلة	$Q_i$	MI/d	15	15

(١) يجب أن يتم حساب / اختبار خواص مياه الصرف الصحي التام ترسيبها بحيث تتناسب مع تلك الخاصة بمياه الصرف الصحي الخام وأن تتواءن الكثافة مع أحواض الترسيب الابتدائي، مثل ذلك: يجب أن تكون التركيزات الذائية في مياه الصرف الصحي التام ترسيبها مماثلة تماماً لتلك التي في المياه الخام.

تدفق مياه الصرف الصحي والخواص المقبولة لتصميم نظام إزالة المواد العضوية (COD) للحماية المنشطة (انظر الفصل الرابع جزء ٤-٥). خواص مياه الصرف الصحي بالنسبة لمياه الخام والتام ترسيبها مكتوبة في قائمة بجدول ٤-٣، وهناك خواص إضافية مطلوبة للنитьرة موجودة في جدول ٢-٥.

## ٦-٧-٥ تأثير النيترة على الأُنس الهيدروجيني (pH) للسائل المخلوط

أحد الاعتبارات الأولية الهامة هو التأثير المحتمل للأُنس الهيدروجيني للسائل المخلوط على قيمة  $\mu_{Am20}$ . في الجزء ٦-٤-٥ بعاليه، تم بيان أن النيترة تستهلك الكلور -٧,١٤ مجم/ل في صورة CaCO<sub>3</sub> لكل مجم N/L FSA تتم نيترته إلى نيترات - وإذا كان هناك نقص في الكلورية في المياه الداخلة، فإن قراءة الأُنس الهيدروجيني pH للسائل المخلوط تهبط لأقل من ٧ مسبيبة خفطاً في  $\mu_{Am20}$  (معادلة ٥.22).

تكون نسبة TKN في المياه الداخلة لمياه الصرف الصحي ٠,٠٨ مجم COD (جدول ٢-٥) ومعدل  $\mu_{Am20}$  منخفض نسبياً قدره ٠,٤٥ يوم، يحتاج عمر الحماة لأن يكون ٧ أيام أو أكثر لضمان حدوث النيترة ( $S_t = 1,3$ ) عند حد أدنى للحرارة ١٤ ° في عملية هاوية خالصة ( $f_{xm} = 0,0 = 5.19$ ). في هذا العمر للحماية، تكون قدره النيترة حوالي ٠,٠٣٧ مجم COD / مجم TKN نسبة COD / COD تبلغ ٠,٠٨ مجم COD / مجم TKN (شكل ٩-٥). هنا،

وزيادة  $N_{ti}/S_{ti}$  في نسبة  $N_{ti}/S_{ti}$  تحدث زيادة متساوية في قيمتها ٠,٠١ . . و تكون قدرة النيترة بالنسبة لنفس نسبة  $(N_{ti}/S_{ti})$  للمياه الخام والمياه تامة الترسيب أقل في المياه الخام منها في المياه التام ترسيبها، لأن مزيداً من VSS الحماة في كل وحدة حمل COD ينتج من المياه الخام عنه في المياه التام ترسيبها، نتيجة لأن جزء COD الجزيئي الغير قابل للتحلل الحيوي ( $F_{s,up}$ ) في المياه الخام يكون أعلى منه في المياه التام ترسيبها. بعيداً عن هذا الفارق، فإن زيادة نسبة COD / COD في المياه الداخلة سوف ينتج عنه زيادة متساوية لتركيز النيترات (قدرة النيترة) في كل COD بالمياه الداخلة. ذلك يخوض احتمال، أو يجعل من المستحيل، الحصول على نيترة تامة باستخدام المواد العضوية بمياه الصرف الصحي كمانحات للإلكترونات. وهذا سيكون واضحاً عندما تعتبر النيترة منخفضة. ولأن الترسيب الابتدائي يزيد نسبة TKN في المياه الداخلة، تكون إزالة النيتروجين عبر النيترة / إزالة النيترة دائمًا أقل في المياه التام ترسيبها منها في المياه الخام. وعلى ذلك، فإن إزالة المنخفضة للنيتروجين تأتي معها بميزة الحاجة لمفاعلات حيوى أصغر حجماً وطلب أقل للأكسجين مسبباً ذلك وفورات ملحوظة في تكاليف المفاعلات وعملية الأكسجة.

## ٧-٥ مثال لتصميم عملية النيترة

يعتبر تصميم نظام حماة منشطة منتشر بدون إزالة النيترة أقل من المطلوب. ولغرض المقارنة، يصمم نظام نيترة الحماة المنشطة لنفس

$$\begin{aligned} SRT_m &= S_f / (\mu_{AmT} - b_{AT}) = \\ &= 2.5 \text{ d at } 22^\circ\text{C} \quad (1.9 \text{ d with } S_f = 0.0) \\ &= 6.9 \text{ d at } 14^\circ\text{C} \quad (5.3 \text{ d with } S_f = 0.0) \end{aligned}$$

وبوضوح، لضمان النيترة على مدى العام كله بالنسبة لمعدل  $\mu_{Am20}$  منخفض نسبياً قدره  $0.045 \text{ day}^{-1}$ ، يجب أن يكون عمر الحمأة لعملية هوائية تماماً  $10-8$  أيام.

### ٥-٧-٣ تركيزات النيتروجين في مياه الصرف الصحي الخام

يكون تركيز TKN في المياه الداخلة لمياه الصرف الصحي الخام  $60 \text{ mg N/L}$  (جدول ٢-٥). وباعتبار جزء FSA للمياه الداخلة  $= 0.75$ ، وجزء النيتروجين العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي ( $f_{N_{ous}}$ )  $= 0.03$ ، لمياه الصرف الصحي الخام، نحصل على تركيز أمونيا في المياه الداخلة ( $N_{ai}$ ) كالتالي:

$$N_{ai} = f_{N_{ous}} N_{ti} = 0.75 \cdot 60 = 45 \text{ mgN/l}$$

وتركيز نيتروجين عضوي ذائب غير قابل للتحلل الحيوي  $N_{ousi}$  كالتالي:

$$N_{ousi} = f_{N_{ous}} N_{ti} = 0.03 \cdot 60 = 1.80 \text{ mgN/l}$$

وباعتبار أن محتوى N في المواد العضوية الجزيئية غير القابلة للتحلل الحيوي بالمياه الداخلة ( $f_n$ )  $= 0.10$ ،  $VSS = 1.48 \text{ mg N/l}$ ، يكون تركيز OrgN مرتبطةً مع المواد العضوية الجزيئية غير القابلة للتحلل ( $N_{ousi}$ ):

$$N_{oupi} = f_n f_{S'_{up}} S_{ti} / f_{cv} = 0.10 \cdot (0.15 \cdot 750) / 1.48 = 7.6 \text{ mgN/l}$$

وهنا، يكون تركيز النيتروجين العضوي القابل للتحلل الحيوي بالمياه الداخلة ( $N_{obi}$ )، ذائب وجزئي ( $N_{obsi} + N_{obpi}$ ) والذي تحول إلى أمونيا، كما يلي:

سيكون تركيز النيترات الناتج (كل لتر مياه داخلة) حوالي  $28 \text{ mg N/L}$ . هذا سوف يسبب خفض القلوية  $\times 7,14 = 28 \text{ mg/L}$  في صورة  $\text{CaCO}_3$ ، وسوف تنخفض قلوية السائل المخلوط لأقل من  $40 \text{ mg/L}$  في صورة  $\text{CaCO}_3$ ، مسببة خفض الأس الهيدروجيني للسائل المخلوط إلى أقل من ٧ (شكل ٦) وسوف تسبب القلوية المنخفضة للسائل المخلوط، ضمن جملة أمور أخرى، نيترة غير مستقرة وغير تامة وتتتج مياه خارجة عوائية والتي على مدى سنوات عديدة يمكن أن تسبب تلفيات كبيرة في الأسطح الخرسانية لمحطة التتفيقية (راجع إلى جزء ٦-٤-٥ بعاليه). وهذه العملية الحسابية التقريبية البسيطة يمكن أن تجعل المصمم واعياً بالنتائج السلبية لتصميم مقترن في مرحلة مبكرة. وبالاستمرار في هذا المثال، يجب أن يعطى الاهتمام لتصميم نظام نيترة/ إزالة نيترة (ND) لاستعادة بعض القلوية والحفاظ على أس هيدروجيني قريب من التعادل. فإذا تم نيترة مقدار قليل مثل  $12 \text{ mg N/L}$  (~نصف) من النيترات في مفاعل غائب الأكسجين Anoxic، ستبقى قلوية المياه الخارجية فوق  $50 \text{ mg/L}$  في صورة  $\text{CaCO}_3$ . وعموماً فنية عالية COD مع قلوية منخفضة في المياه الداخلة تعتبر مؤشرات تحذير لمشاكل محتملة في نظم النيترة هوائية.

### ٥-٧-٤ الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترة

لأغراض البيان العملي للنيترة تحت ظروف هوائية خالصة، سيكون من المقبول أن قلوية المياه الداخلة أعلى بدرجة كافية للحفاظ على قلوية المياه الداخلة فوق  $50 \text{ mg/L}$  في صورة  $\text{CaCO}_3$ . ولن يتم تعديل  $\mu_{Am20}$  بالنسبة للأس الهيدروجيني. وتعديل ثوابت الحرارية للكائنات المؤكدة للأمونيا بالنسبة للحرارة معطاة في جدول ٣-٥.

وبالنسبة لنظام هوائي تام ( $f_{xm} = 0$ ) و  $\mu_{Am20} = 0.045 \text{ day}^{-1}$  يوجد الحد الأدنى لعمر الحمأة للنيترة ( $SRT_m$ ) من المعادلة

5.19

جدول ٣-٥ تعديل الثوابت الحرارية لعملية النيترة بالنسبة لدرجة الحرارة

الثوابت	$\mu_{Am20}$	$k_{n20}$	$b_{A20}$
$14^\circ\text{C}$	0.224	0.568	1.123
$22^\circ\text{C}$	0.5	1.26	1.123
معامل الحساسية ( $\theta$ )	0.034	0.0425	1.029
٢٠°C	0.45	1	0.04

FSA المتاحة لعملية النيترة تتم نيتراتها إلى نيترات ويكون تركيز النيترات في المياه الخارجية ( $N_{ne}$ ) هو الفارق بين  $N_{an}$  (معادلة 5.38) وتركيز FSA في المياه الخارجية الناتج من المعادلة 5.15. وبالنسبة لكلٍ من  $SRT_m > SRT$  و  $SRT_m < SRT$  يكون تركيز TKN في المياه الخارجية ( $N_{te}$ ) هو مجموع أمونيا المياه الخارجية وتركيزات النيتروجين العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي ( $N_{ae}$ )

$$\therefore N_{ae} + N_{ouse}$$

وبالنسبة إلى  $SRT_m > SRT$  فلا تحدث نيترة وبالتالي يكون تركيز نيترات المياه الخارجية ( $N_{ne}$ ) = صفر.

$$N_{ne} = 0.0 \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.39\text{a})$$

وتركيز أمونيا المياه الخارجية ( $N_{ae}$ ):

$$N_{ae} = N_{an} = N_{ti} - N_s - N_{ouse} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.40\text{a})$$

وتركيز TKN للمياه الخارجية ( $N_{te}$ ):

$$N_{te} = N_{ae} + N_{ouse} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.41\text{a})$$

وكثة الحمأة للكائنات المسببة للنيترة ( $MX_A$ ) والطلب على الأكسجين لعملية النيترة ( $FO_a$ ) يكون كل منها = صفر

$$MX_A = 0 \quad (\text{mgVSS}) \quad (5.42\text{a})$$

$$FO_a = 0 \quad (\text{mgO}_2/\text{d}) \quad (5.43\text{a})$$

ومع تزايد عمر الحمأة بدءاً من  $SRT = 0$  من المعادلة 5.15 يكون أولاً سالب (والذي يكون مستحيلًا بالطبع) ثم  $< N_{ae}$  (وهو غير ممكن أيضاً). وبالنسبة لعمر حمأة أطول قليلاً من  $SRT_m$ ، يهبط  $N_{ae}$  لأقل من  $N_{an}$ . ومن هذا العمر للحمأة، تحدث عملية النيترة. وبالنسبة لأية زيادة أكثر (حتى لو قليلة) في عمر الحمأة، تتراقص  $N_{ae}$  بسرعة إلى قيم منخفضة  $< 4 \text{ mg N/l}$ .

هنا، بالنسبة إلى  $SRT_m < SRT$ :

يكون تركيز الأمونيا في المياه الخارجية ( $N_{ae}$ ):

$$N_{ae} = \frac{K_{nT}(b_{AT} + 1/SRT)}{\mu_{AmT}(I - f_{xt}) - (b_{AT} + 1/SRT)} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.40\text{b})$$

$$N_{obi} = 60(1 - 0.75 - 0.03) - 7.6 = 5.6 \text{ mgN/l}$$

#### ٥-٧-٤ مياه الصرف الصحي التام ترسيبها

وباتباع نفس الإجراءات المذكورة في حالة المياه التام ترسيبها أي أن  $f_{N'ous} = 0.034$  (انظر جدول ٢-٥)، تحصل على:

$$\begin{aligned} N_{ti} &= 51.0 \text{ mgN/l} \\ N_{ai} &= 0.88 \cdot 51.0 = 45.0 \text{ mgN/l} \\ N_{ousi} &= 0.035 \cdot 51.0 = 1.80 \text{ mgN/l} \\ N_{oupi} &= 0.10 (0.04 \cdot 450)/1.48 = 1.2 \text{ mgN/l} \\ N_{obi} &= 51.0 - 45.0 - 1.8 - 1.2 = 3.0 \text{ mgN/l} \end{aligned}$$

ولأن المياه التام ترسيبها تنتج من المياه الخام، فإن تركيز المواد الذائبة يجب أن يكون نفس الشيء مثلما في المياه الخام. وأن تركيزات TKN و COD تتغير مع الترسيب الابتدائي، فإن جزء المكونات الذائية يزيد مع الترسيب الابتدائي.

#### ٥-٧-٥ سلوك عملية النيترة

في ظروف الحالة المستقرة، يعتبر أن جميع المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي تتحلل إلى محتوى نيتروجين يطلق في صورة أمونيا. ولهذا يكون تركيز النيتروجين العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي في المياه الخارجية ( $N_{obse}$ ) مساوياً صفر، ومن معادلة ٣٢-٥ يكون النيتروجين العضوي غير القابل للتحلل الحيوي في المياه الخارجية (المياه الخام والتام ترسيبها):

$$N_{ouse} = N_{ousi} = 1.8 \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.37)$$

وتركيز الأمونيا المتاح للنيترة ( $N_{an}$ ) هو تركيز TKN في المياه الداخلة ( $N_{ti}$ ) ناقصاً تركيز  $N$  المطلوب لإنتاج الحمأة ( $N_s$ ) (معادلة ٢٧-٥) وتركيز النيتروجين العضوي الذائب في المياه الخارجية ( $N_{ouse}$ )، أي:

$$N_{an} = N_{ti} - N_s - N_{ouse} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.38)$$

وإن كان عمر الحمأة في النظام أقصر من الحد الأدنى المطلوب للنيترة ( $SRT_m > SRT$ ) فلن تتم أي نيترة ويكون تركيز النيترات في المياه الخارجية ( $N_{ne}$ ) = صفر. وتركيز الأمونيا في المياه الخارجية ( $N_{ae}$ ) يكون مساوياً للنيتروجين المتاح للنيترة (معادلة 5.38) وإن كانت  $SRT_m < SRT$  بالنسبة إلى  $S_f = 1.0$ ، فإن معظم

الطلاب على الأكسجين للنيترة وتركيزات الأمونيا والنيترات وTKN في المياه الخارجية. وأسباب هذا السلوك المتشابه هي: (i) يزيل حوض الترسيب الابتدائي جزءاً صغيراً فقط من TKN في المياه الداخلة (ii) ينبع عن مياه الصرف الناتم ترسيبها إنتاج حمأة أقل، وبالتالي يكون النيتروجين (FSA) المتاح لعملية النيترة في كل من المياه الخام والناتم ترسيبها نفس الشيء تقريباً. عند حدوث النيترة، يصبح لدرجة الحرارة تأثير قليل نسبياً على مختلف تركيزات المياه الخارجية. ومع ذلك، فإن تغييرًا في درجة الحرارة يحدث تغييرًا ملحوظًا في الحد الأدنى لعمر الحمأة لعملية النيترة.

وبالنظر في شكلي (أ) و (ب)، بالنسبة إلى  $SRT_m$  يزيد تركيز الأمونيا في المياه الخارجة ( $N_{ae}$ ) وبالتالي تركيز  $TKN$  في المياه الخارجة ( $N_{te}$ ) يزيد مع عمر الحمأة المتزايد حتى  $SRT_m$  لأن  $N$  ينقص للزيادة في  $SRT$ . وبالنسبة إلى  $SRT_m$ ، ينقص  $N_{ae}$  بسرعة إلى  $2 \text{ مجم/L}$  بحيث إنه بالنسبة إلى  $SRT_m$  يزيد تركيز  $TKN$  بالمياه الخارجة  $\cdot 1.3 < SRT_m$ ، يكون تركيز النيترات ( $N_{ne}$ ) مع الزيادة في عمر  $4 \text{ مجم/L}$  والزيادة في تركيز النيترات  $\cdot 1.3 < SRT_m$  سببها أساساً هو انخفاض الحمأة وبالنسبة  $\cdot 1.3 < SRT_m$  مقدار النيتروجين المطلوب لإنتاج الحمأة ( $N_s$ ). وهذا أمر هام بالنسبة لنظم الإزالة البيولوجية للمواد المعدنية BNR - فزيادة عمر الحمأة يزيد قدرة النيترة (انظر الجزء ٢-٥-٥ بعاليه) وبهذا فإن مزيداً من النيترات يجب أن تتم إزالة نيترتها لتحقيق نفس الإزالة للنيتروجين.

وشكلٍ ١٠-٥ (ج) و ١٠-٥ (د) يبيّنان أن الطلب على الأكسجين للعملية النيترة يزيد بسرعة طالما  $SRT_m < SRT$ ، ولكن بالنسبة إلى  $SRT_m > SRT$  فإنَّ الزيادات الأخرى تكون هامشية، بغض النظر عن درجة الحرارة ونوعية مياه الصرف الصحي، أي بين عمر حمأة قدرة ١٠ و ٣٠ يوماً يكون مطلوبًا بين ٢,٦٠٠ إلى ٢,٩٠٠ كجم أكسجين/يوم لعملية النيترة. ويمثل هذا الطلب على الأكسجين للنيترة زيادة قدرها ٤٠% و ٦٥% فوق الطلب على الأكسجين الكريوني (COD) لمياه الصرف الصحي الخام والتابع ترسيبها. ومع ذلك فإن إجمالي الطلب على الأكسجين لمعالجة مياه الصرف الصحي التابع ترسيبها تكون ٧٥% من ذلك المطلوب لمعالجة مياه الصرف الصحي الخام.

وتركيز TKN في المياه الخارجة ( $N_{te}$ ) يكون:

$$N_{te} = N_{ae} + N_{ouse} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.41\text{b})$$

وتراكيز النيترات في المياه الخارج (N<sub>ne</sub>) يكون:

$$N_{ne} = N_{an} - N_{ae} = N_{ti} - N_s - N_{te} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.39b)$$

ومناظرًا لتركيز الكائنات عضوية التغذية النشطة (انظر معادلة 4.9)،  
فإن كتلة الكائنات المنتبرة تعطى من:

$$MX_A = FN_{ne} Y_A SRT / (1 + b_{AT} SRT) \quad (\text{mgVSS}) \quad (5.42b)$$

جیٹ

$$= \text{كتلة النيترات المتولدة في اليوم} \quad FN_{ne}$$

$$(Q_e + Q_w)N_{ne} = Q_i N_{ne} (\text{mgN/d})$$

والطلاب على الأكسيجين لعملية النيترة هو ٤,٥٧ مجم / مجم N مضروراً في كلة النيرات المنتجة في اليوم، أي:

$$FO_n = 4.57 FN_{ne} \quad (\text{mgO}_2/\text{d}) \quad (5.43b)$$

وبالتعميض عن تركيزات النيتروجين في مياه الصرف الصحي الخام والثام ترسبيها، وقيم الثواب الحركي عند  $14^{\circ}\text{C}$  في معادلات 5.38 حتى 5.43، تم حساب النتائج عند أعمار حمأة مختلفة. في شكل 5-10 (أ) بيان تقديم مختلف تركيزات النيتروجين في المياه الخارجية من النظام مقابل عمر الحمأة في مياه الصرف الصحي الخام والثام ترسبيها، عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$ . وفي شكل 5-10 (ج) يتم تقديم كتلة حمأة الكائنات المنوية (كتسبة % من كتلة المادة الصلبة للمفاعل) والطلب على الأكسجين لعملية النيترة لمياه الصرف الصحي (VSS) والثام ترسبيها، عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$ . أيضاً في شكل 5-10 (ج) يتم بيان الطلب على الأكسجين الكريוני والإجمالي لمياه الصرف الصحي الخام والثام ترسبيها عند درجة  $14^{\circ}\text{C}$ . وأعيدت العمليات الحسابية عند  $22^{\circ}\text{C}$  في شكل 5-10 (ب) و 5-10 (د).

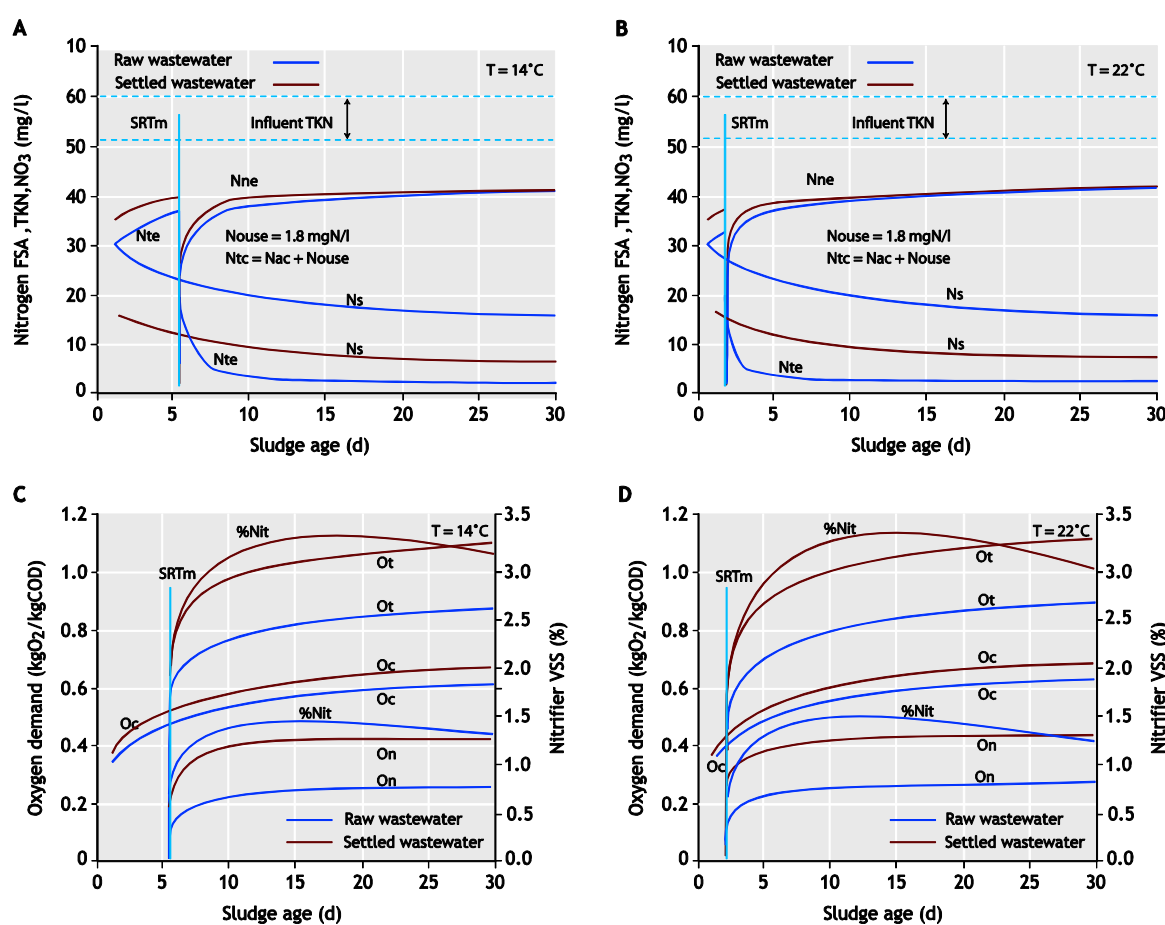
وفي شكلي ١٠-٥ (أ) و (ب) يتم بيان أنه عندما يكون عمر الحمام تقريباً ٦٢٥% أطول من الحد الأدنى المطلوب للنثيرة، تكون النثيرة قد أصبحت تامة (بالنسبة لظروف الحالة المستقرة) وبمقارنة النتائج للمياه الخام والمياه التام ترسبيها، يكون هناك فارق صغير بين

الشيء بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام أو المترسبة (٤٢٠) كجم VSS عند ١٠ و ٣٠ يوم عمر حمأة). وبمقارنة كتلة الحمأة للكائنات المسببة للنفخة بكلة الحمأة للكائنات عضوية التغذية كما في شكري (ج) و (د)، حتى عند النسبة المرتفعة TKN / COD لل المياه المترسبة، تحتوي كتلة الحمأة للكائنات المسببة للنفخة > ٦٤% من كتلة VSS، وبالتالي يتم تجاهاً لها في عملية تحديد تركيز VSS في مقاصل الحمأة المنشطة لمعالجة مياه الصرف الصحي البلدية.

والأمر يستحق أن نعيد قول أن الترسيب الابتدائي يزيل، فقط، جزءاً ضئيلاً من TKN ولكن جزءاً ملحوظاً من COD (١٥٪ و ٤٠٪ في هذا المثال). حتى مع أن المياه التام ترسيبها لها تركيز TKN أقل من المياه الخام، فإن تركيز النitrates في المياه الخارجية لا يعكس

حتى يمكن أن تمضي عملية النفخة بدون تثبيط بسبب محدودية الأكسجين، فإنه من المهم أن تكون معدات التهوية مصممة بما يكفي لإمداد إجمالي الطلب على الأكسجين، والمعروف عموماً أن نمو الكائنات عضوية التغذية يأخذ الأسبقية على نمو الكائنات المنيترة. عندما يصبح مورد الأكسجين محدوداً، وذلك لأن الكائنات عضوية التغذية يمكن أن تتم بدرجة كافية مع تركيزات أكسجين مذاب قدرها ٥٠، حتى ١٠٠ مجم O<sub>2</sub>/L، بينما الكائنات المنيترة تحتاج حداً أدنى من التركيز ١٠٠ إلى ٢٠٠ مجم O<sub>2</sub>/L.

وبنفس الطريقة التي ينقص فيها تركيز FSA في المياه الخارجة بسرعة بالنسبة إلى SRT<sub>m</sub> < SRT، أيضاً تزيد كتلة الحمأة بسرعة عندما يكون SRT<sub>m</sub> > SRT أعلى قليلاً عند ١٤ °م عنده عند ٢٢ °م نتيجة ل معدل التنفس الداخلي (الباطني) الأقل، ويكون تقريباً نفس



أشكال ١٠-٥: تركيز كل من الأمونيا (N<sub>ae</sub>) ، TKN والنitrates (N<sub>ne</sub>) في المياه الخارجة والنitrorgen المطلوب لإنتاج الحمأة (N<sub>s</sub>) مقابل عمر الحمأة عند ١٤ °م (ج) والطلب على الأكسجين للنفخة (O<sub>n</sub>) والكريوني (O<sub>n</sub>) والإجمالي (O<sub>t</sub>) في حمل kgO<sub>2</sub> / kgCOD وكتلة المادة الصلبة للكائنات المسببة للنفخة (%) مقابل عمر الحمأة عند ١٤ °م (ج) و ٢٢ °م (د) بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام.

النيرة فيها أحد الاحتمالات وليس الإزامية، لا يكون عدم التأكيد من قيمة  $\mu_{Am20}$  هاماً ويمكن أن تكون المنطقة المهمة أصغر، والنتيجة أن عمر الحمأة يمكن أن تكون بين معدلات عمر الحمأة القصيرة تامة التهوية من ٣ إلى ٦ أيام فقط. والمناطق غير المهمة تظل ضرورية في أن تدخل في النظام لتحرك فوائد إزالة النيرة في حالة عدم حدوث النيرة. وإن لم تحدث، تصبح المنطقة غير المهمة "لاهوائية" أي لا مدخلات من الأكسجين الذائب أو (النيرات) بدلًا من كونها غائبة للأكسجين، وقد يحدث شيء من الإزالة البيولوجية للغافسفور (EBPR) ولأن EBPR غير مطلوبة وبالتالي لا تستغل تمامًا، فسواء حدثت أم لا فهي غير هامة لأنها لا تؤثر في أداء النظام كثيراً. ومع شيء من EBPR، سيكون إنتاج الحمأة أعلى قليلاً (> ٥%) لكل حمل COD، وكل من نسبة VSS /TSS والطلب على الأكسجين أقل لحد ما (حوالى ٥%). ومع هذا، فإن EBPR قد تسبب مشاكل في ترسب المعادن في منشآت معالجة الحمأة إذا كانت الحمأة المنشطة الزائدة مهضومة لا هوائية.

## ٨-٤-٢ فوائد إزالة النيرة

في تصميم النظم تامة التهوية الذي تمت مناقشته بعاليه، تم افتراض أنه عندما تكون النيرة غير الإزامية ولكن احتمالية، يجب أن تبقى المناطق غير المهمة داخلة في تصميم النظام لتحرك فوائد إزالة النيرة. هذه الفوائد تتضمن: (i) خفض تركيز الأمونيا مما يحسن الوضع في مشكلة ارتفاع الحمأة من إزالة النيرة في حوض الترسيب الثاني (الفصل الرابع - جزء ٤-١١) (ii) استعادة القلوية (جزء ٥-٦) و (iii) خفض الطلب على الأكسجين. وفيما يتعلق بالقطعة (iii) وتحت الظروف غائبة للأكسجين، تقوم النيرات بدور متفقى الإلكترونات بدلًا من الأكسجين المذاب في تحلل المواد العضوية (COD) بواسطة الكائنات عضوية التغذية الاختيارية. ومكافئ الأكسجين من النيرات هو ٢,٨٦ مجم  $O_2$ /Mجم  $NO_3-N$ ، مما يعني أن ١ مجم  $NO_3-N$  تتم نيرته إلى غاز نيتروجين  $N_2$  له نفس قدرة تلقي الإلكترونات مثل ٢,٨٦ مجم من الأكسجين. وفي النيرة إلى نيرات، تعطي  $8 FSA$  الإلكترونات ( $e^-$ ) /مول، ويتحول النيتروجين من حالة  $e^- 3-$  إلى  $5+$ . وفي إزالة النيرة إلى  $N_2$ ، يتلقى النيرات ٥ إلكترونات /مول، ويتحول النيتروجين من حالة  $e^- 5+$  إلى صفر. ولأن  $4,57$  مجم  $O_2$ /Mجم  $FSA-N$  يكونوا مطلوبين لعملية النيرة، ومكافئ الأكسجين للنيرات في إزالة النيرة إلى  $N_2$  يكون  $NO_3-N$  /O ٢,٨٦ =  $4,57 * 8 / 5$  مجم  $NO_3-N$  (جدول ٤-٥). لهذا، فإنه لكل ١ مجم  $NO_3-N$  تزال نيرته إلى غاز  $N_2$  في المنطقة غائبة

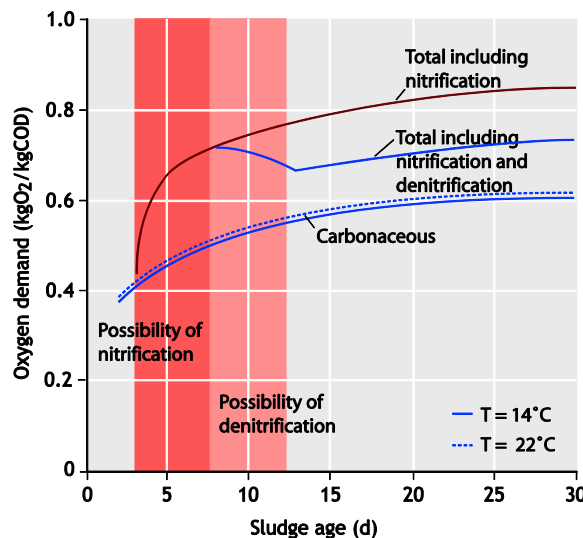
هذا الفرق. وذلك بسبب أن إزالة النيتروجين لإنتاج الحمأة، يكون أقل في المياه المترسبة عنه في المياه الخام.

وبالتالي، يكون تركيز النيرات بالنسبة للمياه الخام ترسيبها تقريبًا هو نفسه بالنسبة للمياه الخام. وبالنسبة لخواص مياه الصرف الصحي المختلفة، فقد يكون أعلى من المياه الخام. وعلى العكس، فإن الحد الأقصى لإزالة النيتروجين بعملية إزالة النيرة باستخدام المواد العضوية لمياه الصرف الصحي كمانح للإكترونات، والمسمى "احتمالية النيرة"، يعتمد على تركيز COD بالمياه الخارجية وهذا التركيز يقل بصورة ملحوظة بالترسيب الابتدائي. وهذا قد ينتج عنه وضعًا يكون من المحتمل فيه إمكانية الحصول على إزالة كاملة للنيرات عند معالجة مياه الصرف الصحي الخام، ولكن ليس عند معالجة مياه مترسبة. فالفارق في COD وإزالة TKN في أحواض الترسيب الابتدائي لهذا، لها تأثير واضح على تصميم نظم الإزالة البيولوجية للمواد المغذية (BNR).

## ٨-٥ إزالة البيولوجية للنيتروجين

### ٤-٨-١ التداخل بين النيرة وإزالة النيتروجين

تعد النيرة مطلباً مبدئياً لإزالة النيرة وبدونها لا يمكن إزالة البيولوجية للنيتروجين. وعند حدوث النيرة، تصبح إزالة النيتروجين بإزالة النيرة ممكنة، ويجب أن يتضمنها النظام حتى لو كانت إزالة النيتروجين غير مطلوبة (انظر الفصل الرابع، جزء ٤-١١) وذلك بإدخال مناطق غير مهماء، عمدًا، في تشكيل المفاعل. وأن الكائنات المنيرة هوائية تحتاج للأكسجين في نموها، لا تحدث النيرة في المناطق غير المهماء، وحتى يتم تعويض ذلك، فإن عمر حمأة النظام تحتاج لزيادتها للحالات التي تكون فيها النيرة مطلوبة. وبالنسبة للنظم التامة التهوية، درجة حرارة  $7-5^{\circ}C$  لمياه الصرف الصحي، يمكن أن يكون عمر حمأة قدره ٧-٥ أيام كافية للنيرة الكاملة، آخذين في الاعتبار أن يكون تركيز  $FSA$  في المياه الخارجية منخفضاً حتى تحت ظروف مثل تدوير التدفقات والأحمال ( $S_f < 1,3$ ). وبالنسبة للنظم هوائية - غائبة للأكسجين، قد يكون عمر الحمأة بين ١٥ إلى ٢٠ يومًا مطلوبًا عند إضافة جزء كتلة غير مهماء قدره ٥% (شكل ٣-٥). لهذا، بالنسبة للمحطات التي تكون فيها إزالة النيتروجين مطلوبة، يبقى عمر الحمأة طويلاً بصورة ثابتة، بسبب: (i) عدم التأكيد من قيمة  $\mu_{Am20}$  (ii) الحاجة إلى المنطقة غير المهماء و (iii) ضمان النيرة عند متوسط الحد الأدنى لدرجة حرارة الشتاء ( $T_{min}$ ) وبالنسبة للمحطات التي تكون



شكل ١١-٥ الطلب على الأكسجين : الكلي متضمناً النيترة، والكلي متضمناً النيترة وإزالة النيترة، والكريوني لكل وحدة حمل COD في المفاعل الحيوي مقابل عمر الحمأة لمثال مياه الصرف الصحي الخام.

لهذا، فإنه عندما تناح إمكانية النيترة، فإنه من المجدى أن نضع في الاعتبار إدخال إزالة النيترة المقصودة لأجل استعادة القلوية والأكسجين، وفيما يتعلق بالأكسجين، إن كان مصدر الأكسجين غير كافٍ لمقابلة احتياجات المطالبات الكريونية والنيترة المرتبطين، ستصبح بعض المناطق في المفاعل الهوائي غائبة الأكسجين، وفي ظل ظروف الأكسجين المحدود، يكون جزء الكثلة الهوائية في المفاعل

الأكسجين، والتي يحدث خلالها استخدام حوالي (٢,٨٦ - Y<sub>H</sub>) مجم COD، يلزم إمداد أكسجين أقل بمقدار ٢,٨٦ مجم إلى المنطقة اللاهوائية. لأن متطلبات الأكسجين لتكون النيترات من الأمونيا تكون ٤,٥٧ مجم O<sub>2</sub>/Mg N، ويتم "استعادة" ٢,٨٦ مجم O<sub>2</sub>/Mg NO<sub>3</sub>-N في عملية إزالة النيترة إلى غاز النيتروجين، فإن حد أقصى قدره ٤,٥٧ / ٢,٨٦ = ٠,٦٣٣ °/٨ أو ٤٠٪ من الطلب على الأكسجين لعملية النيترة يمكن استعادته. وهناك مقارنة بين تفاعلات النيترة وإزالة النيترة متوافرة في جدول ٤-٥. وتحت ظروف التشغيل، لا يكون من الممكن دائمًا إزالة نيترة جميع النيترات المتكونة، وينتج أن استعادة أكسجين النيترة بعملية إزالة النيترة يكون حوالي ٥٠٪ (انظر شكل ١١-٥).

جدول ٤-٤ مقارنة بين عملية النيترة وإزالة النيترة في نظم الحمأة المنشطة الفردية

البيئة:	المركب:	حالة الأكسدة:	ذائية التغذية	أكسدة	مانح إلكترونات	أمونيا (NH <sub>4</sub> <sup>+</sup> )	إزالة النيترة
الشكل:							(NO <sub>3</sub> <sup>-</sup> )
الوظيفة:							متلقي إلكترونات
نصف التفاعل:							اختزال
الكتانات الحية							غائب الأكسجين
البيئة:							أكسيد نيتروجين NO <sub>2</sub>
الشكل:							+5
الوظيفة:							+3
نصف التفاعل:							N <sub>2</sub>
الكتانات الحية							NH <sub>4</sub> <sup>+</sup>
البيئة:							-3
البيئة:							النيترة (أكسدة)

$$8 e^- \text{ atom N} = 4.57 \text{ mgO}_2/\text{mgN}$$

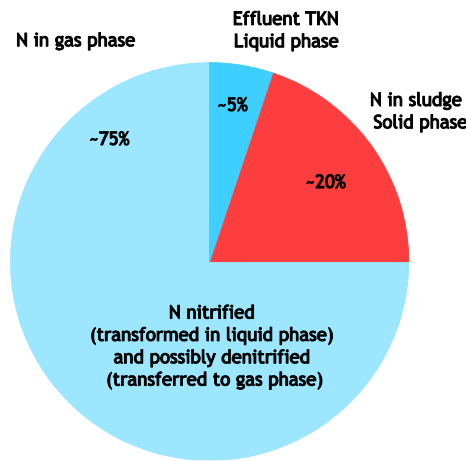
صافي الفاقد إزالة النيترة (اختزال)

$$5 e^- \text{ atom N} = 2.86 \text{ mgO}_2/\text{mgN}$$

النيترة: ٤,٥٧ مجم NH<sub>4</sub>-N / mgO<sub>2</sub> من نيترة إلى

إزالة النيترة: ٢,٨٦ mgO<sub>2</sub> من نيترة إلى غاز النيتروجين N<sub>2</sub> mgO<sub>2</sub> مستردة إلى

لهذا: إزالة النيترة تسمح في أفضل الأحوال 62.5% (5/8 or 2.86/4.57) استرداد للطلب على الأكسجين في عملية النيترة



شكل ١٢-٥ مسارات الخروج للنيتروجين في نظم حماة فردية للنفحة - إزالة النفحة.

ومانحات الإلكترونات (أو COD أو الطاقة) لإزالة النفحة يمكن أن تأتي من مصادر: (i) داخلي أو (ii) خارجي من نظام الحماة المنشطة. والأول هو المصادر داخل النظام نفسه أي مياه الصرف الصحي الداخلية أو المتولدة داخل المفاعل الحيوي بواسطة الحماة المنشطة نفسها. والآخر هو المواد العضوية الموردة إلى نظام الحماة المنشطة والداخلة في جرارات إلى المناطق غائبة الأكسجين خصيصاً، لتعزيز إزالة النفحة مثل الميثanol والأسيتات والمولاس ... إلخ (Monteith *et al.*, 1980). وهنا يكون التركيز على موارد COD الداخلية لإزالة النفحة، ولكن المبادئ والإجراءات عامة بدرجة كافية قابلة للتكييف لتتضمن أيضاً مصادر COD خارجية (طاقة).

#### ٤-٨-٤ حركيات عملية إزالة النفحة:

هناك ٣ مصادر داخلية للمواد العضوية، اثنين من مياه الصرف الصحي وواحد من كتلة الحماة المنشطة نفسها. والاثنين الموجودين في مياه الصرف الصحي هما الشكلين الرئيسيين للمواد العضوية، أي المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي السريع (RBCOD) والمصدر الثالث العضوية القابلة للتحلل الحيوي البطيء (SBCOD) والمصدر الثالث هو المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي البطيء المتولدة من الكتلة الحيوية ذاتها من خلال موت أو تنسخ كتلة الكائنات الحية (المعروف أيضاً بفأقد الكتلة الباطني/ التنفس الباطني). و SBCOD هذا المتولد داخلياً يستخدم بنفس الطريقة مثل SBCOD من مياه الصرف الصحي، ولكن يتم التعرف عليه منفصلاً بسبب مصدره المختلف ومعدل إمداده مقارنة بذلك القائم من المياه الداخلة. ويتم

"الهوائي" مختلفاً، اعتماداً على حمل COD وTKN على المحطة خلال اليوم. وعند الحد الأدنى للحمل، قد يكون مصدر الأكسجين كافياً وبالتالي قد تصبح النفحة كاملة، بينما عند ذروة الحمل، قد لا يكون مصدر الأكسجين كافياً وبالتالي تتوقف النفحة (جزئياً أو كلياً) وتحدث إزالة النفحة على النitrates المتراكمة. هذا السلوك يتم استغلاله في تشكيل تصميمات المفاعلات الفردية للنفحة/ إزالة النفحة، مثل نظم القناة (الخندق) أو كاروسيل.

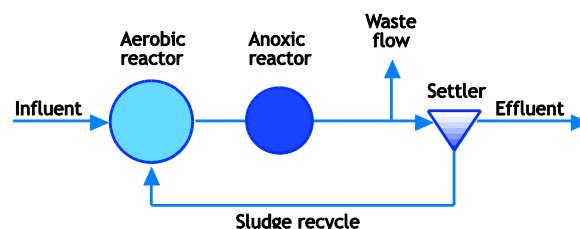
#### ٤-٨-٥ إزالة النيتروجين بعملية إزالة النفحة

في نظم الإزالة البيولوجية للنيتروجين، يزال النيتروجين بواسطة النقل من الحالة السائلة إلى الحالات الصلبة أو الغازية. وحوالي ٢٠٪ من النيتروجين في المياه الخارجية يدخل في كتلة الحماة (٨-٥٪) ولكن معظم حجم النيتروجين (حوالي ٧٥٪)، إذا كانت النفحة الكاملة ممكنة، تتم إزالته بالتحول إلى الحالة الغازية عبر عملية النفحة وإزالة النفحة (شكل ٤-٥). وفي خطوة النفحة، يبقى النيتروجين في الحالة السائلة لأنّه يتحوّل من الأمونيا إلى النيترات. وفي خطوة إزالة النفحة يتحوّل من الحالة السائلة إلى الحالة الغازية، ويهرّب إلى الجو. وعند حدوث النفحة الكاملة، يبقى جزء صغير من TKN في المياه الخارجية (~ ٥٪) في الحالة السائلة ويهرب في صورة إجمالي النيتروجين (TKN + Nitrate) مع المياه الخارجة.

وبالنسبة للظروف الهوائية، تكون مشكلة القائمين بالتصميم هي حساب كتلة متلقى الإلكترونات الأكسجين المطلوب للكائنات عضوية التغذية (ANO<sub>s</sub>) والكائنات المؤكسدة للأمونيا (OHO<sub>s</sub>، لاستخدام الكتلة المعطاة من المواد العضوية المانحة للإلكترونات (المواد العضوية والأمونيا)، المتاحة. وبالنسبة للظروف غائبة الأكسجين، تكون المشكلة هي العكس، فهنا المشكلة هي حساب كتلة مانحات الإلكترونات (COD) المطلوبة لإزالة نفحة كتلة معطاة من النيترات متلقية الإلكترونات. فإن لم يتواجد مانحات الإلكترونات (COD) كافية، عندئذ لا تتم النفحة. وحسابات إزالة النيتروجين هي أساساً عملية توافق ما بين متلقيات الإلكترونات (النيترات) أو مانحات الإلكترونات (COD) مع الاعتبار الواجب لكل من: (i) الحركيات البيولوجية لعملية إزالة النفحة و(ii) قياسات تشغيل النظام (مثل نسب التدوير وأحجام المفاعل غائبة الأكسجين) والتي في ظلها يتقيّد حدوث النفحة.

لـ(إلكترونات)، وهذا يمكن تبسيطه إلى نوعين أساسيين من إزالة النيترة أو تركيبات منها. والنوعان الأساسيان اللذان يستخدمان المواد العضوية الداخلية هما: (i) ما بعد النيترة، والتي تستخدم المواد العضوية الذاتية التوليد داخلياً و(ii) ما قبل النيترة، وهي التي تستخدم المواد العضوية في مياه الصرف الصحي الداخلة.

فعـ ما بعد النـتـرة (شكل ١٣-٥ أ) يكون المـفـاعـلـ الأولـ هوـائـيـاـ والـثـانـيـ غيرـ مـهـوىـ. وـتدـفـقـ المـيـاهـ الدـاخـلـةـ عـلـىـ المـفـاعـلـ الهـوـائـيـ حيثـ يـتمـ التـمـوـيـ الهـوـائـيـ لـكـلـ مـنـ الـكـائـنـاتـ عـضـوـيـةـ التـغـذـيـةـ وـالـكـائـنـاتـ الـمـنـيـتـرـةـ. وـشـرـيـطـةـ أنـ يـكـونـ عـمـرـ الـحـمـأـ طـوـيـلاـ بـدـرـجـةـ كـافـيـةـ وـأـنـ جـزـءـ الـهـوـائـيـ فـيـ النـظـامـ كـبـيرـ بـدـرـجـةـ كـافـيـةـ، سـتـكـونـ الـنـيـتـرـةـ كـاـمـلـةـ فـيـ المـفـاعـلـ الأولـ. وـالـسـائـلـ المـخـلـوطـ مـنـ المـفـاعـلـ الهـوـائـيـ يـمـرـ إـلـىـ المـفـاعـلـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ، وـيـسـمـيـ أـيـضـاـ المـفـاعـلـ الثـانـيـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ، حيثـ يـتـمـ خـاطـهـ بـوـاسـطـةـ التـقـلـيـبـ. وـيـمـرـ التـدـفـقـ الـخـارـجـ مـنـ المـفـاعـلـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ خـالـلـ حـوـضـ تـرـسـيبـ ثـانـيـ (SST) وـيـتـمـ إـعـادـةـ تـدوـيرـ التـدـفـقـ السـفـلـيـ إـلـىـ المـفـاعـلـ الهـوـائـيـ مـرـةـ آـخـرىـ.



شكل ١٣-٥ أ نظام الحـمـأـ الفـرـديـ لـمـاـ بـعـدـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ فـيـ الإـزـالـةـ الـبـيـوـلـوـجـيـ للـنـيـتـرـوجـينـ

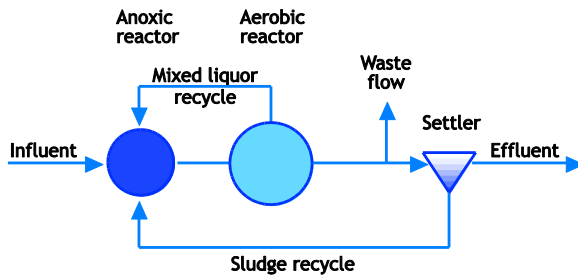
وتـوفـرـ المـوـادـ عـضـوـيـةـ فـيـ SBCODـ وـتـنـطـلـقـ مـنـ كـتـلـةـ الـحـمـأـ عـبـرـ الـكـائـنـاتـ الـدـقـيقـةـ مـصـدـرـ الطـاقـةـ لـعـلـمـيـةـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ فـيـ المـفـاعـلـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ. وـعـمـرـ ذـلـكـ، فـإـنـ مـعـدـلـ إـطـلـقـ الطـاقـةـ يـكـونـ مـنـخـفـضاـ، بـحـيـثـ يـكـونـ مـعـدـلـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ مـنـخـفـضاـ أـيـضـاـ. لـهـذـاـ، مـنـ أـجـلـ الحصولـ عـلـىـ اـخـتـرـالـ كـافـيـ لـلـنـيـتـرـاتـ، يـجـبـ أـنـ يـكـونـ جـزـءـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ فـيـ النـظـامـ، أـيـ جـزـءـ كـتـلـةـ الـحـمـأـ فـيـ النـظـامـ فـيـ المـفـاعـلـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ كـيـبـراـ، وـهـذـاـ يـمـكـنـ أـنـ يـسـبـبـ، اـعـتمـادـاـ عـلـىـ عـمـرـ الـحـمـأـ، اـنـقـطـاعـ اـعـلـمـيـةـ الـنـيـتـرـةـ. وـهـكـذاـ، فـإـنـهـ بـرـغمـ أـنـ النـظـامـ نـظـريـاـ لـهـ إـمـكـانـيـةـ إـزـالـةـ جـمـيعـ الـنـيـتـرـاتـ، فـإـنـ هـذـاـ مـنـ وـجـهـ النـظـرـ العـلـمـيـ غـيرـ مـمـكـناـ لـأـنـ جـزـءـ الـكـتـلـةـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ سـوـفـ يـحـتـاجـ لـأـنـ يـكـونـ كـبـيرـاـ جـداـ بـحـيـثـ إـنـ شـرـوـطـ الـنـيـتـرـةـ لـاـ يـمـكـنـ الـوـفـاءـ بـهـاـ وـيـوـجـهـ خـاصـاـ إـذـاـ كـانـتـ الـحرـارةـ مـنـخـفـضـةـ (< ١٥°مـ). وـفـوقـ ذـلـكـ، فـفـيـ المـفـاعـلـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ تـنـطـلـقـ الـأـمـوـنـيـاـ مـنـ خـالـلـ مـوـتـ وـتـقـسـخـ الـكـائـنـاتـ الـدـقـيقـةـ،

تحـلـ RBCODـ وـSBCODـ (مـنـ الـمـيـاهـ الدـاخـلـةـ أـوـ الـمـتـكـوـنـةـ ذاتـاـ) عـبـرـ آـلـيـاتـ مـخـلـفةـ تـؤـدـيـ بـوـاسـطـةـ الـكـائـنـاتـ عـضـوـيـةـ التـغـذـيـةـ OHOـ.

وـتـؤـدـيـ مـخـلـفـ آـلـيـاتـ تـحـلـ RBCODـ وـSBCODـ إـلـىـ مـعـدـلاتـ مـخـلـفـةـ لـلـاـسـتـخـدـامـ. فـجـدـ أـنـ RBCODـ يـحـويـ مـرـكـبـاتـ عـضـوـيـةـ صـغـيرـةـ وـبـيـسـيـطـةـ مـذـابـةـ وـتـمـ بـيـاـشـرـةـ خـالـلـ جـارـ الـخـلـيـةـ إـلـىـ الـكـائـنـ، مـثـلـ الـسـكـرـيـاتـ وـالـأـحـمـاضـ الـدـهـنـيـةـ قـصـيـرـةـ السـلـسـلـةـ. وـبـالـتـالـيـ فـإـنـ RBCODـ يـمـكـنـ أـنـ تـسـتـخـدـمـ بـعـدـ عـالـيـ وـالـذـيـ لـاـ يـتـغـيـرـ كـثـيرـاـ سـوـاءـ كـانـتـ الـنـيـتـرـاتـ أـوـ الـأـكـسـجـينـ هـيـ الـتـيـ تـعـمـلـ كـمـتـقـلـ لـلـإـلـكـتروـنـاتـ (Ekama *et al.*, 1996) وـتـسـتـخـدـمـ نـمـاذـجـ الـمـحاـكـاةـ مـعـادـلـةـ مـوـنـوـدـ لـمـنـذـجـةـ اـسـتـخـدـامـ RBCODـ بـوـاسـطـةـ OHOـ تـحـتـ كـلـ مـنـ الـظـرـوفـ الـهـوـائـيـةـ وـالـأـخـرـيـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ. وـتـحـوـيـ SBCODـ مـرـكـبـاتـ كـبـيرـةـ عـضـوـيـةـ جـزـئـيـةـ أـوـ غـرـوـيـةـ، كـبـيرـةـ جـداـ لـدـرـجـةـ أـنـهـاـ لـاـ تـمـرـ إـلـىـ دـاـخـلـ الـكـائـنـاتـ بـيـاـشـرـةـ. هـذـهـ الـمـوـادـ عـضـوـيـةـ يـجـبـ أـنـ تـتـكـسـرـ (أـيـ تـحلـلـهاـ مـائـيـاـ) فـيـ الطـبـقـةـ الـلـزـجـةـ (الـغـرـوـيـةـ) الـمـحـيـطـ بـالـكـائـنـاتـ إـلـىـ مـكونـاتـ أـصـفـرـ وـالـتـيـ يـمـكـنـ نـقـلـهـاـ إـلـىـ دـاـخـلـ الـكـائـنـ وـاستـخـدـامـهـاـ. وـمـعـدـلـ التـحلـلـ الـمـائـيـ خـارـجـ الـخـلـيـةـ بـالـنـسـبـةـ إـلـىـ SBCODـ يـكـونـ بـطـيـئـاـ وـيـشـكـلـ الـمـعـدـلـ المـحـدـدـ فـيـ اـسـتـخـدـامـ SBCODـ. وـمـعـدـلـ التـحلـلـ الـمـائـيـ هـذـاـ يـكـونـ أـكـثـرـ بـطـيـئـاـ تـحـتـ الـظـرـوفـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ مـنـهـ فـيـ الـظـرـوفـ الـهـوـائـيـةـ، فـقـطـ حـوـالـيـ (٣/١ـ van Stern and Marais, 1974; van Haandel *et al.*, 1981) وـهـذـاـ يـدـخـلـ عـاملـ اـخـتـرـالـ (ηـ)ـ فـيـ مـعـادـلـةـ RBCODـ (معـادـلـةـ ٤٥-٥ـ فـيـ مـاـ يـلـيـ)ـ وـقـدـ بـيـنـتـ الـأـبـاحـاتـ أـنـ اـسـتـخـدـامـ SBCODـ يـتـزـامـنـ مـعـ التـحلـلـ الـمـائـيـ لـ SBCODـ. أـيـضـاـ يـكـونـ مـعـدـلـ اـسـتـخـدـامـ RBCODـ أـسـرـعـ كـثـيرـاـ (١٠-٧ـ مـعـدـلـ RBCODـ)ـ مـنـ مـعـدـلـ التـحلـلـ الـمـائـيـ لـ SBCODـ وـبـالـتـالـيـ فـمـعـدـلـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ مـعـ RBCODـ لـمـيـاهـ الدـاخـلـةـ يـكـونـ أـسـرـعـ كـثـيرـاـ عـنـهـ مـعـ SBCODـ. وـلـهـذـاـ فـإـنـ RBCODـ بـالـمـيـاهـ الدـاخـلـةـ هـوـ الـمـادـ عـضـوـيـةـ الـمـفـضـلـةـ لـإـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ وـكـلـمـاـ زـادـ هـذـاـ التـرـكـيزـ فـيـ الـمـيـاهـ الدـاخـلـةـ فـيـ مـاـ يـخـصـ إـجمـالـيـ CODـ، كـلـمـاـ زـادـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـوجـينـ.

## ٥-٨-٥ نظم إزالة النيترة

نتـيـجـةـ لـاـخـتـلـافـ آـلـيـاتـ التـحلـلـ الـبـيـوـلـوـجـيـ وـمـعـدـلاتـ اـسـتـخـدـامـ SBCODـ وـRBCODـ يـؤـثـرـ مـوـقـعـ الـمـنـطـقـةـ غـائـبـ الـأـكـسـجـينـ فـيـ المـفـاعـلـ الـبـيـوـلـوـجـيـ بـصـورـةـ وـاضـحةـ فـيـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ الـمـمـكـنـ تـحـقـيقـهـاـ. فـهـنـاكـ العـدـيدـ مـنـ التـشـكـيلـاتـ الـمـخـلـفـةـ لـنـظـمـ إـزـالـةـ الـنـيـتـرـةـ إـلـىـ الـنـيـتـرـةـ (NDـ). وـلـكـنـ مـنـ وـجـهـ نـظـرـ مـصـدرـ الـمـوـادـ عـضـوـيـةـ (مانـحـاتـ)



شكل ١٣-٥ ب نظام Ludzak and Ettinger المعدل الفردي للحمة لـ إزالة البيولوجية والمفترض بواسطة (Barnard 1973) محظيًّا على مفاعل ابتدائي غائب الأكسجين فقط.

هذه التعديلات أحدثت تحسينات ملحوظة على التحكم في أداء نظام إزالة النيتروجين للنظام، مع إعادة تدوير تدفق السائل المخلوط. وقد حفظت المواد العضوية RBCOD و SBCOD من المياه الداخلية معدلات عالية من إزالة النitrification في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين ويمكن تحقيق معدلات أعلى بكثيرًا في اخترال النitrification أكثر مما يكون في "ما بعد النitrification" حتى عندما كان مفاعل "ما قبل النitrification" لهذا النظام صغيرًا بوضوح عن مفاعل "ما بعد النitrification" وفي هذا النظام المسمى "نظام لودزالك - إتجر المعدل" (MLE) لا يمكن تحقيق الإزالة الكاملة للنitrification لأن جزءًا من إجمالي التدفق من المفاعل الهوائي لا يتم إعادة تدويره إلى المفاعل غائب الأكسجين ولكن يخرج من النظام مع المياه الخارجية. ولتحقيق احتمال طفو الحمة في SST نتائج إزالة SST النitrification المتبقية، يكون مطلوبًا أن يكون تراكم الحمة في SST عند أدنى حد له. وتم تحقيق ذلك من خلال الحصول على إعادة تدوير للتدفق الزائد عالي النسبة من SST، ومسارياً لمتوسط تدفق المياه الداخلية (١٠:١).

#### ٤-٥-٨-٥ نظام باردينفو ذو الأربع مراحل

للغلب على النقص في الكفاءة بالإزالة غير الكاملة للنitrification في نظام MLE، اقترح (Barnard 1973) إدخال مفاعل ثانوي غائب الأكسجين على النظام وسماه "نظام باردينفو ذو الأربع مراحل" (شكل ١٣-٥ ج).

واعتبر بارنارد أن التركيز المنخفض للنitrification المنصرف من المفاعل الهوائي على المفاعل الثانوي غائب الأكسجين ستم إزالة نيتريته لإنتاج المياه خالية نسبيًا من النitrification. وأدخل مفاعل سريع لإعادة التهوية لمنع غاز النيتروجين ولإزالة الأمونيا الخارجية أثناء عملية إزالة النitrification.

وبعض منها يمر مع المياه الخارجة وبالتالي يخفض إجمالي النيتروجين المزال من النظام ولتحليل الأمونيا في المياه الخارجة لأدنى حد، يتم أحياناً وضع مفاعل لإعادة التهوية (سرع) بين المفاعلات غائب الأكسجين و SST. وفي هذا المفاعل السريع، يتم نزع غاز النيتروجين  $N_2$  من السائل المخلوط لتجنب المشاكل المحتملة لطفو الحمة في SST وتتم نيترة الأمونيا إلى نيترات لتساعد في الالتزام بمستويات الأمونيا المطلوبة، ولكنه يخفض من القدرة الإجمالية لاخترال النitrification في النظام. لهذه الأسباب، لم يتم تطبيق عملية "ما بعد النitrification" بصورة واسعة، إلا عند استخدامها مرتبطة مع إضافة مواد كيمائية.

#### ٤-٥-٨-٥ Ludzak and Ettinger" نظام

كان (Ludzak and Ettinger 1962) أول من اقترحوا نظام حمة فردي للنitrification / إزالة النitrification يستخدم المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي في المياه الداخلية كمواد عضوية لإزالة النitrification. وكان يتكون من مفاعلين على التوالي، ومنفصلين جزئياً عن بعضهما. وكانت المياه الداخلية تصرف على المفاعل الأول "الابتدائي غائب الأكسجين" والذي كان يبقى في وضع غياب الأكسجين بالخلط بدون تهوية. وكان المفاعل الثاني تم تهيئته كما كانت النitrification تتم فيه. وكان التدفق الخارج من المفاعل الهوائي يمر إلى SST (حوض الترسيب الثنائي - المروق) وكان التدفق الزائد من SST يعاد إلى المفاعل الهوائي (الثاني) ونتيجة لعملية الخلط في كلا المفاعلين، يتم حد تبادل السوائل المخلوطة المنيترة أو غائبة الأكسجين. فكانت النitrification الداخلية إلى المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين تزال نيتريتها لتكون غاز النيتروجين. وقد أفاد كل من Ludzak and Ettinger أن نظامهما أعطى نتائج مختلفة لإزالة النitrification، غالباً بسبب غياب التحكم في التبادل بين محتويات المفاعلين. وفي ١٩٧٣ اقترح Barnard تحسيناً على مفاعل Ludzak-Ettinger بالفصل الشامل بين المفاعلين الهوائي وغائب الأكسجين وإعادة تدوير التفتق السفلي من SST إلى المفاعل الابتدائي (الأول) غائب الأكسجين وإمداد سائل مخلوط يعاد تدويره من المفاعل الهوائي إلى المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين (شكل ١٣-٥ ب).

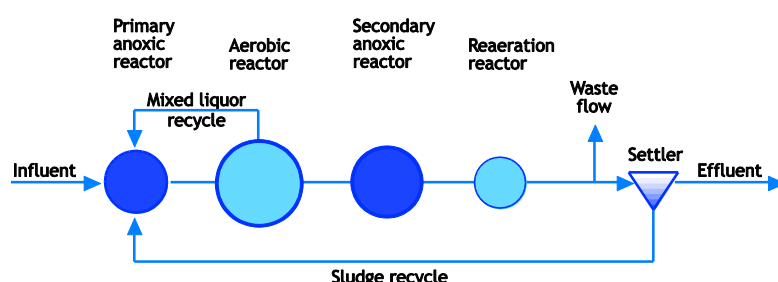
المفاعل الثنائي غائب الأكسجين يحدث فقط مرحلة فردية بطيئة من إزالة النيترة (شكل ١٤-٥ بـ)، ويكون المعدل المحدد ( $K_3$ ) حوالي  $\frac{3}{2}$  من المعدل البطيء ( $K_2$ ) في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين (Stern and Marais 1974; Van Haandel *et al.*, 1981). وفي المفاعل الهوائي الأسبق (الأول) يكون كل RBCOD ومعظم SBCOD للمياه الداخلة قد تم استخدامها وينتج أنه في المفاعل الثنائي غائب الأكسجين يكون COD المتاح والقابل للتحلل الحيوي هو SBCOD من تحلل وتنفس الكائنات، وأن المعدل البطيء لإمداد SBCOD هذا يحكم معدل  $K_3$  ويكون سبباً لأن يكون هذا المعدل أقل من معدل  $K_2$  موجودة في جدول ٥-٥.

وهناك معدل  $K$  محدد آخر ( $K_4$ ) تم تحديده لعملية إزالة النيترة في الهضم الهوائي غائب الأكسجين اللاهوائي المقطوع للحمأة المشطة الزائدة (WAS) (Warner *et al.*, 1986). هذا المعدل يساوي فقط  $\frac{3}{2}$  من معدل  $K_3$  في المفاعل الثنائي غائب الأكسجين (جدول ٥-٥). ولكن غالباً بدرجة كافية لإزالة نيترة جميع النيترات المتولدة في الهضم الهوائي للحمأة المشطة الزائدة (WAS) إن كانت دورة التهوية ٦-٤ ساعات ٥٠% غابية الأكسجين و ٥٥% هوائية، وإزالة النيترة في الهضم غائب الأكسجين - الهوائي يضيف إلى فوائد إزالة النيترة لهذا النظام أي: صفر استهلاك للقلوية، واسترداد للأكسجين وتحكم Dold *et al.*, 1985 وبإضافة لذلك، سائل ناتج عن التخفيف خالٍ من النتروجين، وهذه الميزة الأخيرة مميزة جدًا عند اعتبار المحتوى العالي للنتروجين في WAS مقارنة بالحمأة الابتدائية.

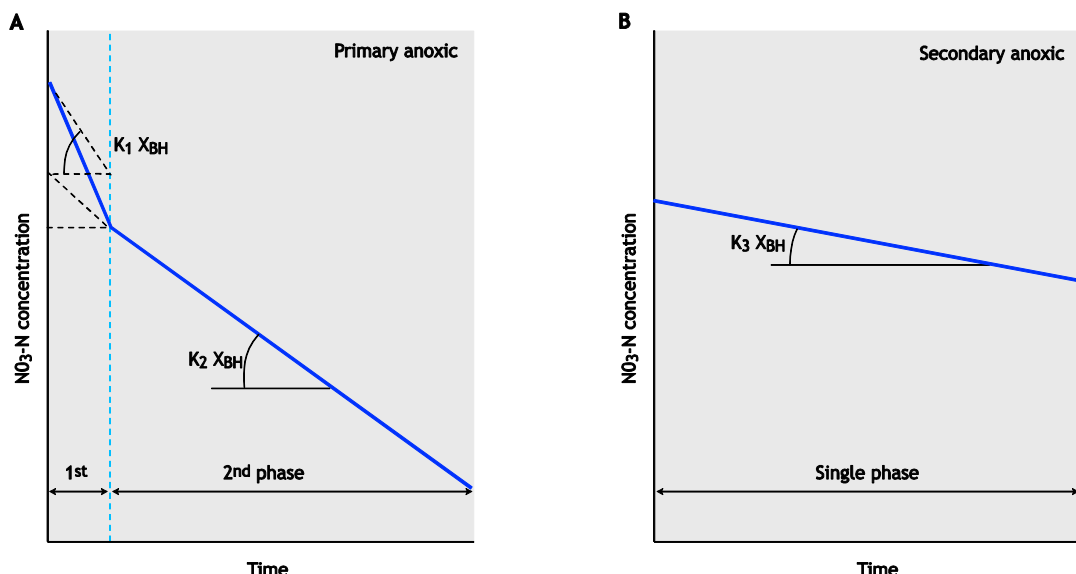
وبالرغم أنه، ضمنياً، يكون لدى مفاعل باردينفو إمكانية الإزالة الكاملة للنيترات، فعملياً لا يكون هذا ممكناً، ما عدا في حالة ما تكون نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  للمياه الداخلة منخفضة تماماً،  $< 0.9 \text{ mg N/mg COD}$  بالنسبة لمياه الصرف الصحي البلدية العادمة عند  $14^{\circ}\text{C}$ . وينتج عادة عن معدل إزالة النيترة المنخفض وإطلاق الأمونيا المنخفض (حوالي ٢٠% من النيترات المزال نيترتها) استخداماً غير فعال لجزء كتلة الحمأة الثانية غائب الأكسجين و كنتيجة للتنافس بين أجزاء كتلة الحمأة الممهواة وغير الممهواة على متطلبات النيترة (انظر جزء ٣-٤)، يكون من المفضل عادة أن يعزل المفاعل النيترة (انظر غائب الأكسجين ويزاد معدل إعادة تدوير السائل المخلوط).

#### ٦-٨-٥ معدلات إزالة النيترة

يأتي أفضل شرح لسلوك عملية إزالة النيترة في المناطق غابية الأكسجين الابتدائية والثانوية عند اعتبار هذه المفاعلات أنها مفاعلات تدفق كثلي. وعلى كل حال فإن هذا القسir يسرى أيضاً على المفاعلات تامة الخلط لأن دراسة حركيات عملية النيترة تكون أساساً صفر فيما يتعلق بتراكيز النيترات (van Haandel *et al.*, 1981; Ekama and Wentzel, 1999) وبسبب النوعين المختلفين من COD القابل للتحلل الحيوي (SRCOD و BRCOD) في مياه الصرف الصحي الداخلة، فإن إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين تسلك مراحلتين (شكل ١٤-٥ أ) - مرحلة أولية سريعة RBCOD حيث يعرف المعدل باستخدام المتزامن لكل من SBCOD و  $(K_2 + K_1)$  ومرحلة أخرى أبطأ حيث يعرف معدل إزالة النيترة المحدد ( $K_2$ ) باستخدام SBCOD فقط التي منشأها من المياه الداخلة والمتأثر ذاتياً من الحمأة خلال موت وتنفس الكائنات. وفي



شكل ١٤-٥ ج نظام باردينفو ذو الأربع مراحل الفردي للحمأة لإزالة البيولوجية للنتروجين شاملًا مفاعلات ابتدائية وثانوية غابية الأكسجين .



شكل ٤-٥ تركيز النيترات مقابل الزمن في مفاعلات تدفق كثلي، ابتدائية غائبة الأكسجين (أ) وثانوية غائبة الأكسجين (ب) وبيان الثلاث مراحل لإزالة النيترة المرتبطة بمعدلات  $K_1$  و  $K_2$  و  $K_3$ . في الابتدائي غائب الأكسجين يرجع المعدل الميداني السريع  $K_1$  إلى استخدام RBCOD للمياه الداخلة والمعدل الثاني الأبطأ  $K_2$  يرجع إلى استخدام SBCOD من مياه الصرف الصحي الداخلة والأخرى المتولدة ذاتياً بموت وتحلل الكائنات. وفي الثانوي غائب الأكسجين يكون المعدل  $K_3$  راجعاً إلى استخدام SBCOD المتولد ذاتياً فقط.

وفي المفاعل الابتدائي للتدفق المحكم غائب الأكسجين وتم الخلط، يبقى شرط مونود ( $S_s/(K_s + S_s)$ ) قريباً من ١ نزولاً إلى تركيزات RBCOD المنخفضة لأن تركيز نصف التسريع ( $K_s$ ) منخفض ويقول أن  $Y_H = 0.67$  مج COD / مج COD وأن  $f_{cv} = 1.48$  مج COD / مج NO<sub>3</sub>-N مج VSS ينتج لنا  $K_1 = 0.26 \mu_H$  يوم. وهكذا، بالنسبة إلى  $K_1$  التي تم قياسها = ٠.٧٢ مج NO<sub>3</sub>-N / يوم (جدول ٥-٥) ويجب أن يتم تقييم  $\mu_H$  يوم. وهذا المعدل  $\mu_H$  يمكن في مجال معدلات المقاييس في نظم الحمأة المنشطة. وفي عمليات فحص قياسات حركية استخدام RBCOD في مفاعلات الانتقاء الهوائية still et al. (1996) and Ekama (1996) أن قيمة  $\mu_H$  تتراوح بين ١٠٠ / يوم في نظم المفاعلات تامة الخلط و ٤٥ / يوم في نظم مفاعلات الانتقاء، يمكن أن تنتج معدلات إزالة نيترة  $K_1$  حوالي ٠.٢٦ مج NO<sub>3</sub>-N / يوم

وثبات معدلات النيترة المحددة  $K_1$  و  $K_2$  و  $K_3$  و  $(K_4)$  في ظروف تدفق وحمل ثابتين يمكن شرحه بلغة الحسابات الحركية لاستخدام المواد العضوية سريعة التحلل العضوي وبطيئة التحلل العضوي (SB و RB) الموجودة في نماذج الحمأة المنشطة مثل ASM1 التي ستوضع فيما بعد (الفصل ٤-١٤). واستخدام المواد العضوية RB تتم نمذجتها باستخدام معادلة مونود، والتعبير عن معدل  $K_1$  بهذه اللغة، يعطي:

$$K_1 = \frac{(I - Y_H) f_{cv} \mu_H}{2.86 Y_H} \frac{S_s}{K_s + S_s} \quad (\text{mgNO}_3\text{-N/mgOHOVSS.d}) \quad (5.44)$$

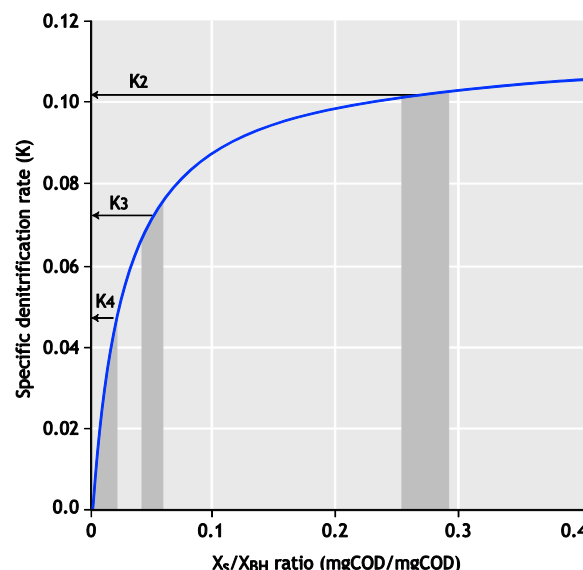
حيث:

$$\frac{S_s}{K_s + S_s} \approx I$$

جدول ٥-٥ معدلات إزالة النيترة وحساسية درجات حرارتها

الرمز	درجات حرارتها	معدلات إزالة النيترة	وحدات
<sup>a</sup> K <sub>120</sub>	٢٠°C	١.٢٠	mgNO <sub>3</sub> -N/mgOHOVSS.d
<sup>a</sup> K <sub>220</sub>	١٤°C	٠.٢٤١	
<sup>a</sup> K <sub>320</sub>	٢٢°C	٠.١١٨	
<sup>a</sup> K <sub>420</sub>		٠.٠٧٦	
		٠.٠٥١	

والحرارة تؤثر في معدلات K ولكن فور ضبط هذه المعدلات على درجات الحرارة، تظهر معدلات K مرة أخرى اختلافاً طفيفاً في مختلف أعمار الحمأة (van Haandel *et al.*, 1981). ويمكن من خلال كل من الملاحظة التجريبية وحسابات الحركة النظرية استخلاص أن قبول ثوابت معدلات  $K_2$  و  $K_3$  يكون مقبولاً لتصميم الحالة المستقرة. وهذا في الحقيقة يتم لتغيير إمكانية إزالة النيترات ( $D_p$ ) لمفاعل غائب الأكسجين عند ظروف تدفق وحمل ثابتين.



شكل ١٥-٥ معدل النيترة المحدد (K) مقابل نسبة تركيز المواد العضوية إلى الكتلة الحيوية OHO SB (X<sub>S</sub>/X<sub>BH</sub>)، مبينة معدلات إزالة النيتروجين المحددة للهضم الابتدائي غائب الأكسجين ( $K_2$ ) والثانوي غائب الأكسجين ( $K_3$ ) وغائب الأكسجين - الهوائي.

وبالنسبة إلى  $K_1$ ، فهذا المعدل يمكن أن يتغير بصورة واضحة لأن معدل استخدام RBCOD يمكن أن يتغير بصورة ملموسة اعتماداً على نظام الخلط في المفاعل غائب الأكسجين (أو الهوائي) (Ekama *et al.*, 1986, 1996 and Still *et al.*, 1996) وذلك، فإن اختلافها لا يؤثر في تصميم النيترة/ إزالة النيترات كثيراً لأن من الطبيعي أن تكون المفاعلات الابتدائية غائبة الأكسجين كبيرة بدرجة كافية لكي تسمح بالاستخدام الكامل لـ RBCOD حتى عندما يكون معدل الاستخدام ( $\mu$ ) منخفضاً. وفي الحقيقة فإن إجراءات تصميم نظام إزالة النيترات يتطلب أن يتم استخدام كافة RBCOD في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين الذي يدخل حد أدنى كجزء كتلة حمأة ابتدائية غائبة الأكسجين ( $f_{x1\min}$ ) وحد أدنى لنسبة إعادة التدوير ( $a_{min}$ ) لضمان ذلك. هذه المفاهيم يمكن أن تستخدم أيضاً لتصميم

OHOVSS / يوم بالنسبة لنظم المفاعلات تامة الخلط و ١,١٧ مجم / OHOVSS / يوم في النظم التي يكون فيها تأثير أجهزة الانقاء قد تم تحفيزها ( $\mu_H$  عالي) في الكتلة الحيوية OHO.

واستهلاك SBCOD يعبر عنه في صورة حسابات حركية التحليل المائي لسطح الموقع النشط والذي له صيغة لمعادلة مونود، عدا أن المتغير هو نسبة SBCOD إلى OHO النشط ( $X_s/X_{BH}$ )، وليس تركيز كتلة سائل .SBCOD

هنا، تعطى معدلات  $K_2$  و  $K_3$  (و  $K_4$ ) كما يلي:

$$K_2 = K_3 \\ = K_4 = \frac{(I - Y_H) f_{cv}}{2.86 Y_H} \frac{\eta K_h (X_s / X_{BH})}{[K_x + (X_s / X_{BH})]} \\ (\text{mgNO}_3\text{-N/mgOHOVSS.d}) \quad (5.45)$$

حيث:

$X_s/X_{BH}$  تكون أقل بصورة متزايدة في الهضم الابتدائي ( $K_2$ ) والثانوي ( $K_3$ ) وغائب الأكسجين الهوائي ( $K_4$ ).

وفي مفاعلات التدفق الكتلي الابتدائية والثانوية غائبة الأكسجين ثابتة التدفق والحمل الأكسجين، تتغير نسبة ( $X_s/X_{BH}$ ) قليلاً جداً بسبب معدل التحلل المائي المنخفض. والسبب في كون  $K_2$  أعلى من  $K_3$  ينشأ من التركيزات المختلفة للمواد العضوية SB الممتزرة ( $X_s/X_{HB}$ ) نسبة إلى تركيز OHO الشطة، ( $X_s/X_{HB}$ ) شكل ١٥-٥. وفي المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين تكون النسبة عالية لأن SBCOD الممتزرة تنشأ من موت OHO ومن المياه الداخلية. وفي المفاعل الثانوي غائب الأكسجين تكون النسبة أقل لأن SBCOD الممتزرة تنشأ فقط من موت OHO. وبالنسبة لمعدلات إزالة النيترة  $K_2$  و  $K_3$  لا توجد هناك علاقة مبسطة بين معدلات K و  $\eta K_h$  لأن نسبة SBCOD الممتزرة إلى OHO ( $X_s/X_{BH}$ ) تكون مختلفة في المفاعلات الابتدائية والثانوية غائبة الأكسجين (والهضم الهوائي) وتختلف لحد ما مع عمر الحمأة في جزء كتلة الحمأة غير المهواء.

وقد تم التوصل إلى الاستنتاج بأن "ثوابت" إزالة النيترة  $K_1$  و  $K_2$  و  $K_3$  و  $K_4$  ليست لها أهمية حركية مباشرة، وأن ثباتها هو نتيجة لترتبط التعاملات الحركية التي تظهر اختلافاً قليلاً مع عمر الحمأة في المجال بين ١٠ إلى ٣٠ يوماً (شكل ١٥-٥).

الأكسجين مساوياً لجهد إزالة النيترة (iii) حساب معدلات إعادة التدوير المرتبطة بهذا الظرف. ومعدلات إعادة التدوير هي القيم المثلث.

ومن المناقشة السابقة يتضح أن حساب حمل النيترات وجهد إزالة النيترة أمر حاسم في تصميم إزالة النيترة. وحمل النيترات يحسب من قدرة (سعه) النيترة، التي هي تركيز النيترات في تدفق المياه الداخلة ( $Q_i$ ) المتولدة من النيترة (جزء ٥-٦-٢ معايرة 5.35). وقدرة النيترة ( $N_c$ ) تم توضيحها فيما سبق بأنها تناسب تقريباً مع تركيز TKN للمياه الداخلة ( $N_t$ ). ويتم حساب جهد إزالة النيترة منفصلاً لاستخدام كل من RBCOD و SBCOD على حدة. فبينما عن RBCOD معدل إزالة النيترة سربع بحيث يمكن افتراض أنها كلها قد تم استخدامها في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين. وهذا في حقيقة الأمر هدف ذاته في عملية التصميم. وبالتالي، فإن مساهمة RBCOD في جهد إزالة النيترة هي ببساطة المكون الهدمي (catabolic) في قدرته على منح الإلكترونات في لغة النيترات بصورة N. لهذا، عند الاستخدام التام لما في المياه الداخلة من RBCOD سيتم منح نسبة ثابتة ( $Y_{Hv}$ ) من الإلكترونات RBCOD (المكون الهدمي) إلى  $NO_3^-$ ، مختلزاً إيه إلى  $N_2$ . وهكذا، معرفة تركيز RBCOD للمياه الداخلة وافتراض أنها استخدمت جميعها، يكون جهد (إمكانية) إزالة النيترة بالنسبة إلى RBCOD يمكن الحصول عليه من:

$$D_{p1RBCOD} = f_{Sb's} S_{bi} (1 - f_{cv} Y_{Hv}) / 2.86 \\ (\text{mgNO}_3\text{-N/l}_{\text{influent}}) \quad (5.46)$$

حيث

$D_{p1RBCOD}$	جهد إزالة النيترة بالنسبة إلى RBCOD في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين
COD	قابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلة (جم / COD)
$S_{bi}$	
$f_{S'b's}$	جزء RBCOD في $S_{bi}$
$Y_{Hv}$	ناتج OHO (جم / VSS × ٤٥)
2.86	مكافئ الأكسجين للنيترات

وبالنسبة إلى SBCOD، فإن هذه المادة الركيزة تساهم في إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين والمفاعل الثانوي غائب الأكسجين. وتم صياغة جهد (إمكانية) إزالة النيترة بالنسبة إلى

مفاعل الانتقاء غائب الأكسجين (Ekama *et al.*, 1996). وقد تم تطبيق نموذج المحاكاة أيضاً على الهضم غائب الأكسجين - الهوائي للحمة المنشطة الرائدة WAS ووجد أن النموذج توقع بدقة سلوك الهاضم الهوائي وغائب الأكسجين - الهوائي تحت ظروف تدفق K<sub>4</sub> وحمل ثابت دوري، وأثبتت صلاحية معدل إزالة النيترة المحدد (Warner *et al.*, 1986)، ولم تكن هناك ضرورة لتعديل ملحوظ في قيم ثوابت الحسابات الحركية.

## ٥-٨-٧-٧ جهد (إمكانية) إزالة النيترة

يوصف تركيز النيترات (في كل لتر من تدفق المياه الداخلة  $Q_i$ ، والذي يمكن لمفاعل غائب الأكسجين أن يزيل نيترته بيولوجياً، بأنه "قدرة المفاعل على إزالة النيترة". وهو يسمى "إمكانية" لأن تحقيقه من عدمه يعتمد على حمل النيترات على المفاعل (المفاعلات) غائب الأكسجين. فلو تم تدوير قليل جداً من النيترات إلى المفاعل غائب الأكسجين، فإن كامل النيترات المعاد تدويرها ستزال نيترتها وإزالة الحقيقة للنيترات، أي أداء إزالة النيترة، سيكون أقل مما هو ممكن (الإمكانية). في هذه الحالة تكون إزالة النيترة محدودة بالنظام (أو بإعادة التدوير) وأية زيادة في نسب إعادة التدوير بالنظام ستزيد حمل النيترات على المفاعل غائب الأكسجين، وبالتالي أيضاً، عملية إزالة النيترة. وعندما تجعل معدلات التدوير حمل النيترات على المفاعلات (المفاعلات) غائب الأكسجين مساوياً لإمكانية إزالة النيترة للمفاعلات، عندئذ يصبح أداء إزالة النيترة لنظام في وضعه الأمثل وتكون معدلات التدوير عند قيمها المثلث. وعند هذه النقطة يكون المفاعل غائب الأكسجين وتركيزات النيترات في التدفق الخارج منه مجرد صفر وأقل تركيز ممكن، على الترتيب. وزيادة معدلات إعادة التدوير فوق الدرجة المثلث تزيد من تركيز النيترات في التدفق الخارج من المفاعل غائب الأكسجين لفوق الصفر، ولكن هذا لا يحسن أداء إزالة النيترة لأن النظام يصبح في هذه الحالة محدوداً بيولوجياً أو حركياً. وتم تحقيق إمكانية إزالة النيترة للمفاعلات غائب الأكسجين، ولا يمكن إزالة نيترا مزيداً من النيترات بواسطة مفاعلات غائب الأكسجين ومياه صرف صحي معينة. وبلا شك، فإن الزيادة في معدلات إعادة التدوير فوق القيم المثلث ليست اقتصادية، نتيجة لتكليف الضخ غير الضرورية وإدخال أكسجين ذاتي غير ضروري إلى المفاعلات غائب الأكسجين، مما يسبب خفضاً غير مرغوب على أداء إزالة النيترة ويزيد تركيز النيترات في المياه الخارجية. لهذا يدور الأساس المبدئي لتصميم إزالة النيترة حول: (i) حساب جهد (إمكانية) إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين (ii) وضع حمل النيترات المفروض على المفاعل غائب

هذا المنهج له صلاحيته لأن معدلات  $K_2$  و  $K_3$  تكون مستمرة طوال مدة استقرار الحمأة في المفاعل غائب الأكسجين، شريطة أن يكون تركيز النيترات لا ينقص إلى الصفر (شكل ١٤-٥). وببريط جهد إزالة النيترة فيما يخص مكوناته من SBCOD و RBCOD ينتج لنا إجمالي جهد إزالة النيترة للمفاعلات غائبة الأكسجين الابتدائية والثانوية.

$$\begin{aligned} D_{p1} &= D_{p1RBCOD} + D_{p1SBCOD} \\ &= f_{Sb's} S_{bi} (1 - f_{cv}) / 2.86 + S_{bi} K_2 f_{x1} f_{cv} SRT / (1 + b_H SRT) \\ &= S_{bi} \{ f_{Sb's} (1 - f_{cv}) / 8.6 + K_2 f_{x1} f_{cv} SRT / (1 + b_H SRT) \} \quad (\text{mgN/l_influent}) \end{aligned} \quad (5.49)$$

$$\begin{aligned} D_{p3} &= D_{p3RBCOD} + D_{p3SBCOD} \\ &= 0 + S_{bi} K_3 f_{x3} Y_{Hv} SRT / (1 + b_H SRT) \quad (\text{mgN/l_influent}) \end{aligned} \quad (5.50)$$

وفي معادلتي ٥.٤٩ و ٥.٥٠ تكون معدلات  $K_2$  و  $K_3$  و  $b_H$  حساسة للحرارة وتتناقص مع نقص الحرارة، والحساسية للحرارة في هذه المعادلات تم قياسها ومحددة في جدول ٥-٥ وكذلك جدول ٤ (الفصل الرابع). ومن معادلتي ٥.٤٩ و ٥.٥٠ يمكن ملاحظة أن جهود إزالة النيترة تتناسب طردياً مع تركيز COD القابل للتخلل الحيوي لمياه الصرف الصحي ( $S_{bi}$ ). وهذا أمر متوقع لأنه بنفس الطريقة التي يكون بها الطلب على الأكسجين مرتبطة مباشرة مع حمل COD، كذلك يكون أيضاً الطلب على النيترات (والذي يسمى جهد إزالة النيترة) حيث إن كلاً من الأكسجين والنيترات يعمل كمتطلب للإلكترونات في نفس تفاعلات التحلل العضوي. ولنفس حجم المفاعل غائب الأكسجين، يكون الابتدائي غائب الأكسجين له جهد إزالة نيترة أكبر كثيراً (٢ إلى ٣ أضعاف) من الثانوي غائب الأكسجين، لأن: (i) أكبر من  $K_3$  و (ii) بصورة أهم، يساهم RBCOD بصورة واضحة في جهد إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين . ولهذا السبب يحتاج RBCOD لأن يتم تحديده بدقة لضمان تقديرات يعتمد عليها لإزالة النيتروجين الذي يمكن تحقيقه. وبالنسبة لمياه صرف صحي بلدية عادي بها جزء ( $f_{Sb's}$ ) RBCOD حوالي ٢٥% (فيما يخص COD القابل للتخلل الحيوي) يساهم RBCOD بمقدار ٣/١ إلى ٢/١، اعتماداً على حجم المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين ودرجة الحرارة. وفي نظام يكون مطلوباً فيه درجة أعلى من إزالة النيتروجين فيجب أن يتم الوفاء بما بين ٤/١ و ٣/١ الطلب على الأكسجين الكربوني من عملية إزالة النيترة، مما يخوض الطلب على الأكسجين الكربوني في المفاعل الهوائي بنفس المقدار،

SBCOD على أساس معدلات إزالة النيترة المحددة  $K_2$  و  $K_3$ ، على التوالي. ومعدلات  $K$  هذه هي تبسيط لمعدلات الحسابات الحركية التي تصف استخدام SBCOD من المياه الداخلة و/أو من موت وفسخ الكائنات، ولها أساس في الحسابات الحركية البيولوجية الأساسية الداخلة في نماذج محاكاة الحمأة المنشطة مثل ASM1 (van Haandel *et al.*, 1981; Henze *et al.*, 1987). ومعدلات  $K$  تحدد معدل إزالة النيترة في صورة مجم  $\text{NO}_3\text{-N}$  تزال  $\text{NO}_3\text{-N}$  في اليوم في كل مجم كتلة OHOVSS في المفاعل غائب الأكسجين. وهكذا، لتحديد جهد (إمكانية) إزالة النيترة الذي تساهم به SBCOD، يحتاج الأمر إلى حساب كتلة OHOVSS المنتجة في تدفق المياه الداخلة ونسبة هذه الكتلة في المفاعل الابتدائي و/أو الثنائي غائب الأكسجين، ثم يضرب هذا في قيمة معدلات  $K_2$  أو  $K_3$ .

ومن نموذج الحالة المستقرة للحمأة المنشطة لإزالة المواد العضوية (الفصل الرابع جزء ٤-٢-٤) يتم حساب كتلة OHO في النظام ( $MX_v$ ) من حمل COD القابل للتخلل الحيوي (معاملة ٤.٩) ومن هذه الكتلة ( $MX_{BHv}$ ) يوجد بصورة دائمة جزء  $f_x$  و/أو  $f_{x3}$  في المفاعل غائب الأكسجين الابتدائي و/أو الثنائي، على التوالي، أي  $f_x$ ،  $f_{x3}$  هي أجزاء كتلة الحمأة غائبة الأكسجين الابتدائية والثانوية، على التوالي. ولهذا، فإن كتلة OHOVSS في المفاعلات غائبة الأكسجين الابتدائية و/أو الثنائية لكل تدفق مياه داخلة يحصل عليها وبالتالي بواسطة:

$$\begin{aligned} f_{x1} MX_{BHv} / Q_i &= f_{x1} S_{bi} Y_{Hv} SRT / (1 + b_H SRT) \\ &\quad (\text{mgOHOVSS/l}) \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} f_{x3} MX_{BHv} / Q_i &= f_{x3} S_{bi} Y_{Hv} SRT / (1 + b_H SRT) \\ &\quad (\text{mgOHOVSS/l}) \end{aligned}$$

مياه داخلة في المفاعل غائب الأكسجين الثنائي وبضرب هذه الكتل في معدلات  $K$  المرتبطة بكل منها، تحصل على قدرات (إمكانيات) إزالة النيترة لكل من المفاعل غائب الأكسجين الابتدائي والثانوي، منسوبة إلى  $D_{p1} \text{SBCOD}$  ( $D_{p3} \text{SBCOD}$ )

$$\begin{aligned} D_{p1SBCOD} &= K_2 f_{x1} MX_{BH} / Q_i = \\ &= D_{p3SBCOD} = K_2 f_{x1} S_{bi} Y_{Hv} SRT / (1 + b_H SRT) \end{aligned} \quad (5.47)$$

$$D_{p3SBCOD} = K_3 f_{x3} S_{bi} Y_{Hv} SRT / (1 + b_H SRT) \quad (5.48)$$

ونذلك يعطي تركيز النيترات الذي يزيله معدل  $K_1$  عندما يسمح له بزمن كافٍ للوصول إلى الالكمال. وباعتبار زمن المكث الواقعى (نقول  $t_1$ ) المطلوب لإتمام المرحلة الأولى من إزالة النيترة (شكل ٥-٤) ومع ملاحظة أن  $t_1 = a + s + 1$  يكون عندئذ هو الحد الأدنى لزمن المكث الهيدروليكي الأسمى لتحقيق هذا، يمكن بيان الحد الأدنى لجزء كتلة الحمأة الابتدائية غائبة الأكسجين  $f_{x1min}$  لإزالة جميع RBCOD في المياه الداخلية بمعدل  $K_1$  مجم  $\text{NO}_3\text{-N}/\text{M}\text{g}$  يوم ويكون:

$$f_{x1min} = \frac{f_{Sb's}(1 - f_{cv}Y_{Hv})(1 + b_{HT}SRT)}{2.86K_{IT}Y_{Hv}SRT} \quad (5.51)$$

وبالتعميض عن قيم ثوابت الحركة في المعادلة ٥.٥١، ينتج لنا  $f_{x1min} < 0.08$  بالنسبة  $SRT > 10^\circ\text{C}$ . هذه القيمة أقل كثيراً من معظم المفاعلات الابتدائية غائبة الأكسجين، عملياً، لذلك ستكون معادلة ٥.٥١ صالحة في معظم الحالات. ومعادلة ٥.٥١ أيضاً تتطابق على تحديد حجم أدوات الانتقاء غائبة الأكسجين شريطة أن يكون  $K_1$  (أو  $\mu_H$ ) قد تم اختياره جيداً (انظر الجزء ٦-٨-٥ معادلة ٥.٤٤).

## ٦-٨-٥ تأثير إزالة النيترة على حجم المفاعل والطلب على الأكسجين

من منهج التصميم لعملية النيترة (معادلة ٥.١٩) وإزالة النيترة (معادلات ٥.٤٩ و ٥.٥٠) يمكن ملاحظة أن تصميم إزالة النيتروجين يتم كله باستخدام أجزاء كتلة الحمأة ولا يحتاج لأن يكون حجم المفاعل معروفاً. ويحصل على حجم المفاعل في نمط مطابق للنظام تام التهوية ويتبع اختيار تركيز TSS ( $X_t$ ) للمفاعل (الفصل الرابع جزء ٧-٤). وحجم المفاعل الذي يتم الحصول عليه يتم تقسيمه عندئذ متناسبًا مع أجزاء كتلة الحمأة الابتدائية و/أو الحمأة الهوائية وغائبة الأكسجين يتم تطعيمه مباشرة في تصميم النظام الهوائي، وبالنسبة لنفس تركيز TSS في المفاعل وعمر الحمأة المستخدمة للتصميم، فإن حجم المفاعل في النظام الهوائي التام والنظام غائب الأكسجين - الهوائي، لإزالة النيتروجين سوف يكون هو نفسه.

وقد بنت الأبحاث أن هناك العديد من العوامل التي تؤثر على كتلة الحمأة المتولدة لعمر حمأة معين ومتوسط حمل COD يومي، وتعديل الظروف غائبة الأكسجين - الهوائية واحد من العوامل. ومع ذلك،

وكما ذكر من قبل أن هذا الخفض يمثل حوالي نصف الأكسجين الذي كان مطلوباً لإنتاج النيترات بواسطة إزالة النيترة (انظر شكل ٥-١١).

ومن المعادلة ٥.٥٤ سنجد أن مساهمة RBCOD بالمياه الداخلة في جهد إزالة النيترة للمفاسع الثانوي غائب الأكسجين تساوى صفر. وهذا لأن جميع RBCOD يتم استخدامه في أي من المفاعلات الأسبق له الابتدائي غائب الأكسجين و/أو المفاسع الهوائي. ومع هذا، فإن بند  $D_{p3}$  RBCOD قد تم وضعه ضمن معادلة ٥.٥٠ في حالة مصدر خارجي للكربون مثل الميثانول أو حمض الأسيتيك أو مياه الصرف الصحي قوية المادة العضوية، يتم إدخالها في المفاسع الثانوي غائب الأكسجين لتحسين عملية إزالة النيترة. و  $D_{p3RBCOD}$  مطابق تماماً  $D_{p3}$  حيث  $f_{Sb's}S_{bi}$  تكون هي تركيز COD المادة العضوية الداخلية بوحدة مجم  $/\text{COD}$  ل من المياه الداخلية. ومع الميثانول تكون قيمة  $Y_{Hv}$  منخفضة بوضوح عند ٠.٥٦ مجم  $/VSS$  مجم COD.

ومنهج جزء كتلة لحمأة المذكور سابقاً يكون صالحًا لأن جزء VSS يكون ثابتاً بالنسبة لخواص مياه صرف صحي وعمر حمأة محددين ومساويين للجزء الشفط ( $f_{at}$  أو  $f_{av}$  معادلة ٤.٢٦ و ٤.٢٧) ونفس الشيء بصورة قريبة جداً في المفاعلات غائبة الأكسجين والهوائية في النظام. لهذا فإن جزء كتلة الحمأة غائبة الأكسجين أو الهوائية يكون نفس الشيء سواء تم حسابهما من كتل VSS أو TSS أو OHO أو MX<sub>v</sub> (MX<sub>v</sub>) أو TSS (MX<sub>v</sub>) الموجود في كتلة OHO (MX<sub>v</sub>) يكون ثابتاً بالنسبة لخواص مياه صرف صحي وعمر حمأة محددين ومساويين للجزء الشفط ( $f_{at}$  أو  $f_{av}$  معادلة ٤.٢٦ و ٤.٢٧) ونفس الشيء بصورة قريبة جداً في المفاعلات غائبة الأكسجين والهوائية في النظام. لهذا فإن جزء كتلة الحمأة غائبة الأكسجين أو الهوائية يكون نفس الشيء سواء تم حسابهما من كتل VSS أو TSS أو OHO أو MX<sub>v</sub> (MX<sub>v</sub>) في نظام MLE بأحجام مفاعلات غائبة الأكسجين وهوائية = ٣٠٠٠ م<sup>٣</sup> و ٦٠٠٠ م<sup>٣</sup> على الترتيب، يكون قريباً جداً من ٣/١ OHO أو VSS من النظم في المفاعل غائب الأكسجين ومن هنا يكون جزء كتلة الحمأة غائبة الأكسجين ٠.٣٣.

## ٦-٨-٥ الحد الأدنى لجزء كتلة الحمأة الابتدائية غائبة الأكسجين

في المعادلة ٥.٤٩، يفترض أن المعدل المبدئي السريع لإزالة النيترة يكون تماماً دائمًا أي أن زمن المكث الحقيقي في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين يكون دائمًا أطول من الزمن المطلوب لاستخدام RBCOD في المياه الداخلية. ذلك لأنه في معادلة ٥.٤٩ نجد أن إزالة النيترة المنسوبة إلى RBCOD في المياه الداخلية يكون معبراً عنها بحسابات تفاعل العناصر كيميائياً، وليس حسابات الحرارية،

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

٤-٣) و ٢٠ يوم عمر حمأة. ومع قبول أن محتوى النيتروجين للمواد الصلبة المتطايرة ( $f_{n}$ ) يكون  $0,10 \text{ مجم/N}$ ، يكون النيتروجين المطلوب لإنتاج الحمأة  $= 17,0 \text{ مجم/N/L}$  (معادلة ٥.٢٧).

ومن الجزء ٥-٧-٥ تكون تركيزات النيتروجين العضوي الذائب القابل للتحلل الحيوي وغير القابل للتحلل الحيوي ( $N_{obsi}$  و  $N_{ouse}$  - معادلة ٥.٣٧) متساوية  $= 1,80 \text{ مجم/N/L}$ ، على التوالي. من معادلة ٥.٣٧ يكون تركيز الأمونيا في المياه الخارجة ( $N_{ae}$ )  $= 2,0 \text{ مجم/N/L}$ . ويكون تركيز TKN في المياه الخارجة ( $N_{te}$ ) هو مجموع  $N_{ae}$  و  $N_{ouse}$  (معادلة ٥.٣٣)، ومن هنا يكون  $N_{te} = 3,8 \text{ مجم/N}$  (جدول ٦-٥).

وقدرة النيترة ( $N_c$ ) توجد من المعادلة ٥.٣٥ وبالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام ( $N_{ti}$ )  $= 4,80 \text{ مجم/N/L}$ ،  $\text{TKN/COD} = 0,08 \text{ مجم/N}$  (COD) عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$  تكون:

$$N_c = 48.0 - 17.0 - 3.8 = 39.2 \text{ mgN/l}$$

والطلب على الأكسجين لعملية النيترة  $FO_n$  يحسب من معادلة ٥.٤٣، أي:

$$FO_n = 4.57 \cdot N_c \cdot Q_t = 4.57 \cdot 39.2 \cdot 1,510^6 \text{ mgO}_2/\text{d} \\ = 2687 \text{ kgO}_2/\text{d}$$

وكثافة الكائنات المتناثرة VSS في المفاعل تعطي بالمعادلة ٥.٤٢، أي:

$$MX_A = 0.1 \cdot 20 / (1 + 0.034 \cdot 20) \cdot 39.2 \cdot 15 \cdot 10^6 = 702 \text{ kgVSS}$$

والعمليات الحسابية المذكورة لكل من  $N_s$  و  $N_{ae}$  و  $N_c$  و  $N_{ti}$  و  $MX_A$  بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $22^{\circ}\text{C}$  مذكورة في جدول ٦-٥.

وفي عملية التصميم، بسبب أنها مقصود بها خفض تركيز النيترات بقدر الإمكان، سيتم وضع تغير القلوية في مياه الصرف الصحي عند هذه الأدنى، بافتراض أن ٨٠٪ من النيترات المتكونة أزيلت نيتراها، سيكون تغير  $H_2CO_3$  المصاحب  $= N_c \cdot 7,14 + N_{ae} \cdot 3,57$  (النيترات المزال نيتراها)  $= -7,14 * 3,57 + 39,2 * 0,57 = 39,2 - 20,57 = 18,6 \text{ mgHCO}_3/\text{m}^3$ .

وتمشياً مع عدم التأكيد من الحمل العضوي COD وجاء COD الجزيئي غير القابل للتحلل البيولوجي واختلافهما اليومي أو الموسمى، فهذه التأثيرات ليست كبيرة بصورة كافية من وجهة النظر التصميمية حتى تعطى اهتماماً معيناً في عملية التصميم. فمن وجهة نظر تصميمية، يكون الفارق الوحيد الملحوظ بين الظروف الهوائية والظروف غائبة الأكسجين - الهوائية هو الطلب على الأكسجين ، وهذا الفارق يتطلبأخذه في الاعتبار لتصميم اقتصادي (شكل ٥-١).

### ٩-٥ وضع وبيان إجراءات التصميم عملياً:

خلصنا فيما سبق إلى أن خواص مياه الصرف الصحي الداخلية التي يجب أن تكون معروفة بدقة هي نسبة COD في المياه TKN في المياه الداخلية وجاء RBCOD. هذه تكون لها تأثير رئيس على قدرة (سعة) النيترة وإمكانية إزالة النيترة، على الترتيب، وبالتالي أداء إزالة النيتروجين والحد الأدنى لتركيز النيترات في المياه الخارجية التي يمكن تحقيقها بإزالة النيترة حيوياً.

وتتأثر هاتين الخاصيتين لمياه الصرف الصحي على التصميم سيما بيانيهما عملياً فيما يلي بأمثلة رقمية ومستخرجة من مثال لمياه الصرف الصحي الخام والمياه المترسبة، مع تركيزات مختلفة لجزئي TKN و RBCOD في المياه الداخلية.

إن تصميم الإزالة البيولوجية للنيتروجين موضوعة ومبنية عملياً فيما يلي بالاستمرار في العمليات الحسابية بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمياه المترسبة. وخواص مياه الصرف الصحي مبنية في جدولي ٣-٤ و ٢-٥، والخواص الإضافية المطلوبة لتصميم إزالة النيترة هي فقط جزء RBCOD للمياه الداخلية ( $f_{Sb's}$ )، والذي يساوي ٠,٣٨٥ و ٠,٢٥ من COD القابل للتحلل الحيوي ( $S_{bi}$ ) بالنسبة لمثال مياه الخام والمترسبة، على الترتيب. والنتائج التي تم الحصول عليها حتى الآن لحسابات إزالة COD وعملية النيترة مبنية في جدول ٦-٥.

### ١-٩-٥ مراجعة العمليات الحسابية

بالنسبة لخواص مياه الصرف الصحي الخام (أي:  $f_{S'up} = 0,15$ ،  $f_{S'us} = 0,07$ ،  $COD/\text{Mجم} = 0,07 \text{ مجم/COD}$ ،  $T_{min}/\text{Mجم} = 14^{\circ}\text{C}$ ،  $S_{ti} = 750 \text{ mg/COD}$ ). انظر جدول

استخدامه لإزالة النيترة. وحتى تكون EBPR أعلى ما يمكن، لا يجب تدوير أي نيترات للمفاعل اللاهوائي حتى يتحقق صفر إزالة النيترات في هذا المفاعل. وهكذا فبالنسبة لأغراض هذا الوضع والبيان العلمي لسلوك إزالة النيترة، سيكون مقبولاً أن الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهواة المتاح عند عمر حمأة ٢٠ يوماً ( $f_{xm}$ ) يكون كله مخصصاً للظروف غائبة الأكسجين أي:  $f_{xm} = f_{xdm} = 0,534$ .

### ٣-٩-٥ أداء إزالة النيترة في نظام MLE:

#### ١-٣-٩-٥ نسبة تدوير السائل المخلوط المثلي

في نظام MLE يكون جزء كتلة الحمأة غائبة الأكسجين كله في صورة مفاعل ابتدائي غائب الأكسجين أي أن:  $f_{x1} = f_{xdm} = f_{xm}$ . ويتم حساب جهد (امكانية) إزالة النيتروجين للمفاعل الابتدائي غائب الأكسجين ( $D_{p1}$ ) من معادلة ٥.٤٩، أي بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $f_{xm} = f_{x1} = f_{xdm} = 0,534$  مجم N/L. وقيمة  $D_{p1}$  لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $22^{\circ}\text{C}$  مبينة في جدول ٧-٥.

٦-٤ ١٦٨-٢٥٠ = ١٦٨ - ٨٢ = ٨٢ مجم/ل في صورة  $\text{CaCO}_3$  مع قلوية  $\text{H}_2\text{CO}_3$  في المياه الخارجية، من شكل ٦-٥ سيحافظ على pH فوق ٧ (انظر الجزء ٦-٤).

#### ٢-٩-٥ توزيع جزء كتلة الحمأة غير المهواة

في نظم إزالة النيتروجين، يمكن أن يوضع الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهواة المتاح لإزالة النيترة ( $f_{xdm}$ ) مساوياً للحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهواة  $f_{xdm}$  عند أدنى درجة حرارة، أي:  $f_{xdm} = f_{xm}$  (٥.٥٢)

حيث إن  $f_{xm}$  معطاة في المعادلة  $T_{min} = 5.19 \text{ L } \mu_{AmT}$  و SRT مختارة.

وهذا لأنه بالنسبة إلى نظم إزالة النيتروجين، لا توجد حاجة لوضع كتلة الحمأة غير المهواة جانباً بالنسبة للمفاعل اللاهوائي. وفي نظم إزالة النيتروجين والفوسفور يحتاج بعض من كتلة الحمأة غير المهواة (٠,١٢ - ٠,٢٥) لأن يوضع جانباً حتى يمكن للمفاعل اللاهوائي أن يحفز الإزالة البيولوجية للفوسفور. وهذا الجزء من كتلة الحمأة، يسمى جزء كتلة الحمأة اللاهوائي ويرمز له  $f_{xa}$  لا يمكن

جدول ٦-٥ موجز بالعمليات الحسابية الخاصة بإزالة COD وتصميم النيترة لإزالة النيتروجين عند عمر حمأة ٢٠ يوماً ودرجة حرارة ١٤°C و ٢٢°C لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة (انظر جدول ٤-٣ و ٤-٥ عن خواص مياه الصرف الصحي)

				المقياس	
				خواص مياه الصرف الصحي	
		مياه صرف صحي خام	مياه صرف صحي مترسبة	الوحدة	الرمز
خواص مياه الصرف الصحي					
14.93		15.00		Ml/d	Q <sub>i</sub>
450		750		mgCOD/l	S <sub>ti</sub>
51		60		mgN/l	N <sub>ti</sub>
0.113		0.080		mgTKN/mgCOD	f <sub>ns</sub>
0.385		0.25		mgCOD/mgCOD	f <sub>Sb's</sub>
22	14	22	14	°C	T
درجات حرارة مياه الصرف الصحي					
إزالة المواد الكربونية (الفصل الرابع)					
5,664	5,664	8,775	8,775	kgCOD/d	FS <sub>bi</sub>
0	0	0	0	kgCOD/d	FS <sub>b</sub>
8,381	10,107	12,984	15,659	kgVSS	MX <sub>BH</sub>
8,519	8,174	13,198	12,663	kgVSS	MX <sub>EH</sub>
3,649	3,649	22,804	22,804	kgVSS	MX <sub>I</sub>
20,549	21,930	48,986	51,126	kgVSS	MX <sub>v</sub>
24,757	26,421	65,315	68,168	kgTSS	MX <sub>t</sub>
0.408	0.461	0.265	0.306		f <sub>av</sub>
0.339	0.383	0.199	0.230		f <sub>av</sub>
4,413	4,311	6,838	6,679	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>c</sub>
102.7	109.7	244.9	255.6	kgN/d	FN <sub>s</sub>
1,238	1,321	3,266	3,408	kgTSS/d	FX <sub>t</sub>
عملية النيترة (جزء ٦-٥)					
0.80	0.534	0.80	0.534		f <sub>nm</sub>
0.534	0.534	0.534	0.534		f <sub>xt</sub>
2.88	1.25	2.88	1.25		S <sub>f</sub>
0.0	0.0	0.0	0.0	mgN/l	N <sub>obe</sub>
1.80	1.80	1.80	1.80	mgN/l	N <sub>ouse</sub>
0.7	2.0	0.7	2.0	mgN/l	N <sub>ae</sub>
2.5	3.8	2.5	3.8	mgN/l	N <sub>te</sub>
6.9	7.4	16.3	17.0	mgN/l	N <sub>s</sub>
41.6	39.9	41.2	39.2	mgN/l	N <sub>c</sub>
673	711	669	702	kgVSS	MX <sub>A</sub>
2,840	2,719	2,824	2,685	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>n</sub>
7,254	7,030	9,661	9,364	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>t</sub>

$$N_{ne\ min} = N_{neopt} = N_c / (a_{opt} + s + 1) \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.57)$$

وبالنسبة إلى  $a_{opt}$ ، تكون المعادلة 5.57 بالنسبة إلى  $N_{ne}$  صالحة وسوف تعطي الحد الأدنى  $N_{ne}$  الممكن الحصول عليه. وعندما تكون  $a_{opt} \geq a$ ، تكون المعادلة 5.57 أيضًا صالحة لأن الافتراض الذي قامته عليه معادلة 5.56 صالح أيضًا، أي أن  $N_{nlp} \geq D_{pl}$  أو، بدرجة متساوية، تركيز النيترات صفر في تدفق المفاعل غائب الأكسجين. وبالنسبة إلى  $a < a_{opt}$  لا يكون هذا الافتراض صالحًا وتزيد  $N_{ne}$  مع زيادة نسبة التدوير بسبب زيادة معدلات تدفق كتلة DO الداخلة إلى المفاعل غائب الأكسجين. وبالنسبة إلى  $a \geq a_{opt}$  تعطي  $N_{ne}$  من الفارق بين مكافئ حمل النيترات على المفاعل غائب الأكسجين (وهو مجموع قدرة النيترة  $N_{nar}$  ومكافئ النيترات تركيز الأكسجين فيما يتعلق بتدفق المياه الداخلة) وجهد إزالة النيترة  $D_{pl}$ ، أي:

$$N_{ne} = N_c + \frac{aO_a}{2.86} + \frac{sO_s}{2.86} - D_{pl} \quad (\text{mgN/l}) \quad (5.58)$$

ولأن  $N_c$  و  $D_{pl}$  و  $O_s$  جميعها ثابت، تكون الزيادة في  $N_{ne}$  مع زيادة  $a$  فوق  $a_{opt}$  خطية مع ميل  $2.86/O_a$  مجم/N ل. عند  $N_{ne} = a$ ، تعطي معادلتي 5.57 و 5.58 نفس تركيزات  $N_{ne}$

ويقول أن عمر الحمأة للتصميم هو ٢٠ يوم، والذي يسمح بحد أقصى لكتلة الحمأة غير المهواة  $f_{xm}$  قدره  $0.534$ ، تجد سلوك إزالة النيترة بالنسبة لنظام MLE موضحًا أدناه لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$  و  $22^{\circ}\text{C}$ . وفي حسابات تركيزات DO في عمليات تدوير  $a$  و  $O_s$  و  $O_a$  و  $s$  =  $1$  مجم  $O_2$ /L على التوالي، ونسبة تدوير التيار الزائد  $1 : 1$ . وهذه النسبة للتدوير دائمة ثابتة عند قيمة تسمح بأن يتم الحصول على تشغيل كافٍ لمحض الترسيب الثاني. وتقاصيل نظرية عمل حوض الترسيب الثاني وتصميمه ونمذجته وتشغيله تتم مناقشتها بواسطة (Ekama *et al.* 1997) ومقدمة هنا في الفصل ١٢.

وبالتعميض بقيم قدرة النيتروجين  $N_c$  وجهد إزالة النيترة  $D_{pl}$  (من جدول ٦-٥ و ٧-٥) في المعادلة 5.56 والمعادلة 5.57، يمكن الحصول على نسبة التدوير المثلى للسائل المخلوط  $a_{opt}$  والحد الأدنى

وفي نظام MLE، إن كان تركيز النيترات في تدفق المفاعل غائب الأكسجين صفرًا، عندئذ يكون تركيز النيترات في المفاعل الهوائي  $(N_{nar})$  متساويًا لقيمة  $(N_c / (a+s+1))$  أي أن قدرة النيترة في مجم  $N/N$  من تدفق المياه الداخلة مخففًا بإجمالي التدفق (غير المحظوظ على  $(N)$  الداخل إلى المفاعل الهوائي الذي هو  $(a+s+1)$  مضروبًا في تدفق المياه الداخلة حيث تكون  $a$  و  $s$  هما السائل المخلوط ونسبة تدوير التدفق الزائد (فيما يتعلق بمتوسط تدفق المياه الداخلة في الجو الجاف  $Q$  على التوالي). وبقيو أنه لا توجد إزالة نيترة في أحواض الترسيب الثاني (والتي تحتاج إلى وضعها في حدها الأدنى نتيجة لمشكلة ارتفاع الحمأة)، تكون تركيزات النيترات في كل من المفاعل الهوائي والمياه الخارجة للنظام ( $N_{ne}$  و  $N_{nar}$  على الترتيب) متساوية ويحصل عليها من:

$$N_{ne} = N_{nar} = N_c / (a + s + 1) \quad (5.53)$$

وبمعرفة  $N_{nar}$  و  $N_{ne}$  والأخذ في الاعتبار تركيزات DO في تدوير كل من  $a$  و  $s$  ،  $O_a$  و  $O_s$  مجم  $O_2/L$  على التوالي، يكون حمل النيترات المكافئ على المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين  $(N_{nlp})$  من تدوير كل من  $a$  و  $s$ :

$$N_{nlp} = [N_{nar} + \frac{O_a}{2.86}]a + [N_{ne} + \frac{O_s}{2.86}]s \quad (5.54)$$

والحد الأمثل لإزالة النيترة، أي أقل تركيز في المياه الخارجة، يمكن الحصول عليه عندما يكون حمل النيترات المكافئ على المفاعل غائب الأكسجين مساوٍ لجهد (إمكانية) إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين ،  $D_{pl} = N_{nlp}$ ، أي:

$$D_{pl} = [ \frac{N_c}{(a+s+1)} + \frac{O_a}{2.86} ]a + [ \frac{N_c}{(a+s+1)} + \frac{O_s}{2.86} ]s \quad (5.55)$$

وحل معادلة 5.55 بالنسبة إلى  $a$  يعطينا نسبة تدوير  $a$  والتي تحمل بالضبط المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين وجهد إزالة النيترة مع النيترات وDO.

وقيمة  $a$  هي الأمثل لأنه ينتج عنها أقل  $N_{ne}$ ، أي:

$$a_{opt} = [-B + \sqrt{B^2 + 4AC}] / (2A) \quad (5.56)$$

حيث:

$O_a/2.86$	A
$N_c - D_{pl} + \{(s+1)O_a + s O_s\}/2.86$	B
$(s+1)(D_{pp} - s O_s/2.86) - s N_c$	C

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

جدول ٧-٥ ملخص حسابات تصميم إزالة النيترة لنظام Ludzack and Ettinger المعدل لإزالة النيتروجين في عمر حمأة ٢٠ يوم و ١٤°م لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة (انظر جدول ٣-٤ و ٢-٥ للخواص الأخرى)

	مياه الصرف الصحي المترسبة	مياه الصرف الصحي الخام	الوحدة	الرمز	المقياس
<b>خواص مياه الصرف الصحي</b>					
14.93	15.00	MI/d	$Q_i$		تدفق المياه الداخلية
450	750	mgCOD/l	$S_{ii}$		تركيز COD في المياه الداخلية
51	60	mgN/l	$N_{ii}$		تركيز TKN في المياه الداخلية
0.113	0.080	mgTKN/mgCOD	$f_{ns}$		نسبة TKN/COD
0.385	0.25	mgCOD/mgCOD	$f_{Sb's}$		جزء RBCOD
22	14	22	14	°C	درجة حرارة مياه الصرف الصحي
<b>ملامح تصميم نظام Ludzack and Ettinger المعدل (MLE)</b>					
0.534	0.534	0.534	0.534	$f_{x1}$	جزء الكلة الابتدائية غائبة الأكسجين
52.4	40.1	71.5	52.5	$D_{p1}$	جهد (إكمالية) إزالة النيترة
0.029	0.105	0.019	0.068	$f_{x1min}$	الحد الأدنى لجزء الكلة الابتدائية غائبة الأكسجين
2.0	2.0	2.0	2.0	$mgO_2/l$	الأكسجين الذائب في تدوير السائل المخلوط من المفاعل الهوائي إلى غائب الأكسجين
1.0	1.0	1.0	1.0	$O_s$	الأكسجين الذائب في تدوير فائض الحمأة من حوض الترسيب الثانوي إلى غائب الأكسجين
1.0	1.0	1.0	1.0	$s$	نسبة تدوير التفتق السطحي
0.113	0.113	0.080	0.080		الأداء: عدد نسبة TKN/COD للمثال
17.9	6.5	44.1	21.6	$a_{opt}$	النسبة المئوية لتدوير السائل المخلوط من المفاعل الهوائي إلى غائب الأكسجين
2.1	4.7	0.9	1.7	$N_{ne,opt}$	النيترات في المياه الخارجية في الحد الأقصى لنسبة التدوير من المفاعل الهوائي إلى غائب الأكسجين
5.0	5.0	5.0	5.0	$a_{prac}$	نسبة التدوير العملية من المفاعل الهوائي إلى غائب الأكسجين
5.9	5.7	5.9	5.6	$N_{ne,prac}$	النيترات في المياه الخارجية عند الحد الأقصى لنسبة التدوير
1,524	1,458	1,515	1,440	$FO_d$	الأكسجين المعاد بإزالة النيترة
5,730	5,572	8,147	7,924	$FO_{td}$	صافي الطلب على الأكسجين
0.148	0.119	0.132	0.104		عند: نسبة TKN/COD: (متوازنة) عند تساوي نسب التدوير
8.1	6.0	11.3	8.1	$N_{ne,opt}$	النيترات في المياه الخارجية عند في الحد الأقصى لنسبة التدوير في المفاعل الهوائي كفائة الأكسجين
3.0	3.9	3.6	4.3	$N_{te}$	TKN في المياه الخارجية
11.1	9.9	14.9	12.4	$N_{te}$	إجمالي N في المياه الخارجية
83.3	81.5	84.9	84.1		النسبة المئوية لإزالة النيتروجين
3,862	2,884	5,411	3,894	$FO_n$	الطلب على الأكسجين لعملية النيترة
2,072	1,547	2,902	2,089	$FO_d$	الأكسجين المعاد خلال إزالة النيترة
6,204	5,648	9,346	8,485	$FO_{td}$	صافي إجمالي الطلب على الأكسجين

$$\begin{aligned}
 A &= 2/2.86 = 0.70 \\
 B &= 39.6 - 40.1 + \{(1+1)2 + 1\}/2.86 \\
 &= +1.52 \\
 C &= (1+1)(40.1 - 1)/2.86 - 1 = 39.6 \\
 &= +39.61
 \end{aligned}$$

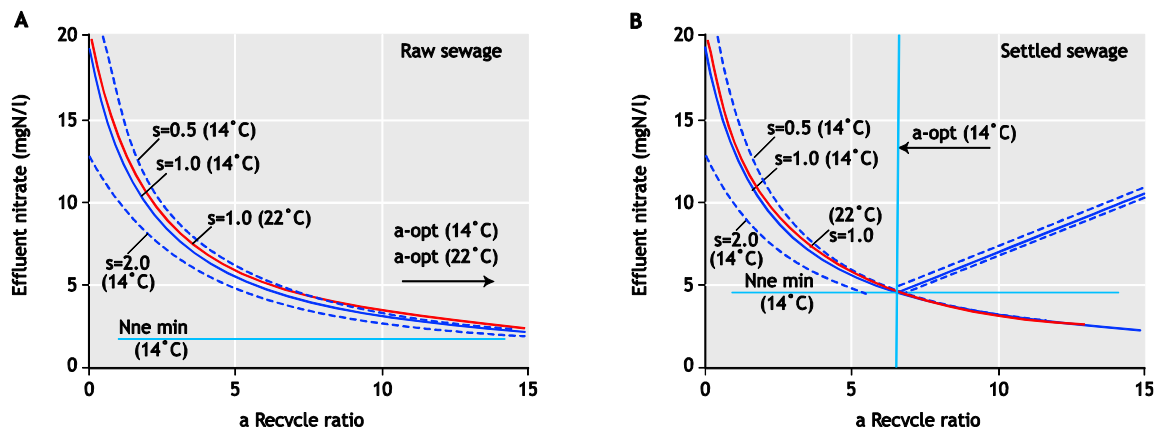
لتركيز النيترات في المياه الخارجية  $N_{ne,opt}$ . على سبيل المثال، بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة عند ١٤°م:

لمثال المياه الخام (شكل ١٦-٥ أ) والمترسبة (شكل ١٦-٥ ب) عند درجة ١٤ °م و ٢٢ °م مرسومة بيانيًا من معادلتي ٥.٥٧، ٥.٥٨. وبالنسبة للمياه المترسبة (شكل ١٦-٥ ب) عند ١٤ °م  $s = 1:1$ ، بالنسبة إلى  $a$ ، نجد المفاعل غائب الأكسجين ناقص التحمل بالنيتريات و DO، وكلما زاد تدوير  $a$ ، يزيد أيضًا الحمل المكافئ للنيتريات تجاه جهد إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين . . ومبدئيًّا، ينقص  $N_{ne}$  بحدة لزيادة في  $a$ ، ولكن كلما زاد  $a$  أيضًا يصبح النقص في  $N_{ne}$  أقل. وعند ١٤ °م مع  $a_{opt} = 6.5$  مع  $s = 1:1$  يتم تحميم المفاعل غائب الأكسجين إلى حد جهود إزالة النيترة بواسطة تدوير  $a$  و  $s$ ، ويتم تحقيق  $N_{ne} = N_{nemin} = 4.7 \text{ مجم}/\text{ل}$ . وعند  $A_{OPT} = A/N = 1:5$ ، يتم استخدام أكبر نسبة من جهد إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين لعملية إزالة النيترة. لهذا ينبع

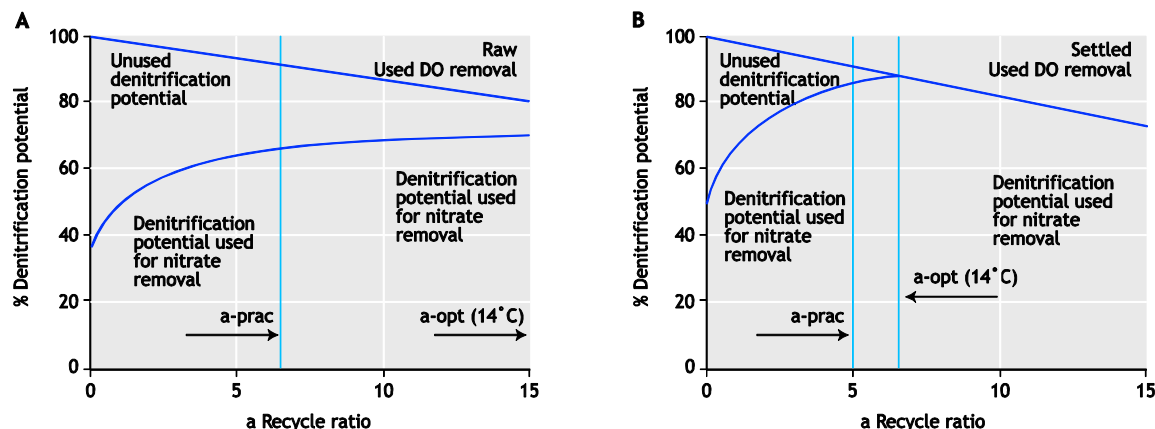
هنا،  $a_{opt} = 6.5 = N_{nemin} = 4.7 \text{ مجم}/\text{ل}$ . والنتائج المذكورة، بالإضافة إلى تلك الخاصة بمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند ١٤ °م و ٢٢ °م. موضوعة في جدول ٧-٥.

والنتائج في جدول ٧-٥ تظهر أنه لجميع الحالات الأربع، يتعدى  $a_{opt}$  ٦.٥. وبرغم أن العمليات الحسابية تتضمن صرف DO إلى المفاعل غائب الأكسجين، نجد أن نسب التدوير فوق ٦ إلى ١ لا تكون اقتصادية. والنقص الصغير في  $N_{ne}$  الذي يتم الحصول عليه حتى في حالة الزيادة الكبيرة لمعدل التدوير فوق حوالي ٥ لا يبرر تكاليف الضخ الإضافية.

هذا مبين عمليًّا في شكل ١٦-٥ والذي يظهر  $N_{ne}$  مقابل نسبة تدوير



شكل ١٦-٥ تركيز الأمونيا في المياه الخارجة مقابل نسبة تدوير السائل المخلوط لمثال مياه الصرف الصحي الخام (أ) والمترسبة (ب) لنسبة تدوير التدفق السفلي ١:٢ عند ١٤ °م (الخط الأزرق) و ٢٢ °م (الخط الأحمر) ونسبة تدوير الحمأة الزائدة من حوض التربيب الثاني = ١:٥ عند ١٤ °م (الخطوط المتقطعة)



شكل ١٧-٥ النسبة المئوية لجهد إزالة النيترة غير المستخدم، والمستخدم بواسطة الأكسجين الذائب في إعادة التدوير وإزالة النيترة مقابل نسبة تدوير  $a$  لمثال مياه الصرف الصحي الخام (أ) والمترسبة (ب) لنسبة تدوير التدفق السفلي (s) ١:٥ عند درجة حرارة ١٤ °م.

الأكسجين لدرجة إمكاناته لإزالة النيترات عند  $14^{\circ}\text{C}$ . لذلك، عند  $22^{\circ}\text{C}$ ، مع زيادة تدوير  $a$  فوق  $6,5 \text{ N}_{\text{ne}}$ ، يستمر  $\text{N}_{\text{ne}}$  في النقصان حتى الوصول إلى  $17,9 = a_{\text{opt}}$ . والزيادة في  $a$  من  $6,5$  إلى  $17,9$  تخفض  $\text{N}_{\text{ne}}$  من  $4,9$  إلى  $2,1$ ، أي  $2,8 \text{ mg N/L}$ . هذا النقص الصغير في  $\text{N}_{\text{ne}}$  لا يستحق الزيادة الكبيرة في ضخ التكاليف المطلوبة لإنجها. وبالتالي ولأسباب اقتصادية، تكون نسبة تدوير  $a$  محدودة في حد أقصى عملي ( $a_{\text{prac}}$ ) حوالي  $5$  و الذي يثبت الحد الأدنى لتركيز النيترات العملي في المياه الخارجية ( $\text{N}_{\text{neprac}}$ ) من نظام MLE بين  $5$  و  $10 \text{ mg N/L}$  اعتماداً على نسبة  $\text{TKN/COD}$  في المياه الداخلية.

ومن إجراءات التصميم الموضحة حتى الآن، من الواضح أن الإجراءات تدور حول موازنة الحمل المكافئ للنيترات مع إمكانية إزالة النيترات بالاختيار المناسب لنسبة التدوير. وبالنسبة لقياسات تصميم نظام معين (عمر الحماة، جزء الكتلة غائب الأكسجين، نسبة تدوير التدفق السفلي ... إلخ) وخصائص مياه الصرف الصحي (الحرارة، جزء COD القابل للتحلل الحيوي السريع، نسبة  $\text{TKN/COD}$  ...  $\text{TKN}$ ) يكون جهد إزالة النيترات لنظام MLE ثابتاً. ومع ثبات كل المذكور بعاليه، يتم التحكم في أداء إزالة النيترات لنظام من خلال نسبة تدوير  $a$ ، ويكون هذا الأداء في وضعه الأمثل عندما تضبط نسبة تدوير  $a$  عند  $a_{\text{opt}}$  للأمثل. بالنسبة إلى  $a > a_{\text{opt}}$  سيكون الأداء أقل من الأمثل لأن الحمل المكافئ للنيترات يكون أقل من إمكانية إزالة النيترات (شكل  $17-5$ ). وبالنسبة إلى  $a = a_{\text{opt}}$  يكون الأداء أقل من المثالي مرة أخرى، لأن الحمل المكافئ للنيترات الآن أكبر من إمكانية إزالة النيترات ويتم تدوير DO أكثر من اللازم إلى المفاعل غائب الأكسجين، مما يخضض إزالة النيترات (انظر أشكال  $16-5$  و  $17-5$ ).

وإذا وضع حد عملي على  $a$  عند مثلاً  $a_{\text{prac}} = 5 : 1$  و  $a_{\text{opt}}$  أعلى بصورة ملموسة، عنده لا يتم استخدام نسبة ملموسة من إمكانية إزالة نيترا المفاعل غائب الأكسجين (شكل  $17-5$ ).

وهناك بدائل للتعامل مع هذا الجهد لإزالة النيترات غير المستخدم. (١) تغيير التصميم، أي إنقاص عمر الحماة (SRT) و/أو جزء كتلة الحماة غير المهواة ( $f_{\text{xm}}$ ) أو (٢) ترك النظام كما تم تصميمه، (أي  $SRT = 20$  يوم و  $f_{\text{xm}} = 0,534$ ) والحفاظ على جهد إزالة النيترات غير المستخدم في الاحتياطي كعامل أمان ضد التغيرات في خواص

الحد الأدنى من تركيز النترات في المياه الخارجية ( $\text{N}_{\text{neopt}}$ ). وهذا مبين في شكل  $17-5$  أ و شكل  $17-5$  ب لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$ . وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$  (شكل  $17-5$  ب) عند  $a_{\text{opt}} = 6,5$  يكون  $88\%$  من حمل النترات المكافئ (أي  $(s + a) = \text{N}_{\text{nemin}} (s + a) = \text{N}_{\text{ne}} (s + a) = D_{\text{p1}} = 40,1 \text{ mg N/L}$ ) في صورة نيترات، ولهذا يتم استخدام  $88\%$  من جهد إزالة النيترات للمفاعل غائب الأكسجين في إزالة النيترات، كلما كبرت نسبة جهد إزالة النيترات المستخدمة لإزالة DO. وعنده  $14^{\circ}\text{C}$ ، بالنسبة إلى  $a < a_{\text{opt}}$ ، يتجاوز الحمل المكافئ للنيترات جهد إزالة النيترات وكلما زاد تدوير  $N_{\text{ne}}$  بسبب تدفق DO الزائد إلى المفاعل غائب الأكسجين ومن معادلة  $5.58$  عند  $a = 10,6 = N_{\text{ne}}$   $15 = N_{\text{ne}}$   $27\%$  من جهد إزالة النيترات يكون مطلوبًا لإزالة DO، تاركًا فقط  $73\%$  لإزالة النيترات (شكل  $16-5$  ب،  $17-5$  ب).

وبالنسبة لدرجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$ ، نجد في شكل  $16-5$  رسمًا بيانيًا يوضح مقابل  $a$  عند نسب تدوير تدفق سفلي  $s = 0,5 : 1$  و  $1 : 2$  وتبين أن  $a_{\text{opt}}$  ليست مختلفة بصورة واضحة عند نسب تدوير  $s$  مختلفة. أيضًا، عند نسب تدوير منخفضة يكون للتغير في  $s$  تأثيرًا ملموسًا على  $N_{\text{ne}}$  ولكن عند نسب تدوير عالية، حتى التغيرات الملموسة في  $s$  لا تغير  $N_{\text{ne}}$  بصورة ملموسة. هذا بسبب أنه عند  $a$  عالية، يتم تدوير معظم النيترات إلى المفاعل غائب الأكسجين بواسطة إعادة تدوير  $a$ ، بحيث إن التغيرات في  $s$  لا تغير بصورة ملموسة حمل النيترات على المفاعل غائب الأكسجين. هنا، بالنسبة لمفاعل MLE، النقص في  $s$  يمكن تعويضه بالزيادة في  $a$ . هذه تسبب فرقاً قليلاً والذي يجعل التدوير يأتي بالنيترات إلى المفاعل غائب الأكسجين طالما أن هذا المفاعل محملًا بما يقترب عمليًا وبقدر الإمكان من جهد إزالة النيترات، لجعل  $N_{\text{ne}}$  عند حده الأدنى.

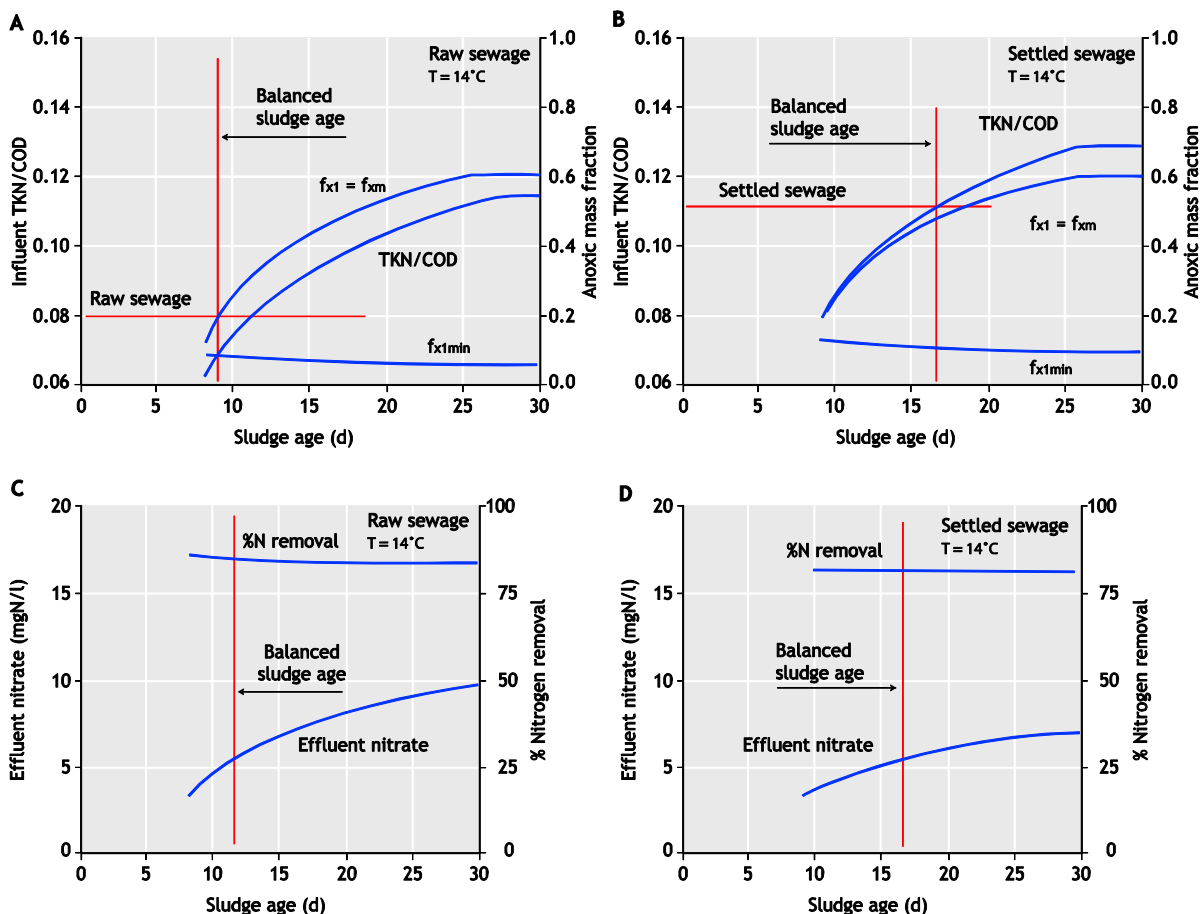
وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة عند  $22^{\circ}\text{C}$  و  $s = 1 : 1$  (شكل  $16-5$  ب)، مقابل  $a$  يشبه ذلك الخاص بنفس الشيء عند  $14^{\circ}\text{C}$  حتى  $a = 6,5$ . وهذا بسبب أن  $N_{\text{ne}}$  عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $22^{\circ}\text{C}$  لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة يكون نفس الشيء تقريبًا (أي  $39,9$  و  $41,6 \text{ mg N/L}$  عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $22^{\circ}\text{C}$  على الترتيب، انظر جدول  $16-5$ ). ومع ذلك، عند  $22^{\circ}\text{C}$  يكون جهد إزالة النيترات أعلى بصورة ملموسة منه عند  $14^{\circ}\text{C}$  ( $40,1 \text{ mg N/L}$  عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $52,4 \text{ mg N/L}$  عند  $22^{\circ}\text{C}$ ). انظر جدول  $17-5$  بحيث إن  $a_{\text{opt}}$  أعلى يكون مطلوبًا (معنى  $17,9$ ) عند  $22^{\circ}\text{C}$  لتحميل المفاعل غائب

كتلة الحمأة غير المهواة ( $f_{xm}$ ) (أي  $f_{x1} = f_{xm}$ ) بالنسبة إلى  $\mu_{Am20}$  و  $T_{min}$  مختارين. ونظام MLE بعمر حمأة (SRT) وتركيز  $a_{prac} = a_{opt}$ . و  $f_{xm} = f_{x1}$  تكون فيه ( $N_{ti}$ ) لونق (٥٪) بحيث تقوم  $a_{prac}$  هذه بتحميل المفاعل غائب الأكسجين تماماً بجهده لإزالة النيترة، يسمى نظام MLE متوازن. وهذا المنهج لتصميم نظام MLE تم اقتراحته من جانب van Haandel *et al.* (1982) ويوفر أكثر تصميمات مفاعلات الحمأة المشطة اقتصاداً، أي: أقل أعمار الحمأة، وبالتالي أقل حجم للمفاعل وأعلى إزالة للنيترة مع نسبة تدوير  $a$  ثابتة عند الحد الأقصى للحد العملي. ونجد نسبة  $TKN / COD$  في المياه الداخلة،  $f_{x1} = f_{xm}$ ،  $f_{x1min}$  ونسبة  $N_{ne}$  (%) مقابل عمر الحمأة، بالنسبة لنظام MLE المتوازن بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $22^{\circ}\text{C}$ ، مبينة جميعها في شكل ١٨-٥ و ١٩-٥ على

مياه الصرف الصحي، مثل: (i) الحمل العضوي الزائد، والذي سوف يحتاج إلى خفض في عمر الحمأة (ii) نسبة  $TKN / COD$  زائدة والتي سوف تحمل المفاعل غائب الأكسجين بالنيترات عند نسب تدوير أقل، أو (iii) جزء RBCOD متناقص مما ينقص جهد إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين .

#### ٢-٣-٩-٥ نظام MLE المتوازن

مع البديل (١) ينقص جزء كتلة الحمأة غائب الأكسجين  $f_{x1}$  للتخلص من جهد إزالة النيترة غير المستخدم. ويزيد النقص في  $f_{x1}$  من جزء الكتلة المهواة وبالتالي عامل الأمان ( $S_i$ ) على عملية النيترة. وللحفاظ على نفس  $S_i$ ، يمكن إنقاذه عمر حمأة النظام إلى القيمة التيUndها تكون  $f_{x1}$  الأقل مساوية للحد الأقصى المسموح من جزء



شكل ١٨-٥ نسبة  $TKN / COD$  في المياه الداخلة (Raw sewage  $T=14^{\circ}\text{C}$ )، ونسبة كتل الحمأة القصوى غير المهواة ( $f_{xm}$ ) والابتدائية غائب الأكسجين ( $f_{x1}$ ) والدنيا للابتدائية غائب الأكسجين ( $f_{x1min}$ ) (أ، ب). وتركيز النيترات في المياه الخارجة والنسبة % لإزالة النيتروجين (ج، د) لنظام MLE المتوازن، مع أعلى حد عملي لنسبة تدوير  $a$  بالنسبة لمثال المياه الخام (أ، ج) والمياه المترسبة (ب، د) عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$ .

وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة، عند  $14^{\circ}\text{C}$  (شكل ١٤) تكون نتائج نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلية،  $f_{xi}$  و  $f_{x1min}$  مشابهة لتلك الخاصة بمياه الصرف الصحي الخام، أي أنه بالنسبة لنفس عمر الحمأة تقريباً تحسب نفس نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  لنظام MLE المتوازن. وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة تكون  $N_{ne}$  أقل قليلاً، بزيادة من  $3,2$  إلى  $6,7 \text{ mg/L}$  من  $8 \text{ mg/L}$  من أيام إلى  $26$  يوم عمر حمأة، كذلك النسبة  $6\%$  لإزالة  $N$  تكون لحد ما أقل، حوالي  $78\%$  في الغالب بسبب إزالة النيتروجين الأقل عبر فاصل الحمأة  $N$ . ومع هذا فيجب أن تذكر أن نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  وجزء RBCOD لمياه الصرف الصحي المترسبة تكون أكثر من مثيلاتها  $/\text{COD}$  في مياه الصرف الصحي الخام التي تنتج منها، أي: نسبة  $\text{RBCOD}/\text{COD}$  و  $0,080 \text{ mg/L}$  و  $0,113 \text{ mg/L}$  و  $0,25 \text{ mg/L}$  لمثال مياه الصرف الصحي المترسبة والخام، على الترتيب. لهذا، عند  $14^{\circ}\text{C}$ ، بينما يمكن أن تعالج مياه الصرف الصحي الخام في نظام MLE متوازن عند عمر حمأة حوالي  $11$  يوماً (شكل ١٤-أ) يكون عمر الحمأة لمياه الصرف الصحي المترسبة في نظام MLE متوازنها حوالي  $17$  يوماً (شكل ١٤-ب). وهناك مقارنة بين نظم MLE متوازنة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة في جدول ٨-٥.

ومن جدول ٨-٥ يمكن ملاحظة أن  $N_{ne}$  تكون أعلى بما يقل عن  $1$   $\text{mg/L}$  في مياه الصرف الصحي المترسبة ولكن حجم المفاعل والطلب على الأكسجين أقل بوضوح مقارنةً بمياه الصرف الصحي الخام. لهذا، من وجهة نظر نظام حمأة منشطة، فإن معالجة مياه الصرف الصحي المترسبة يمكن أن تكون أكثر اقتصادياً من معالجة مياه الصرف الصحي الخام بالنسبة لنوعية مياه خارجية تقبل المقارنة. وأيضاً، كلا النظائرتين يحتاج معالجة الحمأة، بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام لأن عمر حمأة  $11$  يوماً لفائز الحمأة لا يكون مستقراً (جزء نشط عالي،  $f_{at}$ ) وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة تحتاج الحمأة الابتدائية لأن تستقر. والحمأة الزائدة عند عمر حمأة  $11$  يوماً يمكن أن تستقر بالهضم غائب الأكسجين - الهوائي والذي يسمح للنيتروجين الذي ينطلق في عملية الهضم بأن تتم نيترته وتزال نيتراته (Brink *et al.*, 2007 ، Warner *et al.*, 1986 ) والحمأة الابتدائية يمكن أن تهضم لاهوائياً لتقييد من توليد الغاز. ولذلك فاختيار معالجة مياه صرف صحي خام أو المترسبة لا يعتمد كثيراً على نوعية المياه الخارجية أو اقتصاديات نظام الحمأة المنشطة نفسه، ولكن على إجمالي الجوانب الاقتصادية لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي، شاملاً معالجة الحمأة. ولأن الحد الأدنى لدرجة حرارة مياه الصرف الصحي ( $T_{min}$ ) تحكم تصميم نظام الحمأة المنشطة (ومعالجة الحمأة) تكون نتائج نظام MLE المتوازن درجة حرارة  $22^{\circ}\text{C}$  غير مرتبطة،

التالي.

وعمر الحمأة الذي يوازن نظام MLE لخواص مياه صرف صحي محددة  $a_{prac}$  لا يمكن حسابه مباشرة. والأسهل هو حساب تركيز  $\text{TKN}$  بمياه الداخلة لسلسلة من أعمار الحمأة واختيار عمر الحمأة الذي يتافق مع تركيز  $\text{TKN}$  في مياه الصرف الصحي ( $N_{ti}$ ). وتكون إجراءات حسابات  $N_{ti}$  لنظام MLE متوازن كما يلي: من التصميم يتم حساب  $f_{xm}$  من  $f_{x1min} < f_{xm}$  (معادلة ٥.٥١)، بالمعادلة ٥.١٩. وشرط أن تكون  $f_{xm}$  تتوافق مع معايرة  $f_{x1}$  وخصوصاً  $f_{xm}$ . وبمعرفة  $f_{x1}$  وخصوصاً مياه الصرف الصحي،  $a_{prac}$  يتم حساب  $D_{p1}$  من معادلة ٥.٤٩. وهذه  $D_{p1}$  مع قيمة مختارة  $5.49$  يتم عندئذ استبدالهما في معادلة ٥.٥٥، مما يضع الحمل المكافئ للنيترات على المفاعل غائب الأكسجين مساوياً لجهد إزالة النيترات، وبالتالي ستكون  $a_{opt}$  مساوية  $a_{prac}$  المختارة. ومع معرفة كل من  $D_{p1}$  و  $a$ ، يتم حساب  $N_c$  من معادلة ٥.٥٥. وعندما تعرف  $N_c$ ، يتم حساب  $N_{te}$  من:  $N_{ti} = N_{te} + N_s + N_c$  (معادلة ٥.٣٥) حيث  $N_{te} = N_{ae} + N_{oue}$  (معادلة ٥.٣٣) وتعطى من المعادلة (٥.٢١)  $N_{ae} = N_{c} - f_{xm}$  (معادلة ٥.٣٣) وتعطى من المعادلة (٥.٢١)  $N_c = SRT - f_{xm}$  ثابتة. ومع معرفة  $N_c$  يمكن إيجاد تركيز النيترات في المياه الخارجة  $N_{ne}$  والسبة  $\% N_{te}$  لإزالة النيتروجين ( $N_{rem}$ ) من المعادلة ٥.٥٧ و  $N_{rem} = 100 - N_{te}$  على الترتيب. هذه الحسابات تعاد لأعمار حمأة مختلفة وأقصر عمر حمأة مسموح به هو ذلك الذي يعطي  $f_{xi} = f_{x1min}$ .

وفي شكل ١٤-٥ عند  $14^{\circ}\text{C}$ ، لمياه الصرف الصحي الخام (شكل ٥-أ، ج) يمكن ملاحظة أن  $f_{xi} = f_{xm}$  تزيد من حوالي  $0,09$  عند عمر حمأة  $8$  أيام، والذي عنده تكون  $f_{xm}$  أكبر من  $f_{x1min}$  إلى  $0,60$  عند عمر حمأة  $26$  يوماً، والذي عنده  $f_{xm}$  تساوي الحد الأعلى الموضوع لها. وكلما زادت  $f_{xi}$  بحيث تزيد نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الخارجة من  $0,061$  عند عمر حمأة  $8$  أيام إلى  $0,115$  عند عمر حمأة  $26$  يوماً. ومع الزيادة في نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$ ، تزيد قدرة إزالة النيترات ( $N_c$ ) وبالتالي  $N_{ne}$  تزيد من حوالي  $3,2 \text{ mg/L}$  عند عمر حمأة  $8$  أيام إلى  $9,3 \text{ mg/L}$  عند عمر حمأة  $26$  يوماً لأن نسب تدوير  $s$  و  $a$  تبقى عند  $1 : 5$  و  $1 : 1$  على الترتيب (انظر معادلة ٥.٥٨). والسبة  $\% N_{ne}$  لإزالة النيتروجين، والتي تشمل  $N$  المزال عبر فاصل الحمأة ( $N_s$ )، ينقص هامشياً من  $85$  إلى  $82\%$  مع زيادة  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلية وزيادة عمر الحمأة بالنسبة لنظام MLE المتوازن.

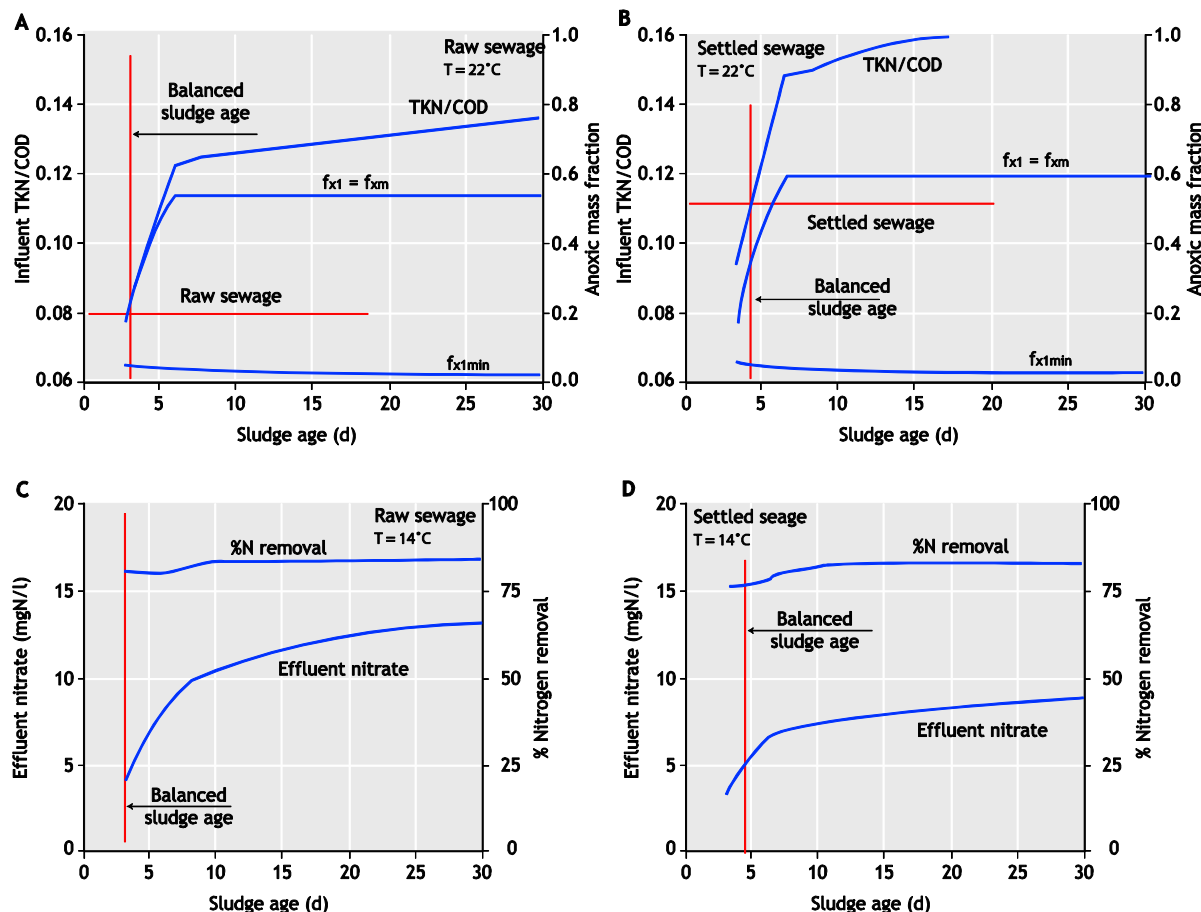
للزيادة في عمر الحمأة من ٤ إلى ٣٠ يوماً. وإن كانت  $T_{min}$  ٢٢°C، يمكن معالجة مثل مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند عمر حمأة ٣ و ٤ أيام، على الترتيب، منتجًا ذلك  $N_{ne}$  ٥ و ٦,٥ مجم/N على الترتيب، أيضًا. هذا يدعم الاستنتاج الوارد في جزء ١-٨-٥ بأنه في المناخ الاستوائي والمداري يكون محتملاً جدًا أن محطات الحمأة المنشطة ستقوم بالنيترة حتى في أعمار حمأة قصيرة جدًا (٢-٣) يوم (ولهذا يكون التصميم لإزالة النيترة لأسباب تشغيلية وليس لأسباب نوعية المياه الخارجة المطلوبة).

### ٣-٣-٩-٥ تأثير نسبة TKN / COD في المياه الداخلة

عندما يحتفظ بجهد إزالة النيترة غير المستخدم في المفاعل غائب الأكسجين كعامل أمان (البديل ٢)، لا يتغير عمر الحمأة أو جزء

تحديدًا، بمناطق المناخ المعتمل. ومع ذلك، في المناطق الاستوائية والمدارية حيث أصبحت معالجة مياه الصرف الصحي أمرًا تتزايد أهميته، يلاحظ ارتفاع درجات حرارة مياه الصرف الصحي. ولهذا السبب وأيضاً لأغراض البيان العملي، يتم عرض نتائج MLE المتوازنة بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة في شكل ١٩.

وبالمقارنة مع ١٤°C، يتم الوصول إلى الحد الأعلى  $f_{xm}$  ٠,٦٠ عند عمر حمأة ٧ أيام و ٢٢°C ونسبة TKN / COD في المياه الداخلة عالية بصورة ملموسة، ويمكن المعالجة في أعمار حمأة متزايدة وينتج عن هذه النسبة العالية TKN / COD قيمًا أعلى من  $N_{ne}$  والتي ترتبط في مياه الصرف الصحي الخام من ٣ إلى ١٣ مجم/L وفي مياه الصرف المترسبة من ٣ إلى ٩ مجم/N ل بالنسبة



١٩-٥ نسبة TKN / COD في المياه الداخلة (TKN / COD)، ونسبة كتل الحمأة القصوى غير المهوأة ( $f_{xm}$ ) والابتداية غائبة الأكسجين ( $f_{x1}$ ) والدنيا للابتداية غائبة الأكسجين ( $f_{min}$ ) (أ، ب). وتركيز النيتروجين في المياه الخارجة والنسبة % لإزالة النيتروجين (ج، د) لنظام MLE المتوازنة عند الحد الأعلى للتدوير ٥: ١ نسبة تدوير a لمثال مياه الصرف الصحي الخام (أ، ج) والمترسبة (ب، د) عند ٢٢°C.

يكون جهد إزالة النيترة في المفاعل غائب الأكسجين مستخدماً بصورة كاملة أي أن أداء إزالة النيترة للنظام مساوٍ لجهده لإزالة النيترة وأن تركيز النيترات أقل ما يمكن. أيضًا الزيادة الكبيرة في نسبة تدوير التدفق السفلي الفائق  $s$  (أي من  $0,50$  إلى  $1,00$  أو  $1,00$  إلى  $2,00$ ) يقلل من  $a_{opt}$  ولكنها لا تغير  $N_{neopt}$  لأن DO في تدوير  $a$  و  $s$  لا يختلف كثيراً في تأثيره على المفاعل غائب الأكسجين. ولهذا فالأهمية ضئيلة في شأن أي تدوير تدفق يأتي بحمل النيترات إلى المفاعل غائب الأكسجين. وطالما أن المفاعل غائب الأكسجين محمل تقريباً إلى حد جهده لإزالة النيترة، سيتم الحصول على نفس الحد الأنذى من تركيز النيترات في المياه الخارجية على نفس النظام عندما يكون جهد إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين مسخداً بصورة كاملة (شكل ١٧-٥ ب) أي أن أداء النظام في إزالة النيترة يكون مساوياً لجهده. ولا يكون أداء أفضل لإزالة النيترة ممكناً – فإن إزالة النيترة محدودة حركياً والكتلة الحيوية (وكذلك النظام) يبذلان أفضل جهد ممكن (بالنسبة إلى معدل إزالة النيترة  $K_2$  المحدد).

الكتلة غير المهواء (غائبة الأكسجين). ولهذا الوضع، يكون مفيداً أن تكون لدينا تحليلاً حساسية للاحظة تأثير تغيير نسبة TKN/COD في المياه الداخلية وجاء RBCOD على نسبة تدوير  $a$  وتركيز النيترات في المياه الخارجية. واستمراراً في تصميم مثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عمر حمأة ثابت عند ٢٠ يوم وجاء كتلة غير مهواء (غائبة الأكسجين)  $0,543$ ، هناك رسم بياني لنسبة تدوير المثلثي ( $a_{opt}$ ) والحد الأدنى لتركيز النيترات في المياه الخارجية (نسبة تدوير التدفق السفلي  $s$ )  $0,05$  و  $1,00$  مقابل نسبة TKN/COD في المياه الداخلية من  $0,06$  حتى  $0,16$  في الشكل ٢٠-٥ بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام (أ و ج) والمترسبة (ب و د) عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$  (أ و ب) و  $22^{\circ}\text{C}$  (ج و د).

ومن الشكل ٢٠-٥ يمكن ملاحظة أن TKN/COD في المياه الداخلية يزيد وبالتالي ينقص  $a_{opt}$  ويزيد  $N_{neopt}$ . وتعطي خطوط  $N_{neopt}$  في شكل ٢٠-٥ أداء إزالة النيترة في النظام عندما  $N_{neopt} \cdot a_{opt}$

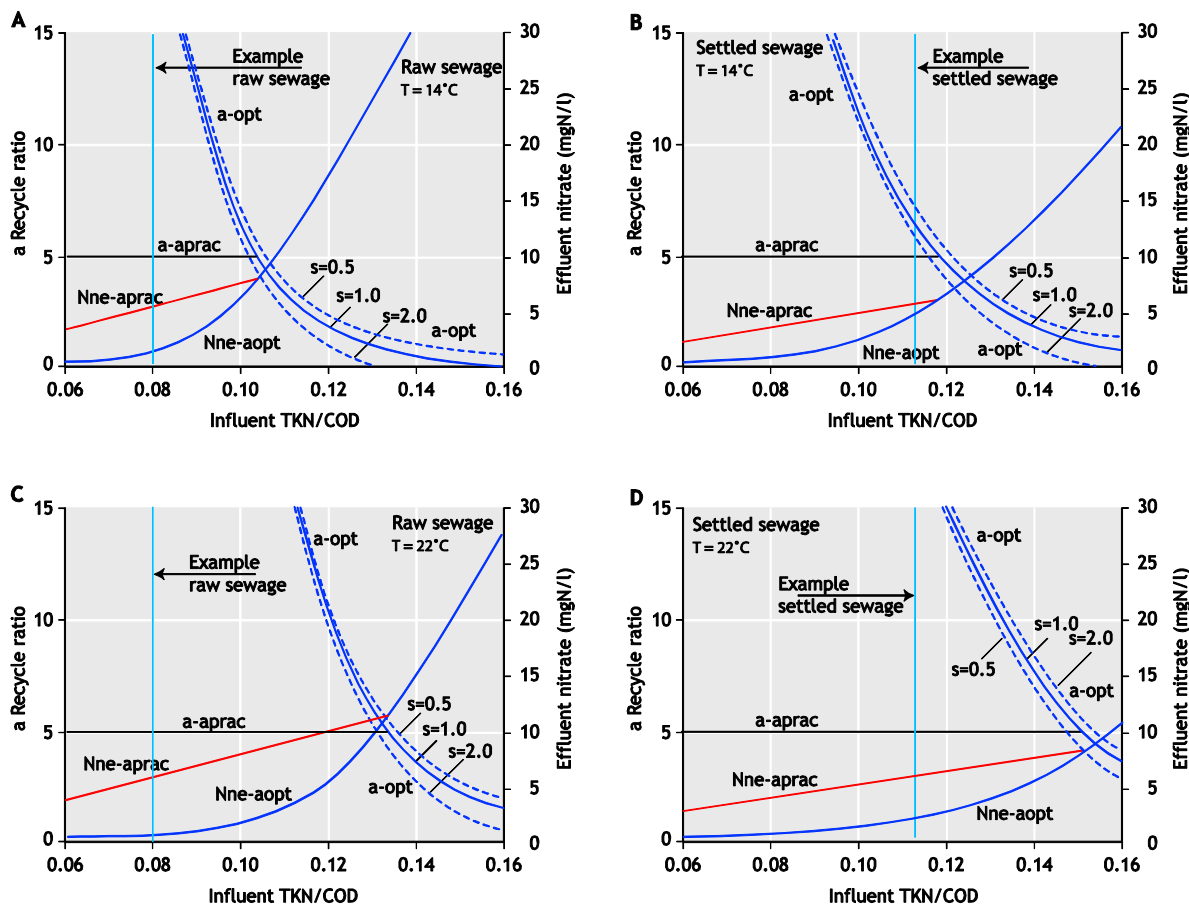
جدول ٨-٥ مقارنة بين نظم MLE المتوازن التي تعالج مثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$

المقياس	الرمز	الوحدة	مياه الصرف الصحي الخام	مياه الصرف الصحي المترسبة
نسبة TKN /COD في المياه الداخلية			0.080	0.113
جزء RBCOD في المياه الداخلية	$f_{Sb's}$		0.25	0.385
جزء الكتلة غير المهواء	$f_{xm}$		0.306	0.485
جزء الكتلة غائبة الأكسجين	$f_{xI}$		0.306	0.485
الحد الأدنى لجزء الكتلة غائبة الأكسجين	$f_{xImin}$		0.079	0.108
نسبة تدوير $a$ ( $a_{prac} = a_{opt}$ )	$a$		5:1	5:1
عمر الحمأة	SRT	d	11	17
النيترات في المياه الخارجية	$N_{ne}$	mgN/l	5.1	5.7
TKN في المياه الخارجية	$N_{te}$	mgN/l	4.3	4.1
إجمالي نيتروجين المياه الخارجية ( $N_{ne} + N_{te}$ )		mgN/l	9.4	9.8
حجم المفاعل عند ٤,٥ جم /TSS ل		$\text{m}^3$	9,484	5,264
الطلب على الأكسجين الكربوني	$FO_c$	$\text{kgO}_2/\text{d}$	6,156	4,251
الطلب على الأكسجين للنيترة	$FO_n$	$\text{kgO}_2/\text{d}$	2,492	2,685
الأكسجين المستعاد	$FO_d$	$\text{kgO}_2/\text{d}$	1,327	1,437
إجمالي الطلب على الأكسجين	$FO_{td}$	$\text{kgO}_2/\text{d}$	7,321	5,499
النسبة % لإزالة النيتروجين			84.3	80.9
كتلة TSS الزائدة	$FX_t$		3,880	1,394
الجزء النشط فيما يخص TSS	$f_{at}$		0.316	0.414

نظام MLE بالنسبة لشروط التصميم المختارة، أي: ٢٠ يوم عمر حمأة،  $f_{xm} = 0,534$  و  $a_{prac} = 5 : 1$  بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام عند  $14^{\circ}\text{C}$ . وبالنسبة لنسب  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلة  $> 104$ ، يجب وضع نسب تدوير  $a$  عند  $a_{opt}$ ، والتي تستخدم بصورة كاملة جهد إزالة النيترات للمفاعل غائب الأكسجين وتكون الآن أقل من  $a_{prac} = 5 : 1$ . لذلك فالنسبة إلى  $a_{prac}$  موضوعة عند  $5 : 1$ ، يستخدم جهد إزالة النيترات للمفاعل غائب الأكسجين بصورة كاملة فقط عندما تكون نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$   $< 104$ .

ونفس هذا الاستنتاج يمكن التوصل إليه من شكل ١٨-٥ عند عمر حمأة ٢٠ يوماً، أي:  $f_{xm} = 0,534$  ونسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$

من المعادلة ٥.٥٧ يتم بيان أداء إزالة النيترات للنظام مع تزايد نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلة عند التشغيل بنسبة تدوير ثابتة  $a_{prac}$  ( $a_{prac} = 5 : 1$ ) ومبين أيضاً في شكل ٢٠-٥ خطوط  $a_{opt}$  كخطوط  $a_{opt}$  و يمكن ملاحظة أن  $N_{neaprac}$  تزيد طردياً مع الزيادة في نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  للمياه الداخلة. وبالنسبة لنسب المنخفضة في نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  للمياه الداخلة،  $a_{prac}$  تكون منخفضة بصورة كبيرة عن  $a_{opt}$  ويكون أداء النظام في إزالة النيترات منخفضاً عن جهده لإزالة النيترات. وهذا يكون واضحاً من كون  $N_{neaprac}$  أكبر من  $N_{neoapt}$  وكلما زادت نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  حتى  $a_{opt}$ ، يقل  $a_{opt}$  حتى  $5 : 1$  وبالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام عند  $14^{\circ}\text{C}$  (شكل ٢٠-٥) يحدث ذلك عند نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلة  $> 104$  وهذه هي نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلة التي توازن



شكل ٢٠-٥ الحد الأعلى للأمثل ( $a_{opt}$ ) والعملي ( $a_{prac}=5:1$ ) لنسب التدوير (الخطوط المتصلة) وتركيز النيترات في المياه الخارجة عند  $a_{opt}$  ( $N_{neoapt}$  بالخط الأزرق) و  $a_{prac}$  ( $N_{neaprac}$  بالخط الأحمر)، مقابل نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الخارجة عند نسبة دوارة تدفق سفلي ( $s$ )  $1:1$  بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام (أ و ج) والمترتبة (ب و د) عند  $14^{\circ}\text{C}$  (أ و ب) و  $22^{\circ}\text{C}$  (ج و د). والنسبة الأعلى للأمثل لتدوير  $a$  ( $a_{opt}$ ) في نسب تدوير تدفق سفلي زائدة  $5 : 1$  و  $2 : 1$  مبينة أيضاً (الخطوط المتقطعة).

٣-٢ مج /N ) عن تلك الخاصة بمعالجة مياه الصرف الصحي الخام وعند نسب COD /TKN في المياه الداخلة أعلى بصورة واضحة. ومع ذلك فيجب ملاحظة أن: (i) تركيزات TKN في المياه الداخلة (التي ذكرت بالأعلى) في مياه الصرف الصحي الخام تكون أعلى بوضوح من تلك الخاصة بالمياه المترسبة (ii) قد تنتج مياه صرف صحي مترسبة بنسبة COD /TKN (٠,١٢٩ °١٤ م) أو (٠,١٤٨ °٢٢ م) من مياه صرف صحي خام لها نسبة أقل كثيراً من TKN عن COD (٠,١٠٤ °١٤ م) و (٠,١٣٢ °٢٢ م).

#### ٤-٣-٩-٥ الشكل البياني لحساسية MLE:

في شكل ٢٠-٥، يرتبط أداء إزالة النيترة للنظام عند  $a_{prac}$  مختار = ٥ بإمكانية إزالة النيترة للنظام عند  $a_{opt}$  بالنسبة لنسب مختلفة من TKN /COD في المياه الداخلة وقيمة وحيدة لجزء RBCOD في TKN /COD في المياه الداخلة. وهذا الشكل التخطيطي لحساسية نسبة TKN في المياه الداخلة يمكن مده بإضافة خطوط  $N_{neopt}$  للأجزاء الأخرى من RBCOD للمياه الداخلة. إن تطليلاً لحساسية النظام عند مرحلة التصميم يعد أمراً مفيداً لنقيم أداء إزالة النيترة عند نسب COD مختلف في المياه الداخلة وأجزاء RBCOD. وهاتين الخاصيتين لمياه الصرف الصحي يمكن اختلافهما بصورة واضحة خلال مراحل عمر المحطة ولها تأثير رئيس على أداء النظام في إزالة النيتروجين.

ووجه إزالة النيترة وأداء النظام يرتبطان في مختلف نسب COD /TKN بالمياه الداخلة وجزء RBCOD في شكل ٢١-٥. وبالنسبة للمقاييس الثابتة لتصميم النظام (أي:  $SRT = f_{xdm}$  يوماً،  $f_{xam} = ٠,٥٣٤$ ،  $s = ٠,٥٣٤$ ) تعطى الخطوط المنحنية (أزرق داكن) عندما يكون المفاعل غائب الأكسجين محملًا لدرجة جهده لإزالة النيترة، أي:  $N_{ne} = a_{opt}$  بالنسبة إلى  $a$  فيما يخص نسب مختلفة COD من ٠,٠٦ إلى ٠,١٦ وأجزاء RBCOD من ٠,١٠ إلى ٠,٣٥، بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند ١٤ °م (شكل ٢١-٥ أ، ب) و (٢٢ °م) (شكل ٢١-٥ ج، د). وتعطي نفس خطوط  $N_{neopt}$  في أشكال ٢٠-٥ أ، ج لجزء RBCOD لمياه الصرف الصحي الخام ( $f_{sb's} = ٠,٢٥$ ). هذه الخطوط  $N_{neopt}$  محسوبة من معادلتي ٥.٥٦ و ٥.٥٧. والخطوط المستقيمة في شكل ٢١-٥ تعطي  $N_{neapeac}$  بالنسبة لنسب تدوير  $a$  ثابتة عند قيم مبنية في قيم تتراوح من ٠,٠١ إلى ١٠٪. هذه الخطوط المستقيمة  $N_{neaprac}$  تعطي أداء النظام لبعض نسب تدوير  $a$  المختارة ويتم حسابها بمساعدة معادلة ٥.٥٧ من قيمة قدرة إزالة النيترة

٤-٢، لذلك، لنسب TKN /COD بال المياه الداخلة > ١٠٤، بينما  $a_{opt} > a_{prac}$ ، يكون أداء النظام لإزالة النيترة أقل من جهد إزالة النيترة لأن جهد إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين ليس هو المستخدم. وعند زيادة نسبة COD /TKN فوق القيمة التي توازن نظام MLE، تكون  $a_{opt} > a_{prac}$  ويجب أن توضع  $a$  عند تحقيق أقل تركيز نيترات في المياه الخارجية ( $N_{neopt}$ ). وبالنسبة لهذه النسب TKN /COD في المياه الداخلة، يتم الاستخدام الكامل لجهد إزالة النيترة للمفاعل غائب الأكسجين، ويتم تحديد أداء إزالة النيترة للنظام بواسطة خطوط  $a_{opt} - N_{neopt}$ .

وشكل ٢٠-٥ له فائدته، لأنه يربط أداء إزالة النيترة للنظام (خطوط  $a_{opt} - N_{neaprac}$  وجهد إزالة النيترة (خطوط  $a_{opt} - N_{neopt}$ ) في نفس المخطط، مع زيادة نسبة COD /TKN بال المياه الداخلة لمياه صرف صحي محددة وتصميم نظام محدد ( $SRT = ٢٠$  يوم و  $f_{xam} = ٠,٥٣٤$ ) ونقطة تقاطع المستقيم  $N_{neaprac}$  والخط المنحنى  $N_{neopt}$ ، أي أنه عند  $a_{opt} = ٥ : ١$ ، نحصل على نسبة COD /TKN في المياه الداخلة بالنسبة لنظام MLE متوازن وذلك عند  $a_{prac}$  مختار = ٥ : ١. وأداء النظام عند نسب TKN /COD التي تحقق التوازن للنظام عند عمر حمأة ٢٠ يوماً و  $f_{xam} = ٠,٥٣٤$  °م و  $٢٢$  °م لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة معطاة في جدول ٧-٥.

ومن جدول ٧-٥ وشكل ٢٠-٥ أ، بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام عند ١٤ °م، يمكن لنظام MLE (عند عمر حمأة ٢٠ يوماً  $f_{xam} = ٠,٥٣٤$ ) بنسبة تدوير  $a = ٥ : ١$ ، أن يحافظ على تركيز نيترات في المياه الخارجية تحت ٨,١ (إجمالي  $N = ١٢,٤$  مج /L) لنساب TKN /COD في المياه الداخلة تحت ٠,١٠٤ (٠,١٠٤  $N_{ti}$ )  $= ٧٨,٠$  مج /L). ومع مياه صرف صحي مترسبة عند ١٤ °م (شكل ٢٠-٥ ب) يمكن لنظام MLE عند ١٤ °م مع  $a = ٥ : ١$  أن يحافظ على تركيزات في المياه الخارجية تحت ١١,٣ (إجمالي  $N = ١٤,٩$  مج /L بالنسبة إلى نسب COD /TKN في المياه الداخلة حتى ٠,١٣٢  $(N_{ti} = ٥٩,٤$  مج /L) ومثل ذلك، من الأشكال ٢٠-٥ ج و د، مع مياه الصرف الصحي الخام ومترسبة عند ٢٢ °م، يمكن لنظام MLE مع  $a = ٥ : ١$  أن يحافظ على تركيزات نيترات في المياه الخارجية تحت ٦,٠ و ٨,١ مج /L (إجمالي  $N = ٩,٩$  و ١١,١ مج /L) بالنسبة لتركيزات COD /TKN في المياه الداخلة حتى ٠,١١٩  $(N_{ti} = ٨٩,٣$  مج /L) و ٠,١٨٤  $(N_{ti} = ٦٦,٦$  مج /L). هذه النتائج تبين أن نظام MLE الذي يعالج مياه الصرف الصحي المترسبة يعطي  $N_{ne}$  منخفضة (بمقدار

وعند  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلة =  $0,0,113$  ، يقطع الخط المستقيم  $N_{ne}$  للقيمة المعطاة  $a = 6 : 1$  الخط المنحنى  $a_{neopt}$  ،  $a_{opt} = 6 : 1$  يكون أداء النظام مساوياً لجهد إزالة النيترة. وإذا كانت  $a$  مثبتة عند  $6 : 1$  بالنسبة إلى  $\text{TKN}/\text{COD} < 0,0,113$  ، عندئذ، يكون المفاعل غائب الأكسجين زائد التحميل بالنitrates ولا تتحقق إزالة النيترة المثلثي نظراً لحمل DO العالي بلا ضرورة على المفاعل غائب الأكسجين. (مشابهاً لذلك المبين في شكل ١٦-٥ ب بالنسبة إلى  $a = 6,7$ ). ولهذا فإن نسبة تدوير  $a$  يجب أن تختفي إلى  $\text{TKN}/\text{COD}$  بالنسبة لـ  $a_{opt}$  في المياه الداخلة  $> 0,0,113$  ، حيث تعطي  $a_{opt}$  على طول الخط المنحنى  $N_{ne}$  للقيمة المعطاة  $a$  ، والتي تمثل أداء النظام مساوياً لجهد إزالة النيترة. على سبيل المثال، إن كانت نسبة  $\text{TKN}/\text{COD} = a_{opt} = 0,0,120 = 4 : 1$  وهذه النسبة لتدوير  $a$  تحمل المفاعل غائب الأكسجين ليصل إلى جهد إزالة النيترة، معطياً  $N_{ne} = 12,0$  مجم / ل. لهذا بالنسبة لنسبة  $\text{TKN}/\text{COD} < 0,0,113$  ، يعطي أداء النظام و  $N_{ne}$  بالخط المنحنى  $N_{ne}$  شريطة أن تكون نسبة التدوير  $a$  موضوعة عند  $a_{opt}$  والتي تعطي بخط نسبة تدوير  $a$  والذي يمر خلال نقطة تقاطع الخط الرأسي لنسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  والخط المنحنى  $N_{ne}$ .

ومما سبق يمكن ملاحظة أنه فقط على الخط المنحنى  $N_{ne}$  بالنسبة إلى جزء RBCOD محدد، يكون أداء النظام مساوياً لجهد إزالة النيترة و  $a_{opt}$  الذي يحقق ذلك يعطى بخط نسبة تدوير  $a$  الذي يمر خلال نقطة تقاطع خط نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  الرأسي وخط  $N_{ne}$  المنحنى. وهذا الخط المنحنى  $N_{ne}$  (والذي له تكون  $a = a_{opt}$ ) بين الحد الفاصل بين ظروف نقص التحميل وزيادة التحميل في المفاعل غائب الأكسجين. وفي العرض السابق يكون الخط المنحنى  $N_{ne}$  المفاعل غائب الأكسجين ناقص التحميل يسار  $a_{opt}$  في أشكال ١٦-٥ و ١٧-٥ ويعطي أداء النظام  $N_{ne}$  بالنسبة لنسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  محددة بنقطة التقاطع للخط الرأسي لنسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  والخط المستقيم لنسبة تدوير  $a$ . وفي العرض التالي الخط المنحنى  $N_{ne}$ ، يكون المفاعل غائب الأكسجين زائد التحميل (على يمين  $a_{opt}$  في أشكال ١٦-٥ و ١٧-٥). وقيم  $N_{ne}$  التي يتم الحصول عليها من هذا العرض لا تكون سارية، ولكن إذا خفضت نسبة التدوير  $a$  إلى  $a_{opt}$  (أي عندما تكون قيمة  $a$  في نقطة تقاطع الخط الرأسي لنسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  وخط  $N_{ne}$  المائل)، عندئذ تكون قيمة  $N_{ne}$  سارية. ولهذا فإن قيم  $N_{ne}$  لأداء النظام معطاة في الشكل ٢١-٥ فقط على أو فوق خط حدود  $N_{ne}$  المنحنى. من شكل ٢١-٥ يمكن ملاحظة أنه بالنسبة لنظام MLE يصمم عند عمر حمأة قدره ٢٠ يوماً و  $f_{xm} = 0,534$

عند نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  معطاة، ونسبة تدوير  $S$  ثابتة عند  $1,0 : 1$  ونسبة تدوير  $a$  المختارة.

وخطوط  $N_{neaprac}$  بالنسبة إلى  $a = 5 : 1$  هي نفسها مثل الخطوط المتقطعة في شكل ٢٠-٥ . وعند نقط تقاطع للخط المستقيم  $N_{neaprac}$  والخط المنحنى  $N_{neopt}$ ، يكون أداء النظام مساوياً لجهد إزالة النيترة ويمثل تصميمات MLE متوازنة، أي أن  $a_{aprac} = a_{opt}$  على سبيل المثال، بالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام عند  $14^{\circ}\text{C}$ ،  $\text{TKN}/\text{COD} = a = 5,0 = f_{sb's}$  و  $0,25$  ، تحتاج نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  عند  $a = 5 : 1$  لأن تكون  $10,4$  ، لتعطي تصميماً مثالياً، أي  $a_{opt} = 5 : 1$  وهذه هي هذه النسبة في  $N_{ne}$  ،  $\text{TKN}/\text{COD} = N_{ne} = 8,1$  مجم / ل. وهذه هي نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  التي توازن نظام MLE عند عمر حمأة SRT = ٢٠ يوماً و  $f_{xm} = 0,534$  (انظر شكل ١٨-٥ أ ، ج).

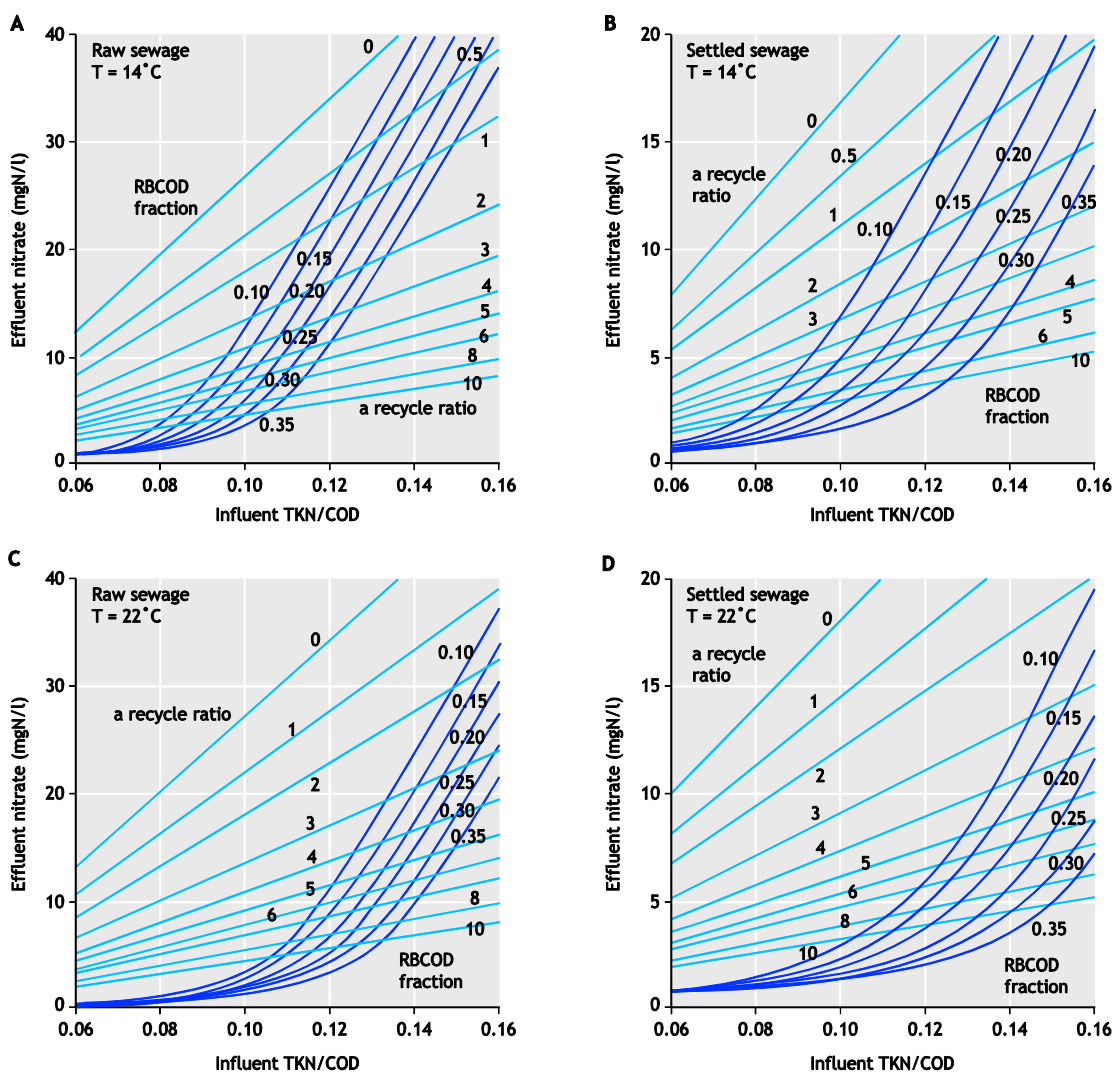
وبالنسبة إلى نسب  $\text{TKN}/\text{COD} > 10,4$  ، يزيد  $a_{opt}$  فوق  $5 : 1$  ، ولكن إذا تم الحفاظ على  $a$  عند  $5 : 1$  (أي أن  $a_{aprac} = a$  )، عندئذ  $N_{ne}$  مقابل نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  تعطي من الخط المستقيم  $N_{neaprac}$  للقيمة المعطاة  $a = 5 : 1$  وبالنسبة إلى نسب  $\text{TKN}/\text{COD} < 10,4$  ، ينقص  $a_{opt}$  تحت  $5 : 1$  و مقابل  $N_{ne}$  مقابل نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  تعطي من الخط المنحنى  $N_{neopt}$  (الأزرق الداكن). وتعطي قيمة  $a_{opt}$  عند نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  محددة من قيمة  $\text{TKN}$  في المياه الداخلة والخط المنحنى  $N_{neopt}$  في المياه الداخلة، مثل مثال مياه الصرف الصحي الخام. ( $f_{sb} = 0,25$  ) عند درجة حرارة  $14^{\circ}\text{C}$  (شكل ٢١-٥) عند نسبة  $\text{TKN}/\text{COD} = a_{opt} = 12,0$  قيمتها  $2 : 2 = 1 : 2$  و تكون  $N_{ne} = 16,0$  مجم / ل.

وفائدة شكل ٢١-٥ هي أنه يعطي تقبيماً لأداء نظام عند عمر حمأة محدد وجاء كتلة غائبة الأكسجين لنسب مختلفة لكل من  $\text{TKN}/\text{COD}$  في المياه الداخلة وجاء RBCOD بها، وعمل حساب حد أعلى لنسبة تدوير  $a = a_{opt}$  وبالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام عند  $22^{\circ}\text{C}$  مع جزء  $RBCOD = 0,10 = (f_{sb's})$  (شكل ٢١-٥ ج)، تحتاج نسبة  $\text{TKN}/\text{COD}$  بالمياه الداخلة لأن تكون أكثر من  $11,3$  ، بالنسبة إلى  $a$  حتى تكون  $6,0 : 1$  . وإذا كانت مثبتة عند  $a_{opt} = 6,0 : 1$  ونسبة  $a = 6,0 : 1$  ، عندئذ يكون المفاعل غائب الأكسجين ناقص التحميل بالنitrates ولا تتحقق جهد إزالة النيترة. وأداء النظام بالنسبة إلى  $\text{TKN}/\text{COD} > 11,3$  ، تعطي من الخط المستقيم  $N_{ne}$  للقيمة المعطاة  $a = 6 : 1$  .

اختيار تصميم MLE متوازن بخض عمر الحمأة كما هو مبين في شكلي ١٨-٥ و ١٩-٥. وإن كان من المهم الحصول على تركيزات TKN /COD نيترات منخفضة في المياه الخارجة عند نسب TKN /COD منخفضة ( $a_{opt} < a_{prac}$ )، عندئذ يمكن تحقيق ذلك عند نسب تدوير a عالية ( $a_{opt} < a_{prac}$ ) في نظم MLE أو عند نسب تدوير a منخفضة بإدخال مقاصل ثانوي غائب الأكسجين. وإدخال مقاصل ثانوي غائب الأكسجين (ومقاصل إعادة تهوية لأسباب عملية - انظر جزء ٨-٥) ينشأ عنه نظام باراديغمو ذو الأربع مراحل (شكل ١٣-٥ ج). ومع ذلك، ولأن معدل إزالة النيترات  $K_3$  منخفض جداً ويحتاج لأن يتم خفضه بمقدار ٦٢٠٪ على الأقل لحساب الأمونيا التي تطلق خلال إزالة

ونسبة تدوير محددة عند ٥ : ١ ، ولأسباب اقتصادية، يكون النظام عندئذ مناسباً بشكل أفضل لمعالجة نسب عالية من TKN /COD ، اعتماداً على جزء RBCOD  $> ٩١٪$  بالنسبة إلى  $f_{sb's} = ١٠٪$  و  $< ١١٪$  بالنسبة إلى  $f_{sb's} = ٣٥٪$  وهذا لأنه فقط مع مفاعل حيوي غائب الأكسجين لا يمكن لنظام MLE أن ينتج تركيز نيترات منخفضة في المياه الخارجة ( $< ٦ \text{ مجم N/L}$ ) عند نسبة تدوير محددة عند ٥ : ١ .

إن كان الحصول على تركيزات نيترات منخفضة في المياه الخارجة غير مطلوب عند نسب TKN /COD منخفضة، عندئذ يمكن



شكل ٢١-٥ تركيز النيترات في المياه الخارجة مقابل نسبة TKN /COD في المياه الداخلة بالنسبة لأجزاء RBCOD القابلة للتحلل الحيوي السريع =  $a$  ، ونسبة تدوير سائل مخلوط  $a$  من صفر إلى ١٠ لمثال مياه الصرف الصحي الخام (أ ، ج) و المترسبة (ب ، د) عند  $١٤^\circ\text{م}$  (أ ، ب) و  $٢٢^\circ\text{م}$  (ج ، د).

المتوردة من حمل COD في المياه الداخلية والتركيز المختار MLSS وجزء كتلة الحمأة - وزمن المكث في الثانية ليس له أهمية في حسابات حركة التصميم للنترة وإزالة النترة (انظر الفصل الرابع جزء ٤-٤).

## ٢-١٠-٥ المتوسط اليومي للطلب على الأكسجين

إن إجمالي الطلب على الأكسجين في نظام إزالة النيتروجين هو مجموع ذلك المطلوب لحل المادة العضوية (COD) وعملية النترة، ناقصاً ما يتم استعادته بعملية إزالة النترة، والمتوسط اليومي للطلب على الأكسجين بالنسبة إلى (i) المادة العضوية المازلة ( $FO_c$ ) معطاة بالمعادلة ٤.١٨ (انظر الفصل ٤ الجزء ٤-٢-٤) و (ii) للنترة معطاة بالمعادلة ٥.٤٣ (انظر الفصل ٥ جزء ٥-٧-٥). وهذه الطلبات على الأكسجين في نظام MLE عند عمر حمأة ٢٠ يوماً لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $22^{\circ}\text{C}$  تكون  $9,364$  و  $7,030 \text{ كجم O}_2/\text{يوم}$  (جدول ٩-٥).

والأكسجين المستعاد بإزالة النترة ( $FO_d$ ) يعطى من ضرب  $2,86 \times$  كتلة النترات المازل نيتراها (جزء ٤-٨-٥) حيث إن تيار النترات المازل نيتراه هو ناتج المتوسط اليومي للتدفق الداخل  $Q_i$  وتركيز النترات المازل نيتراها. ويعطى تركيز النترات المازل نيتراها من الفرق بين قدرة النترة  $N_c$  وتركيز النترات في المياه الداخلية. هنا:

$$FO_d = 2.86(N_c - N_{ne})Q_i \quad (5.62)$$

ومن أداء إزالة النترة لنظام MLE في جدول ٩-٥، يكون الأكسجين المستعاد بإزالة النترة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$  و  $1440 \text{ مجم O}_2/\text{يوم}$  (جدول ٩-٥).

وبالنسبة لمياه الصرف الصحي الخام، وبين جدول ٩-٥ أن: (i) الطلب على الأكسجين للنترة ( $FO_n$ ) يكون حوالي  $40\%$  من ذلك المطلوب لإزالة COD ( $FO_c$ ), (ii) حوالي  $55\%$  من  $FO_n$  يمكن استعادته بإدخال عملية النترة، (iii) الطلب الإضافي على الأكسجين بإدخال النترة وإزالة النترة تكون فقط  $20\%$  من ذلك المطلوب لإزالة COD فقط و (iv) تأثير الحرارة على إجمالي الطلب على الأكسجين يكون هامشياً - أقل من  $3\%$  (انظر أيضاً شكل ١١-٥).

النترة الذاتية (والتي تعاد نيتراها في مفاعل إعادة التهوية) يكون صافياً إزالة النترات الإضافي الذي تحقق في مفاعل ثانوي غائب الأكسجين منخفضاً جداً، ومنخفض جداً بالنسبة لأن يشمل نظام إزالة نيتروجين مفاعلات ثانوية غائبة الأكسجين، ما لم تكون نسبة COD/TKN في المياه الداخلية منخفضة بصورة غير معنادة. والمفاعلات الثانية غائبة الأكسجين عادةً يتم وصفها ضمن النظام حيثما يكون مطلوباً وضع جرعات ميثانول لتحقيق تركيزات إجمالي نيتروجين في المياه الخارجة منخفضة جداً ( $< 5 \text{ مجم N/L}$ ).

## ١٠-٥ حجم النظام والطلب على الأكسجين

### ١٠-٥-١ حجم النظام

بعد تمام تحديد عملية تقسيم كتلة الحمأة إلى أجزاء غائبة الأكسجين أو هوانية لتحقيق الإزالة المطلوبة للنيتروجين، تحتاج الكتلة الحقيقة للحمأة في النظام لأن تحسب لتحديد أحجام مختلف المفاعلات. وكتلة الحمأة مع إجمالي MLVSS أو MLSS في النظام، بالنسبة لعمراً حمأة مختار وخواص مياه صرف صحي لنظم إزالة النيتروجين، تكون نفس الشيء مع تلك الخاصة للنظم تامة التهوية (إزالة COD) لهذا فالمعادلة التي أعطيت في الفصل الرابع، جزء ٤-٤-٤ تطبق على نظم إزالة النيتروجين. أيضاً، بالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة يتم عرض قائمة بمقاييس التصميم لنظام MLE في جدول ٩-٥. وكتلة MLSS في النظام عند عمر حمأة ٢٠ يوماً وجدول ٩-٥ يكون  $16,168 \text{ كجم TSS}$ ، على التوالي. واحتيار تركيز MLSS  $4,500 \text{ مجم/L}$  ( $4 \text{ كجم/m}^3$ ) (انظر الفصل الرابع جزء ٤-٧) يجعل حجم النظام الذي يعالج مياه صرف صحي خام  $14^{\circ}\text{C}$  وذلك الذي يعالج مياه صرف صحي مترسبة  $5,871 \text{ m}^3$ . ولأن كتلة الحمأة في نظم إزالة النترة تكون عادةً موزعة بانتظام داخل هذا النظام أي أن كل مفاعل في النظام به نفس تركيز MLSS، يكون جزء الحجم لكل مفاعل مساوياً لجزء الحمأة الخاص به. وبالنسبة لمثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند  $14^{\circ}\text{C}$  تكون أحجام المفاعلات غائبة الأكسجين  $= 14,800 \text{ m}^3$ ،  $14,800 \text{ m}^3$  و  $5,340 \text{ m}^3$  على الترتيب. وبالنسبة إلى كل من زمن المكث الميدروليكي الفعلي والإسمى لكل من المفاعلين غائب الأكسجين والهوائي فيتم حسابهما من أحجام المفاعلات مقسومة على التدفقات الإسمية (المياه الداخلية) والإجمالية المارة من خلالهما (معدلي ٤.٢ و ٤.٣ وجدول ٩-٥). ويلاحظ أن زمن المكث الإسمى للمفاعل يكون نتيجة مترتبة على كتلة الحمأة

جدول ٩-٥ تفاصيل التصميم لنظم MLE لمعالجة مثال مياه الصرف الصحي الخام والمترسبة عند ١٤° م وعمر حمأة ٢٠ يوماً و ٥٣٤ جزء كتلة حمأة غير مهواة

المترسبة	الخام	الوحدة	الرمز	المقياس
0.113	0.080			نسبة TKN / COD في المياه الداخلية
0.385	0.25		$f_{Sb's}$	جزء RBCOD في المياه الداخلية
0.534	0.534		$f_{xm}$	جزء الكتلة غير المهواة
0.534	0.534		$f_{x1}$	جزء الكتلة غائبة الأكسجين
0.105	0.068		$f_{x1min}$	الحد الأدنى لجزء الكتلة غائبة الأكسجين
5:1	5:1			نسبة تدوير $a$ ( $a_{prac} = a_{opt}$ )
20	20	D	SRT	عمر الحمأة
5.7	5.16	mgN/l	$N_{ne}$	النitrات في المياه الخارجة
3.8	3.8	mgN/l	$N_{te}$	TKN في المياه الخارجة
9.5	9.4	mgN/l		إجمالي نيتروجين المياه الخارجية ( $(N_{ne} + N_{te})$ )
5,871	15,148	m³		حجم النظام عند ٤,٥ جم TSS
3,135	8,089	m³		حجم غائب الأكسجين
9.4	24.2	H	HRT <sub>n</sub>	زمن المكث البيدروليكي الإسمى للنظام
4.4	11.2	H	HRT <sub>n</sub> <sup>AER</sup>	زمن المكث البيدروليكي الهوائي الإسمى
0.63	1.60	H	HRT <sub>a</sub> <sup>AER</sup>	زمن المكث البيدروليكي الهوائي الفعلي
5.0	12.9	h	HRT <sub>n</sub> <sup>AX</sup>	زمن المكث البيدروليكي غائب الأكسجين الإسمى
0.72	1.85	h	HRT <sub>a</sub> <sup>AX</sup>	زمن المكث البيدروليكي غائب الأكسجين الفعلي
4,311	6,679	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>c</sub>	الطلب على الأكسجين الكريوني
2,719	2,685	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>n</sub>	الكلب على الأكسجين للنفحة
1,458	1,440	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>d</sub>	الأكسجين المستعاد
5,572	7,924	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>td</sub>	إجمالي الطلب على الأكسجين
81.4	84.4			النسبة % لإزالة النيتروجين
1,321	3,408		MΔX <sub>t</sub>	كتلة TSS الزائدة
0.383	0.230		$f_{at}$	الجزء النشط فيما يخص TSS

الترويق الابتدائي يزيل ٣٥ % إلى ٤٥ % من COD بالمياه الخام، وأكثر من ذلك، بالنسبة للمياه المترسبة، يكون الطلب على الأكسجين للنفحة أكبر نسبة في الإجمالي. أياً، يكون الطلب على الأكسجين المستعاد بإزالة النفحة أقل مقارنة بذلك المسترد في المياه الخام. هذه التأثيرات تكون بسبب النسبة الأعلى في TKN في المياه المترسبة.

وبمعرفة المتوسط اليومي لإجمالي الطلب على الأكسجين، يمكن التقدير التقريبي لذروة إجمالي الطلب على الأكسجين بواسطة قاعدة تصميم بسيطة (Musvoto *et al.*, 2002). فمن خلال عديد من محاكاة ASM1، وجد أنه، شرطية أن يكون عامل الأمان على النفحة ٣ (S<sub>f</sub>) أكبر من ١,٢٥ إلى ١,٣٥، يكون الحجم التقريبي (أي ذروة)

وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة، يبين جدول ٩-٥ أن: (i) يكون الطلب على الأكسجين للنفحة حوالي ٦٣ % من ذلك المطلوب لإزالة COD، (ii) حوالي ٤٥ % من الطلب على الأكسجين يمكن استعادته بإزالة النفحة، (iii) الطلب الإضافي على الأكسجين بإدخال النفحة وإزالة النفحة يكون حوالي ٣٠ % من ذلك المطلوب لإزالة COD فقط و (iv) تأثير الحرارة على إجمالي الطلب على الأكسجين يكون هامشياً - أقل من ٣ % أكثر عند درجات الحرارة الأقل.

وبمقارنة الطلب على الأكسجين لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة، يكون إجمالي الطلب على الأكسجين للأنفحة حوالي ٣٠ % أقل من تلك الخاصة بالأولى (الخام). هذا التوفير ممكن لأن

التصميم البسيطة، فالقاعدة السابقة يجب أن تستخدم بحذر وتعقل، وحيثما أمكن، يتم تدبير ذروة إجمالي الطلب على الأكسجين بأحسن الطرق بواسطة نماذج محاكاة الحمأة المنشطة.

ويوصى بضرورة أن تقارن مخرجات نماذج المحاكاة مع نتائج نموذج الحالة المستقرة عندما يكون هناك فروق، يجب أن توضح مصادر أسباب الاختلافات. وهذه طريقة جيدة لإيجاد الأخطاء في نتائج المحاكاة ونموذج الحالة المستقرة.

## ١١-٥ تصميم النظام، التشغيل والتحكم

لأن أحوال الحالة المستقرة لعملية النيترة وإزالة النيترة تتوافق وتتكامل تماماً مع نموذج إزالة المواد العضوية، فإن جميع موضوعات التصميم والتشغيل والتحكم التي تمت مناقشتها في الفصل الرابع بين أجزاء ٤-٩ حتى ١١-٤ لنظام الحمأة المنشطة تامة التهوية تطبق تماماً على نظم النيترة - إزالة النيترة ويجب العودة إليها.

(المتوسط/ المتوسط) لاختلاف إجمالي الطلب على الأكسجين جزءاً قدره ٣٣٠ من الحجم التقريبي لإجمالي الطلب على الأكسجين (TOD) بالنسبة إلى COD بالمياه الداخلة وحمل TKN (أي:  $Q = (S_{ti} + N_{ti}) / COD$ ). على سبيل المثال: في حالة مياه الصرف الصحي الخام، إذا تم الحصول على ذروة جهد (إمكانية) إجمالي الطلب على الأكسجين للمياه الداخلة في وقت من النهار عندما يكون معدل تدفق المياه الداخلة وتركيزات COD و TKN ٢٥ مل/ يوم و  $1,250 \text{ mg COD/L}$  و  $90 \text{ mg O}_2/\text{L}$  على الترتيب، أي  $25 \times 1,250 + 90 = 4,050 \text{ mg O}_2/\text{day}$ ، ويكون إجمالي متوسط جهد الطلب على الأكسجين  $15 \times 4,050 = 60,750 \text{ mg O}_2/\text{day}$ ، والحجم التقريبي لإجمالي الطلب على الأكسجين للمياه الداخلة يكون  $60,750 / 15,363 = 4,0532$ . وهذا يكون الحجم التقريبي لإجمالي الطلب على الأكسجين حوالي  $4,0532 \times 0,56 = 2,278 \text{ mg O}_2/\text{day}$ . ومن جدول ٩-٥ يكون المتوسط اليومي لإجمالي الطلب على الأكسجين  $2,278 \times 0,56 = 1,278 \text{ mg O}_2/\text{day}$ . وهنا تكون ذروة الطلب على الأكسجين  $1,278 + 90 = 2,278 \text{ mg O}_2/\text{day}$ . وكما هو الأمر مع قواعد

## المراجع

- Antoniou P., Hamilton J., Koopman B., Jain R., Holloway B., Lyberatos G. and Svoronos SA. (1990) Effect of temperature and pH on the effective maximum specific growth rate of nitrifying bacteria. *Wat. Res.* 24(1), 97-101.
- Barnard J.L. (1973) Biological denitrification. *Water Pollut. Control* 72(6), 705-720.
- Brink I.C., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2007) A plant wide stoichiometric steady state WWTP model. Procs. 10<sup>th</sup> IWA Specialized conference Design, Operation and Economics of large WWTP, Vienna, 9-13 sept, 243-250.
- Dold P.L., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1985) pH control and cost savings in aerobic digestion. Procs. IAWPRC specialized seminar on wastewater systems control, Houston, April. In *Advances in Water Pollution Control: Instrumentation and Control of Water and Wastewater and Transport Systems*. (Ed. R.A.R. Drake), pp 375-382. Pergamon Press, Oxford.
- Downing A.L., Painter H.A. and Knowles G. (1964) Nitrification in the activated sludge process. *J. Proc. Inst. Sewage Purif.*, 130-153.
- Ekama G.A., Dold P.L. and Marais G.v.R. (1986) Procedures for determining influent COD fractions and the maximum specific growth rate of heterotrophs in activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* 18(6), 91-114.
- Ekama G.A., Wentzel M.C., Casey T.G. and Marais G.v.R. (1996) Filamentous organism bulking in nutrient removal activated sludge systems. Paper 3: Stimulation of the selector effect under anoxic conditions. *Wat. SA*, 22(2), 119-126.
- Ekama G.A., Casey T.G., Wentzel M.C. and Marais G.v.R. (1996) Filamentous organism bulking in nutrient removal activated sludge systems. Paper 6: Review, evaluation and consolidation of results. *Wat. SA* 22(2) 147-152.
- Ekama G.A., Barnard J.L., Guenthert F.W., Krebs P., McCorquodale J.A., Parker D.S. and Wahlberg E.J. (1997) Secondary settling tanks: Theory, design, modelling and operation. IAWQ STR No 6, pp216, International Association on Water Quality, London.
- Ekama G.A. and Wentzel M.C. (1999) Denitrification kinetics in biological N & P removal activated sludge systems treating municipal wastewaters. *Wat. Sci. Tech.* 39(6), 69-77.
- Henze M., Grady C.P.L., Gujer W., Marais G.v.R. and Matsuo T. (1987). *Activated sludge model No.1. IAWPRC Scientific and Technical Reports No 1*, International Association on Water Pollution Research and Control, IAWPRC, London, ISSN 1010-707X. 33pp.
- Henze M., Gujer W., Mino T., Matsuo T., Wentzel M.C and Marais, G.v.R. (1995) *Activated sludge model*

- No.2, IAWQ Scientific and Technical Report No 3. IAWQ, London. ISSN 1025-0913, 32pp.
- Jenkins D., Daigger G.T. and Richard M.G. (1993) Manual on the causes and control of activated sludge bulking and foaming. 2nd Edition, Lewis Publishers, Chelsea, MI., USA.
- Lawrence and McCarty (1972) Unified basis for biological treatment design and operation. *J. Sanit. Eng. Div. - ASCE* **96**(SA3) 757-778.
- Loewenthal R.E. and Marais G.v.R. (1977) Carbonate chemistry of aquatic systems: Theory and application. Ann Arbor Science, Michigan, USA.
- Loveless J.E. and Painter H.A. (1968) The influence of metal ion concentration and pH value in the growth of Nitrosomonas strain isolated from activated sludge. *J. Gen. Micro.* **52** 1 -14.
- Ludzak F.J. and Ettinger M.B. (1962) Controlling operation to minimize activated sludge effluent nitrogen. *JWPCF* **34** 920-931.
- Malan W.N. and Gouws E.P. (1966) Geaktiveerde slyk vir rioolwatersuiwering op Bellville. Research report, Council for Scientific and Industrial Research, Nov. 1966.
- Metcalf & Eddy (1991) *Wastewater engineering: Treatment, disposal, reuse.* McGraw-Hill Int'l Series, New York.
- Monteith H.D., Bridle T.R., Sutton P.M. (1980) Industrial waste carbon sources for biological denitrification. *Prog. Wat. Tech.*, **12**(Tor) 127- 141.
- Musvoto E.V., Samson K., Taljard M., Fawcett K. and Alexander W.V. (2002) Calculation of peak oxygen demand in the design of full scale nitrogen removal activated sludge plants. *Wat SA*, Special Edn Wisa 2002, 56-60.
- Musvoto E.V., Casey T.G., Ekama G.A., Wentzel M.C. and Marais G.v.R. (1994) The effect of incomplete denitrification on anoxic-aerobic (low F/M) filament bulking in nutrient removal activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* **29**(7) 295-299.
- Sötemann S.W., Musvoto E.V., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2005) Integrated chemical, physical and biological processes modelling Part 1 - Anoxic aerobic C and N removal in the activated sludge system. *Wat. SA* (4) 529-544.
- Stenstrom M.K. and Poduska R.A. (1980) The effect of dissolved oxygen concentration on nitrification. *Wat. Res.* **14**(6) 643-649.
- Stern L.B. and Marais G.v.R (1974) Sewage as the electron donor in biological denitrification. Research Report W7, Dept. of Civil Eng., Univ. of Cape Town, Rondebosch, 7701, Cape, RSA.
- Still D.A., Ekama G.A. Wentzel M.C. Casey T.G. and Marais G.v.R. (1996) Filamentous organism bulking in nutrient removal activated sludge systems. Paper 2: Stimulation of the selector effect under aerobic conditions. *Wat. SA*, **22**(2), 97-118.
- Tsai M-W. Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2003) The effect of residual ammonia concentration under aerobic conditions on the growth of Microthrix parvicella in biological nutrient removal plants. *Wat. Res.* **37**(12) 3009-3015.
- van Haandel A.C., Dold P.L. and Marais G.v.R (1982) Optimization of nitrogen removal in the single sludge activated sludge process. *Wat. Sci. Tech.* **14** 443.
- van Haandel A.C. Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1981) The activated sludge process part 3 -Single sludge denitrification. *Wat. Res.* **15** 1135-1152.
- Warner A.P.C., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1986) The activated sludge process Part 4 -Application of the general kinetic model to anoxic-aerobic digestion of waste activated sludge. *Wat. Res.* **20**(8), 943-958.
- WEF (1998) *Design of Municipal WWTP*, 4th Edn., Water Environment Federation (WEF) Manual of Practice MOP 8, WEF, Alexandria, VA, American Society of Civil Engineers (ASCE) Manual and Report on Engineering Practice No 76, ASCE Vol 3, ASCE, Reston.
- Wentzel M.C., Ekama G.A., Dold P.L. and Marais G.v.R. (1990) Biological excess phosphorus removal - steady state process design. *Wat. SA* **16**(1) 29-48
- Wild H.E., Sawyer C.N. and McMahon T.C. (1971) Factors affecting nitrification kinetics. *J. Water Pollut. Control Fed.*, September.
- WRC (1984) *Theory, design and operation of nutrient removal activated sludge processes.* Published by the Water Research Commission, Private Bag X03, Gezina, 0031, South Africa.

## مجموعة المصطلحات

الرمز	الوصف	الوحدة
<i>a</i>	نسبة تدوير السائل المخلوط من المفاعل الهوائي إلى المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين	
<i>Alk</i>	القادعية فيما يخص السائل القياسي للكربونات الكيميائي غير القابل للتحلل العضوي في المفاعل	mg/l as CaCO <sub>3</sub>
<i>a<sub>min</sub></i>	الحد الأدنى لنسبة التدوير لاستخدام جميع الأكسجين	غائب الأكسجين
<i>a<sub>opt</sub></i>	الحد الأمثل لنسبة التدوير من المفاعل الهوائي إلى المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين	الحد الأقصى لنسبة التدوير العملي
<i>b<sub>A20</sub></i>	معدل التنفس الداخلي المحدد للكائنات المسببة للنитьرة عند ٢٠°C	/d
<i>b<sub>AT</sub></i>	معدل التنفس الداخلي المحدد للكائنات المسببة للنитьرة عند درجة الحرارة المحددة	/d
<i>b<sub>H</sub></i>	معدل فقدان الكتلة الداخلي للكائنات عضوية التغذية العادمة	/d
<i>b<sub>H20</sub></i>	معدل التنفس الداخلي المحدد للكائنات عضوية التغذية عند ٢٠°C	/d
<i>b<sub>HT</sub></i>	معدل التنفس الداخلي المحدد للكائنات عضوية التغذية عند درجة الحرارة المحددة	/d
<i>D<sub>p</sub></i>	جهد (إمكانية) إزالة النيترة	mgN/l
<i>D<sub>p1</sub></i>	جهد إزالة النيترة الابتدائي غائب الأكسجين	mgN/l
<i>D<sub>pIRBCOD</sub></i>	جهد إزالة النيترة الابتدائي غائب الأكسجين نتيجة RBCOD	mgN/l
<i>D<sub>pISBCOD</sub></i>	جهد إزالة النيترة الابتدائي غائب الأكسجين نتيجة SBCOD	mgN/l
<i>D<sub>p3</sub></i>	جهد إزالة النيترة الثانوي غائب الأكسجين	mgN/l
<i>D<sub>p3RBCOD</sub></i>	جهد إزالة النيترة الابتدائي غائب الأكسجين نتيجة جرعات RBCOD	mgN/l
<i>D<sub>p3SBCOD</sub></i>	جهد إزالة النيترة الثانوي غائب الأكسجين نتيجة SBCOD	mgN/l
<i>f<sub>at</sub></i>	جزء الكائنات عضوية التغذية في كتلة الحمأة بصورة إجمالي مواد صلبة	mgVSS/mgTSS
<i>f<sub>av</sub></i>	جزء الكائنات عضوية التغذية في كتلة الحمأة بصورة مادة صلبة متطربة	mgVSS/mgVSS
<i>f<sub>cv</sub></i>	نسبة COD إلى VSS في الحمأة	mgVSS/mgCOD
<i>f<sub>H</sub></i>	جزء الكائنات عضوية التغذية غير القابل للتحلل الحيوي	mgCOD/mgCOD
<i>f<sub>n</sub></i>	محتوى النيتروجين في المادة الصلبة المتطربة	mgN/mgVSS
<i>f<sub>N'a</sub></i>	نسبة تركيز الأمونيا إلى إجمالي نيتروجين كله في المياه الداخلية	mgN/mgN
<i>f<sub>N'ous</sub></i>	جزء إجمالي نيتروجين كله في المياه الداخلية بصورة نيتروجين عضوي غائب غير قابل للتحلل العضوي	mgN/d
<i>F<sub>Na</sub></i>	الكتلة في اليوم (دق) من الأمونيا الحرة والملحية عند استخدام النيتروجين	kgNO <sub>3</sub> -N/d
<i>F<sub>Ne</sub></i>	الكتلة في اليوم (دق) من النيترات عند إنتاج النيتروجين بالنитьرة	mgN/mgCOD
<i>f<sub>ns</sub></i>	نسبة تركيز TKN /COD في المياه الداخلية للصرف الصحي	kgN/d
<i>F<sub>Ns</sub></i>	الكتلة في اليوم (دق) النيتروجين المطلوب لإنتاج الحمأة	kgO <sub>2</sub> /d
<i>FO<sub>c</sub></i>	الكتلة في اليوم (دق) الأكسجين المطلوب لإزالة المواد العضوية (COD)	kgO <sub>2</sub> /d
<i>FO<sub>d</sub></i>	الكتلة في اليوم (دق) الأكسجين المطلوب استعادته بإزالة النيترة	kgO <sub>2</sub> /d
<i>FO<sub>n</sub></i>	الكتلة في اليوم (دق) الأكسجين المطلوب للنитьرة	kgO <sub>2</sub> /d
<i>FO<sub>td</sub></i>	إجمالي الكتلة في اليوم (دق) الأكسجين المطلوب عدا ذلك الذي تمت استعادته بإزالة النيترة	gP/mgVSS
<i>f<sub>p</sub></i>	محتوى الفوسفور في المواد الصلبة المتطربة	
<i>f<sub>Sb's</sub></i>	جزء المادة العضوية القابلة للتحلل الحيوي السريع في المادة العضوية القابلة للتحلل الحيوي السريع بالمياه الداخلية	
<i>f<sub>S'up</sub></i>	جزء المادة الجزيئية غير القابلة للتحلل الحيوي في المادة العضوية بالمياه الداخلية	
<i>f<sub>S'us</sub></i>	جزء المادة الذائبة غير القابلة للتحلل الحيوي في المادة العضوية بالمياه الداخلية	

kgCOD/d	دفق المادة العضوية القابلة للتحلل الحيوي في المفاعل القائم	$FS_b$
kgCOD/d	دفق المادة العضوية في المياه الداخلة والقابل للتحلل الحيوي والداخل إلى المفاعل	$FS_{bi}$
	جزء كتلة الحمأة الابتدائي غائب الأكسجين	$f_{xI}$
	الحد الأدنى لجزء كتلة الحمأة الابتدائي غائب الأكسجين	$f_{xImin}$
	جزء كتلة الحمأة الثاني غائب الأكسجين	$f_{x3}$
mgVSS/d	الكتلة في اليوم (دفق) الكائنات المنيترة المتولدة	$FX_A$
	الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غائب الأكسجين	$f_{xdm}$
	الحد الأقصى لجزء كتلة الحمأة غير المهواء	$f_{xm}$
	جزء إجمالي كتلة الحمأة في المفاعل غير المهواء	$f_{xt}$
kgTSS/d	الكتلة في اليوم (دفق) إجمالي المادة الصلبة الزائدة من المفاعل	$FX_t$
mgNO <sub>3</sub> -N/mgHOVSS.d	المعدل المبدئي السريع المحدد لإزالة النيترة في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين	$K_I$
mgNO <sub>3</sub> -N/mgHOVSS.d	المعدل المحدد الثاني لإزالة النيترة في المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين	$K_2$
mgNO <sub>3</sub> -N/mgHOVSS.d	المعدل المحدد لإزالة النيترة في المفاعل الثاني غائب الأكسجين	$K_3$
mgNO <sub>3</sub> -N/mgHOVSS.d	المعدل المحدد لإزالة النيترة في الهاضم غائب الأكسجين - الهوائي	$K_4$
mgN/mgVSS.d	معدل النيترة المحدد	$K_A$
mgN/mgVSS.d	الحد الأقصى لمعدل النيترة المحدد	$K_{Am}$
mgCOD/mgCOD.d	الحد الأقصى لمعدل تناول SBCOD بواسطة OHO <sub>s</sub> في الظروف الهوائية	$K_h$
	معامل حساسية الأُس الهيدروجيني للنيترة	$K_I$
	معامل حساسية الأُس الهيدروجيني للنيترة	$K_{II}$
	معامل حساسية الأُس الهيدروجيني للنيترة	$K_{max}$
mgN/l	ثابت نصف التشبع للكائنات المسببة للنيترة	$K_n$
mgN/l	نصف ثابت التشبع للكائنات المسببة للنيترة عند ٢٠°C	$K_{n20}$
mgN/l	نصف ثابت التشبع للكائنات المسببة للنيترة عند درجة حرارة معينة	$K_{nT}$
mgO/l	نصف ثابت التشبع للأوكسجين المذاب	$K_o$
mgCOD/l	نصف تشبع التركيز لاستخدام المادة العضوية القابلة للتحلل الحيوي السريع	$K_S$
mgCOD/mgCOD.d	نصف تشبع التركيز لاستخدام SBCOD بواسطة OHO <sub>s</sub>	$K_x$
mgVSS	كتلة الكائنات المنيترة في المفاعل	$MX_A$
kgVSS	كتلة الكتلة الحيوية للكائنات عضوية التغذية في المفاعل	$MX_{BHv}$
kgVSS	كتلة الراسب الداخلي في المفاعل	$MX_{EHv}$
kgVSS	كتلة المواد العضوية غير القابلة للتحلل الحيوي من المياه الداخلة في المفاعل	$MX_{Iv}$
mgTSS/l	كتلة إجمالي المادة الصلبة الذائبة في المفاعل	$MX_t$
gVSS/l	كتلة المواد العضوية في الحمأة المنتشطة في المفاعل	$MX_v$
mgN/l	تركيز الأمونيا في كتلة السائل	$N_a$
mgN/l	تركيز الأمونيا في المياه الخارجية	$N_{ae}$
mgN/l	تركيز الأمونيا في المياه الداخلة	$N_{ai}$
mgN/l	تركيز الأمونيا في كل لتر مياه داخلة ومتاحة لعملية النيترة	$N_{an}$
mgN/mgCOD	قدرة النيترة لكل مجم COD مضاد إلى المفاعل	$N_{c/St}$
mgN/l	قدرة النيترة	$N_c$
mgN/l	تركيز النيترات	$N_n$
mgN/l	تركيز النيترات في المفاعل الهوائي	$N_{nar}$

mgN/l	تركيز النيترات في المياه الخارجية	$N_{ne}$
mgN/l	تركيز النيترات في المياه الخارجية عند الحد الأقصى لنسبة التدوير من المفاعل الهوائي للمفاعل الابتدائي	$N_{neopt}$
mgN/l	تركيز النيترات في المياه الخارجية عند الحد الأقصى لنسبة التدوير العملي	$N_{neaprac}$
mgN/l	تركيز النيترات المكافئ للمحمل على المفاعل الابتدائي غائب الأكسجين	$N_{nlp}$
mgN/l	النيتروجين العضوي القابل للتحلل الحيوي القابل للترسيب في المياه الخارجية	$N_{obe}$
mgN/l	النيتروجين العضوي القابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلية	$N_{obi}$
mgN/l	النيتروجين العضوي الجزيئي القابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلية	$N_{obpi}$
mgN/l	النيتروجين العضوي الذائب القابل للتحلل الحيوي في المياه الخارجية	$N_{obse}$
mgN/l	النيتروجين العضوي الذائب القابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلية	$N_{obsi}$
mgN/l	النيتروجين العضوي الجزيئي غير القابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلية	$N_{oupi}$
mgN/l	النيتروجين العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي في المياه الخارجية	$N_{ouse}$
mgN/l	النيتروجين العضوي الذائب غير القابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلية	$N_{ousi}$
mgN/l	تركيز النيتروجين في المياه الداخلية المطلوب لإنتاج الحمأة	$N_s$
mgN/mgCOD	نسبة تركيز النيتروجين المطلوب لإنتاج الحمأة إلى تركيز COD في المياه الداخلية	$N_{s/Si}$
mgN/mgCOD	نسبة إجمالي النيتروجين كيلدهال إلى تركيز COD في المياه الداخلية	$N_{te/Si}$
gN/l	تركيز إجمالي النيتروجين كيلدهال في المياه الخارجية	$N_{te}$
gN/l	تركيز إجمالي النيتروجين كيلدهال في المياه الداخلية	$N_{ti}$
mgN/mgCOD	نسبة تركيز TKN /COD في المياه الداخلية من مياه الصرف الصحي	$N_{ti/Si}$
mgO <sub>2</sub> /l	تركيز الأكسجين المذاب في كتلة السائل	$O$
mgO <sub>2</sub> /l	تركيز الأكسجين المذاب في تدوير السائل المخلوط من المفاعل الهوائي إلى غائب الأكسجين	$O_a$
mgO <sub>2</sub> /l.h	معدل استخدام الأكسجين الكريوني	$O_c$
mgO <sub>2</sub> /l.h	معدل استخدام أوكسجين النيترة	$O_n$
mgO <sub>2</sub> /l	تركيز الأكسجين المذاب في تدوير فائض تصرف الحمأة	$O_s$
mgO <sub>2</sub> /l.h	إجمالي معدل استخدام الأكسجين	$O_t$
mgP/l	تركيز الفوسفور في المياه الداخلية المطلوب لإنتاج الحمأة	$P_s$
mgP/l	إجمالي تركيز الفوسفور في المياه الخارجية	$P_{te}$
mgP/l	إجمالي تركيز الفوسفور في المياه الداخلية	$P_{ti}$
l/d	معدل تدفق المياه الخارجية	$Q_e$
l/d	معدل تدفق المياه الداخلية	$Q_i$
l/d	معدل تدفق الزائد من المفاعل	$Q_w$
	نسبة تدوير فائض الحمأة من حوض الترسيب الثانوي إلى المفاعل الثانوي غائب الأكسجين	$s$
mgCOD/l	تركيز COD القابل للتحلل الحيوي في المياه الداخلية	$S_{bi}$
	عامل الأمان على الحد الأقصى لمعدل نمو محدد للكائنات المسببة للنيترة	$S_f$
mgCOD/l	تركيز COD القابل للتحلل الحيوي السريع الذائب	$S_s$
d	عمر الحمأة	$SRT$
d	الحد الأدنى لعمر الحمأة في عملية النيترة	$SRT_m$
mgCOD/l	إجمالي تركيز الأكسجين الكيميائي المنتص لمياه الداخلية	$S_{ti}$
°C	درجة الحرارة	$T$
d	مدة (زمن المكث الحقيقي) للمرحلة الأولى لعملية إزالة النيترة	$t_1$
d	مدة (زمن المكث الاسمي) للمرحلة الأولى لعملية إزالة النيترة	$t_1(a+s+1) d$
°C	الحد الأقصى لدرجة حرارة مياه الصرف الصحي	$T_{max}$

$^{\circ}\text{C}$	الحد الأدنى لدرجة حرارة مياه الصرف الصحي	$T_{min}$
1	حجم المفاعل	$V_p$
mgOHOVSS/l	تركيز المادة العضوية المتطرافية في الكائنات عضوية التغذية في المفاعل لكل لتر تدفق مياه داخلة	$X_{BH_i}$
mgVSS/l	تركيز الكثافة الحيوية للكائنات عضوية التغذية	$X_{BH_v}$
mgVSS/l	الراسب الداخلي من الكائنات عضوية التغذية في الحمأة المنشطة	$X_{EH_v}$
mgVSS/l	المادة غير القابلة للتحلل الحيوي في المياه الداخلة بالحمأة المنشطة	$X_I$
mgCOD/mgCOD	نسبة تركيز SBCOD /OHO	$X_S/X_{BH}$
ngCOD/l	تركيز COD (SB) القابل للتحلل الحيوي الطبيعي	$X_S$
mgTSS/l	تركيز إجمالي المواد الصلبة الذائبة في المفاعل	$X_t$
mg VSS/l	تركيز المادة العضوية للحمأة المنشطة في المفاعل	$X_v$
mg VSS/l	المادة المتطرافية الجزئية في المياه الخارجة	$X_{ve}$
mgVSS/mgFSA	معامل الناتج للمواد المسببة للنيترة	$Y_A$
mgCOD/mgCOD	إنتاج الكائنات عضوية التغذية في صورة مادة عضوية	$Y_H$
mgVSS/mg COD	إنتاج الكائنات عضوية التغذية في صورة مادة صلبة متطرافية	$Y_{Hv}$

الاختصار	الوصف
ANOs	الكائنات المؤكسدة للأمونيا
BNR	إزالة البيولوجية للمواد المغذية
COD	الأكسجين الكيميائي المتصاد
DO	الأكسجين المذاب
EBPR	الإزالة البيولوجية المزادة للفوسفور
HRT	زمن المكث الهيدروليكي
FSA	الأمونيا الحرة والملحية
ISS	المكون غير العضوي في الكثافة الصلبة القابلة للترسيب
MLSS	المواد الصلبة العالقة للسائل المخلوط
MLVSS	المواد الصلبة العالقة المتطرافية للسائل المخلوط
NNOs	الكائنات المؤكسدة للأمونيا
OHOs	الكائنات عضوية التغذية
NDAS	النيترة/ إزالة النيترة للحمأة المنشطة
PAOs	الكائنات المراكمة للفوسفور
PST	حوض الترسيب الابتدائي
RBCOD	الأكسجين الحيوي المتصاد القابل للتحلل الحيوي السريع
SBCOD	الأكسجين الحيوي المتصاد القابل للتحلل الحيوي الطبيعي
SRT	مدة مكث الحمأة (عمر الحمأة)
SS	المواد الصلبة العالقة
SST	حوض الترسيب الثاني
TKN	إجمالي نتروجين كلاهال
TSS	إجمالي المواد الصلبة العالقة
VFAs	الأحماض الدهنية المتطرافية
VSS	المواد الصلبة العالقة المتطرافية
WAS	الحمأة المنشطة الزائدة

الرموز اليونانية	الشرح	الوحدة
$\eta$	عامل الاختزال لاستخدام SBCOD في الظروف غائبة الأكسجين	
$\theta_b$	معامل حساسية الحرارة للتنفس الداخلي	/d
$\theta_n$	معامل حساسية الحرارة لعملية النيترة	/d
$\theta_{ns}$	معامل حساسية الأُس الهيدروجيني لعملية النيترة	/d
$\mu_A$	معدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة	/d
$\mu_{A20}$	معدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند $20^{\circ}\text{C}$	/d
$\mu_{Am}$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة	/d
$\mu_{Am20}$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند $20^{\circ}\text{C}$	/d
$\mu_{Am7.2}$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند الأُس الهيدروجيني ٧,٢	/d
$\mu_{AmpH}$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند أُس هيدروجيني محدد	/d
$\mu_{AmpHT}$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند أُس هيدروجيني ودرجة حرارة محددة	/d
$\mu_{AmT}$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند درجة حرارة معينة	/d
$\mu_{AO}$	معدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند صفر مجم $\text{O}_2/\text{L}$	/d
$\mu_{AT}$	معدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنيترة عند درجة حرارة محددة	/d
$\mu_H$	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات عضوية التغذية	
2.86	الأكسجين المتلقى للاكترونات المكافئ للنيترات	$\text{mgO}_2/\text{mgNO}_3\text{-N}$
4.57	متطلبات الأكسجين لعملية النيترة للأمونيا الحرة والملحية إلى نيترات	$\text{mgO}_2/\text{mgFSA-N}$



محطة معالجة مياه صرف صحي،  
كورتيورد في هولندا: خزانات الحمأة  
المنشطة مغطاة والهواء الذي يتم تجميعه  
يعالج (صورة:  
Hoogheemraadschap Schieland  
(en de Krimpenerwaard



محطة معالجة مياه صرف صحي في زغرب (كرواتيا) مصممة لإزالة COD. وتم توفير إمكانيات التطوير والتوسع المستقبلي (أ). يحدث هضم الحمأة لاهوائياً في أربعة مفارات مصممة بشكل مستقل (صورة: Zagrebačke Otpadne Vode d.o.o.).



## الإزالة المبتكرة للنيتروجين

Mark C.M. van Loosdrecht

### ١-٦ مقدمة

وبالتالي ستكون هناك حاجة إلى وحدات معالجة ذات حجم صغير نسبياً. وعلاوة على ذلك، فإن هذه التدفقات الداخلية ذات درجات حرارة مرتفعة بشكل عام نحو (٢٠-٣٥ درجة مئوية) مقارنة بعملية المعالجة الرئيسية. ونظرًا لارتفاع أقصى معدل نمو البكتيريا عند ارتفاع درجات الحرارة، يمكن إجراء عملية المعالجة في أوقات قصيرة من زمن مكثف. وقد تؤدي إزالة الأمونيا من هذه التدفقات الداخلية بواسطة العمليات الفيزيائية أو البيولوجية إلى تحسن ملحوظ في الجودة النهائية لمياه الصرف المعالج. وأخيرًا، إذا تمت معالجة الخطوط الجانبية على درجة، فقد يتم تصميم عملية المعالجة وفقًا للحمل المزدوج بدلاً من جودة مياه الصرف الخارجية (السيب)، وذلك بسبب صرف المياه الخارجية إلى محطة المعالجة الرئيسية. وتسمح كل هذه العوامل بتصميم عمليات مختلفة وفعالة لمعالجة مياه الصرف الناتجة عن معالجة الحمأة.

رغم تركيز هذا الفصل في الأساس على معالجة مياه صرف هاضم الحمأة في معالجة مياه الصرف الصحي البلدية، إلا أنه يمكن أيضًا تطبيق الأساليب المشار إليها على معالجة أي مياه صرف صحي آخر تحتوي على تركيزات عالية من النيتروجين، مثل مياه الصرف الصناعي، والارشاح أو مياه صرف التخمر اللاهوائي بشكل عام.

لأكثر من قرن من الزمان، استخدمت نظم الحمأة المنشطة لإزالة الكربون بنجاح. وفي العقود الماضية، جرى استكشاف عمليات لإزالة العناصر المغذية بالحمأة المنشطة واختبارها وإدخال استخدامها على نطاق واسع. فقد أدى القلق الجماهيري المتزايد بشأن الحماية البيئية إلى تطبيق المعايير المتزايدة باستمرار لمياه الصرف الصحي. وفي المقابل، دفع ذلك إلىبذل الجهود لتحقيق نوعية أفضل من مياه الصرف المعالجة وخاصة فيما يتعلق بإزالة النيتروجين. وتحتاج محطات معالجة مياه الصرف الحالية إلى تطوير وتوسيعات كبيرة لمطابقة المعايير الحديثة. ونتيجة لذلك، في العقد الماضي، تزايدت أبحاث التقنيات الحديثة لتطوير محطات المعالجة دون الحاجة إلى توسيع الأحجام الحالية. وتتوفر معالجة التدفقات الداخلية لعملية المعالجة عالية التركيز للأمونيا إمكانات جيدة لتطوير محطات المعالجة. وتمثل التدفقات الداخلية في محطات معالجة مياه الصرف الصحي (وخاصة المياه العائد من معالجة الحمأة المهمضومة) نحو ٣٠-٤٠% في المائة من إجمالي حمل النيتروجين إلى محطات المعالجة. وفي المحطات الأكبر ذات المنشآت المركزية لمعالجة الحمأة، ترتفع هذه المساهمة في حمل النيتروجين بشكل خاص. وتشمل هذه التدفقات من على سبيل المثال هاضم مياه الصرف، أو منشآت تجفيف الحمأة. كما أنها يزيد فيها تركيز الأمونيا بدرجة عالية ،

مبئية. وعلى كل حال، فإن هذا المنهاج يزيد من استخدام المواد الكيميائية.

كما يُعد ترسيب المغنيسيوم والأمونيوم والفوسفات اختياراً آخر لإزالة النيتروجين أو الفوسفات. وعلى وجه العموم، فإن نسبة الفوسفات إلى النيتروجين في الماء تكفي لإزالة الفوسفات دون إضافة أية مواد كيميائية. ومن أجل إزالة الأمونيوم، يجب إضافة كمية زائدة من فوسفات المغنيسيوم. كما أنه في هذه الحالة، يجب إزالة الكربونات أولًا، وإلا سينتهي الأمر بها إلى التواجد في رواسب المغنيسيوم والأمونيوم والفوسفات. ويمكن الحد من إضافة فوسفات المغنيسيوم عن طريق إزالة الأمونيوم من حمأة المغنيسيوم والأمونيوم والفوسفات بواسطة المعالجة الحرارية. حيث يتبعر الأمونيوم ويمكن استرداده، في حين أنه يمكن استخدام فوسفات المغنيسيوم مرة أخرى. كما يمكن، من حيث المبدأ، استخدام المغنيسيوم والأمونيوم والفوسفات مرة أخرى.

وعادةً ما يُستخدم استرداد الأمونيوم كمبر لتطبيق الوسائل الفيزيائية. ولكن المشكلة تكمن في أنه يتم استرداد كمية قليلة نسبياً من الأمونيوم مقارنة بالاستخدام العام للأمونيوم، كسماد مثلاً. وعلاوة على ذلك، فقد تتطلب هذه التقنيات طاقة أكثر مقارنةً بعمليات النيترة/إزالة النيترة وإنتاج الأمونيوم في الصناعة. وبسبب كل هذه العوامل، فقد أصبحت معالجة حمل النيتروجين في مياه الصرف التدفقات الداخلية هي الاختيار الرئيس للمعالجة.

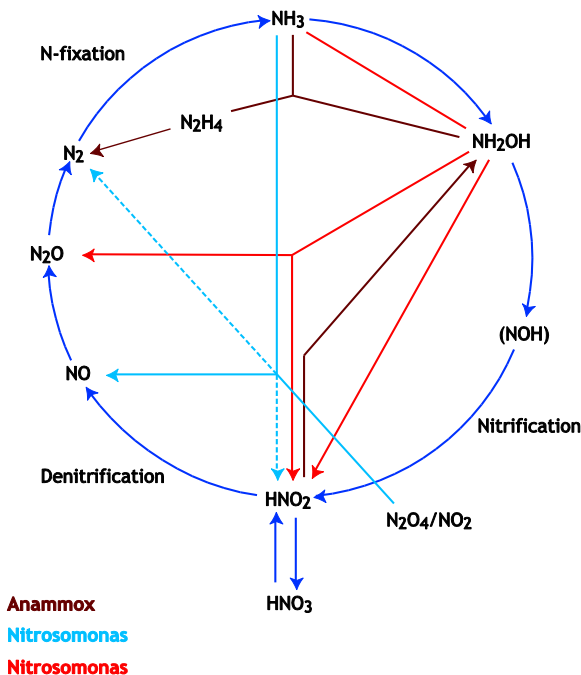
## ٢-٦ تأثير عمليات التدفقات الداخلية

يلغى حمل النيتروجين في التدفقات الداخلية حوالي ١٥-١٠ في المائة من إجمالي حمل النيتروجين في المياه الداخلية. وفي المحطات التي تتم فيها معالجة حمأة خارجية، ترتفع هذه النسبة بشكل ملحوظ. وعادةً ما يبلغ هذا التدفق ١ في المائة فقط أو أقل من معدل تدفق المياه الداخلية. ويعتمد تأثير معالجة النيتروجين على المياه الخارجية على محددات (قيود) إزالة النيتروجين في عملية المعالجة الرئيسية. وإذا لم تتحول الأمونيا بالكامل في العملية الرئيسية فإن ذلك قد يؤدي إلى نقص كيلوجرام من الأمونيا في مياه الصرف الصحي الخارجية لمحطة المعالجة مقابل كل كيلوجرام من الأمونيا تم إزالته في المعالجة الجانبية. ورغم ذلك، فلا يتساوى نقص النترات مع الحمل المنزوع في عملية التدفق الخارجي. ويعتمد هذا بقوة على الظروف المحلية، إلا إنه سيكون في إطار حمل منخفض يساوي ٧٠-٤٠ في المائة من النيتروجين المنزوع في عملية المعالجة الجانبية.

وعبر السنين الماضية، تمت دراسة العديد من العمليات والتقنيات التي أدخلت في سوق الحمأة المنشطة مثل: SHARON® - نظام بسيط لإزالة النيتروجين عن طريق الترتير (Hellinga *et al.*, 1998)، Anammox - إزالة النيتروجين كاملاً بواسطة الكائنات ذاتية التغذية (Mulder *et al.*, 1995)، CANON®، (Third *et al.*, 2001)، BABEL® - بالإضافة الحيوية بالكائنات المنتشرة باطنية النمو (Salem *et al.*, 2002)، الخ.

تم تقييم العديد من الأمثلة لعمليات فيزيائية وكيميائية لمعالجة مياه صرف التدفقات الداخلية في محطات المعالجة. ومع ذلك، فإن العمليات الفيزيائية-الكيميائية أقل تفضيلاً بشكل عام عن العمليات البيولوجية. غالباً ما تكون هناك حاجة إلى المعالجة الأولية من أجل إزالة الكربونات وإلا ستترافق في معدات التشغيل. ويحتاج ذلك إلى المواد الكيميائية والمزيد من خطوات المعالجة، كما أنه يؤدي إلى إنتاج مزيد من الحمأة الكيميائية في المحطة. وبشكل عام فإن تكفة التقنيات الفيزيائية الكيميائية تكون أكثر من تكفة تقنيات المعالجة البيولوجية. وتقدر تكفة عملية SHARON® مع الميثانول لتصحيح الأنس الهيدروجيني بالنسبة لمحطات معالجة مياه الصرف في هولندا بـ ١,٤٠,٩ يورو لكل كيلوجرام نيتروجين مزال (STOWA 1996)، بينما تصل تكفة العمليات الفيزيائية-الكيميائية من ٩-٥ أضعافها. ويكون ذلك وفقاً لاختلافات التكليف الاستثمارية ومتطلبات القوى العاملة. وأخيراً، يعتبر الحد من خطوات العملية الفيزيائية في محطة معالجة مياه الصرف البلدية مطلباً في العديد من أعمال التشغيل والصيانة، مقارنةً بأية إجراءات لعملية المعالجة البيولوجية لأنها قد يتربّ عليها الحاجة إلى تدريب المشغلين في محطة المعالجة.

إن التقنية الفيزيائية الأكثر استخداماً لمعالجة مياه الصرف الصحي التي تحتوي على الأمونيا هي تقنية تطاير الأمونيا (تحرييرها من الحالة الذائبة إلى الحالة الغازية). stripping of ammonia.). وبعد أية زيادة في الأنس الهيدروجيني، يمكن تطاير الأمونيا واستردادها. كما يمكن قيام هذه العملية بكفاءة أكبر، وذلك برفع درجة حرارة عملية التطوير عن طريق استخدام البخار بدلاً من الهواء العادي. وإذا كانت هناك فوقاًد حرارة متاحة بالقرب من الموقع فإن ذلك قد يكون بديلاً مجدياً إذا لم يكن هناك استخدام آخر للبخار. وتؤدي زيادة الأنس الهيدروجيني إلى ترسيب الكربونات التي قد يتم منها عن طريق تحميض الماء وتطهير ثاني أكسيد الكربون كمعالجة



شكل ١-٦ شبكة النيتروجين

وعندما يكون الأكسجين عاملًا محددًا (في ظروف الكائنات أليفة الهواء القليل)، تتمكن بكتيريا النيتروزومonas من دمج الأمينو هايدروكسيبال مع النيتريت لإعطاء غاز ثاني أكسيد النيتروجين (Bock, 1995). يُشار إلى هذه العملية بالعملية الهوائية لإزالة الأمونيا (Hippen *et al.*, 1997). في ظل ظروف غياب الأكسجين ومع وجود  $NO_2$ , قد تحول الكائنات الحية الأمونيا إلى غاز  $NO$  مع وجود  $NO_2$  (Schmidt *et al.* 2002). ويؤدي كل من التحويليين إلى إزالة الأمونيا من الحالة الذائبة في الماء، إلا أنها، وبوضوح، غير مرغوبة، لاحتواء النتائج النهائية إما على عناصر سامة أو غاز احتباس حراري قوي. وعلاوة على ذلك، فقد تم اكتشاف مجموعة ميكروبية جديدة كاملة وهي: مؤكسدات الأمونيا اللاهوائية أو بكتيريا الأناموكس (Mulder *et al.*, 1995). والتي تقوم بأكسدة الأمونيا إلى غاز ثاني أكسيد النيتروجين مع النيتريت كمادة متلقية للإلكترون تحت الظروف اللاهوائية، وقد تم اكتشاف هذه الخطوة المختصرة في دورة النيتروجين حديثًا، لكنه تبين أن البكتيريا المستخدمة شائعة جدًا في النظم الطبيعية. ويُفترض أن ٥٠ في المائة أو ما يزيد عن ذلك من إزالة النيتروجين الطبيعية يتم إجرائها عن طريق بكتيريا الأناموكس.

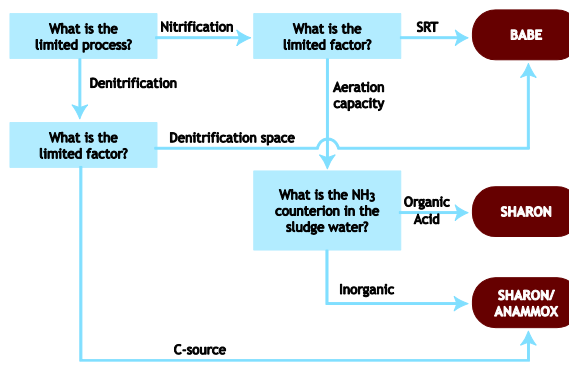
تسمح درجة الحرارة والتركيزات المرتفعة، في على سبيل المثال، مياه صرف هاضم الحمأة بالعديد من البداول للإزالة البيولوجية للنيتروجين.

تُعد عمليات المعالجة الجانبية نافعة بصورة خاصة عندما تحتاج المحطات القائمة إلى تحديث نتيجة لزيادة متطلبات المعايير الحديثة لمياه الصرف الصحي الخارجية أو للحمل الزائد. ومع زيادة طفيفة نسبيًا تضاف إلى حجم المفاعل، فقد ينخفض تركيز مياه الصرف الصحي الخارجي. كما يتم اكتساب ميزة إضافية عن طريق إمكانية بناء مفاعل مستقل عن عملية المعالجة الرئيسية، وفي هذه الحالة تكون عملية البناء أبسط من تلك التي تحدث عندما تحتاج الخزانات الحالية إلى توسيع.

إضافة إلى ذلك، فإن تطبيق عمليات المعالجة الجانبية يغير من عادات القائمين بالتشغيل تجاه معالجة الحمأة وكيفية التعامل معها. فعلى سبيل المثال، في محطة روتردام لمعالجة مياه صرف هاضم الحمأة، تم تركيب مفاعل SHARON® لمعالجة النيتروجين الذي تمت في عام ١٩٩٨. في ذلك الوقت بلغ حمل النيتروجين الذي تمت معالجته ٥٠٠ كيلوجرام في اليوم. ونظرًا لكون إزالة النيتروجين في مفاعل المعالجة الجانبية شيئاً مربحاً، بدأ المشغلون في تحسين إنتاج الحمأة وتداولها. وبعد مرور ثمان سنوات من بدء تشغيل النظام، بلغ حمل النيتروجين المعالج في عملية المعالجة الجانبية ٢٠٠ كيلوجرام في اليوم، بينما لم يتغير إجمالي الحمل في المحطة. هذا، ولم تتم إزالة النيتروجين الزائد في المعالجة الجانبية فحسب، وإنما تم هضم كمية أكبر من الحمأة وارتفاع إنتاج الميثان أيضًا. وباختصار، قد تكون إضافة عملية المعالجة الجانبية أكثر نفعًا عندما تعطي عملية التشغيل اهتماماً أكثر بزيادة الحمل على الهاضم (عن طريق تطبيق وسائل أفضل لتكثيف الحمأة الابتدائية والثانوية).

### ٣-٦ دورة النيتروجين

إن اكتشاف كائنات جديدة يجعل دورة النيتروجين تزداد تعقيدًا (كما هو مبين في الشكل رقم ١-٦). وعادة ما يتم وصف دورة النيتروجين بعمليات النيترة (حيث تتأكد الأمونيا إلى نترات عن طريق النيتريت)، وإزالة النيتروجين (تحول النترات أو النيتريت إلى غاز النيتروجين)، وتشتيت النيتروجين. ومن وجهة النظر الهندسية للعملية، سيكون الاحتفاظ بالنترات خارج هذه الدورة أفضل. وتبيّن في الآونة الأخيرة أنه بإمكان بكتيريا مؤكسدات الأمونيا الهوائية التقليدية القيام بعمليات أخرى أيضًا.



شكل ٢-٦ مخطط اختيار لاختيار عملية معالجة مياه صرف هاضم الحمأة

وبطبيعة الحال، وبعد الهضم اللاهوائي المعتمد سيكون الأيون المضاد، هو البيكربونات. ويمكن لهذه البيكربونات توفير ٥٠ في المائة من القلوية المطلوبة لإزالة النيتروجين. وعلى الباقي أن يأتي من خلال عملية إزالة النيترة (اما عن طريق إضافة ميثانول أو عن طريق استخدام COD في الحمأة المعادة في عمليات الإضافة الحيوية). ويعُد التحكم في الرقم الهيدروجيني بإضافة القلوية مبشرة أقل فاعلية من حيث التكلفة من استخدام الميثanol/ عملية إزالة النيترة.

وبالطبع، يمكن استخدام بكتيريا الأناموكس لعملية إزالة النيترة من أجل التحكم في الأس الهيدروجيني أيضًا. ورغم ذلك، ففي بعض الحالات، تؤدي وسائل معالجة الحمأة المستخدمة إلى أيون آخر مضاد للأمونيا. إذا تم استخدام أملاح حديد، في معالجة الحمأة من أجل زيادة معدل التجفيف مثلاً، فسوف تصبح مادة الكلوريد هي الأيونات المضاد، مما يؤدي إلى حاجة أكبر للتحكم في القلوية. وفي مثل هذه الحالات، فمن الأفضل تغيير عملية معالجة الحمأة. وإذا كان تجفيف الحمأة مستخدماً، فعادة سوف تكون الأحماض الدهنية هي الأيونات المضادة المهيمنة. وفي مثل هذه الحالات، لا توجد هناك حاجة إلى إضافة خطوة الأناموكس، نظراً لوجود COD كافٍ في مياه صرف هاضم الحمأة.

ولا توجد حاجة فعلية لعملية إزالة النيترة عند استخدام عمليات معالجة جانبية من أجل تقليل حمل الأمونيا في المياه الخارجية من المحمطة. حيث من المحتمل أن مياه الحمأة التي بها نترات تعود مع المياه الداخلة لمحمطة معالجة مياه الصرف الصحي حيث تتم إزالة النيترة فيها. ورغم ذلك، تُعد عملية إزالة النيترة وسيلة ذات فاعلية من حيث التكلفة من أجل التحكم في الأس الهيدروجيني، ودائماً ما يتم تنفيذها بهذه الطريقة. ونظراً لإجراء عمليات المعالجة الجانبية تحت تركيزات

فأولاً، هناك خيارات أفضل لوقف عملية النيترة عند مستوى النيتريت، حيث توفر مصادر الأكسجين والكربون. بل ومن الممكن الإزالة الكاملة للنيتروجين بواسطة الكائنات ذاتية التغذية المساعدة للنيترة عن طريق استخدام بكتيريا الأناموكس. كما يمكن استخدام مياه صرف هاضم الحمأة الغنية بالنيتروجين من أجل زراعة البكتيريا المنتشرة في التدفق الداخلي، والتي يتم تلقيحها في خط المعالجة الرئيس. ويسمح ذلك بتشغيل عملية المعالجة الرئيسية عند زمن مكث للحمأة الهوائية دون المستوى الأمثل.

إن العدد الهائل من عمليات معالجة مياه صرف معالجة الحمأة يجعل الاختيار المناسب أكثر تعقيداً. كما أن اختيار عملية معالجة مياه الحمأة سيكون دائماً محدوداً بالموقع بدرجة عالية. وذلك سيعتمد أساساً على محددات محطة المعالجة. فعلى سبيل المثال، إذا كانت قدرة التهوية في محطة المعالجة محدودة، فإن إزالة الأمونيا ستكون العملية الأنسب للاختيار. بينما إذا كانت زيادة مستويات إزالة النيترة هي الهدف الأساسي الذي يطلب تحقيقه، فإنما أن تكون عملية إزالة الإزالة الكلية للنيتروجين أو الإضافة الحيوية هي الوسيلة المناسبة. وفي حالة المحطة التي يكون بها عمر الحمأة محدوداً، فقد تكون الإضافة الحيوية فقط هي العملية الأنسب للاختيار. كما أن اختيار المعالجة عن طريق التنرت أو النترات يعتمد على الظروف المحلية وتركيب مياه الحمأة. وإضافة إلى الجوانب الهندسية الخالصة للعملية، فإن هناك جوانب أخرى يجب وضعها في الاعتبار، مثل وقت البدء، ومخاطرنة الفشل، والمرونة، إلخ. والقرار الرئيس هو ما إذا كانت عملية النيترة أو إزالة النيترة في عملية المعالجة الرئيسية هي العامل المحدد (كما هو مبين في الشكل ٢-٦). إذا كانت عملية النيترة محددة بزمن مكث الحمأة، أو إذا كانت عملية إزالة النيترة محددة بزمن مكث المنطقة غائبة الأكسجين الحر، فإن الإضافة الحيوية هي الاختيار الأفضل. وفي حالة وجود حيز محدود لعملية إزالة النيتروجين، فإن الإضافة الحيوية تسمح بخفض حجم المنطقة المهمة وزيادة حجم المنطقة غائبة الأكسجين الحر في العملية الرئيسية للحمأة المشطدة. وعلى أية حال، إذا كانت التهوية (النترات) أو COD (إزالة النيترة) عوامل محددة، فيمكن استخدام المتغيرات التي تعتمد على عملية النيترة الجزئية. إضافة إلى الاختلاف في الإضافة الحيوية المحتملة، فإن الاختلاف الأهم هو أنه من أجل الإضافة، على المستخدم أن تكون لديه النيترة الكاملة لأن خلاف ذلك قد يؤدي إلى إضافة مؤكسدات الأمونيا فقط، مما يؤدي إلى البناء المحتمل للتنرت في مياه الصرف الصحي الخارجية (السيب) لمحمطة المعالجة. ويجب إعطاء اهتمام خاص للأيون المضاد للأمونيا.

معالجة الحمأة (هضم الميثان وتجفيف الحمأة الحراري) يبلغ ١,٢٠٠ كيلوجرام نيتروجين في اليوم. ووفقاً لتشريع جديد، لا يتعدى إجمالي نيتروجين مياه الصرف الخارجة ١٠ ميلigram نتروجين/لتر أو ٧٥ في المائة إجمالي إزالة النيتروجين. وقد احتاجت محطة المعالجة إلى تطويرها حتى تصل إلى هذا المعيار الجديد. وكانت إزالة محتوى النيتروجين في مياه الحمأة كافية لتحقيق المعايير المطلوبة. ولكن كان السؤال هو: أي عملية معالجة جانبية ، في هذه الحالة، هي الاختيار الأمثل؟ فقد تم إجراء مقارنة شاملة بين الإضافة الحيوية (BABE®)، والنитьرة - إزالة النيترة (SHARON®)، وعملية الجمع بين النيترة والأنانوموكس. والأسئلة هي الأيون المضاد للأمونيا  $\text{NH}_4^+$  في مياه صرف هاضم الحمأة، كما أن مياه الحمأة هذه تحتوي على أسئلتين التي تعمل كأيون مضاد للأمونيا (وهذا يُعد وضعًا طبيعياً للتجفيف الحراري للحمأة). وأظهرت التجارب المعملية أن مفاعل SHARON® قد قام تحت زمن مكث للحمأة الهوائية مقداره يوم واحد دون تصحيح الأنس الهيدروجيني بعملية النيترة وإزالة النيترة بكفاءة تزيد عن ٩٠ في المائة، عبر مسار التنمير (Schemen et al., 2003).

اعتبرت مهمة. وهذه الجوانب مثل استخدام الطاقة، والإدارة، والبناء، إلخ موضحة في مصفوفة القرار في الجدول رقم ١-٦ (Schemen et al., 2003).

مرتفعة ودرجة حرارة عالية، فلن تكون هناك حاجة مباشرة لمكث الحمأة عندما يتم تطبيق عملية النيترة/إزالة النيترة التقليدية. ربما يؤدي مكث الحمأة إلى مفاعل أصغر نوعاً ما (عامل ٤-٢، اعتماداً على تركيز الأمونيا)، إلا أنه سوف يؤدي أيضاً إلى عملية أكثر تعقيداً وأعلى استثماراً في الأعمال الميكانيكية. يمكن تنفيذ عملية النيترة وإزالة النيترة في نظام الخزانين (خزان هوائي وآخر غائب الأكسجين بإعادة تدوير ضخمة) أو نظام الخزان الواحد (ذو فترات هوائية وغير هوائية متتابعة). إن بناء نظام الخزان الواحد أقل تكلفة، إلا أن الاستثمار في معدات التهوية سيكون أكبر، وذلك نظراً لعدم استخدام هذا النظام جزء من الوقت، بينما ينبغي أن يكون إجمالي الأكسجين الداخل مثل ذلك الذي في نظام الخزانين. وكما يختلف التحكم في عملية التشغيل، تختلف نقطة التحكم، على سبيل المثال، الأكسجين المذاب في نظام الخزانين مختلف لأن في كلا الخزانين سيوجد وضعًا ثابتاً للحالة. بينما يمنع نظام الخزان الواحد مرونة أكثر للتحكم في عملية التشغيل نظراً للظروف الداخلية الديناميكية.

ويمكن شرح عملية الاختيار باستفادة أكثر باستخدام مثال من محطة Beverwijk في هولندا لمعالجة مياه الصرف الصحي. وهذه المحطة تبلغ سعتها ٣٢٠,٠٠٠ مكافئ سكاني (PE) مع حمل نيتروجين من

إضافة إلى الجوانب الهندسية الخالصة، فهناك العديد من الجوانب الأخرى ذات الأهمية في هذه الحالة وفي معظم الحالات الأخرى

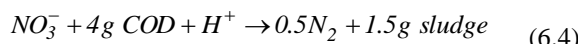
جدول رقم ١-٦ مصفوفة قرار لاختيار عملية معالجة مياه صرف الحمأة في محطة Beverwijk لمعالجة مياه الصرف الصحي

المعيار	الوزن (%)	BABE®	SHARON®	SHARON®/Anammox
استثمار	٢٧	+	++	+
كفاءة إزالة النيتروجين	٥	++	++	+
استخدام الطاقة	١٥	-	•	++
الرائحة المنبعثة	١	+	+	+
زمن الإنجاز	٢٠	+	+	--
الإدارة	١	+	++	++
البناء	١	•	•	•
المرونة	١٠	-	+	++
الابتكارية	١٠	+	+	++
مخاطر الفشل	١٠	+	+	-
المجموع	١٠٠	٣,٥	٤,١	٣,٥

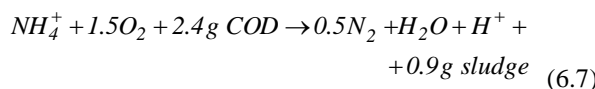
والحد الأقصى خمس نقاط

ملاحظة: ١=--؛ ٢=-؛ ٣=+؛ ٤=++؛ ٥=+++

إزالة النيترة:



الخلاصة:



إن انخفاض الحاجة إلى الأكسجين تعني أن العملية تحتاج إلى تهوية أقل بنسبة ٢٥ في المائة. ويتطلب احتزاز النيتريت إلى غاز النيتروجين إلى مصدر كربون أقل بنسبة ٤٠ في المائة، وبذلك تكون التكلفة أقل عندما تتطلب النسبة المنخفضة للكربون إلى النيتروجين C/N في مياه الصرف الصحي إضافة مانح خارجي للإلكترون، مثل الميثanol. وأخيراً، فإن كمية الحمأة التي تم إنتاجها في عملية النيترة الجزئية التي تعتمد على النيتريت تقل نحو ٤٠ في المائة تقريباً.

يمكن إجبار التحويل البيولوجي على اتباع مسار النترفيت عن طريق وسائلين رئيسيين هما: (١) استخدام ضغوط انتقائية قوية و(٢) الاحتياط بتركيز الأكسجين منخفضاً أو إيجاد درجة الأكسدة الهيدروجيني ، أو النترفيت، أو الأمونيوم دون المستوى الأمثل. وتكون عملية أكسدة الأمونيا أكثر حساسية لتغيرات درجة الحرارة من أكسدة SHARON® (Hellinga *et al.*, 1998) . وفي ظل درجات الحرارة المرتفعة عن ٢٠ درجة مئوية، فإن البكتيريا المؤكسدة للأمونيوم لديها معدل نمو مرتفع عن البكتيريا المؤكسدة للنترفيت. وستقييد عملية SHARON® من هذا الاختلاف في معدل النمو تحت درجات حرارة أعلى ارتفاعاً، عن طريق اختيار زمن مكث للحمأة يكون بين متطلبات أكسدة الأمونيوم والنترفيت. وأحد عوامل الاختيار القوية أيضاً هو ارتفاع تركيز الأمونيوم، أو النترفيت، أو الملح في المفاعل، فإن مؤكسدات النترفيت لديها قوة تحمل ضعيفة ولا تستطيع النمو في هذه الظروف. ويرتبط ذلك ببعض مياه الصرف الصناعي بوجه خاص. وكما سبق الذكر، فإن الإمكانية الثانية لمنع أكسدة النترفيت هي الاحتياط بتركيز الأكسجين منخفضاً أو إيجاد الأكسدة الهيدروجيني أو النترفيت أو الأمونيوم دون المستوى الأمثل. وفي هذه الحال، وبشكل عام سوف يتم منع أكسدة النترفيت جزئياً فقط. ومن خلال الجمع بين مثل هذا العامل الضعيف لتشبيط النترفيت مع إزالة النيترة، يمكن الحصول على التحويل الكامل عن طريق النترفيت. ونتيجة لإزالة النيترة من النترفيت، تُصبح البكتيريا المؤكسدة للنترفيت محرومة من ركائزها وتخرج من النظام البيولوجي.

2003 (et al.). وبشكل واضح يوجد العديد من معايير القرار ، والتي قد تتغير بحسب كل محطة بعينها. وعلاوة على ذلك، فلكل جانب من جوانب القرار وزن مختلف، ومرة أخرى يكون معتمداً على الاعتبارات المحلية، كما تم حساب النتيجة الإجمالية لكل نظام معالجة. وبالاستاد على هذه المصفوفة، فقد كان القرار النهائي هو اختيار تكنولوجيا SHARON® من أجل تطبيقها على معالجة مياه الحمأة في محطة Beverwijk (انظر الشكل رقم ٤-٦). تختلف الجوانب التي يجب اعتبارها في مصفوفة القرار من محطة معالجة عن الأخرى، كما أن الأوزان المعطاة لكل جانب من الجوانب تختلف من حالة إلى أخرى، وذلك قد يؤدي إلى اختيارات مختلفة لنفس المحطة في موقع مختلف أو ثُدار من قبل جهة أخرى.

#### ٦-٤ إزالة النيتروجين اعتماداً على النترفيت

تم اعتبار تقنيات النيترة/ إزالة النيترة بأنها واحدة لفترة طويلة من الزمان. وأثناء عملية النيترة الجزئية، يتم تحول الأمونيا إلى نيتريت، بينما يتم منع المزيد من الأكسدة إلى نترات. إن معادلات القياس المكافئ للنترفيت وإزالة النيترة مذكورة أدناه.

الإزالة التقليدية للأمونيوم:

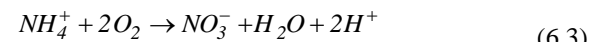
الخطوة الأولى للنترفيت:



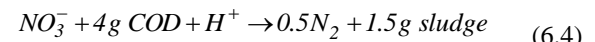
الخطوة الثانية للنترفيت:



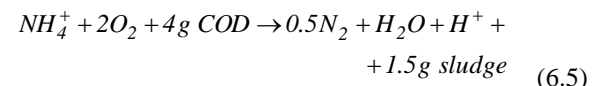
النترفيت:



إزالة النيترة:

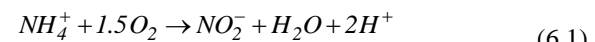


الخلاصة:



إزالة الأمونيوم اعتماداً على النيترة (SHARON®):

الخطوة الأولى للنترفيت:



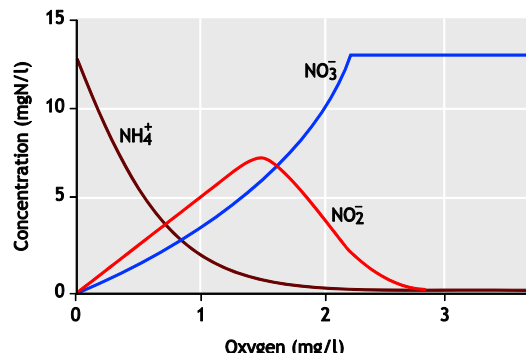
(Hellinga *et al.* 1998; Mulder *et al.* 2001). وتعتمد العملية على أقصى ارتفاع لمعدل نمو مؤكسدات الأمونيا بالنسبة إلى مؤكسدات النتريت تحت درجات حرارة مرتفعة. وباعتبر زمن مكث الحمأة قصير نسبياً (حوالى يوم واحد) لا اختيار أكسدة الأمونيا فقط دون السماح بأكسدة النيتريت.



شكل رقم ٤-٦ محطة Beverwijk لمعالجة مياه الصرف الصحي والدائرة الحمراء توضح المنطقة المستخدمة لعملية SHARON® والتي تعالج ١,٢٠٠ كيلوجرام نيتروجين في اليوم.

إن القصر النسبي للزمن المطلوب لمكث الحمأة الهوائية (يوم واحد) يعني إمكانية تشييد العملية دون مكث الكتلة الحيوية. وينتهي الأمر بالحمأة المنتجة في مياه الصرف الصحي الخارجة ولا يُعد ذلك مشكلة طالما أنه سيتم إرسال مياه الصرف الصحي الخارجة إلى المياه الداخلة لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي الرئيسية. وإذا تم تطبيق مكث الكتلة الحيوية، فسوف يصبح زمن التهوية هو العامل المحدد لتصميم المفاعل، وذلك من خلال الحاجة إلى إضافة كمية كبيرة من الأكسجين. وتلك هي الموازنة الاقتصادية النهائية بين حجم المفاعل ومعدات المكث التي تحدد الاختيار المناسب لتطبيق نظام مكث الحمأة. ومن خلال الممارسة العملية، فإنه يبدو أنه في التركيزات التي تزيد عن ٤٠٠،٥ جرام نيتروجين/لتر، يكون النظام بدون مكث الكتلة الحيوية أقل تكلفة. وإضافة إلى ذلك، فإنه يتطلب أيضاً صيانة أقل.

وفي ظل التركيزات المنخفضة للأكسجين، يتم إنتاج النتريت والنترات من خلال الحد من كمية الأكسجين. والتركيز الأمثل الحقيقي لترابك النتريت في مثل هذه العمليات سوف يكون أقل بالنسبة للأغشية الحيوية الرقيقة والنافذ الصغيرة أو معدلات الحمل المنخفض (Hao *et al.*, 2002). كما أن التركيز المنخفض للأكسجين وحده لا يكفي نظراً لأن النترات أيضاً سوف يتم تكوينها (Picioreanu *et al.*, 1997). ويوضح الشكل رقم ٣-٦ كيفية تكوين النتريت/النترات في تركيزات مختلفة من الأكسجين المذاب في نظام الغشاء الحيوي كما تمت ملاحظته تجريرياً من قبل (Garrido *et al.* 1997)، وتم شرحه بطريقة نظرية من قبل (Picioreanu *et al.*, 1997).



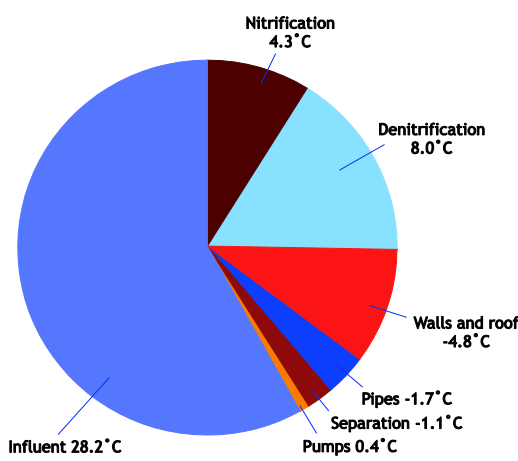
شكل رقم ٣-٦ تأثير الأكسجين على تركيز  $\text{NO}_2\text{-N}$  في نظام غشاء حيوي

إن الطريقة الوحيدة التي يمكن من خلالها توجيه التحويل بالكامل تجاه النتريت هي إخراج أكسدة النتريت من المنافسة عن طريق المنافسة على الأكسجين والنتريت معاً. وهذا يعني ازدواج مباشر لعملية النيترة وإزالة النيترة. ومن الأمثلة على ذلك استخدام عملية توسيع قوية بين المفاعلات الهوائية ومفاعلات الأكسجين المتعدد (Van Benthum *et al.*, 1998) أو احتواها على إزالة النيترة في أعمق طبقات نظام غشاء حيوي (مثلاً Kuai *et al.*, 1998; Hao *et al.*, 2002).

كانت عملية SHARON® (Hellinga *et al.*, 1998) هي الوسيلة الأولى التي تم تطويرها وتوسيعها على نطاق كامل من أجل المعالجة المخصصة للمياه الغنية بالأمونيوم باستخدام النتريت كمرحلة وسيطة. وكلمة SHARON ترمز إلى نظام "المفاعل المفرد لعملية إزالة الأمونيوم عالي النشاط عن طريق النيتريت". وتن Cassidy العملية من درجة الحرارة المرتفعة لمياه الحمأة، فتمكن من ارتفاع معدلات النمو المحددة، وتقوم بالعملية دون أي مكث ممكن للحمأة

غياب منظم للأُس الهيدروجيني؛ أي أن أي تغيير بسيط في التحويل سوف ينتج عنه تأثير كبير في نظام الأُس الهيدروجيني.

تعد عملية النيترة وإزالة النيترة تفاعلات طاردة للحرارة؛ وهذا يعني أن عملية التحويل لديها تأثير واضح على درجة الحرارة في المفاعل. يعطي الشكل رقم ٥-٦ لمحنة عامة عن العوامل التي تسهم في درجة الحرارة في المفاعل، فليست هناك حاجة إلى التحكم الدقيق في درجة الحرارة؛ وعلى أية حال يفضل القيام بالعملية تحت درجات حرارة تفوق ٢٥ درجة مئوية وتتحفظ عن ٤٠ درجة مئوية.



شكل رقم ٥-٦ المساهمات في التوازن الحراري لمفاعل SHARON على نطاق كامل في محطة Dokhaven لمعالجة مياه الصرف الصحي في روتردام

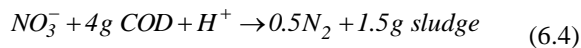
وتتأثر تكلفة عملية SHARON بشكل رئيس بعامل التشغيل ومصدر الطاقة ومصدر الكربون كما هو مبين في الشكل رقم ٦-٦. كما أن تكلفة الاستثمار تنخفض نسبياً نتيجة لبساطة تصميم المفاعل وتشغيله.

إن الاختلاف الرئيس بين المفاعلات التي تعمل بمكث الكتلة الحيوية أو دونها هو الاستجابة للتغيرات التركيز في مياه الصرف الصحي. وفي النظم التي تعتمد على مكث الكتلة الحيوية ، يكون معدل تحمل الحمأة ذا أهمية من أجل عملية التحول. كما ينبغي أن يُصمم هذا النظام لأقصى حمل. وفي أي نظام بدون مكث الكتلة الحيوية، فإن معدل النمو هو عامل التصميم. كما ستؤدي معدلات التحميل المتغيرة إلى كميات متغيرة من الحمأة في المفاعل، وبذلك تجعل تركيز مياه الصرف الصحي الخارجية ثابتاً بصرف النظر عن تركيزات المياه الداخلة.

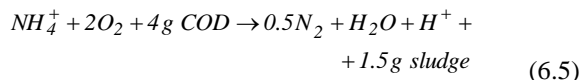
ودائماً ما يتم استخدام عملية إزالة النيترة في مفاعل SHARON<sup>®</sup> للتحكم في الأُس الهيدروجيني (Hellinga *et al.*, 1998). فاستخدام المишانول أو النفايات العضوية لإنتاج القلويه من خلال عملية إزالة النيترة أقل تكلفةً من شراء القلويه في صورة بيكريونات أو هيدروكسايد. وليس هناك حاجة مباشرة لإجراء عملية إزالة النيترة بالكامل، طالما أن عملية المعالجة الجانبية لم تخضع لاشترطات مياه الصرف الصحي الخارجيه، فالهدف الرئيس هو إزالة كمية كبيرة من النيتروجين. ومن أجل إجراء عملية إزالة النيترة لمياه الصرف الصحي الخارجية كالمعتاد من هاضم الحمأة، فإن عملية إزالة النيترة للتحكم في الأُس الهيدروجيني تعني بالفعل نسبة إزالة تبلغ حوالي ٩٥ في المائة.

وكما سبق ذكره، فإن التحكم في الأُس الهيدروجيني هو العامل الأساسي في تصميم عمليات النيترة وإزالة النيترة لمياه صرف هاضم الحمأة. ويتم الاحتفاظ بالأُس الهيدروجيني عن طريق تطوير CO<sub>2</sub> من السائل. وهذا يعني أنه يجب تصميم أحواض مرتفعة (عمق الماء أكثر من ٤-٥ أمتار) وفقاً لتطاير الـ CO<sub>2</sub> بدلاً من إمداد الأكسجين. كما يفضل الاحتفاظ بالأُس الهيدروجيني الذي عنده يتحول توازن البيكربونات تجاه الـ CO<sub>2</sub>، أي أقل من أو نحو ٧,٠، بالرغم من أنه بالنسبة للكائنات التي تقوم بعملية النيترة، فقد يبلغ الأُس الهيدروجيني لأقصى نمو ٧,٥-٨,٠. كما يفضل أن يعتمد التحكم الفعال في العملية على قياسات الأُس الهيدروجيني. وسوف تؤدي كل من العمليتين، النيترة الزائدة والإزالة المحدودة للنيترة إلى نقص الأُس الهيدروجيني بشكل سريع، بينما تؤدي زيادة إزالة النيترة إلى ارتفاع الأُس الهيدروجيني. وتكون استجابة الأُس الهيدروجيني قوية نظراً لعدم بقاء وجود أي قدرة عزل تذكر لهذا النظام على ثبات الأُس الهيدروجيني. إن تحويل ٧ مليجرام أمونيوم- نيتروجين، سوف ينتج ١ مللي مول من البروتونات، أو نقص الأُس الهيدروجيني إلى ٣ في

إزالة النيترة:

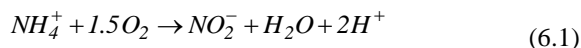


الخلاصة:

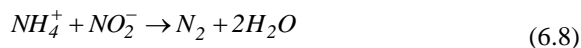


:SHARON®/Anammox

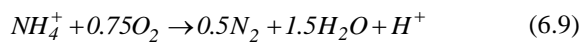
الخطوة الأولى للنيترة:



الأكسدة اللاهوائية للأمونيا:

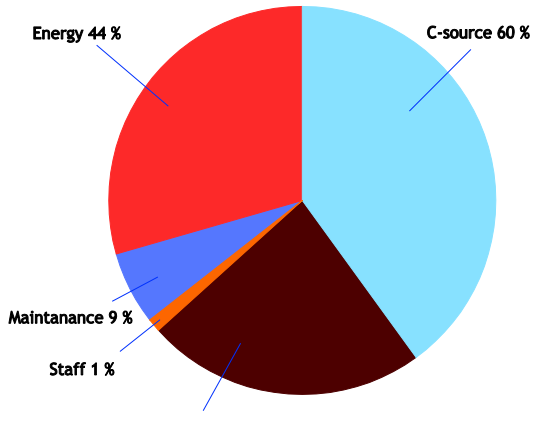


الخلاصة:



إن قلة الحاجة إلى الطاقة ومانح الإلكترون تعني أن استخدام عملية الأناموكس تساهن بقوة في زيادة استدامة عمليات معالجة مياه الصرف الصحي. يُبيّن الجدول رقم ٢-٦ مقارنة إرشادية بين إزالة النيتروجين عن طريق إزالة النيترة التقليدية وعملية الأناموكس. وفي العملية التقليدية، يتم انطلاق ما يقرب من ٤,٧ طن من  $CO_2$  لكل طن من النيتروجين المنزوع، فيما يتعلق بعملية SHARON®/Anammox يتم إطلاق ٠,٧ طن فقط من  $CO_2$  لكل طن من النيتروجين المزال. وهذا النقص في انبعاثات  $CO_2$  قد تكون حافزاً إضافياً لتطبيق الأناموكس في الصناعة. وتم تلخيص الآثار المترتبة عن الأناموكس لمحطات معالجة مياه الصرف الصحي البلدية والصناعية ذات النطاق الواسع في الجداولين ٣-٦ و٦-٤ على التوالي.

تُطبق عملية الأناموكس حالياً في درجات الحرارة المرتفعة فقط (مثلاً مياه صرف هاضم الحمأة)، ورغم ذلك فنظرًا لوجودها في كل مكان في الطبيعة، فلا يوجد أي حد حقيقي لتطبيقها في محطات معالجة مياه الصرف الصحي لإزالة النيتروجين. إن تطبيق إزالة الكائنات ذاتية التغذية القائمة بعملية النيترة في محطة معالجة مياه الصرف الصحي يجعل تحقيق أقصى حد لإنتاج الحمأة ممكناً (عن طريق الترسيب الابتدائي والتقطيف مثلاً) ومن ثم يزيد إنتاج الميثان في هاضم الحمأة. وذلك يؤدي إلى تحسين كفاءة طاقة النظام بشكل فعال.



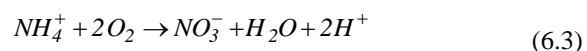
شكل رقم ٦-٦ التكلفة المتراكمة لإزالة النيتروجين لعملية معالجة جانبية في مفاعل SHARON®

## ٦-٥ أكسدة الأمونيا اللاهوائية

إن كلمة الأناموكس هي اختصار لكلمات الأكسدة اللاهوائية للأمونيا، وهي وسيلة ذاتية التغذية تماماً لإزالة النيتروجين. وتم اكتشاف العملية الميكروبية في الثمانينيات فقط (Mulder *et al.* 1989)، بينما بدأت الدراسات حول استخدامها في معالجة مياه الصرف الصحي في التسعينيات. وحقيقةً تُعتبر عملية تحويل الأناموكس طريقةً مختصرةً في دورة النيتروجين. وتحول هذه العملية للأمونيوم إلى غاز ثاني النيتروجين مباشرةً تحت الظروف اللاهوائية إلى جانب استخدام النتريت كمادة مستقبلة للإلكترون. وتستخدم البكتيريا  $CO_2$  كمصدر للكربون كأي بكتيريا منيترية طبيعية. ولمزيد من المعلومات حول اكتشاف الأناموكس وتطبيقاته، يُوجه القارئ إلى استعراض بحث Kuenen (٢٠٠٨).

إن مميزات استخدام الأناموكس في إزالة النيتروجين واضحة. ولا توجد حاجة إلى المصادر الخارجية للكربون العضوي، فيجب أكسدة ٥٠ في المائة فقط من الأمونيا إلى نتريت في حين أن هناك إنتاجية منخفضة من الكتلة الحيوية (أو إنتاج الحمأة). وعندما تقرن عملية الأناموكس بعملية النيترة الجزئية، فقد يُرى التحويل الكلي كأكسدة مباشرةً للأمونيا إلى غاز ثاني النيتروجين. ومعدلات تفاعل عملية إزالة النيتروجين التقليدية وتلك التي تعتمد على الأناموكس تكون كالتالي:

الإزالءة التقليدية للأمونيا:  
النيترة:



## المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي المبادئ، النمذجة والتصميم

يعني أن هذه الغازات الدفيئة (المسببة للاحباس الحراري) القوية لن تُشَّـج عن طريق بكتيريا الأنانوموكس. وتماثل إنتاجية نمو الأنانوموكس مع تلك المتعلقة ببكتيريا النيترة، فيتم إنتاج النترات في عملية نمو الأنانوموكس، وذلك نتيجة لأكسدة النتريت إلى نترات، والتي تعوض نقص الـ  $\text{CO}_2$  بالمادة العضوية الخلوية. ولذلك، ففي عملية التغذية الذاتية الكاملة، يُعتبر توليد النترات في وسط معزول عن الأكسجين الحر مقياساً لنمو الكتلة الحيوية للأنانوموكس ومؤشرًا جيداً لنشاط الأنانوموكس.

تشكل بكتيريا الأنانوموكس مجموعة متميزة ومنفصلة في العالم الميكروبي (انظر الشكل رقم ٧-٦). وتحدث هذه التفاعلات الهدمية في الغشاء الداخلي للخلية، أما بالنسبة لجميع البكتيريا الأخرى، فيغيب هذا الغشاء المولد للطاقة الداخلية، وعادة، تتولد الطاقة على الغشاء الخارجي. إن الأنانوموكس لديها وسيط فريد من نوعه في عملية الهدم الخاصة بها، وهو الهيدرازين. ولا يزال الدور الحقيقي للأمينو هايدروكسيال قيد المناقشة؛ فقد يُعتبر الـ  $\text{NO}$  هو وسيط بدلًا من الأمينو هايدروكسيال. وبينما يكون لدى بكتيريا إزالة النيترة العادمة  $\text{N}_2\text{O}$  كوسسيط، يغيب هذا التركيب في فسيولوجيا الأنانوموكس. وهذا

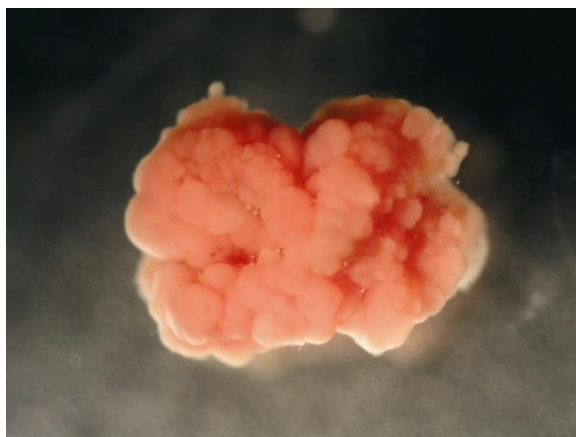
**جدول رقم ٢-٦ مقارنة بين نظام الإزالة التقليدية للنيتروجين وعملية SHARON®/Anammox لإزالة النيتروجين**

البند	الوحدة	الطاقة	الميثanol	إنتاج الحمأة	انبعاثات $\text{CO}_2$	التكلفة الكلية <sup>١</sup>
	كيلو واط ساعة/كجم نيتروجين	١,٠	٢,٨			
	كجم/كجم نيتروجين	٠	٣,٠			
	كجم مواد عالقة متطرافية/كجم نيتروجين	٠,١	١,٠ - ٠,٥			
	كجم / كجم نيتروجين	٠,٧	٤,٧<			
	يورو/كجم نيتروجين	٢,٠ - ١,٠	٥,٠ - ٣,٠			

<sup>١</sup> يشتمل مجموع التكاليف على كل من تكاليف التشغيل وأعباء رأس المال

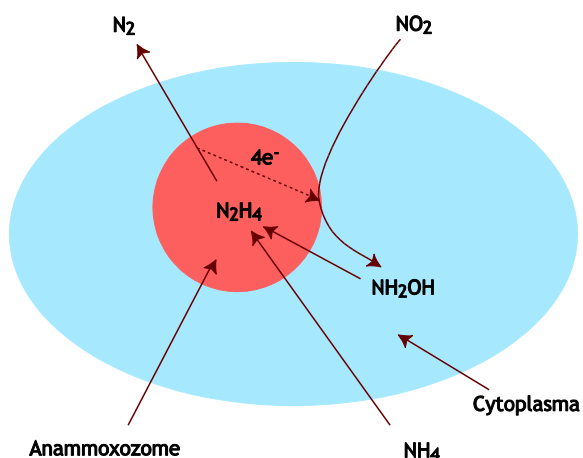
**جدول رقم ٣-٦ التأثيرات الناتجة عن الأنانوموكس: مقارنة إزالة النيتروجين في محطات معالجة مياه الصرف الصحي البلدية بالطريقة التقليدية مع إزالة النيتروجين بواسطة الأنانوموكس في هولندا (اجمالي قدرة المعالجة ٢٥١ مليون نسمة)**

المادة	الوحدة	الطريقة التقليدية لإزالة النيتروجين	المعالجة المبدئية، المعالجة اللاهوائية، الـ Anammox	الاختلاف
إنتاج الطاقة (CH <sub>4</sub> )	ميغا واط	٠	٤٠	٤٠
انبعاثات الـ CO <sub>2</sub>	كيلوطن/عام	٤٠٠	٦	٣٩٤
استهلاك الطاقة	ميغا واط	٨٠	٤١	٣٩
إنتاج الحمأة	كيلوطن مواد عالقة متطرافية/ عام	٣٧٠	٢٧٠	١٠٠



شكل رقم ٨-٦ حبيبة نموذجية لحمأة الأناموكس (صورة: Water Board (Hollandse Delta

ويحتاج هذا النظام إلى الترتيب من أجل إزالة فعالة للأمونيا، فلا تستطيع كائنات الأناموكس استخدام النترات، ولذلك فتحتاج العملية خطوة أولية للنيترة الجزئية. إن الاستراتيجية المباشرة هي الجمع بين عملية الأناموكس وعملية مثل عملية SHARON® (Van Dongen *et al.*, 2001) حيث تحدث النيترة الجزئية فقط.



شكل رقم ٧-٦ التمثيل الغذائي لأناموكس

إن المشكلة الرئيسية لكتنات الأناموكس هي معدل نموهم المنخفض جداً (Van de Graaf *et al.*, 1996) ( $0.069 \text{ day}^{-1}$ ). إن بطيء معدل النمو ليس من محددات القدرة العالية للمفاعل، فيسهل تحقيق  $10^{-5}$  كيلوجرام نيتروجين/ $\text{m}^3\text{- يوم}$  نظراً لقدرة هذه البكتيريا على استيفاف نفسها في أغشية حيوية أو حبيبات مدمجة لتكوين تركيزات عالية من الكتل الحيوية في المفاعل. وحمأة الأناموكس لها لون أحمر مميز (انظر الشكل ٨-٦).

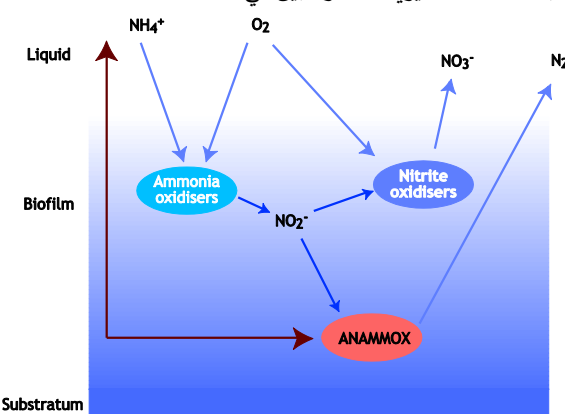
جدول رقم ٤-٦ الآثار المترتبة على الأناموكس: مقارنة إزالة النيتروجين في المحطات الصناعية لمعالجة مياه الصرف الصحي بواسطة الإزالة التقليدية للنيترة وعملية الأناموكس في هولندا (أجمالي قدرة المعالجة الصناعية: 21 كيلوطن COD / عام و ٢ كيلوطن نيتروجين / عام)

الاختلاف	المعالجة المبدئية، المعالجة اللاهوائية، الأناموكس	الطريقة التقليدية لإزالة النيتروجين	الوحدة	البند
٢	٢	٠	ميغا واط	إنتاج الطاقة ( $\text{CH}_4$ )
٢٤	٦	٣٠	كيلوطن/عام	انبعاثات $\text{CO}_2$
٢	٠,٣	٢,٣	ميغا واط	استهلاك الطاقة
٢٦	٤	٣٠	كيلوطن مواد عالقة متطرية/ عام	إنتاج الحمأة

مياه صرف الهاضم العادي هو البيكربونات. وعندما تتم أكسدة ٥٠ في المائة من الأمونيوم، يتم استخدام جميع الكربونات العازلة ، وتكتسب العملية نفسها بسبب انخفاض الأس الهيدروجيني. كما جرى التطبيق الأول لتكنولوجيا SHARON®/Anammox على نطاق كامل في محطة دوكهافن Dokhaven لمعالجة مياه الصرف الصحي في

يعمل مفاعل SHARON® تحت ظروف يوم من زمن المكث الهيدروليكي، ودرجة حرارة  $40-25$  درجة مئوية وأس هيدروجيني  $6,6-7,0$ . دون التحكم في الأس الهيدروجيني للمفاعل، سوف يتم الحصول على خليط من ٥٠ في المائة من الأمونيوم و ٥٠ في المائة من النترات في مياه الصرف الصحي الخارجة لمفاعل SHARON®. ويرجع ذلك إلىحقيقة أن مضاد أيون الأمونيوم في

ويمكن أيضًا الجمع بين النيترة وتحويل الأنانوموكس في مفاعل واحد. وفي هذه الحالة تكون هناك حاجة إلى تثبيت الكتلة الحيوية نظرًا للانخفاض الشديد في معدل نمو بكتيريا الأنانوموكس. ولا يمكن استخدام معيار الإزالة لمنع أكسدة النترات، ومع ذلك فمن الممكن عند تحديد كل من الأكسجين والتنتريت أن تتغلب بكتيريا الأنانوموكس على مؤكسدات النيتريت في عملية إزالة النيتروجين بشكل فعال (Hao *et al.*, 2002). إن أيسير وسيلة هي القيام بعملية الأكسدة للأمونيا بواسطة الغشاء الحيوي أو الحمأة الحبيبية المعتمدة على عملية أكسدة الأمونيا بواسطة الكائنات ذاتية التغذية تحت ظروف شح الأكسجين بحيث يتأكسد ما يقرب من ٥٠ في المائة من الأمونيا. وإذا كان الغشاء الحيوي مستقرًا، فسوف يتطور عدد الأنانوموكس في أعمق طبقات الغشاء الحيوي كما هو مُبين في الشكل ١٠-٦.



شكل رقم ١٠-٦ تمثل تخطيطي لإزالة النيتروجين بواسطة الكائنات ذاتية التغذية في عملية غشاء حيوي

تم الحصول على هذه العملية في العديد من الحالات (مثل Siegrist *et al.*, 1998). كما حصلت هذه العملية على العديد من الأسماء المختصرة في الأدب: النيترة الهوائية محدودة الأكسجين - إزالة النيترة (OLAND<sup>®</sup>, Kuai *et al.* 1998), الإزالة الهوائية للأمونيا (Hippen *et al.*, 1997), الإزالة الكاملة للنيتروجين بواسطة الكائنات ذاتية التغذية عن طريق النتريت (CANON<sup>®</sup>, Strous, 2000; Sliekers *et al.*, 2002). ويقترح أول اسمين عملية إزالة النيترة تحت الظروف الهوائية، وهذا غير صحيح؛ ولهذا تم اقتراح CANON<sup>®</sup> كوصف عام للعملية. وعلى نحو فعال، يرجع أول اسمين إلى الافتراض الأصلي بأنه يتم تنفيذ عملية إزالة النيترة أساساً بواسطة بكتيريا النيتروزوموناس (انظر الشكل رقم ١-٦)، فقد تبين بوضوح في وقت لاحق أن بكتيريا الأنانوموكس هي المسئولة عن التحويل (Peynaert *et al.*, 2003; Helmer *et al.*, 2001).

روتردام، هولندا (٤٧٠,٠٠٠ نسمة، حمل النيتروجين ٨٣٠ كجم/يوم ، van der Star *et al.*, 2007 .



شكل رقم ٩-٦ (أ) منظر جوي لمنشآت معالجة الحمأة في محطة Dokhaven لمعالجة مياه الصرف الصحي (ب) منظر لمفاعل الأنانوموكس (ج) مفاعل هاضم الحمأة (صورة: Water Board Hollandse Delta)

إن نوع المفاعل ذو التدوير الداخلي الذي يستخدم في عملية الأنانوموكس في روتردام ملائم لاستخدام الحمأة الحبيبية خصيصاً. فنجد أن الجزء السفلي عبارة عن حيز طبقة حمأة معلقة التي تُخلط جيداً عن طريق عمل مضخة رافعة بالهواء والتي يتم دفعها من غاز النيتروجين الذي يتم إنتاجه وتجمعه على قمة هذا الحيز السفلي. وبهذه الطريقة، يمكن بناء تركيزات النتريت في مستوى منخفض في المفاعل بأكمله رغم تركيزات المياه الداخلة العالية. كما يحتوى الحيز العلوي للمفاعل على حمأة ويتم استخدامها بشكل رئيس لتحقيق تركيز منخفض لمياه الصرف الصحي الخارجية من خلال خصائص التدفق التدافعي.

عام ٢٠٠٧ اقتراحاً بشأن تسمية موحدة لهذه العمليات كما هو مُبين في الجدول رقم ٥-٦.

وفي الوقت الحاضر، تم اقتراح مجموعة كاملة من العمليات التي تعتمد على بكتيريا الأناموكس في العلم. كما قدم Van der Star *et al.*

جدول رقم ٥-٦ خيارات عملية المعالجة وأسماء نظم إزالة النيتروجين بما فيها عملية الأناموكس

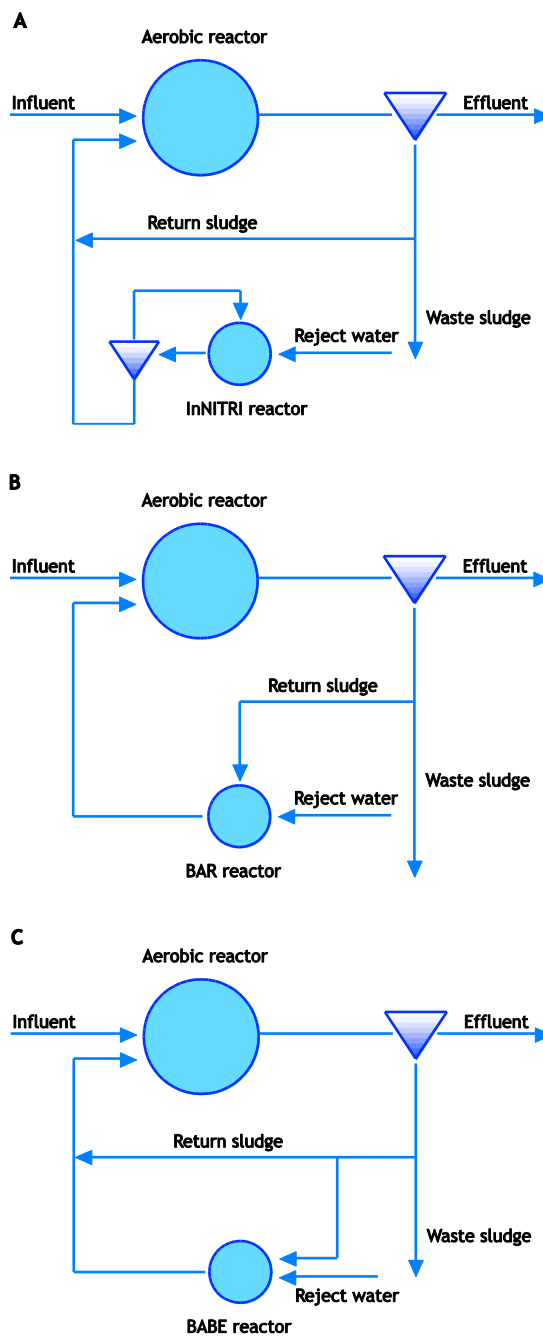
اسم العملية المقترن	مصدر التنمير	أسماء بديلة للعملية	المرجع الأول
Two reactor nitritation-Anammox process (Fux et al., 2001)	Nitritation	SHARON <sup>a,b</sup> -Anammox	Van Dongen <i>et al.</i> (2001)
One-reactor nitritation-Anammox	Nitritation	Two stage OLAND	Wyffels <i>et al.</i> (2004)
One-reactor denitrification-Anammox	Denitrification	Two stage deammonification	Tretaroli <i>et al.</i> (2004)
One-reactor denitrification-Anammox process	Denitrification	Aerobic deammonification	Hippen <i>et al.</i> (1997)
		OLAND <sup>c</sup>	Kuai and Verstraete (1998)
		CANON <sup>d</sup>	Third <i>et al.</i> (2001)
		Aerobic/anoxic deammonification	Hippen <i>et al.</i> (2001)
		Deammonification	Seyfried <i>et al.</i> (2001)
		SNAP <sup>e</sup>	Lieu <i>et al.</i> (2005)
		DEMON <sup>f</sup>	Wett (2006)
		DIB <sup>f,g</sup>	Ladiges <i>et al.</i> (2006)
		Anammox <sup>h</sup>	Mulder <i>et al.</i> (1995)
		DEAMOX <sup>i</sup>	Kalyuzhnyi <i>et al.</i> (2006)
		DENAMMOX <sup>j</sup>	Pathak and Kazama (2007)

- a. استدامة ارتفاع معدل إزالة الأمونيوم عن طريق التنمير؛ يشير الاسم فقط إلى النيترة التي من خلالها يتم تجنب أكسدة التنمير عن طريق اختيار زمن المكث و التشغيل عند درجة حرارة مرتفعة.
- b. أحياناً يطلق هذا المصطلح على عملية النيترة/ إزالة النيترة عن طريق التنمير.
- c. عملية النيترة - إزالة النيترة بواسطة الكائنات ذاتية التغذية محددة الأكسجين.
- d. الإزالة الكاملة للنيتروجين بواسطة الكائنات ذاتية التغذية عن طريق التنمير.
- e. تستخدم عملية إزالة النيتروجين ذات المرحلة الواحدة باستخدام الأناموكس والنتررة الجزئية.
- f. يشير الاسم إلى عملية إزالة الأمونيا في SBR وفقاً للتحكم في الأنس الهيدروجيني.
- g. عملية إزالة الأمونيا في نظم العشاء الحيوي (البيوفيلم) ذات التهوية المنقطعة.
- h. النظام الذي غُثر فيه على بكتيريا الأناموكس أصلاً. سميت هذه العملية بالكامل بـ الأناموكس.
- i. إزالة نيترة أكسدة الأمونيوم؛ يشير هذا الاسم فقط إلى إزالة النيترة باستخدام الكبريتيد كمانح إلكتروني.
- j. عملية إزالة النيترة - الأناموكس ، يشير هذا الاسم فقط إلى عملية إزالة النيترة باستخدام المادة العضوية كمانح إلكتروني.

بعملية الإضافة الحيوية بواسطة حمأة تقوم بالنيترة يتم زراعتها خارجياً، إلا أن هناك عيدين محتلين. فإن البكتيريا التي يتم إضافتها قد لا تكون النوع الأمثل من الكائنات التي تقوم بالنيترة في محطة المعالجة المحددة. وإذا أضيفت خلايا معلقة، فسوف يتم إزالتها بشكل فعال بواسطة البروتوزوا في الحمأة. لهذا، فمن المفيد إنتاج البكتيريا التي تقوم بالنيترة في مفاعل مستمر التلقيح بالحمأة من خزان التهوية والتغذية بمياه الصرف الصحي الخارجية من الهاضم. وبهذه الطريقة، فإن الكائنات التي تقوم بالنيترة والتي تتمو في الحمأة هي تلك التي تتتمى لنظام المعالجة، لأنها تتمو داخل الحمأة، وبذلك لا يتم إتهامها

## ٦-٦ الإضافة الحيوية

إن معيار التصميم الحقيقي لمحطة معالجة مترتبة هو زمن مكث الحمأة الهوائية المطلوب لبكتيريا النيترة. ويزيد زمن مكث الحمأة بشكل ملحوظ في المناطق ذات المناخ البارد. وبإضافة بكتيريا النيترة إلى نظام الحمأة المنشطة، يمكن تقليل زمن مكث الحمأة المطلوب، وهذا ويمكن استخدامه كخيار للتطوير. كما يمكن استخدامه من أجل إزالة النيتروجين بالنظم ذات الحمل العالي، أو من أجل تخليق حيز في المحطات ذات النيترة الجيدة من أجل عملية إزالة النيترة. يمكن القيام



شكل رقم ١١-٦ مخطط العمليات المختلفة للإضافة الحيوية: (A) BABE<sup>®</sup>, (B), BAR<sup>®</sup> (C)، InNITRI<sup>®</sup>

تم تطوير عملية الـ BABE<sup>®</sup> وتصميمها بالكامل اعتماداً على محاكاة النموذج. وهذا ممكن طالما أن العملية لا تعتمد على بكتيريا غير معروفة ولكنها تعتمد على عمليات إزالة النيتروجين التقليدية. وبذلك يمكن تطبيق نموذج الحمأة المنشطة الموجود والذي تم اختباره جيداً

من قبل البروتوزوا. وإضافة إلى ذلك، ينخفض حمل النيتروجين إلى محطة المعالجة.

وهناك ثلاثة مقترنات مختلفة لدمج عملية الإضافة الحيوية هذه. عملية الـ InNITRI<sup>®</sup> (Kos, 1998) وهي العملية التي يتم فيها إنتاج الكائنات التي تقوم بالبيترة على مياه صرف هاضم الحمأة (انظر الشكل رقم ١١-٦أ). ويتم الحصول على تكون نصف من خلال تطبيق مكث الكتلة الحيوية. هناك مخاطرة في هذه العملية وهي أنه لا يتم إنتاج أعداد ميكروبية كافية من التي تقوم بالبيترة من أجل الإضافة الحيوية، كما أنه لا يُرحب في تطبيق زمن أطول لمكث الحمأة نظراً لأنها سوف تقلل من إنتاج الحمأة/البكتيريا التي تقوم بالبيترة. ويستخدم الخياران الآخرين الحمأة المعايدة كملحق للعملية. وفي هذه الحالة لا تكون هناك حاجة إلى مكث الحمأة نظراً لنمو البكتيريا بالفعل في الحمأة، وعلاوة على ذلك، يمكن الحصول على COD المطلوب لعملية إزالة النيتروجين من COD في الحمأة المعايدة. كما تكون هناك حاجة إلى عملية إزالة النيتروجين من أجل الاحتفاظ بأس هيدروجيني جيد في مفاعل المعالجة الجانبية. وتشتق عملية BAR<sup>®</sup> (تجدد الإضافة الحيوية؛ Novak *et al.*, 2003) من العملية التي يتم فيها تهوية الحمأة المعايدة من أجل الحصول على تحلل الحمأة، وإضافة مياه صرف الهاضم إلى هذا المفاعل، فسوف تشنج الكائنات التي تقوم بالبيترة في حيز هذا المفاعل (انظر الشكل ١١-٦ب).

وأحد العيوب هو أن المفاعل سوف تكون له نفس درجة الحرارة المنخفضة في عملية الحمأة المنشطة نفسها. ولذلك، فإنأخذ جزء ضئيل من الحمأة المعايدة ، وخلطها في معدل ١:١، مع مياه صرف الهاضم الدافئ مثلًا يكون أكثر فائدة (انظر الشكل رقم ١١-٦C). ونتيجة لدرجة الحرارة المرتفعة ومعدل تحمل الحمأة المنخفض، يمكن تصميم الخزان بشكل أكثر إدماجاً. وقد تم تسمية العملية الأخيرة بعملية الـ BABE<sup>®</sup> (تعزيز دفعات الإضافة الحيوية؛ Zilverentant, 1999) لأن العملية الأصلية تُعد بمثابة نوع من المفاعل ذو الدفعات المتكررة.

المخصص لعملية إزالة النيترة بحوالى ١٠ في المائة من إجمالي حجم مفاعل الحمأة المنشطة.

كما أوضحت المحاكاة أنه لا توجد حاجة إلى استهداف أقصى إزالة للنيتروجين (أي أقصى إضافة حيوية أيضًا) في عملية المعالجة الجانبية. وفي أغلب الحالات، يوجد التحويل الأمثل في مفاعل المعالجة الجانبية بحيث أن المياه الخارجة من محطة مياه الصرف الصحي الرئيسية لا تتغير بعده أكثر من ذلك، بينما تستمر تكافة عملية المعالجة الجانبية في التزايد. كما ينبغي أن يكون زمن مكث الكتلة الحيوية في مفاعل المعالجة الجانبية هو الأمثل. حيث يؤدي زمن المكث المتزايد إلى مستوى أقل من الأمونيا في مياه صرف محطة المعالجة الخارجية. ورغم ذلك، إذا زاد المكث في مفاعل  $\text{BABE}^{\circ}$  عن زمن المكث الأمثل، فسوف تتدحرج المياه الخارجية من محطة مياه الصرف الصحي الرئيسية مرة أخرى، وذلك نتيجة لأن زيادة زمن مكث الكتلة الحيوية يؤدي إلى انخفاض معدل تحويل الحمأة، وبالتالي، إنتاج الحمأة. حيث إن هذا يعتبر ذو منفعة بالنسبة لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي المعتادة، إلا أنه غير مرغوب فيه لمفاعل المعالجة الجانبية التي من المفترض أن تنتج حمأة تقوم بالنيترة.

تم إجراء تقييم معتمد على نموذج لمفهوم تطوير محطة معالجة لمعالجة مياه الصرف الصحي ( $140,000$  نسمة) في هولندا، وأوضحت النتائج أنه سيكون هناك انخفاض ٥٠ في المائة في احتياجات مساحة الأرض إذا تم استخدام تكنولوجيا  $\text{BABE}^{\circ}$  مقارنة بالتطوير التقليدي (توسيع حجمي كل من التهوية وإزالة النيترة) (Salem et al., 2002). وأوضح تحليل للتكلفة أن استخدام تقنية  $\text{BABE}^{\circ}$  للتطوير قد توفر ١١٥,٠٠٠ يورو في العام. وهناك وفورات ضخمة في تكاليف الإنشاء وبعض الوفورات في الطلب على الطاقة. وفي هذه الحالة، كان من المفترض أن يتم إنجاز العملية الكاملة لإزالة النيترة في مفاعل  $\text{BABE}^{\circ}$  عن طريق إضافة الميثانول. وهذا يؤدي إلى تكاليف إضافية بسبب شراء الميثانول وإنتاج المزيد من الحمأة. وبناءً على  $\text{BABE}^{\circ}$  أكبر قليلاً يسمح باستخدام كبير للركيزة الذاتية (endogenous substrate) في الحمأة المعادة. ولكن محطة، فإن التكلفة الأمثل هي التي يجب أن تحدد التصميم الدقيق للنظام.

وقد جرى تقييم نطاق كامل لتقنية  $\text{BABE}^{\circ}$  في محطة لمعالجة مياه الصرف الصحي في هولندا (Garmerwolde 300,000 نسمة). يعمل هذا النظام ذو معدل التحميل العالي خلال

(Salem et al., 2003a,b) الذي يعتمد على النموذج بسبب تعقيد العملية وتوفير التكلفة في تطويرها. إن العملية لها العديد من متغيرات التصميم التي يمكن تحديد القيم المثلث لها. كما يؤثر مفاعل معالجة التدفق الجانبي على عملية النيترة في مفاعل معالجة التدفق الرئيس والعكس صحيح. ويجب تقييم عملية النيترة في مفاعل المعالجة الجانبية وفقاً لنوعية مياه الصرف الصحي في المحطة الرئيسية. ولا يمكن وجود نظام مختبر مناسب، أو حتى نظام تجريبي طالما أن نسبة الحمأة بين المفاعل الرئيس ومفاعل المعالجة الجانبية كبيرة جداً.

يتم عادة تحديد أدنى زمن لمكث الحمأة بواسطة الفرق بين أقصى معدل نمو للكائنات التي تقوم بالنитьرة ناقص معدل تحللها. وفي حالة عملية الإضافة الحيوية، يمكن جمع أقصى معدل نمو مع معدل الإضافة المحدد (كمية الكائنات المضافة التي تقوم بالنитьرة لكل وحدة كائنات تقوم بالنитьرة لكل وحدة زمنية). وأحد المناهج الأخرى بالنسبة لعملية  $\text{BABE}^{\circ}$  والـ  $\text{BAR}^{\circ}$  هي اعتبار أن الحمأة في مفاعل المعالجة الجانبية جزءاً لا يتجزأ من إجمالي مخزون الحمأة؛ وبهذه الطريقة تتم إطالة إجمالي زمن المكث الهوائي بشكل فعال. ومن أجل تقييم أدنى زمن مكث للحمأة، يحتاج الفرد وضع تركيزات ودرجات حرارة مختلفة للحمأة في الاعتبار.

لقد بينت محاكاة عملية  $\text{BABE}^{\circ}$  العديد من خصائص العملية (Salem et al., 2003a,b). وتؤدي زيادة نسبة الأمونيا التي تتم معالجتها في مفاعل المعالجة الجانبية إلى تحسين تركيز الأمونيوم في مياه الصرف الصحي الخارجية. وبالطبع يلاحظ التأثير عندما يقترب زمن مكث الحمأة في النظام من أدنى زمن لمكث الحمأة أو عندما يكون أقصر منه. ولوحظ أكبر تأثير عند ٥٠ في المائة من أدنى زمن لمكث الحمأة من أجل عملية النيترة في محطة الحمأة المنشطة. ويكون تأثير درجة الحرارة على عملية النيترة في نظام المعالجة أقل قوة. وحتى تحت درجات الحرارة المنخفضة جداً، تنخفض تركيزات الأمونيوم في مياه الصرف الصحي الخارجية. بالجملة ، فإن العملية وبالتالي يكون لها أكبر تأثير على محطات المعالجة مثلية الحمل. والإزالة الزائدة للأمونيا من مياه الصرف الصحي الخارجية تكون نتيجة لإزالة النيتروجين من مياه صرف الهاضم ونتيجة لإضافة البكتيريا التي تقوم بالنитьرة في مفاعل التهوية الرئيس. ويساهم تأثير الإضافة بـ ٥٠ في المائة من الإزالة الزائدة للنيتروجين. وفي النظم منخفضة الحمل، تسمح عملية الإضافة الحيوية بزيادة الحيز



شكل رقم ١٢-٦ تطبيق كامل النطاق لتقنية BABE®: محطة معالجة مياه الصرف الصحي في هولندا (من الأمام: Hertogenbosch مفاعل الإضافة الحيوية؛ صورة: DHV B.V.)

## ٧-٦ الاستنتاجات

تسمح الاستفادة من الظروف الخاصة لمياه صرف هاضم الحمأة (بالنسبة لدرجة الحرارة أو التركيزات مثلاً) بتطوير عمليات مختلفة قد يتم استخدامها بشكل فعال من أجل تطوير محطات معالجة مياه الصرف الصحي. و اختيار العملية يتتأثر إلى حد كبير، بالظروف المحلية. وإدراك الظروف التي تختلف عن كونها "عادية" يسمح بتصميم العمليات الابتكارية التي تستفيد من هذه الظروف المختلفة.

ثلاثة خطوط متوازية وهي: واحد يتلقى حمل النيتروجين المعتمد، وواحد يتعامل فقط مع إزالة النيتروجين من مياه صرف الهاضم، وخط يتعامل مع الإضافة الحيوية وفقاً لتقنية BABE®. وقد كان تأثير الإضافة الحيوية لعملية BABE® هو تحسين معدل النيترة للحمأة بنحو ٦٠ في المائة (Salem *et al.* 2003b) والتي تتماشى مع تنبؤات النموذج. ولأن زمن مكث الحمأة في المحطة قصير جداً فإن عملية BABE® لا تؤدي إلى النيترة الكاملة في الشتاء.

هناك تطبيق ثان كامل النطاق للعملية في محطة معالجة مياه الصرف الصحي، في هولندا (انظر الشكل رقم ١٢-٦). حيث يتم تشغيل هذه المحطة تحت زمن مكث للحمأة يعطي مياه خارجة (السيب المعالج) جيدة في فصل الصيف دون نيترة في فصل الشتاء. وتحتوي مياه صرف هاضم الحمأة على ١٥ في المائة تقريباً من حمل النيتروجين للمحطة. كما أن حجم مفاعل الإضافة الحيوية BABE® يمثل أقل من ١ في المائة من الحجم الحالي لمفاعل عملية الحمأة المنشطة. وبهذا التطبيق، قد تتم المحافظة على عملية النيترة أثناء شهور الشتاء، بالإضافة إلى تلافي التوسّعات الضخمة لأحواض الحمأة المنشطة.

## المراجع

- Bock E., Stüven R., Schmidt I., and Zart D. (1995) Nitrogen loss caused by denitrifying Nitrosomonas cells using ammonium or hydroxylamine as electron donors and nitrite as electron acceptor. *Arch. Microbiol.* 163, 16-20.
- Garrido J.M., van Bentham W.A.J., van Loosdrecht M.C.M and Heijnen J.J. (1997) Influence of dissolved oxygen concentration on nitrite accumulation in a biofilm airlift suspension reactor. *Biotech. Bioeng.* 53, 168-178.
- Hao X., Heijnen J.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2002) Sensitivity analysis of a biofilm model describing a one-stage completely autotrophic nitrogen removal (CANON) process. *Biotech. Bioeng.* 77(3), 266-277.
- Hellinga C., Schellen A.A.J.C., Mulder J.W., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1998) The SHARON process: An innovative method for nitrogen removal from ammonium-rich wastewater. *Wat. Sci. Tech.* 37(9), 135-142.
- Helmer C., Tromm C., Hippen A., Rosenwinkel K.H., Seyfried C.F. and Kunst S. (2001) Single stage biological nitrogen removal by nitritation and anaerobic ammonium oxidation in biofilm systems. *Wat. Sci. Tech.* 43(1), 311-320.
- Hippen A., Rosenwinkel K.-H., Baumgarten G. and Seyfried C. F. (1997) Aerobic deammonification: a new experience in the treatment of wastewater. *Wat. Sci. Tech.* 35(10), 111-120.
- Kos P. (1998) Short SRT (solids retention time) nitrification process/flowsheet. *Wat. Sci. Tech.* 38(1), 23-29.
- Kuai L.P. and Verstraete W. (1998) Ammonium removal by the oxygen-limited autotrophic nitrification-denitrification system. *Appl. Env. Micr.* 64, 4500-4506.
- Kuenen J.G. (2008) Anammox bacteria: from discovery to application. *Nature Reviews Microbiology* 6(4), 320-326.
- Mulder A., Van De Graaf A.A., Robertson L.A., Kuenen J.G. (1995) Anaerobic ammonium oxidation discovered in a denitrifying fluidized bed reactor *FEMS Microb. Ecology*, 16 (3), 177-184.
- Mulder J.W., Van Loosdrecht M.C.M., Hellinga C. and Van Kempen R (2001) Full scale application of the SHARON process for treatment of reject water of digested sludge dewatering. *Wat. Sci. Tech.* 43(11), 127-134.
- Novák L., Wanner J., Kos M. (2003) A method for nitrification capacity improvement in an activated sludge process for biological wastewater treatment. CZ patent No. 291 489
- Pynaert K., Smets B. F., Wyffels S., Beheydt D., Siciliano S. D., and Verstraete W. (2003) Characterization of an Autotrophic Nitrogen-Removing Biofilm from a Highly Loaded Lab-Scale Rotating Biological Contactor. *Appl. Env. Micr.* 69, 3626-3635.
- Picioreanu C., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1997) Modelling the effect of oxygen concentration on nitrite accumulation in a biofilm airlift suspension reactor. *Wat. Sci. Tech.* 36 (1), 147-156.
- Salem S., Berends D., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (2002). Model-based evaluation of a new upgrading concept for N-removal. *Wat. Sci. Tech.* 45(6), 169-176.
- Salem S., Berends D., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (2003a) Bio-augmentation by nitrification with return sludge. *Wat. Res.* 37(8), 1794-1804.
- Salem S., Berends D.H.J.G., van der Roest H.F., van der Kuij R.J., and van Loosdrecht M.C.M (2003b) Full-scale application of the BABE process. *Accepted for the IWA Conference on Design, Operation and Economics of Large Wastewater Treatment Plants Praha*, September.
- Schalk J., De Vries S., Kunen J.G. and Jetten M.S.M. (2000) Involvement of a novel hydroxylamine oxidoreductase in anaerobic ammonia oxidation. *Biochemistry* 39(18), 5405-5412.
- Schemen R., van der Spoel H., Salem S. and van Kempen R. (2003) Unieke combinatie op rwzi Beverwijk. *H2O* 10,17-19.
- Schmidt I., Hermelink C., de Pas-Schoonen K., Strous M., den Camp H.J.O., Kuenen J.G., and Jetten M.S.M. (2002) Anaerobic ammonia oxidation in the presence of nitrogen oxides (NO<sub>x</sub>) by two different lithotrophs. *Appl. Env. Micr.* 68(11), 5351-5357.
- Siegrist H., Reithaar S., Koch G. and Lais P. (1998). Nitrogen loss in a nitrifying rotating contactor treating ammonia-rich wastewater without organic carbon. *Wat. Sci. Tech.* 38(8-9), 241-248.
- Sliekers A.O., Derwort N., Campos Gomez. J.L., Strous M., Kuenen J.G. and Jetten M.S.M (2002) Completely autotrophic ammonia removal over nitrite in one reactor. *Wat. Res.* 36, 2475-2482.
- Sliekers A.O., Third K.A., Abma W., Kuenen J.G. and Jetten M.S.M. (2003) CANON and Anammox in a gas-lift reactor. *Fems Microbiology Letters* 218, 339-344.
- STOWA (1996) *One reactor system for ammonia removal via nitrite*, Report no 96-01, Utrecht.

- Strous M. (2000) Microbiology of anaerobic ammonium oxidation. PhD thesis, Department of Biotechnology, the Technical university of Delft, The Netherlands.
- Third K.A., Sliekers A.O., Kuenen J.G., Jetten M.S.M. (2001) The CANON system (completely autotrophic nitrogen-removal over nitrite) under ammonium limitation: Interaction and competition between three groups of bacteria. *System. Appl. Microbiol.* 24, 588-596
- Van Bentham W.A.J., Derissen B.P., Van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1998) Nitrogen removal using nitrifying biofilm growth and denitrifying suspended growth in a biofilm airlift suspension reactor coupled to a chemostat. *Wat. Res.* 32, 2009-2018.
- Van de Graaf A.A., Mulder A., de Bruijn P., Jetten M.S.M, Robertson L.A. and Kuenen J.G. (1996) Autotrophic growth of anaerobic ammonium oxidizing micro-organisms in a fluidised bed reactor. *Microbiology* 142, 2187-2196.
- Van der Star W.R.L., Abma W.R., Blommers D., Mulder J.-W., Tokutomi T., Strous M., Picioreanu C., van Loosdrecht M.C.M. (2007) Startup of reactors for anoxic ammonium oxidation: Experiences from the first full-scale Anammox reactor in Rotterdam. *Wat. Res.* 41, 4149-4163.
- Van Dongen L.G.J.M., Jetten M.S.M. and van Loosdrecht M.C.M (2001) *The combined SHARON/Anammox process: A sustainable method for N-removal from sludge water.* STOWA, Utrecht.
- Wett B. (2006) Solved upscaling problems for implementing deammonification reject water. *Wat. Sci. Techn.*, 53(12), 121-128.
- Zilverentant A. (1999) *Process for the treatment of wastewater containing specific components e.g. ammonia.* Patent PCT/NL99/00462, WO0005177.

## مجموعة المصطلحات

الوصف	الاختصار
نظام المفاعل المفرد لعملية "إزالة الأمونيوم عالي النشاط عن طريق النيترات"	SHARON
عملية النيترة / إزالة النيترة محدودة الأكسجين بواسطة الكائنات ذاتية التغذية	OLAND
إزالة الكاملة للنيتروجين بواسطة الكائنات ذاتية التغذية عن طريق النيترات	CANON
إزالة النيتروجين ذات المرحلة الواحدة باستخدام الأناموكس والنيترة الجزئية	SNAP
إزالة الأمونيا في نظم الغشاء الحيوي (البيوفيلم) ذات التهوية المقطعة	DIB
إزالة نيترة أكسدة الأمونيا	DEAMOX
عملية إزالة النيترة - الأناموكس	DEA
نظام إزالة الأمونيا	DEMON
عملية تعزيز دفعات الإضافة الحيوية	BABE
تجدد الإضافة الحيوية	BAR
ماغنيزيوم أمونيوم فوسفات	MAP
زمن مكث الحمأة	SRT
محطة معالجة مياه الصرف الصحي	WWTP



الجائزة (جائزة الجمعية الدولية للمياه لإنجاز مشروع عام ٢٠٠٨ في أوروبا) التي حازت عليها محطة Garnerwoerde لمعالجة مياه الصرف الصحي في هولندا التي تطبق عملية SHARON® (مدعان أبيضان اللون في الواجهة؛ صورة: Grontmij Nederland N.V.)



٧

## تعزيز الآليات البيولوجية وتطوير عمليات إزالة الفسفور

Mark C. Wentzel, Yves Comeau, George A. Ekama,  
Mark C.M. van Loosdrecht and Damir Brdjanovic

### ١-٧ المقدمة

هذه التطورات من المصلحة العلمية البحثة، وإنما، ولو ببطء، من الإدراك الكامل في السبعينيات (1960s) للدور المحوري الذي يلعبه الفسفور في تختن البيئات المائية. أدى هذا الإدراك مع النزادة الهائلة في أعمال الفسفور إلى البيئة المائية منذ عام ١٩٥٠، إلى الحاجة الملحة إلى تطوير تدابير مضادة وفعالة للحد من تدفق الفسفور. وإن أحدى هذه التدابير المضادة هي عملية EBPR.

يتم استخدام تعبير تعزيز الآليات البيولوجية لعملية إزالة الفسفور في هذا الفصل لوصف ما يُشار إليه في المراجع العلمية بتعزيز عملية إزالة الفسفور البيولوجية أو عملية إزالة الفسفور الرائد بيولوجيًا (EBPR) أو أحياناً بعملية إزالة الفسفور بيولوجيًا (BPR)، حيث تزيل الكتلة الحيوية لمعالجة مياه الصرف الصحي الفسفور متداولة متطلباتها الابتنائية عن طريق تراكم احتياطيات الخلايا الداخلية للبولي فوسفات/القوسفات المعقد (poly P).

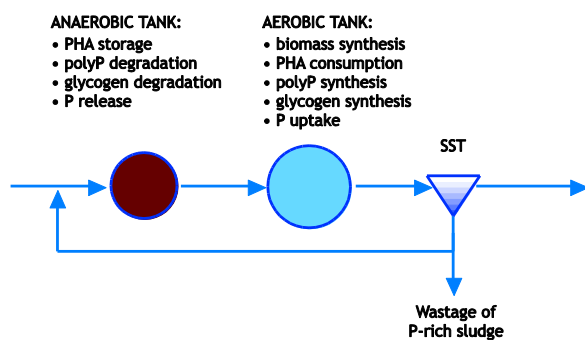
وبإضافة إلى إزالة الفسفور بهدف تكوين الخلية، فقد يحدث المزيد من إزالة الفسفور عن طريق الترسيب الكيميائي إما مع المواد

يُعد الفسفور العنصر الرئيس لإزالته من البيئات المائية بهدف الحد من نمو النباتات المائية والطحالب، وبالتالي، السيطرة على التختن. وبخلاف النيتروجين الذي يمكن تثبيته في الغلاف الجوي الذي يحتوي على ٨٠ % من غاز النيتروجين، فقد يأتي الفسفور من منبع الأنظمة المائية فحسب (مع إهمال التربوب الجوي). إن أفضل وسيلة للسيطرة على مصادر الفسفور الانتشرارية، من الحقوق الزراعية على سبيل المثال، هي خطط التسميد الملائمة، بينما يمكن إزالة المصادر النقاطية للفسفور، من محطات معالجة مياه الصرف الصحي على سبيل المثال، وذلك عن طريق العمليات الكيميائية أو البيولوجية. وبوضع فائدة البيئات المائية في الاعتبار، يُجرى تطبيق أنظمة أكثر صرامة على إزالة الفسفور من مياه الصرف الصحي.

تم إلقاء الضوء على تعزيز الآليات البيولوجية وتطوير عمليات إزالة الفسفور (EBPR) أولًا بقدر تعلقها بإزالة الفسفور في أنظمة الحمام النشطة في أواخر الخمسينيات. ومنذ تلك العقود الخمسة، فقد تزايد فهم هذه الظاهرة، وتصورها، وتطبيقها من خلال ملاحظات عرضية بدائية إلى أوصاف بيوكيميائية ورياضية ذات تنظيم جيد يُطبق وفقاً لتصميم ومراقبة الأعمال الرئيسية ذات النطاق الكامل. لا ينبع دافع

## ٢-٧ مبدأ تعزيز الآليات البيولوجية لعمليات إزالة الفسفور (EBPR)

إن تعزيز الآليات البيولوجية لعمليات إزالة الفسفور هي عمليات الامتصاص والإزالة الحيوية التي تقوم بها أنظمة الحمأة النشطة، المتتجاوزة لكمية التي تقوم الأنظمة "المعتادة" للحمأة النشطة الهوائية بجازتها بالكامل. ويكون ذلك أكثر من متطلبات الفسفور المعتادة لنمو الحمأة النشطة. ففي أنظمة الحمأة النشطة كاملة التهوية، تصل كمية الفسفور المدرجة عادة في كتلة الحمأة إلى ٠٠٢ mgP/mgVSS و ٠٠١٥ mgP/mgTSS (تقريباً). ونتيجة لفقد اليومي للحمأة الفاضحة، تتم إزالة الفسفور بشكل فعال (انظر شكل رقم ١٧).



شكل رقم ١-٧ ملاحظات حول سلوك الكائنات التي تقوم بتراث الفوسيفات  
adapted from Metcalf and Eddy, ( ) EBPR (PAO) في نظام (2003)

وهذا قد يؤدي إلى إزالة نحو ١٥-٢٠% من الفسفور في العديد من مياه الصرف الصحي البلدية. ففي نظام الحماة النشطة المستخدمة لعملية EBPR، تزيد كمية الفسفور المدرجة في كتلة الحماة عن القيمة المعتادة من  $0.02 \text{ mgP/mgVSS}$  إلى  $0.06 \text{ mgP/mgVSS}$  ( $0.05 \text{ mgP/mgTSS}$ ) تقريباً. ويتتحقق ذلك من خلال تصميم النظام (المحطة) أو التعديلات التشخيصية، إضافة إلى الكائنات غير ذاتية التغذية الكائنة في الحماة النشطة، والتي تحفظ نمو الكائنات التي تتمكن من امتصاص كميات كبيرة من الفسفور ومن تخزينها داخلياً في سلاسل طويلة من البولي فوسفات (polyP؛ وبشكل عام، تسمى هذه الكائنات بالكائنات المراكمة للفسفور PAOs؛ وفي بعض الأحيان تسمى بكائنات تراكم البولي فوسفات).

الكيماوية المتواجدة في مياه الصرف الصحي أو المضافة إلى نظام المعالجة.

يمكن إحراز تركيزات منخفضة من إجمالي الفسفور في المياه الخارجية (المعالجة) عن طريق العديد من العمليات كما هو مشار إليها في الجدول رقم ١-٧ . على سبيل المثال يمكن استخدام تركيبيتين من هذه العمليات من أجل الوصول إلى ٠،٥ ملليجرام فوسفور/لتر، لأنّ وهما إلى جانب الفلترة الرملية، دون (تركيبة D) أو بوجود التخثر EBPR إلى الكيميائي (تركيبة E). يمكن لعملية إزالة الفسفور بيولوجياً مصحوبة بإضافة كمية محددة من المواد الكيميائية الحصول على قيم من المياه الخارجية تقل عن ٠،١ مليجرام من الفسفور /لتر، هذا إضافة إلى استخدام التخثر والترشيح، أساساً، بهدف إزالة الفوسفات المُجمَع في المواد الصلبة العالقة في المياه الخارجية.

إن الهدف من هذا الفصل هو تقديم آليات بيولوجية لعملية إزالة الفسفور، من أجل تبع تطور الأنظمة العملية للإزالة البيولوجية للفسفور، ومن أجل تحديد الخطوط الإرشادية لتصميم أنظمة إزالة الفسفور بيولوجيًا. ومن أجل تسهيل تطور الخطوط الإرشادية لتصميم هذا الكتاب، تم تقديم مفاهيم الكائنات المراكماتية للفسفور الهوائية (PAOs) والتي قد تستخدم الأكسجين كمتنقى للإلكترون من أجل إنتاج الطاقة فحسب. وبالنظر في وجود بعض الكائنات الحية المراكماتية للفسفور المزيلة للنترة (DPAOs) وإمكانية تأثيرها الواضح على أداء العملية، تم مناقشة تأثيراتها أينما يكون ذلك مناسباً.

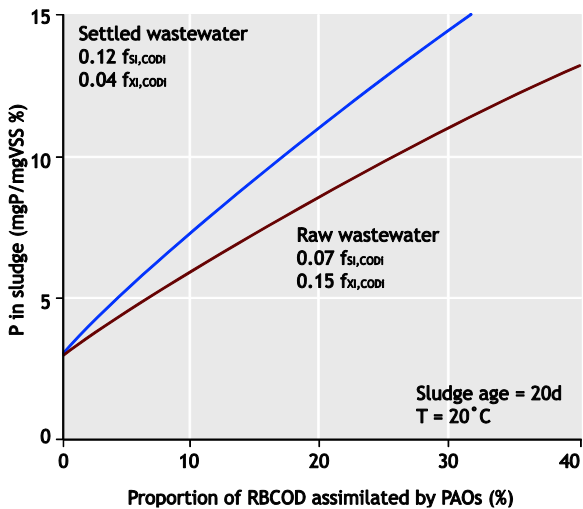
وبالأخذ بعين الاعتبار الفوائد المحتملة لإزالة الفسفور بيولوجياً لا كيميائياً، جانبًا إلى جانب مع المادة العضوية والنيتروجين، فقد أثارت عملية EBPR الكثير من الاهتمام في دراسة الآليات البيوكيميائية، وعلم الأحياء الدقيقة لأنظمة المعالجة، وهندسة العملية والتشغيل الأمثل للمحطات، بالإضافة إلى النماذج (المحاكاة) الرياضية. كما تم نشر استعراضات تطور عملية EBPR على مر السنين (Marais *et al.*, 1983; Arvin, 1985; Wentzel *et al.*, 1991; Jenkins and Tandoi, 1991; van Loosdrecht *et al.*, 1997; Mino *et al.*, 1998; Blackall *et al.*, 2002;

<sup>١</sup> قائمة نسبية بالرموز المستخدمة في الفصل الرابع والخامس، وتم تقديمها في هذا الفصل السابع في، الصفحات ٢١٤-٢١٧.

جدول رقم ١-٧ تركيبات العمليات المطلوبة للحصول على تركيز فسفور كلي معطى (مطلوب) في مياه الصرف البلدية المعالجة (تم اقتباسها من (Barnard and Steichen, 2007)

تحديد الفسفور للحصول على (mgP/l)								عمليات المعالجة المطلوبة
< 0.01	< 0.05	< 0.1	< 0.5	< 1				
H	G	F	E	D	C	B	A	التركيب
		•	•		•		•	التخثر الكيميائي
•	•	•	•	•	•	•		(EBPR) مع ترسيب نهائى جيد
•	•							ما بعد التخثر
	•	•	•	•				الفلترة الرملية
•								ادمصاص
•								فلترة الغشاء

المتطايرة (VSS)، ١١% من المواد الصلبة العالقة الكلية (TSS) mg influent ٥٠٠ mgP/l ١٢-١٠ COD/I.



شكل رقم ٢-٧ نسبة كمية الفسفور في المواد الصلبة المتطايرة (VSS) مقابل نسبة كثرة طلب الأكسجين الكيميائي (COD) القابل للتحلل (بالنسبة المئوية) والتي يتم الحصول عليها بواسطة الكائنات التي تقوم بترابك الفسفور (PAOs).

ومن بين أولى الدراسات المنشورة حول تعزيز إزالة الفسفور في بعض أنظمة الحمأة النشطة، نجد بعض النقاشات الجدلية حول ما إذا كانت هذه الآلية هي ترسيب المركبات غير العضوية، وما إذا كانت تتوسط ببولوجيا، أو من خلال التكون البيولوجي وترابك مركبات الفسفور في الكائنات أم لا. ليس الهدف من هذا الفصل مناقشة دليل دعم الطبيعة

يمكن لهذه الكائنات (PAOs) أن تشتمل على ٠,٣٨ mgP/mgTSS ٠,١٧ mgP/mgVSS التي تتعاش كل من الكائنات "العادية" غير ذاتية التغذية (OHO)، لا تقوم بإزالة الفسفور الزائد) والكائنات المراكمة للفسفور PAOs؛ فكلما زادت نسبة الكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs) التي قد يتم تحفيزها للنمو في هذا النظام، كلما تزيد نسبة محتوى الفسفور للحمأة النشطة، وكلما تزيد كمية الفسفور التي تتم إزالتها من النفايات السائلة أيضًا. ونتيجة لذلك، فإن التحدي في هذا التصميم هو زيادة نسبة كمية الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) نسبيًا مع وجود الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية الكائنة في الحمأة النشطة حيث يزيد ذلك من قدرة تراكم الفسفور ومن ثم كفاءة إزالته.

يعتمد المقدار النسبي لهاتين المجموعتين من الكائنات على نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل (COD) في مياه الصرف الصحي الداخلة التي تحصل عليها كل مجموعة من الكائنات إلى حد كبير. فكلما تزيد نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل (COD) في المياه الداخلة التي تحصل عليها الكائنات الحية المراكمة للفسفور (PAOs)، كلما تزيد نسبة الكائنات الحية المراكمة للفسفور (PAOs) في السائل المختلط، وكلما تزيد نسبة محتوى فسفور الحمأة النشطة كلما تحسن عملية EBPR. ويظهر ذلك بوضوح في شكل رقم ٢-٧.

يتم توجيه إجراءات التصميم والإجراءات التنفيذية تجاه تحقيق أقصى نمو للكائنات المراكمة للفسفور (PAOs). وفي نظام عملية EBPR ذات التصميم المناسب، قد تمثل هذه الكائنات (PAOs) نحو ٤٠% من الكائنات النشطة الموجودة (أو ١٥% من المواد الصلبة العالقة

الملحوظة- الانبعاث الالهوي للسفور ، والامتصاص الهوائي للفسفور  
والعمليات المشتركة - معا وتم تمثيلها بمجموعة جنس الكائنات الحية  
المراكمات للسفور .PAO

وقد يتراكم البولي فوسفات بواسطة مجموعات كثيرة من البكتيريا، وعامة يتراكم كمخزون للفوسفات في كميات قليلة نسبياً. ويبدو أن هناك أنواع قليلة جداً فقط من البكتيريا القادرة على كسب الطاقة التي يتم تخزينها في شكل بولي فوسفات بهدف تراكم الأحماس الدهنية المتطايرة (VFAs) وعزلها كبولي هايدروكسي الكانوات (PHAs)، وذلك في ظل الظروف اللاهوائية (في غياب متافق إلكترون خارجي مثل الأكسجين أو النترات).

وفي البحث الأصلي حول علم الأحياء الدقيقة لعملية EBPR التي أجريت على دراسات زراعية (استزراع)، وُضع في عين الاعتبار، بشكل غير صحيح، أن الكائنات الحية المراكمة للفسفور (PAOs) كانت تُعد من جنس *Acinetobacter* (Fuhs and Chen, 1975; Wentzel *et al.*, 1986; Buchan, 1983; Microlunatus أو *Nakamura et al.*, 1995) أو *phosphovorus* (*Tetrasphaera* أو *Stante et al.*, 1997) *Lampropedia*. وفي الآونة الأخيرة، أوضحت الأدلة التي لا تعتمد على البيئة الغذائية، كون *Accumilibacter phosphatis* أحد أعضاء جنس *Accumilibacter* (Maszenan *et al.*, 2000). وبشكل الفسفر (PAO) تنمو في البيئات الغنية (حتى تصل إلى ٩٠٪ من النقاء كما هو موضح من قبل عملية الفلورة في مسابير التهيجين التالقي في الموضع (مسابير الجزيئية لعملية FISH)، إلا أنها لم تكن في البيئات المفقودة للأكسجين بعد (Wagner *et al.*, 1994; Hesselmann *et al.*, 1999, Crocetti *et al.*, 2000; Martin *et al.*, 2006; Oehmen *et al.*, 2007).

ورغم ذلك، فمن ناحية النمذجة والتصميم يُعد تعريف الكائنات المضبوطة المسؤولة عن عملية EBPR ذات أهمية ثانوية، رغم تقديم معلومات قد تُستخدم من أجل تقنية إجراءات النمذجة والتصميم، فإنها لا تعتمد على سلوك كائنات معينة، بل على السلوك الملحوظ لمجموعات الكائنات التي عُرفت بوظيفتها، وفي هذه الحالة تكون الكائنات الحية المراكمة للنسفور (PAOs).

البيولوجية لتعزيز إزالة الفسفور فحسب، ولكنه وصف موجز لنظرية إزالة الفسفور بيولوجيًا كما تم فهمها من قبل المؤلفين، وشرح كيفية استخدام هذه النظرية كعامل مساعد لتصميم أنظمة الحماة النشطة لإزالة الفسفور بيولوجيًا. وهذا لا يعني عدم ترسب الفسفور خلال التغييرات الكيميائية الناجمة عن التفاعل البيولوجي، مثل القلوية والأس الهيدروجيني، فالتأكيد قد يحدث مثل هذا الترسيب غير العضوي، ولكنه قد يظهر في معالجة مياه الصرف الصحي البلدية من خلال نظام حماة منشطة تم تصميمه بطريقة مناسبة، من بين المجموعات المعتادة لتركيز الأس الهيدروجيني، والقلوية، والكالسيوم في المياه الداخلية، حيث تتوسط عملية تعزيز إزالة الفسفور أساساً بواسطة الآلية.  
البيولوجية (Maurer et al., 1999; De Haas et al., 2000).

٣-٧ آلية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً (EBPR)

١ - ٣ - ٧

على مدار التاريخ، ساهمت العديد من الفرق البحثية بعدد من المساهمات الهاامة تجاه توضيح آليات تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً، ومن بينهم (EBPR) Fuhs and Chen (1975), Nicholls and Osborn (1979), Rensink (1981), Marais *et al.* (1983), Comeau *et al.* (1986), Wentzel *et al.* (1986, 1991), van Loosdrecht *et al.* (1997), Mino *et al.* (1987, 1994, 1998), Kuba *et al.* (1993), Smolders *et al.* (1994a,b, 1995), Maurer *et al.* (1997), Sevionur *et al.* (2003), Martin *et al.* (2006), Oehmen *et al.* .((2007)

وفي هذا الجزء، يتم تقديم تفسير المفاهيم الأساسية التابعة لنماذج الآلية المتطرورة بشأن ظاهرة إزالة الفسفور بيولوجياً. وللمزيد من الوصف التفصيلي لهذه الآليات، على القارئ الرجوع إلى المراجع سالفة الذكر.

٢-٣-٧ الكائنات الدقيقة لازلة الفسفور ببوليوجن

إن المطلب الرئيس لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً (EBPR) هو وجود نظام حماة منشطة للكائنات الدقيقة والتي يمكنها أن تقوم بترابم الفسفور تجاوزاً عن متطلبات الأيض العاديه، في شكل بولي فوسفات يتم تخزينه كحببيات يطلق عليها اسم "فولوتين". وفي الإجراءات التصميمية التي طرحت في هذا الفصل، تم جمع كافة الكائنات التي تقوم في نظام الحماة النشطة بترابك البولي فوسفات بهذه الطريقة والتي تقوم باستعراض، السلوك "الكلاسيك" لعملية EBPR الذي تمت

Hascoet *et al.*, 1985; Comeau *et al.*, 1986; Murphy and Lötter, 1986; Gerber *et al.*, 1987; Wentzel *et al.*, 1988a; Satoh *et al.*, 1992; Smolders *et al.*, 1994b; (Maurer *et al.*, 1997).

### ٥-٣-٧ آلية إزالة الفسفور بيولوجيًا

في وصف الآليات عملية EBPR، نجد أن هناك تمييزاً واضحاً بين الكائنات الحية المراكمة للفسفور (PAOs)، والكائنات غير القادرة على القيام بترابق البولي فوسفات، ويطلق عليها اسم كائنات حية عادمة غير ذاتية التغذية (OHOs). وفي ظل تسلس المفاعلات اللاهوائية/الهوائية، يوضع في الاعتبار كون الأحماض الدهنية المتطايرية (VFAs) موجودة في تيار مياه الصرف الداخلية إلى المفاعل اللاهوائي أو يتم إنتاجها في المفاعل اللاهوائي عن طريق المفاعل اللاهوائي أو تكوينها في المفاعل اللاهوائي عن طريق تكتيريا التخمر.

### ١-٥-٣-٧ في ظل المفاعل اللاهوائي

في ظل الظروف اللاهوائية، يتم شرح التفاعلات التي تحدث في الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) في النموذج البيوكيميائي المبسط (انظر شكل رقم ٤-٧)، والنماذج البيوكيميائي الذي يُبيّن مصادر واستخدامات الطاقة والكريون بطريقة أكثر وضوحاً (انظر شكل رقم ٥-٧) والنماذج الكمي الذي تم الحصول عليه بواسطة البيئة الغنية التي تنمو على الأسيتات كمصدر وحيد للكريون في زمن مكث حمأة SRT يبلغ ٨ أيام كما تنمو عند ٢٠ درجة مئوية (انظر شكل رقم ٦-٧).

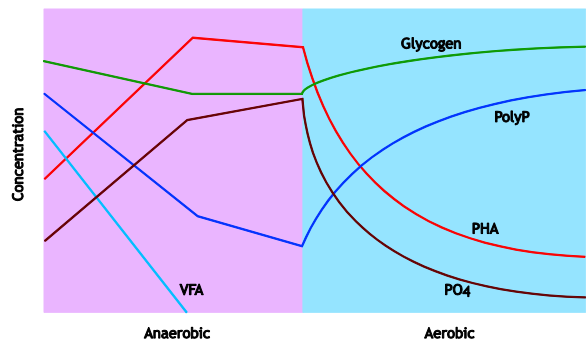
لا يمكن للكائنات الحية غير ذاتية التغذية (OHOs) أن تستخدم الأحماض الدهنية المتطايرية (VFAs) نتيجة لعدم وجود متنقي الإلكترونات خارجي، أكسجين أو النترات. ورغم ذلك، يمكن للكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) أن تتناول الأحماض الدهنية المتطايرية من كتلة السائل وأن تخزنها داخلياً بواسطة ربط الأحماض الدهنية المتطايرية (VFAs) بعضها مع بعض من أجل تشكيل سلسلة طولية معقّدة من جزيئات الكريون من -poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates (PHAs). إن PHBs (hydroxybutyrate: PHB) هي مركبات كريون تم تصنيعها من C-5: polyhydroxyvalerate (PHV) جزيئين من الأسيتات) وما المادتان الأكثر شيوعاً من -poly- $\beta$ -propionate (Prop + Ac) إلا أن (PHAs) hydroxyalkanoates (Prop + Ac) من C-5: PH2MB (hydromethylbutyrate

### ٣-٣-٧ الشروط الأساسية

كما سبق الذكر، من أجل تحقيق عملية EBPR في أنظمة الحمأة النشطة، يجب تحفيز نمو الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs). ولإنجاز ذلك، هناك حالات ضروريتان يجب توافرها، وهما: (i) تسلسل المفاعلات/الظروف اللاهوائية ثم الهوائية (أو منقوصة الأكسجين)، و(ii) إضافة الأحماض الدهنية المتطايرية (VFAs) أو تكوينها في المفاعل اللاهوائي.

### ٤-٣-٧ ملاحظات

إضافة إلى متطلبات عملية EBPR القائمة، أجريت الملاحظات التالية على نطاق كامل، تجاري ومختبر (انظر شكل ٣-٧).



شكل رقم ٣-٧ رسم تخطيطي يبين كون هذه التغييرات كوظيفة زمنية من خلال تركيزات الأحماض الدهنية المتطايرية (VFAs)، وفوسفات (PO<sub>4</sub>)، وبولي فوسفات (PolyP)، وبولي هيدروكسي الكانوات (PHA) والجليكوجين من خلال تسلسل المفاعلات اللاهوائية/الهوائية في نظام عملية EBPR

في ظل الظروف اللاهوائية؛ تتناقص كتلة محلول الأحماض الدهنية المتطايرية (VFAs) وخلايا البولي فوسفات والجليكوجين، بينما يزداد الفوسفات الذائب Mg<sup>2+</sup> ، K<sup>+</sup> وخلايا البولي هيدروكسي الكانوات Rensink, 1981; Hart and Melmed, 1982; ) (PHA) Fukase *et al.*, 1982; Watanabe *et al.*, 1984; Arvin, 1985; Hascoet *et al.*, 1985; Wentzel *et al.*, 1985; Comeau *et al.*, 1986, 1987; Murphy and Lötter, 1986; Gerber *et al.*, 1987; Wentzel *et al.*, 1988a; Satoh *et al.*, 1992; Smolders *et al.*, 1994a; Maurer *et al.*, 1997).

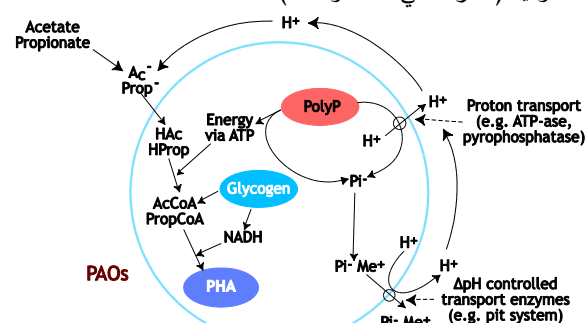
أما في ظل الظروف الهوائية؛ تزداد خلايا البولي فوسفات والجليكوجين؛ ويتناقص الـMg<sup>2+</sup>، K<sup>+</sup> وخلايا البولي هيدروكسي الكانوات (PHA) Fukase *et al.*, 1984; Arvin, 1985; )

Comeau *et al.*, 1986; Wentzel *et al.*, 1986; ) PHA Mino *et al.*, 1998; Smolders *et al.*, 1994a; Martin *et al.*, 2006; Oehmen *et al.*, 2007; Saunders, 2007

ونتيجة لذلك، فقد امتصت الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs)، في المفاعل اللاهوائي، الأحماض الدهنية المتطايرة (VFAs)، وذلك بهدف استخدامها وحدها في ظل الظروف (اللاهوائية) حيث لن تتمكن الكائنات العاديبة غيرية التغذية من استخدام طلب الأكسجين الكيميائي COD هذا. ومن أجل تحقيق ذلك، يتم استهلاك البولي فوسفات المخزون وانبعاث الفسفور في كثرة محلول. ومن أجل تثبيت الشحنات السالبة للبولي فوسفات، يتم تعقيد الكاتيونات  $Mg^{2+}$ ,  $K^+$  وأحياناً  $Ca^{2+}$ . فعندما يتم استهلاك البولي فوسفات وانبعاثه، يتم انبعاث كاتيونات  $Mg^{2+}$  والـ  $K^+$  بالنسبة التقريبية للمولات وهي Comeau *et al.*, 1987; ) P: Mg<sup>2+</sup>:K<sup>+</sup> ١٠٠,٣٣:٠,٣٣ Brdjanovic *et al.*, 1996; Pattarkine and Randall, .(1999

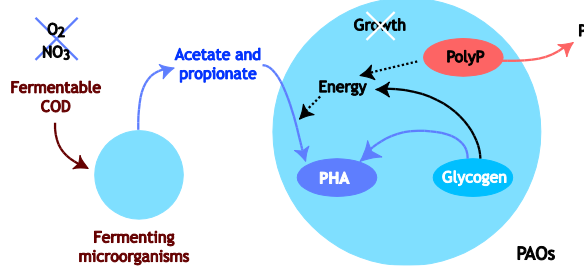
#### ٢-٥-٣-٧ في المفاعل الهوائي اللاحق

في وجود الأكسجين كمتفق خارجي للإلكترون (أو الترات في الظروف منقوصة الأكسجين)، تستفيد الكائنات المراكمة للفسفور poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates (PAOs) (PHA) من (PAOs) مصدر للكربون والطاقة من أجل توليد الطاقة ونمو خلايا جديدة بالإضافة إلى تجديد الجليكوجين الذي تم استهلاكه في المرحلة اللاهوائية (انظر شكلي ٧-٧ و٨-٧).



شكل رقم ٥-٧ نموذج بيوكيميائي للكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) في ظل الظروف اللاهوائية. يتم استخلاص الطاقة المتمثلة في شكل ATP، بشكل رئيس من تحمل الفوسفات من خلال تشويط الـ ATP-ase، عن طريق نقل البروتون بواسطة الأنزيم (ATP-ase)، ومن تحمل الجليكوجين أيضاً الذي يقدم طاقة مختزلة في شكل NADH ومادة الكربون التي تخزن في شكل PHA. ينتج عن تحمل البولي فوسفات، خلايا فوسفات غير عضوي (Pi) وترابق وقتى المعادن (Me؛ مثل الماجنيسيوم).

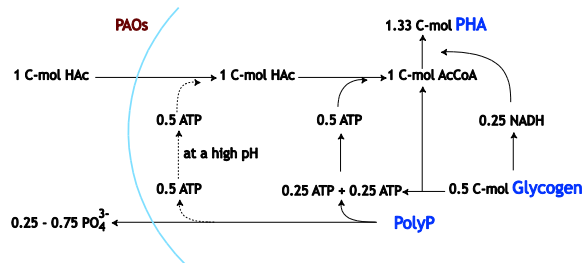
poly- $\beta$ -hydroxymethylvalerate (PH2MV) من C-٦ واثنين (Prop) يمكن وجودهما أيضاً في شكل مكونات طفيفة.



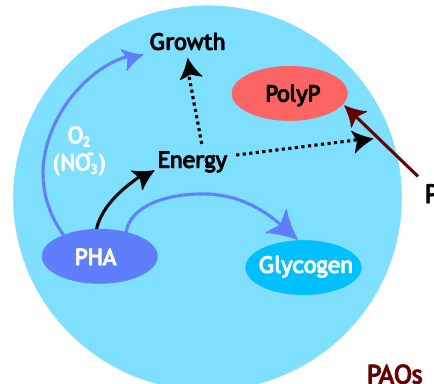
شكل رقم ٤-٧، نموذج بيوكيميائي مبسط للكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) في ظل الظروف اللاهوائية. الامتصاص اللاهوائي للأحماض الدهنية المتطايرة (VFAs)، التي تنشأ من مياه الصرف الصحي الداخلة أو من الاختمار في المفاعل اللاهوائي، وتخزين البولي- poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates (PAOs) بواسطة هذه الكائنات (PHAs)، وذلك يحدث مع انبعاث الفسفور المتحدد.

يتطلب تكوين poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates (PHAs) من الأحماض الدهنية المتطايرة (VFAs) وجود طاقة من أجل تحقيق ثلاثة وظائف وهم: النقل النشط للأحماض الدهنية المتطايرة (VFAs) عبر غشاء الخلية، وتشويط VFAs إلى المراافق الإنزيمي (acetylCoA A compounds) (مثل A (Coenzyme A compounds) المركيب poly- $\beta$ - (NADH) والحد من الطاقة) (AMP) من أجل تكوين poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates (PHAs). يرتبط تحمل البولي فوسفات بتكوين الداون ADP من AMP، ومع أنزيم phosphokinase ، يتم تحويل اثنين من الداون ADP إلى ATP (van Groenestijn et al., 1987). عند استخدام الداون ATP، يتم انبعاث الأرثوفوسفات ويتراكم داخل الخلية مع الأيونات المضادة للفوسفات (بوتاسيوم والماغنيسيوم). وقد يتعلّق ارتباط هروب هذه المكونات ببناء القوة الدافعة للبروتون، والتي إما أن تساعد في امتصاص الأسيتات أو في توليد كمية قليلة من الداون ATP الزائد. كما لوحظ أن متطلبات الطاقة لامتصاص الأسيتات تزداد مع ازدياد الأنس الهيدروجيني (Smolders et al. 1994a). وقد يرتبط ذلك بحقيقة أن الطاقة اللازمة لنقل الأسيتات تزداد مع ازدياد الأنس الهيدروجيني. ولا سيما، فإن الداون ATP يستخدم من أجل تشويط الأسيتات والبروتينات إلى propionyl-CoA و acetylCoA بشكل ملحوظ. كما ينتج عن تحمل الجليكوجين تكوين الداون ATP، وإنتاج الداون NADH والماء الوسيطة التي تم تحويلها إلى acetyl-CoA (أو propionyl-CoA). وأخيراً، يتم تخزين propionyl-CoA و acetyl-CoA في شكل

(يمكن هدر الحمأة من الحمأة المعاد تدويرها، إلا أنه غير مرغوب من أجل التحكم الهيدروليكي في عمر الحمأة، انظر الفصل الرابع). وفي ظل ثبات الوضع، يساوي حجم الكائنات المراكمة للفسفور PAOs الذي يهدى يومياً (مع البولي فوسفات المخزون) حجم الكائنات المراكمة للفسفور PAOs الجديدة التي تُنتج يومياً (مع البولي فوسفات المخزون). وبالتالي، من أجل ثبات عمر الحمأة والتحميل وتشغيل النظام، تبقى كتلة هذه الكائنات PAOs في المفاعلات البيولوجية ثابتة، حتى لا يوجد في نظام الحمأة النشطة، في ظل الوضع الثابت، تراكم ولا فقدان لـ PAOs. ، حتى تبقى نسبة الفسفور على المواد الصلبة العالقة المتطرافية (P/VSS) ثابتة تقريباً. تعتمد كثافة PAOs المكونة الجديدة على حجم ركيزة البولي هيدروكسي ألكانوات (PHA) المخزونة المتوفرة لهذه الكائنات (PAOs). ووفقاً لذلك، سوف تعتمد عملية تعزيز إزالة الفسفور التي تم الحصول عليها على حجم البولي هيدروكسي ألكانوات PHA المخزنة في المفاعل اللاهوائي. فمن خلال معالجة أماكن تخزين البولي هيدروكسي ألكانوات PHA في زراعة الكائنات المراكمة للفسفور PAO الغنية التي تم الحصول عليها في نطاق مختبر هوائي - لاهوائي الذي يتبع (Brdjanovic, et al. 1998a) المفاعل الدفعي، فقد أوضح العالم (Monday P-peaks' (زيادة منتظمة جدًا في تركيز ما يُسمى بـ' Monday P-peaks' في مياه الصرف الخارجية (المعالجة) بعد العطلات الأسبوعية) في بعض محطات المعالجة كاملة النطاق أو تدهور عملية EBPR بعد أحداث الأمطار الغزيرة عن طريق استنزاف المخزون البولي هيدروكسي ألكانوات PHA من الخلايا أثناء مد فترات التهوية (الزائدة). وبوضع ظواهر التخزين المزدوجة في الاعتبار، اقترح العالم Brdjanovic وزملاء عمله المزيد بشأن عدم إمكانية استبدال الجليكوجين لـ PHA بالـ poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates في خلايا الماء العالقة في ظل الظروف الهوائية واستخدامه من أجل امتصاص الفوسفات في ظل الظروف الهوائية واستخدامه من أجل الصيانة/ المحافظة على الخلية فحسب.



شكل رقم ٦-٧ النموذج البيوكيميائي الكمي للكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) في ظل الظروف اللاهوائية (adapted from Smolders et al., 1994a). تم الحصول على هذه القيم من البيئة الغنية التي تنمو على الأسيتات كمصدر وحيد للكربون تحت ٢٠ درجة مئوية عند زمن مكث حمأة SRT يبلغ ٨ أيام.



شكل رقم ٧-٧ نموذج بيوكيميائي مبسط للكائنات المراكمة للفسفور PAOs في ظل الظروف الهوائية (أو منقوصة الأكسجين)

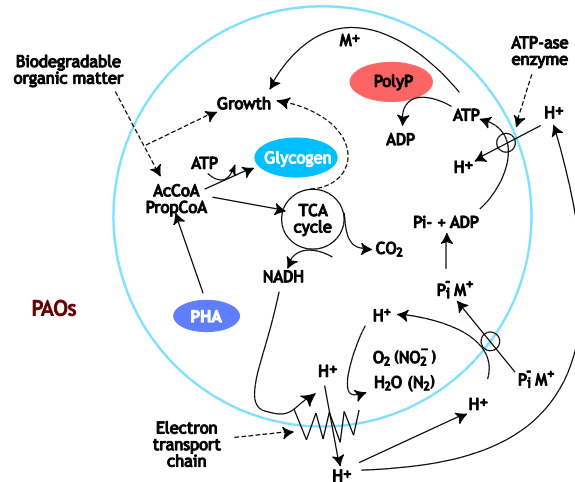
كما يُستخدم (PHA) poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates كمصدر للطاقة من أجل امتصاص الفسفور من كتلة محلول لإعادة إنشاء البولي فوسفات الذي يُستخدم في المفاعل اللاهوائي، ولتخليقه في الخلايا الجديدة التي يتم إنتاجها - امتصاص الفسفور. إن امتصاص الفسفور من أجل تخلق البولي فوسفات في الخلايا الجديدة التي تم توليدها يعني أنه تم تناول فسفور أكثر من المتبقي في المفاعل اللاهوائي، وبذلك تُعطي محصلة إزالة للفسفور من السائلة في نظام الحمأة النشطة. كما يصبح امتصاص الفسفور استخدام كاتيونات  $Mg^{2+}$  والـ  $K^+$  كشحنة مضادة لبوليمر البولي فوسفات سالبة الشحن، بالنسبة المولية القريبة للـ  $P: Mg^{2+}: K^+$ :  $1:0, 33:0, 33:0$ . تتم إزالة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، إضافة إلى البولي فوسفات المخزون، من نظام المفاعل الهوائي (حيث يكون تركيز البولي فوسفات المخزون داخلياً في هذه الكائنات PAOs هو أعلى مما في النظام) عبر تدفق الحمأة المزالة من نظام المعالجة

تكوين PHB وثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$ . ونتيجة لإهدار الكتل الحيوية من أجل المحافظة على زمن مكث الحمأة، فإن كل مول كربون من الأسيتات ينتج عنه ٤٠٠٠ مول من الفسفور الذي تتم إزالته في شكل بولي فوسفات.

### ٦-٣-٧ طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق وطلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق ببطء

كما هو موضح أعلاه، في ظل الظروف اللاهوائية، يمكن للكائنات المراكمة للفسفور PAOs أن تقوم بتخزين الأحماض الدهنية المتطرافية (VFAs) فحسب. ورغم ذلك، فقد قدمت بعض أنواع مياه الصرف الصحي التي تحتوي على كميات قليلة من الأحماض الدهنية المتطرافية VFAs، عملية EBPR الهامة بشكل واضح التي ترتبط بطلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق ( $S_F$ ) والتي تتتألف من الأحماض الدهنية المتطرافية  $S_{VFA}$  وطلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق ( $S_F$ ) (Siebritz *et al.*, 1983; Wentzel *et al.*, 1985; Nicholls *et al.*, 1985; Pitman *et al.*, 1988; Wentzel *et al.*, 1990; Randall *et al.*, 1994). وبالتالي، تكون الأحماض الدهنية المتطرافية VFAs الناتجة عن المياه الداخلة وتلك التي تم تخمرها من SF متاحة من أجل التخزين اللاهوائي بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs.

تبين عدم ارتباط طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق ببطء ( $X_S$ ) بانبعاث الفوسفات اللاهوائي، حتى وإن تمكن من التخلق إلى COD قابل للتخلق بسرعة تحت الظروف اللاهوائية. وتعُد هذه العملية ذات أهمية حاسمة بسبب تأثيرها على كل من تصميم أنظمة إزالة المغذيات بيولوجيًا BNR وتشغيلها، مثل تحديد حجم المفاعلات اللاهوائية وعددها، تضمن الترسيب الابتدائي، وتحقيق أقصى حد لعملية EBPR. ومن أجل تحقيق غرض فصل التصميم هذا، تم قبول الدليل التجاري الذي يربط عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR بطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتخلق بسرعة  $S_S$ ، ومن ثم فلا يرجح التحول الملحوظ لطلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق ببطء  $X_S$  إلى أحماض دهنية متطرافية VFAs. ونتيجة لذلك، فيكون انبعاث أحماض دهنية متطرافية VFAs أساسياً من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق بسرعة. كما يوجد استثناء واحد لوضع ذلك في الاعتبار وهو عندما تتم عملية تخرم الحمأة الابتدائية في شكل منبع للمفاعل اللاهوائي، التي تفضل تحلل بعض من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلق ببطء  $X_S$  إلى



شكل رقم ٨-٧ نموذج بيوكيميائي للكائنات المراكمة للفسفور PAOs في ظل الظروف الهوائية (أو متفرقة الأكسجين) adapted from Comeau *et al.* 1986. ومن أجل أغراض التصميم، يُوضع استخدام poly- $\beta$ -hydroxyalkanoates PHA فقط في الاعتبار، عبر acetylCoA and propionylCoA، وذلك من أجل نمو الكائنات المراكمة للفسفور PAO، لا من أجل المواد العضوية الخارجية القابلة للتخلق الخارجي. ويتم استخدام دورة حمض ثلاثي الكاربوكسيل (TCAs) لإنتاج الكربون كمادة وسيطة من أجل النمو، والطاقة (مثل ATP) والحد من القدرة (مثل NADH). كما يتم استخدام NADH، في ظل وجود متلقى الإلكترون مثل الأكسجين أو التترات، لطرد البروتونات خلال سلسلة نقل الألكترون، وينشأ عن ذلك قوة بروتون دافعة يتم استخدامها لنقل الفوسفات (-Pi) مع كاتيونات معدنية ( $M^+$ ) ولتخليق ATP الذي يساعد على نمو الكائنات المراكمة للفسفور PAO ومخزون البولي فوسفات.

### ٣-٥-٣-٧ نموذج كمي للكائنات الحية المراكمة للفسفور الهوائية واللاهوائية

موضح في شكل رقم ٩-٧ نموذج كمي للكائنات المراكمة للفسفور PAOs التي تعرضت للظروف الهوائية واللاهوائية. ومن المقرر لهذا النموذج استخدام نظام بيئي غني بهذه الكائنات PAO التي تعمل في زمن مكث حمأة يبلغ ٨ أيام، وأس هيدروجيني يبلغ ٧,٠ إضافة إلى استخدام الأسيتات كمصدر وحيد للكربون (Smolders *et al.*, 1994a,b). وفي ظل الظروف اللاهوائية، يتم امتصاص الأسيتات في المياه الداخلية والفوسفات بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs إلى جانب الطاقة الآتية من تحلل البولي فوسفات والجليكوجين، مما ينتج عنه تكوين PHB (أو PHA) وبعض ثاني أكسيد الكربون  $\text{CO}_2$ . أما في ظل الظروف الهوائية، فيتم استهلاك الأكسجين من أجل تخلق البولي فوسفات، والجليكوجين والكتلة الحيوية، والمحافظة على الخلية. فينتج عن هذه العمليات الهوائية

### ٨-٣-٧ تأثير إعادة تدوير الأكسجين والنترات إلى المفاعل اللاهوائي

كما لاحظ العديد من الباحثين (e.g. Barnard, 1976; Venter *et al.*, 1978; Rabinowitz and Marais, 1980; Hascoet and Florentz, 1985)، فإن إعادة تدوير الأكسجين أو النترات إلى المفاعل اللاهوائي قد تسبب في حدوث انخفاض مماثل في عملية EBPR. ومن حيث الآليات التي سبق وصفها، إذا تم إعادة تدوير الأكسجين أو النترات أو كلاهما إلى المفاعل اللاهوائي، فإن الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO تكون قادرة على استغلال طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص من أجل الطاقة والنمو عن طريق استخدام الأكسجين أو النترات كمتفقى إلكترون خارجي. فكل ١ مجم من الأكسجين المعاد تدويره إلى المفاعل اللاهوائي، يتم استهلاك ٣ مجم من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص وكل ١ مجم نيتروجين من النترات المعاد تدويره، يتم استهلاك ٠,٦٧ مجم من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص بواسطة الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHO. تأتي نسبة ٣ مجم من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص SF لكل مجم من الأكسجين المستهلك من وضع الناتج الصافي ٦٧١،٠ مجم من طلب الأكسجين الكيميائي – المواد الصالحة العالقة المتطايرة (VSS-) (COD) المنتج على مجم من COD المستهلك في الاعتبار مع الباقي، وتقوم نسبة ٠,٣٣ لكل مجم على مجم بإنتاج الطاقة المستخدمة للأكسجين. وبالتالي، يتم استهلاك ٣ أضعاف طلب الأكسجين الكيميائي COD المتخلص SF لكل مجم من الأكسجين

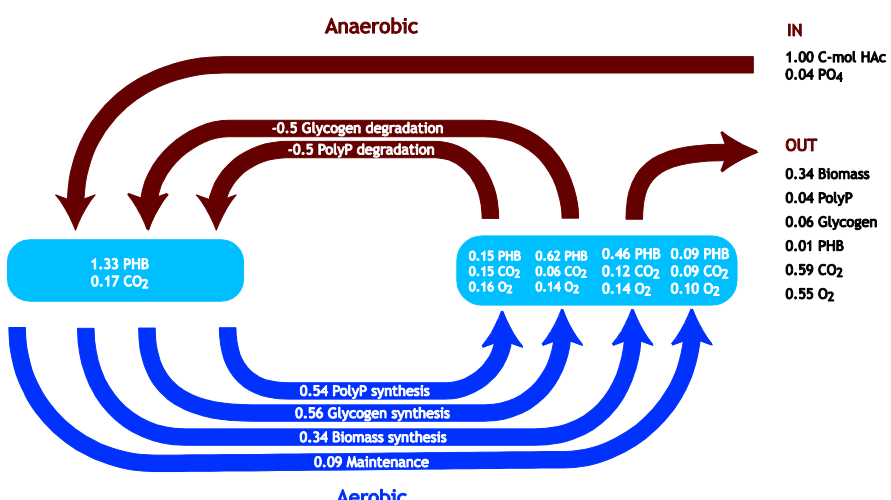
طلب أكسجين كيميائي COD قابلة للتحلل بسرعة SS وإلى أحماض دهنية متطايرة VFAs.

### ٧-٣-٧ وظائف المنطقة اللاهوائية

من خلال وصف الآليات السابق ذكرها، مع مياه الصرف الصحي "العادية" كمياه داخلة، فإن المنطقة/المفاعل اللاهوائي يقوم بوظيفتين: (i) تحفيز تحول طلب الأكسجين الكيميائي COD المتاخر إلى أحماض دهنية متطايرة VFAs بواسطة كائنات غير ذاتية التغذية مثل البكتيريا الاختيارية المخمرة للأحماض.

(ii) تمكن الكائنات المراكمة للفسفور PAOs من احتجاز الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs عن طريق امتصاصها وتخزينها في شكل PHA. وحقيقة، فإن هذه العملية تمكن الكائنات المراكمة للفسفور PAOs من امتصاص بعض الركائز واحتاجها في ظل ظروف (عدم وجود متفقى إلكترون خارجي، لاهوائية) لم تكن متاحة للكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs. ومن ثم تمكن الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في حاجة إلى المنافسة من أجل وجود الركيزة/ الغذاء عندما أصبح متافقاً الإلكترون الخارجي متاخماً (متقوص الأكسجين/هوائي).

من خلال العمليتين السابقتين، تُعد العملية الأولى هي الأبطأ، كما تحدد حجم المفاعل اللاهوائي. فإذا استلزم تنفيذ تخلص الحمأة الابتدائية في محطة المعالجة، فلن تكون هناك حاجة ملحة إلى العملية الأولى، إضافة إلى إمكانية تقليل حجم المفاعل اللاهوائي.



شكل رقم ٩-٧ نموذج كمي للكائنات المراكمة للفسفور PAOs التي تعرضت لظروف هوائية ولاهوائية (adapted from Smolders *et al.*, 1994b). كل مول كربون من الأسيتات يناظر ٠,٥ مول من الأسيتات. أما بالنسبة للأسيتات، فإن كل ١ مول كربون يناظر ٣٢ جم من طلب الأكسجين الكيميائي COD. تم الإشارة إلى كافة تركيزات مركبات الكربون الأخرى في وحدات مول كربون.

1989, 1991) إلى امتصاص الفسفور منقوص الأكسجين الذي يسود الأللة التحريرية إلى اقتراح أن مقدار امتصاص الفسفور منقوص الأكسجين يتأثر بنسبة الكثافة منقوصه الأكسجين وكتلة النترات المحملة على المفاعل منقوص الأكسجين نسبة إلى قدرته على إزالة النيترة (Hu *et al.*, 2001, 2002).

ولغرض التصميم، سيوضع في الاعتبار عدم أهمية امتصاص الفسفور منقوص الأكسجين. كما أن امتصاص الفسفور في الظروف منقوصه الأكسجين يحد من حجم إزالة الفسفور في هذا النظام حيث يُعد أقصى حد لإزالة الفسفور من الأوليات، يجب تجنب عملية امتصاص الفسفور في الظروف منقوصه الأكسجين في هذا النظام. وبالتالي، ففي هذا الفصل المتعلق بالتصميم، لا يتم وضع عملية امتصاص الفسفور منقوصه الأكسجين في الاعتبار. ورغم ذلك، ينبغي التأكيد على أن من خلال التخزين اللاهوائي لطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD عن طريق الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، تتغير سرعة التفاعلات/الحركيات الخاصة بعملية إزالة النيترة أثناء اشتمال هذا النظام على مفاعل لاهوائي.

#### **١٠-٣-٧ العلاقة بين مكونات طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية ومكونات الحماة**

تم عرض العلاقة بين مكونات طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية والكتل العضوية المتعددة للحمة (النشطة، الذاتية والخاملة)، السابق وصفها، في شكل رقم ١٠-٧.

#### **٤-٧ تحسين أنظمة تعزيز آليات إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR وتطورها**

في هذه الفقرة، تتم مناقشة مفاهيم تحسين عملية EBPR أولاًً ومراجعة تطوير أنظمة الحمة النشطة لعملية EBPR الرئيسية في سياق تاريخي.

#### **١-٤-٧ مبادئ تحسين عملية تعزيز آليات إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR**

تم تقديم فكرة عامة بشأن مبادئ عملية EBPR وتحسين إزالة الفسفور كيميائياً في شكل رقم ١١-٧. ويمكن جمع مبادئ عملية EBPR

المُستهلك. وبالمثل، فعندما نضع في الاعتبار أن ١ مج من النترات يساوي ٢,٨٦ مج من الأكسجين، يتم الحصول على نسبة ٨,٦ مج من طلب الأكسجين الكيميائي COD المستهلك عن طريق مج من  $\text{NO}_3^-$  المنخفض.

لم يعد استهلاك طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص موجوداً من أجل التحول إلى VFAs بواسطة الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs، وبذلك، تنخفض كمية الأحماض الدهنية المتطرية VFAs المُ المنتجة والمنبعثة إلى محلول، عن طريق كمية الأكسجين الكيميائي القابل للتخلص بسهولة RBCOD والتي تقوم الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs باستهلاكها. وبناءً على ذلك، تنخفض كمية الأحماض الدهنية المتطرية PAOs بهدف التخزين، وفي المقابل، يحدث نفس الشيء مع عملية انتبعاث الفسفور، وامتصاصه وإزالته الكاملة.

وإذا استلزم الأمر إعادة تدوير الأكسجين الكيميائي القابل للتخلص بسهولة RBCOD للمياه الداخلية التي تكون فعلياً من أحماض دهنية متطرية VFAs وأكسجين أو نترات أو كلاباما، فسوف تتنافس الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs على الأحماض الدهنية المتطرية VFAs، وتتنافس الكائنات المراكمة للفسفور PAOs من أجل احتجاز الأحماض الدهنية المتطرية VFAs وفيما يتعلق بالكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs فمن أجل تأييدها أو استهلاكها. ووفقاً لذلك، حتى في هذه الحالة، فإن إعادة تدوير الأكسجين أو النترات أو كلاباما تحد من عملية تعزيز آليات تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR.

ومن ثم، فإن أحد الاعتبارات الأولى في استراتيجية التصميم والتشغيل لأنظمة تعزيز آليات إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR هو منع إعادة تدوير الأكسجين والنترات إلى المفاعل اللاهوائي (Siebritz *et al.*, 1989).

#### **٩-٣-٧ إزالة النيترة عن طريق الكائنات المراكمة للفسفور PAOs**

يبدو مدى إزالة النيترة بالاشتراك مع امتصاص الفسفور منقوص الأكسجين بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs متغيراً جداً (Ekama and Wentzel, 1999) e.g. Clayton *et al.*, 1999).

لصالح تخمر المياه الداخلة في الموضع أو المادة العضوية القابلة للتخمر المضافة.

(iv) يُنصح بتقليل الفسفور الجسيمي في النفايات السائلة عن طريق إزالة النفايات الصلبة العالقة الكلية بكفاءة. ويمكن أن يرتفع محتوى فسفور الجسيمات إلى ١٨ gP/gTSS% مع المزيد من المحتوى وعادة ما يبلغ ٥٪، يساهم كل mgTSS/l mgP/l . ونتيجة لذلك، يُعد الترويق الشانوي الفعال، مع تجنب الحمأة الطافية من إزالة نيترة في حوض الترسيب، أو ترشيح الرمال أو حتى الترشيح الفائق (في المفاعل الحيوي للغشاء) وسائل للحد من تركيز المواد الصلبة العالقة الكلية في النفايات السائلة.

(v) يُنصح بتقليل الفسفور المذاب في المياه الخارجية. وبالإضافة إلى تحسين عملية EBPR، يمكن إضافة تخثرات كيميائية مثل أملاح الحديد ( كالـ<sub>3</sub>FeCl<sub>6</sub>)، أو الألومينيوم (الكلشب) أو الكالسيوم (الجالير) إما في خط المعالجة الرئيس من أجل ما قبل الترسيب، أو المشاركة فيه أو بعده (في حوض الترسيب الأولي، في عملية الحمأة النشطة، بعد حوض الترسيب الثاني، على التوالي). فقد يؤدي استخلاص الرائحة من الحوض اللاهوائي أوأخذ بعض من الحمأة النشطة العائد وتخثرها إلى وجود كمية قليلة من الفسفور المذاب في النفايات السائلة (e.g. BCFS® process; van Loosdrecht *et al.*, 1998) وقد يتم ترسيب الفوسفات بواسطة الجير من التيار الجاني للفوسفات الذي يصدر بطريقة لاهوائية من الحمأة العائد. وقد يتحقق المزيد من انبعاث الفوسفات الفعال في حوض المعالجة الجاني عن طريق تحويل بعض من المياه الداخلة التي تحتوي على طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل بسهولة (e.g. PhoStrip® process). وإذا تم تنفيذ الهضم الهاوائي أو اللاهوائي مع الحمأة الثانوية المستهلكة، سيتم تحلل كافة البولي فوسفات والفوسفات المنبعث في محلول بشكل أساسي. كما تُعد استعادة الفسفور في شكل ستروفافيت (MgNH<sub>4</sub>PO<sub>4</sub>) أو هيدروكسبياتيت (Ca<sub>10</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>6</sub>OH<sub>2</sub>)، والتي قد تُستخدم كسماد، وسيلةً للحد من حمل الفوسفات المذاب إلى عملية الحمأة النشطة مرة أخرى، وأخيراً، إلى النفايات السائلة.

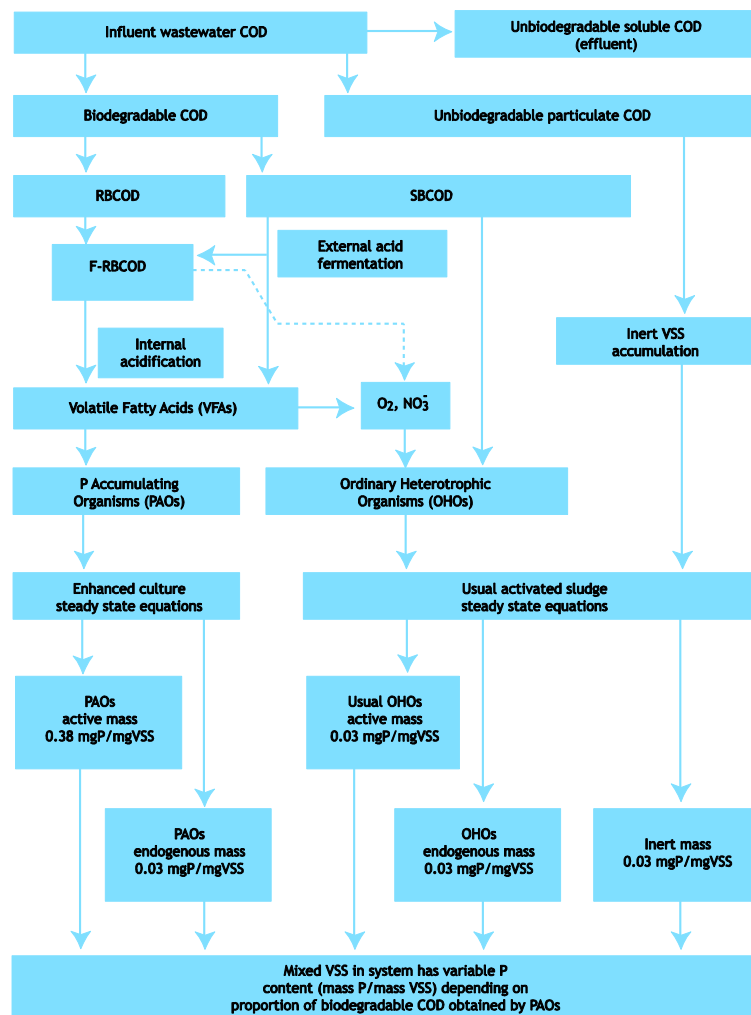
(vi) يمكن زيادة امتصاص الفسفور من أجل تخلق الخلية. ورغم كون هذا المبدأ أكثر محدودية من مبادئ التحسين الأخرى في الكفاءة المحتملة، فيتسبب ثبات زمن مكث الحمأة (SRT) منخفضاً قدر المستطاع في زيادة إزالة الفسفور عن طريق توليف الخلية. كما أن هناك فائدة أخرى من انخفاض زمن

وتحسين عملية إزالة الفسفور في ست فئات. كما تم تحديد عدد من المواصفات أو العمليات التي تعتمد على هذه المبادئ بأسماء محددة.

(i) ينبغي الحد من وجود الأكسجين في المفاعل اللاهوائي. ولتحقيق هذا الغرض، يجب تجنب دوامات الخلط، والتهدير عند المدخل (شلالات) والمضخات الحازونية أو المضخات الرافعة بالهواء.

(ii) ينبغي الحد من وجود النترات (والنتريت) في المفاعل اللاهوائي. وكما سيتم الشرح في الفقرة التالية، فقد وضع عدد من المواصفات المحددة بدقة من أجل هذا الغرض. ومن أجل تحقيق هذه الغاية، يمكن تحسين التكوين اللاهوائي/الهاوائية (مثل التكوينات اللاهوائية/A/O مثل العمليات منقوص الأكسجين configuration) عن طريق وضع مفاعل منقوص الأكسجين حيث يُعاد تدوير الحمأة الهاوائية لإزالة نيترة الحمأة اللاهوائية، منقوص الأكسجين، الهاوائية A<sup>2</sup>/O، مواصفات نظام "Phoredox" المعجل. كما يمكن إزالة نيترة الحمأة النشطة العائد من حوض الترسيب الثاني إما عبر مفاعل منقوص الأكسجين على خط إعادة دوران الحمأة (e.g. JHB) أو عبر مفاعل منقوص الأكسجين الكائن في منطقة بعد المفاعل اللاهوائي حيث تقع هناك إعادة تدوير داخلية أخرى للمفاعل اللاهوائي (UCT configurations). وقد ينقسم هذا المفاعل منقوص الأكسجين إلى قسمين يقوم بتقديم عملية إزالة نيترة الحمأة العائد في القسم الأول وعملية إزالة نيترة الحمأة الهاوائية في مفاعل المصب منقوص الأكسجين (e.g. MUCT configuration). كما تُعد إضافة منطقة ثانية منقوص الأكسجين في مصب المنطقة الهاوائية هي إحدى الطرق الأخرى للحد من تركيز النترات في كل من النفايات السائلة (e.g. Modified Bardenpho configuration) والحمأة العائد ().

(iii) يُنصح بزيادة امتصاص الأحماض الدهنية المتطرافية VFAs عن طريق الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في المفاعل اللاهوائي. ويُعد تخمر الحمأة الأبتدائية وسيلة فعالة لزيادة محتوى الأحماض الدهنية المتطرافية VFA في المياه الداخلة حتى وإن ساهمت في تحميل إضافي في المادة العضوية والأمونيا لنظام الحمأة النشطة أيضاً. كما يمكن إضافة أسيتات الصوديوم أو النفايات الصناعية القابلة للتخمر إلى المفاعل اللاهوائي بطريقة مباشرة. ويمكن زيادة زمن المكث الهيدروليكي



شكل رقم ١٠-٧ رسم تخطيطي يبين مصير العديد من نسب طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلة فيما يتعلق بقتل الحمأة النشطة، الذاتية والخاملة.

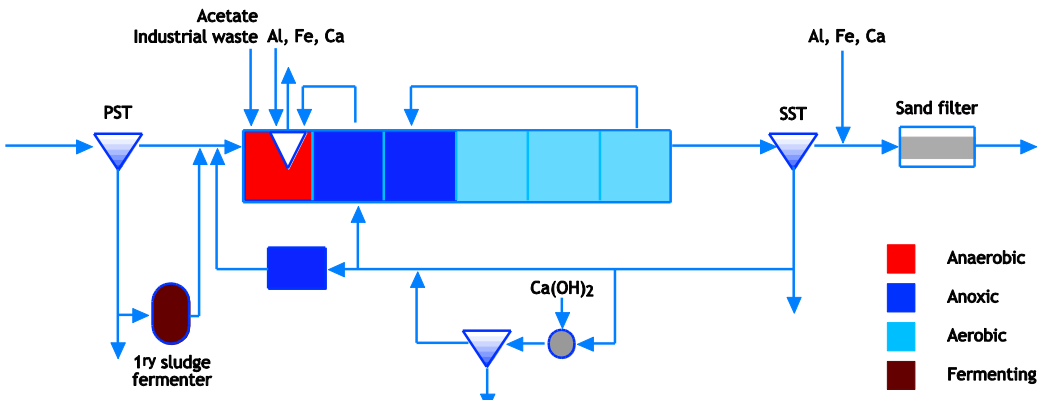
الإزالة ظاهرة بيولوجية أو فيزيائية/كيميائية. لاحظ Srinath *et al.* (1959) ارتباط نقص الأكسجين في منطقة منبع خزانات تهوية تدفق المسابير بارتفاع تراكيز الفوسفات، وإمكانية حل هذه "المشكلة" عن طريق زيادة التهوية. وبادرت هذه الملاحظات بإجراء أبحاث في عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR التي أدت في النهاية إلى تطبيق تكنولوجيا EBPR على نطاق واسع.

على مدار الأربعين سنة القادمة، سيتم تطوير عدد من العمليات والمواصفات التي وردت في شكل رقم ١٢-٧ (A إلى H).

مكث الحمأة، إلا وهي أن الكائنات المراكمة للفسفور سوف تحمل، إلى أدنى حد، مخزون البولي فوسفات الخاص بها من أجل الحفاظ على الخلية.

#### ٢-٤-٧ اكتشاف

أولاً تمت ملاحظة إزالة الفسفور عن طريق أنظمة الحمأة النشطة التي تتجاوز الأنظمة المطلوبة لعملية أيض الكائن الحي الطبيعي بشكل مستقل من خلال مجموعتين من الباحثين، Srinath *et al.* (1959) في الولايات المتحدة الأمريكية و Alarcon (1961) في الهند رغم شرح كلي المجموعتين لامتصاص الفسفور في اختبارات دفعية هوائية، فإنهم لم يقترحوا أي تفسير حول سبب اكتساب الحمأة من محطات معينة لسلوك تعزيز امتصاص الفسفور وعدم اكتساب البعض الآخر، أو حول ما إذا كانت هذه



شكل رقم ١١-٧ لمحنة عامة حول تحسين عملية EBPR وإزالة الفسفور. ملاحظات: حوض الترسيب الابتدائي؛ SST: حوض الترسيب الثانوي

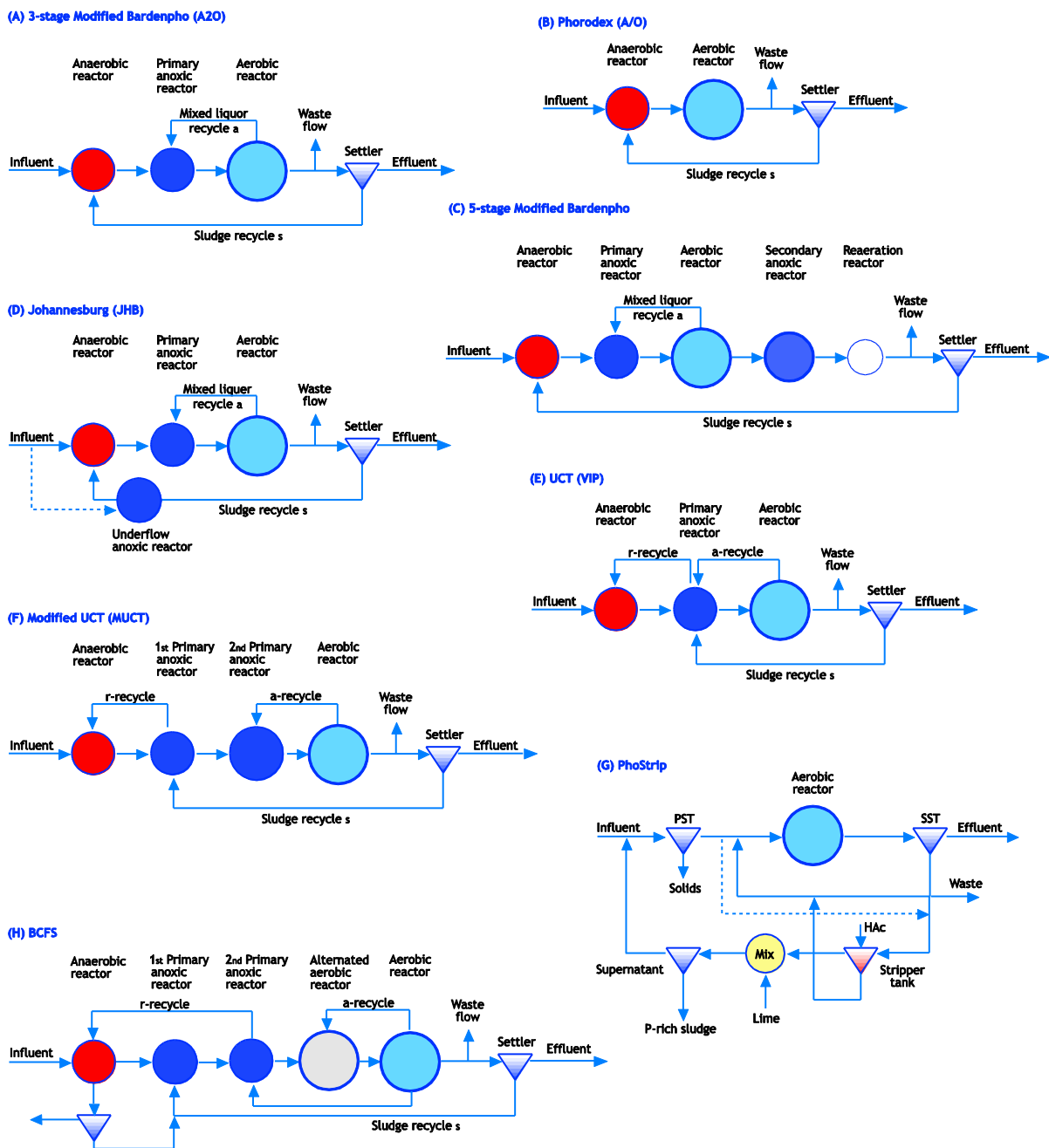
من خزان تهوية منفرد مع حوض ترسيب؛ يمر التدفق الجاني (عادة يتراوح ما بين ٣٠-١٠ في المائة من معدل تدفق المياه الداخلة) من الحمأة المعاد تدويرها للمرشح إلى "خزان نزع" لاهوائي حيث تستقر الحمأة وينبعث الفسفور. تعود الحمأة المنزوعة إلى نظام الحمأة النشطة، بينما يتم وضع الرائق كيميائياً (عادة يكون الجير) في الخزان المرسب، من أجل ترسيب الفسفور المتبقي الذي تم ترسيبه في الخزان المرسب. يعود الرائق من الخزان المرسب إما إلى تدفق المياه الداخلة أو بإداره. يعود الرائق من الخزان المرسب إما إلى تدفق المياه الداخلة أو المياه الخارجة.

يُطبق نظام PhoStrip الذي يجمع بين إزالة الفسفور كيميائياً وبيولوجيًّا، على الأنظمة التي لا تستخدم عملية النيترة، ويُعتبر عملية معالجة في خط جانبي. وتشتمل التعديلات التي أدخلت مؤخرًا على نظام PhoStrip على إضافة جزء من تيار المياه الداخلة إلى الحوض اللاهوائي من أجل تعزيز انبعاث الفسفور (Levin and Della Sala, 1987) (Levin and Della Sala, 1987)، وتزويد الفسفور المتبقي من الحمأة "المنزوعة" عن طريق إعادة التدوير حول الخزان النازع (Megancck, 1987) وإدراج منبع الخزان منقوص الأكسجين الخاص بالخزان الهوائي إلى جانب إعادة تدوير السائل المخلوط من الخزانات الهوائية إلى الخزانات منقوص الأكسجين، وذلك من أجل تطبيق مبدأ PhoStrip على محطات نيترة الحمأة النشطة. ونظرًا لاشتمال أنظمة PhoStrip على إزالة الفسفور كيميائياً، فلن توضع إجراءات تصميم هذا النظام في الاعتبار. وفي عملية BCFS تم دمج وظيفة النازع في الخزان اللاهوائي لخزانات الحمأة النشطة (van Loosdrecht et al., 1998).

#### ٣-٤-٧ نظام PhoStrip®

قام العالمان (Levin and Shapiro 1965) بإجراء أول بحث منظم حول ظاهرة امتصاص الفسفور. وفي دراسات شاملة على مقاعلات دفعية حول تأثير ضغط الأكسجين، والأمن الهيدروجيني والمثبتات، فقد قاما بشرح الطبيعة البيولوجية لعملية EBPR. كذلك، في الاختبارات الدفعية التي أُجريت على عينتين من السائل المخلوط من تدفق الحمأة الراجع، التي تم تهوية واحدة منها والأخرى لم يتم تهويتها، فالهوائية تمتص الفسفور بينما تقوم غير الهوائية بابعاد الفسفور. كما سلط العالم (Shapiro et al. 1967) انتباهم على عملية انبعاث الفسفور في الاختبارات الدفعية غير الهوائية ووجدوا أن هذه العملية التي تُجرى تحت الظروف اللاهوائية قد تنقلب إلى عملية امتصاص فسفور إذا تتابعت تهوية الدفعية. واستقاد العالم Levin (1965) من ظاهرة انبعاث الفسفور تحت الظروف الهوائية وأمتصاص الفسفور تحت الظروف اللاهوائية لتسجيل براءة اختراع أول نظام تجاري لإزالة الفسفور، ألا وهو عملية PhoStrip (انظر شكل رقم ١٢-٧، قامت بتسويقهها Biospherics, USA).

طرح العالم (Levin et al. 1972) تقارير تورد تفاصيل هذا النظام: "تعتمد هذه العملية على النتائج التي بينت أن تهوية السائل المخلوط يمكن أن تحت الكائنات الدقيقة للحمأة النشطة على امتصاص الفسفور المذاب التي تتجاوز الكمية المطلوبة للنمو. فإذا تم إيقاف تشغيل مزود الهواء وتم السماح للكائنات الحمأة باستهلاك كل كمية الأكسجين المذاب، فسوف يتم انبعاث الفسفور الذي تم امتصاصه من قبل في المرحلة السائلة. ورغم ذلك، فعندما تكتمل التهوية، تقوم الكائنات الدقيقة بامتصاص الفسفور المذاب مرة أخرى". وت تكون عملية



شكل رقم ١٢-٧ مواصفات نظام EBPR

(A) 3-stage Modified Bardenpho ( $A^2O$ ), (B) Phoredox (A/O), (C) 5-stage Modified Bardenpho, (D) Johannesburg (JHB), (E) UCT (VIP), (F) MUCT (Modified UCT), (G) PhoStrip, and (H) BCFS

من الثقة في كون عملية EBPR كتقنولوجيا عملية مُحتملة. وذهب (Mulbager (1970)) إلى أبعد من ذلك موضحاً أنه "ينبغي تجنب تصميم محطة الحمأة النشطة المخصصة من أجل إزالة تركيزات عالية من الفسفور، وينبغي التعامل مع هذه الخطوة كخطوة إضافية حال وجودها". ورغم ذلك، فمن خلال الأبحاث التي أجريت في Fuhs and Chen, 1975; Barnard,

#### ٤-٤-٧ نظام "Bardenpho"

ورغم ملاحظة ظاهرة ظاهرة EBPR في أوائل السبعينيات في عدد من الأعمال ذات النطاق الكامل (e.g. Vacker *et al.*, 1967; Scalf *et al.*, 1969; Witherow, 1970; Milbury *et al.*, 1971 وتطوير أول نظام تجاري (PhoStrip)، نجد القليل

"المُعَدَّل (نظام" Bardenpho ذو المراحل الأربع) عند وضع حوض لاهوائي قبيل نظام الحمأة النشطة."

ومن خلال توسيع الافتراضات التي قام بتطويرها العالم Barnard (1976) في عام ١٩٧٤، استنتج أن الكتلة الحيوية للبكتيريا "يجب أن تمر خلال مرحلة لاهوائية حيث يتجاوز احتياج الأكسجين إمداد كل من الأكسجين والنترات...". كما تقدم بإنتاج مرحلة لاهوائية عن طريق إدراج مفاعل لاهوائي قبل مدخل المحمصة من أجل "السماح للسائل المختلط بأن يصبح لاهوائياً من خلال تأثير مياه الصرف الصحي الواردة". ومن ناحية أخرى أطلق العالم برنارد على هذا المبدأ اسم نموذج "Phoredox"، كما طبقه (من بين الآخرين) على نظام ذات المراحل الأربع، وتضمن وجود مفاعل لاهوائي "Bardenpho" على رأس المفاعلات الابتدائي منقوص الأكسجين في نظام ذات المراحل الأربع، هذا المفاعل اللاهوائي المتعلق بتدفق المياه الداخلية والحمأة المعاد تدويرها لإعادة التدوير من أحواض الترسيب الثانوية، أصبحت تُعرف هذه المواصفات باسم نظام "Bardenpho" المُعَدَّل ذات المراحل الخمسة (انظر شكل رقم ٧-٧). كما اقترح برنارد إمكانية استبعاد مفاعل إعادة التهوية الثانية والمفاعل منقوص الأكسجين، عندما تقتضي الضرورة وجود إزالة منخفضة للنيتروجين، وذلك من أجل الحصول على نظام ذات المراحل ذات المراحل الثلاثة (انظر شكل رقم ٧-٧(A12)); كما يُطلق على هذه المواصفات أنها لاهوائية/ منقوصة الأكسجين/ هوائية ( $O_2$ ) أيضًا<sup>٢</sup>.

وبغرض توضيح ظاهرة تعزيز إزالة الفسفور، افترض العالم Barnard (1976) أن انتشار الفسفور في حد ذاته يُحفز إزالة الفسفور، إلا أن هذا الانبعاث يُشير إلى إنشاء جهد أكسدة واختزال

<sup>٢</sup> تم اعتماد الرموز والمصطلحات الأصلية للعالم برنارد الخاصة بالlahoائي ومنقوص الأكسجين من أجل الاستخدام في هذا الفصل؛ حيث إن منقوص الأكسجين هي: حالة يتواجد فيها النترات دون الأكسجين، ولاهوائي هي: حالة لا يتواجد فيها النترات ولا الأكسجين. وتكون أوجه القصور في تلك التعريفات واضحة أثناء محاولة القيام بمقارنة حالة كلا المفاعلين من نفس الحجم، حيث يكون الأول مُختلطًا بالكامل ويكون الآخر تدفقًا تابعًا. فعلى سبيل المثال، إن المفاعل المختلط بالكامل لن يكون لديه أي نترات في المفاعل؛ بينما قد يحتوي مفاعل التدفق التابع من نفس الحجم على نترات تشغيل حيًّا كبيرًا من طول المفاعل، أي يكون "منقوص الأكسجين" جزئيًا، و"lahoائي" جزئيًا—فينشأ القصور لعدم وجود أية إشارة بشأن كثافة الحالة.

(1974a,b, 1975a,b, 1976a,b) ظهرت نتيجة واحدة أدت إلى إمكانية الاستغلال الشائع لظاهرة EBPR وهو: تحفيز إزالة الفسفور بيولوجيًّا عن طريق تعرض كائنات الحمأة النشطة لسلسلة من الظروف الهوائية والlahoائية. ولكن التحديد الكمي للحالة الهوائية لأغراض التصميم والتشغيل قدم مشاكل رئيسية.

استنتاج كل من العالمين (1975) Fuhs and Chen الميكروبولوجية حول تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًّا EBPR توسط هذه الظاهرة إما بواسطة مجموعة منفردة من الكائنات أو عدة مجموعات وثيقة الارتباط مع بعضها البعض. كما اعتبروا أن *Acinetobacter* هي الجنس الرئيس لهذه الكائنات. واستنتجوا أيضًا أن "الظروف اللاهوائية التي تسبق الحيويه aerobiciosis *Acinetobacter* معالجة مياه الصرف الصحي قد ترتبط بظهور *Acinetobacter* وأثناء الظروف اللاحيويه، تميل هذه النباتات إلى إنتاج مركبات مثل الإيثانول، وأسيتات وsuccinate التي تعتبر بمثابة مصدر كربون للأسينتوبيكتيريا *Acinetobacter*". فلم يحدد العالم فوهس ولا تشين كمية "الظروف اللاهوائية" ولم يقوما بتطوير أية وسيلة عملية لتنفيذ ظاهرة EBPR.

تم تطوير أول نظام تدفق رئيس عملي لظاهرة EBPR من خلال عمل كل من العالم Barnard (1974a, b, 1975, 1976a, b) و Barnard (1975) Nicholls (1975) حيث لاحظ العالم Nicholls (1975) أثناء Barnard (1975) الأبحاث التي أجريت حول استجابة عملية النيترة / إزالة النيترة للنظام "Bardenpho" الذي قام بتطويره من أجل هذا الغرض، وهو نظام ذات المراحل الأربع، أن هذا النظام يقوم بإزالة الفسفور الزائد. كما افترض العالم Barnard (1974) أن "المطلب الرئيس لإزالة الفسفور في الأنظمة البيولوجية هو أنه من خلال بعض المراحل التي تسبق المرحلة النهائية للعملية، يجب مرور الحمأة أو السائل المخلوط خلال مرحلة لاهوائية، والتي من خلالها قد ينبعث الفوسفات أو لا ينبعث، وتليها مرحلة هوائية جيدة التهوية، والتي من خلالها قد يتم امتصاص الفوسفات أو ترسيبه نتيجة للتغيير في جهد الأكسدة والاختلاف".

وبالرجوع إلى ملاحظات Barnard (1974) Nicholls (1975) تجارب كاملة النطاق حول أنظمة الحمأة النشطة لـ Olifantsvlei و Alexandra (جوهانسبريج، جنوب أفريقيا). كما قام بإنشاء مناطق لاهوائية في مناطق مختلفة من أنظمة الحمأة النشطة واستنتج "إمكانية توقع إزالة جيدة للفوسفات في نظام"

وإلى أعمار الحمأة الطويلة (بهدف التأكيد من عملية النيترة) تترافق. كما تم التعرف على هذه الأهداف بواسطة (Barnard 1976) الذي طبق نظام "Phoredox" على نظام الحمأة النشطة غير المستخدم للنترة. وانخفضت مواصفات هذا النظام إلى مفاعل لاهوائي، متلقي للمياه الداخلة والحمأة المعاد تدويرها لإعادة التدوير، ويتبعه مفاعل هاوي (انظر شكل رقم B12-7). تم تصميم عمر الحمأة والخزان الهاوي والتحكم فيما بهدف منع النيترة، أي حمأة ذات عمر قصير، ومحطة ذات معدل مرقع. وُرُغَّفَ هذا النظام في جنوب إفريقيا بنظام "Phoredox".

اقتصر (Timmerman 1979)، على وجه الخصوص نظاماً مثل نظام "Phoredox" الذي صُنِع خصيصاً ليكون نظام لاهوائي/ منقوص الأكسجين. يطابق التكوين الأساسي للنظام اللاهوائي/ منقوص الأكسجين تلك الخاصة بنظام "Phoredox"، إلا أنه مع النظام اللاهوائي/ الأكسجيني، يتم تقسيم المناطق الهاوية واللاهوائية من أجل إعطاء تكوين المفاعل المتوازي التي تقترب من ظروف التدفق الكتلي plug flow.

رغم ما تم اقتراحه مفاهيمياً عام ١٩٧٦، فإن متطلبات النيترة في جنوب إفريقيا منعت تنفيذ نظام "Phoredox" أو النظام اللاهوائي/ الأكسجيني. كما أجريت أبحاث حول أداء النظام القائم في ظل ظروف جنوب إفريقيا على نطاق مختبر من جانب العالم Burke *et al.* (1986). ذلك الشخص الذي وجد صعوبة في منع حدوث عملية النيترة تحت درجة حرارة ٢٠ درجة مئوية وعمر حمأة منخفض يبلغ ٣ أيام، إضافة إلى نسبة كثافة غير هاوية تبلغ ٥٥%.

وبكون النظام لاهوائي/ أكسجيني، فقد تم تطبيقه بشكل واسع النطاق في الولايات المتحدة الأمريكية، كما تم إجراء أبحاث عليه بواسطة e.g. Hong *et al.*, 1983; Kang *et al.*, 1985a, etc. العديد من الباحثين (مع نتائج متباعدة).

#### ٦-٤-٧ تأثير النترات على عملية EBPR

ركز المطلب القانوني للنترة في جنوب إفريقيا على أنظمة إزالة المواد المعدنية (أي النيتروجين والفسفور) بدلاً من إزالة الفسفور فحسب. وببناءً على ذلك، توجهت الجهود البحثية الكبيرة المبذولة تجاه إجراء أبحاث على نظام "Bardenpho" المعدل. إن أولى الأبحاث التي أجريت على أنظمة "Bardenpho" المعدلة ذات المراحل الثلاثة والخمسة (McLaren and Wood, 1976; Nicholls, 1978;

منخفض مُعين في المنطقة اللاهوائية، أي أن جهد الأكسدة والاختزال يقوم بتحفيز تعزيز إزالة الفسفور. كما تعرف (Barnard 1976) على الصعوبات المتعلقة بقياس جهد الأكسدة والاختزال، واقتصر أن قياس انبعاث الفسفور في المنطقة اللاهوائية يُعتبر بمثابة بديل بهدف الإشارة إلى سيادة الظروف اللازمة لتعزيز إزالة الفسفور.

وفيما يتعلق بافتراض بارنارد، يتم تقييد إعادة تدوير النترات عبر "Bardenpho" الحمأة المعاد تدويرها للمفاعل اللاهوائي في نظام المعدل ذات المراحل الخمسة، ويُتوقع أن المستوى الذي قد ينخفض جهد الأكسدة والاختزال من خلاله، وبالتالي إعادة تدوير النترات، يؤثر على تعزيز إزالة الفسفور بالسلب إلى حد ما، كما أشار Barnard إلى ذلك سابقاً (1975).

وأفاد العالم (Barnard 1976) بوضوح على أنه ينبغي على محطة "Bardenpho" المعدلة تقليل النترات بشكل كافٍ حتى لا يمكن لأي نترات في الحمأة المعاد تدويرها أن تمنع تحقيق جهد الأكسدة والاختزال المنخفض اللازم لانبعاث الفسفور في المفاعل اللاهوائي. وعلى أية حال، فقد وُضع في الاعتبار إمكانية التصدي لدخول النترات في الفاعل اللاهوائي عن طريق زيادة زمن مكث حمأة هذا المفاعل. ومن أجل تصميم المفاعلات اللاهوائية، اقتصر العالم (Barnard 1976) أن يبلغ زمن المكث الأساسي ساعة واحدة. وفي هذه المرحلة لم تكن هناك أية وسيلة نسبية لتوقع إزالة النيتروجين والفسفور؛ فمن أجل التصميم، يتم تقدير الإزالت من خلال التجربة المكتسبة في أنظمة التشغيل التجريبية بشكل كبير.

ومن ناحية أخرى، أثار عمل العالم بارنارد أبحاثاً واسعة النطاق حول هذه الظاهرة بغرض كسب خبرة في سلوكها، وتحديد العوامل المؤثرة في عملية EBPR بأكثر دقة، وتطوير معايير التصميم وذلك من خلال تطوير نظام تبين أنه قام بإدماج المتطلبات الازمة لعملية EBPR حتى وإن لم تكن هذه المتطلبات مفهومة بشكل واضح.

#### ٥-٤-٧ نظام "Phoredox" أو النظام اللاهوائي/ منقوص الأكسجين

في نظام "Bardenpho" المعدل، تأثرت المواصفات التي قام العالم بارنارد بتطويرها من أجل عملية EBPR بالمطلب القانوني للنترة في جنوب إفريقيا بشكل كبير. وإن لم تكن عملية النيترة مطلوبة، فإن الحاجة إلى المناطق منقوصة الأكسجين (بهدف إزالة النيتروجين)

يسمح بوجود نسبة كتلة غير هوائية/ للأحواض اللاهوائية أكبر من ٤٠ في المائة تحت ١٤ درجة مئوية لعمر حمأة يبلغ ٢٠ يوماً إذا تم الحفاظ على عملية نترنة فعالة، وثانياً، لأن بالوضع في الاعتبار أن عدم قدرة المفاعل اللاهوائي على المساهمة بإمكانية إزالة نيترة النظام، لا يستطيع النظام ذات المراحل الخمسة تخفيض معدل النترات إلى صفر من أجل نسبة TKN/COD لمياه الصرف الصحي التي تم قياسها. ونتيجة لذلك، (كما سبق الشرح في الفصل الخامس) تم إضافة حجم المفاعل منقوص الأكسجين الثنائي إلى المفاعل الأساسي منقوص الأكسجين من أجل الحصول على أقصى إزالة للنترات، ومن ثم أدنى تركيز للنترات في الحمأة المعاد تدويرها. ويمكن تلخيص نتائج هذا البحث (Rabinowitz and Marais, 1980) كالتالي:

- (i) عندما ينخفض تركيز النترات في المياه الخارجة من المحطة (والحمأة المعاد تدويرها)، تم عادةً ملاحظة انبعاث الفسفور وتعزيز إزالته. كما تنخفض عملية تعزيز إزالة الفسفور على نحو غير متناسب تماماً، حيث يزيد تركيز النترات في الحمأة المعاد تدويرها، ذلك السلوك الذي لاحظه العاملان السابقان e.g. Barnard, 1975b; Simpkins and McLaren, 1978 e.g. Barnard, 1975b; Simpkins and McLaren, 1978.
- (ii) ونتيجة للدفعتين المختلفة من مياه الصرف الصحي التي يكون لديها نفس معدل COD في المياه الداخلية، ومع نفس تركيز النترات في الحمأة المعاد تدويرها، تظهر أحد دفعات مياه الصرف الصحي نسبة مرتفعة من انبعاث الفسفور ومن عملية تعزيز إزالة الفسفور بشكل نسبي، بينما لا تظهر الأخرى (ولا بعضاً من) انبعاث الفسفور ولا (بعضاً من) تعزيز إزالة الفسفور، ولم يكن سبب هذا السلوك واضحاً.

وفي مواصفات نظام "Bardenpho" المعدلة ذات المراحل الثلاث، كانت إزالة الفسفور محببة للأعمال، حيث لا يمنح هذا النظام تعزيز إزالة الفسفور خلال فترات طويلة من الزمن، وعندما يتم الحصول على تعزيز إزالة الفسفور، فإنها تميل إلى أن تكون منخفضة وغير منتظمة من خلال تأثيرات النتيجة رقم (i) أو (ii) اللتان سبق ذكرهما أو كلاهما. وتم التوصل إلى أن زيادة نسبة الكتلة اللاهوائية أثناء فترات إزالة الفسفور المنخفضة قد تؤدي إلى نتائج عكسية حيث يمكن القيام بذلك على حساب نسبة الكتل منقوص الأكسجين التي في المقابل تؤدي إلى زيادة النترات في إعادة التدوير. وأخيراً تم التوصل إلى الاستنتاج، بالنسبة لمياه الصرف الصحي المستخدمة في الأبحاث التجريبية، بأن هذا النوع من نظام "Bardenpho" المعدل لا يبدو

Simpkins and McLaren, 1978; Davelaar *et al.*, 1978; and Osborn and Nicholls, 1978 النترات إلى المفاعل اللاهوائي تؤثر بالضرر على عملية EBPR، كما أقرت أن تقييم النترات في إعادة التدوير إلى المفاعل اللاهوائي قد تكون ضرورية في تقييم نجاح نظام النيترة في تحفيز انبعاث الفسفور وتحديد مقدار إزالة الفسفور. ورغم ذلك، لم تقدم أي من هذه الأبحاث نموذجاً معتمدًا للتبيُّؤ بقدر إزالة النيترة من أجل تحديد كمية النترات المُعاد تدويرها.

تعرف العالم مارييه وفريق عمله (Stern and Marais, 1974; Martin and Marais, 1975; Wilson and Marais, 1976; Marsden and Marais, 1977) على أهمية تحديد كمية إزالة النترات. ومن أجل الحصول على معلومات بشأن حجم عملية إزالة النيترة وحركاتها، فقد قاموا باستبدال المفاعلات المخلطة بالكامل في نظام "Bardenpho" ذات المراحل الأربع عن طريق مفاعل التدفق الدافي، كما قاموا بقياس النترات على طول محاور المفاعل في ظل ظروف التدفق والحمل الثابت. وتم استعراض نتائجهم على حركيات إزالة النيترة في الفصل الخامس. وفيما يتعلق بإزالة الفسفور، وجدوا أن زيادة المناطق منقوصة الأكسجين في هذا النظام، من أجل التأكيد من انخفاض النترات في المياه الخارجية من المحطة والحمأة المعاد تدويرها لم يكن ممكناً؛ فإذا زادت نسبة الكتلة غير الهوائية للحمأة من أجل عمر الحمأة المحدد ودرجة الحرارة إلى حجم معين، سيتوقف النظام عن عملية النيترة. كما أوضحوا أنه يتم تحديد أقصى نسبة للكتلة منقوصية الأكسجين المسموح بها عن طريق أقصى معدل نمو محدد للبكتيريا المسئولة للنيترة تحت أقل درجة حرارة يحتاج إليها هذا النظام من أجل التشغيل، إضافة إلى عمر الحمأة. إن تحديد نسبة الكتلة منقوصية الأكسجين (بهدف التأكيد على النيترة) يحتم تحديد حجم عملية إزالة النيترة الذي تم تحقيقه. وفيما يتعلق بأنظمة فريق مارييه، عندما يتم تشغيلها عند نسب الكتلة غير الهوائية التي تسمح بالنيترة، لم تكتمل عملية إزالة النيترة ويرتفع معدل النترات في النفايات السائلة.

ونتيجة لملاحظة نتائج حركيات/ سرعة تفاعل عملية إزالة النيترة، بدأ العالمان Rabinowitz and Marais عام ١٩٧٧ دراسة حول إزالة الفسفور باستخدام نظام "Bardenpho" المعدل الذي يعالج مياه الصرف الصحي البلدية غير المترسبة من مدينة كيب تاون. وقاما باختيار نظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الثلاثة (انظر شكل رقم A١٢-٧) كالتكون الأساسي كأفضلية للمرحلة الخامسة (أنظر شكل رقم C١٢-٧) أو لأن مصدر مياه الصرف الصحي لم

إن قابلية الترسيب في السائل المخلوط في المحطات تمثل إلى أن تكون أقل من تلك التي في الأنظمة الهوائية البختة. ومن ثم، فقد أجرى العالمان (1980) Rabinowitz and Marais بحثاً على تكوينات مختلفة للنظام قد تمنع دخول النترات للمفاعل اللاهوائي، التي توجد بهدف جعل المفاعل اللاهوائي مستقلاً عن تركيز النترات في المياه الخارجة من نظام المعالجة. وذلك يؤدي إلى تطوير نظام

جامعة كيب تاون (UCT) (انظر شكل رقم E12-٧).

في نظام UCT، تخرج الحمأة المعاد تدويرها إلى المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين. إن نسبة إعادة التدوير (r) الزائدة تسحب السائل المخلوط من المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين وتحرجه إلى المفاعل اللاهوائي. كما تتم إعادة تدوير السائل المخلوط من المفاعل الهوائي إلى المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين بنسبة إعادة تدوير (a). وعن طريق معالجة معدل إعادة التدوير (a)، يمكن التحكم في نترات المفاعل منقوص الأكسجين ليكون صفرًا، وبالتالي لن يعاد تدوير النترات إلى المفاعل اللاهوائي. وبناءً على ذلك، يمكن الحفاظ على حالة اللاهوائية في المفاعل بغض النظر عن تركيز النترات في المياه الخارجة، حتى لو اختلف معدل TKN/COD في المياه الداخلة إلى المحطة. وتحقيق هذه العملية المرغوب فيها في نظام UCT على حساب (i) حجم المفاعل اللاهوائي؛ ففي نظام UCT، من أجل ثبات نفس المعدل للحمأة في المفاعل اللاهوائي كما هو الحال في نظام "Bardenpho" المُعدل، يزيد حجم المفاعل اللاهوائي بنسبة (1+r)، و(ii) عدم القدرة على تحقيق إزالة نيترة كاملة.

لاحظت التجارب المعملية التي أجريت على نظام UCT الذي باستخدام تدفق مياه صرف صحي من كيب تاون تحسن نظام EBPR في كل من القدر والاتساق، عن تلك التي يتم الحصول عليها في أنظمة "Bardenpho" المعدلة. إلا أن الإنجاز الأكثر أهمية من وجهة النظر البحثية هو إمكانية القضاء على التأثير المشوش على إزالة الفسفور من النترات في إعادة التدوير إلى المفاعل اللاهوائي مع نظام UCT، حتى يمكن دراسة العوامل المؤثرة الأخرى على نظام EBPR بسهولة أكثر (Siebritz *et al.*, 1982). فمن خلال بيانات الاستجابة التجريبية أصبحت تأثيرات تلك العوامل الأخرى أكثر وضوحاً: (i) بالنسبة لنفس طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلة، تمنح أحد دفعات مياه الصرف الصحي إزالة مرتفعة للفسفور، وتمنح دفعه أخرى إزالة منخفضة له، تلك الملاحظة التي تم توقعها من قبل، إلا أنه لم يتم تعريفها بوضوح بسبب تأثير النترات، (ii) ويبدو أن حجم عملية EBPR مرتبط

المناسباً لعملية EBPR. وهذا لا يعني أن هذا النظام قد لا يكون مناسباً مع مياه صرف صحي أخرى، إلا أن الأبحاث سلطت الضوء على وجود قيود، لم يتم التعرف عليها على نحو كافٍ من قبل، قد تمنع الإزالة المرتفعة للفسفور:

- (i) بالنسبة لأى عمر حمأة محدد وأنى درجة حرارة فإن متطلبات عملية النيترة الكاملة تفرض حداً أعلى لجزء الكتلة غير المهواء.
- (ii) وفي المقابل فإن تقليل حجم المفاعل اللاهوائي يحدد تركيز "Bardenpho" النترات الذي يمكن إزالته. وبالنسبة لنظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة، إذا ارتفع معدل النترات المنتج عن إزالة النيترة الممكن تحقيقه، فسوف تظهر النترات في المياه الخارجية وسوف يعاد تدويرها إلى المفاعل اللاهوائي. أما بالنسبة لنظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الثلاثة، فإن إزالة النيترة الكاملة غير ممكنة، كما أن النترات ستتواجه دائماً في الحمأة المعاد تدويرها إلى الجزء اللاهوائي. إن إعادة تدوير النترات لكلا النظائر سوف تؤثر بالسلب على عملية إزالة الفسفور.

#### ٧-٤-٧ نظام جامعة كيب تاون (UCT); محطة مبادرة فيرجينيا (VIP)

جاء العالمان (1980) Rabinowitz and Marais، في استعراض مساعديهما المستمرة غير الناجحة للحصول على عملية EBPR في نظام "Bardenpho" المعدل بغض النظر عن العوامل الأخرى التي قد تؤثر على إزالة الفسفور، إلى النتيجة بأن إعادة تدوير النترات إلى المفاعل اللاهوائي عبر الحمأة المعاد تدويرها تبدو بالغة الأهمية (ومن ثم فقد تجلى التأثير الضار لوجود النترات في المفاعل اللاهوائي بطريقة مباشرة بواسطة العالمان Hascoet and Florentz, 1985، وإذا أمكن ثبات النترات في الحمأة المعاد تدويرها (among others) . وإذا أمكن ثبات النترات في المفاعل اللاهوائي تحت تركيز منخفض، فعندئذ يتوقع الحصول على نظام عملية EBPR متسق بشكل كبير. ويبدو أن العائق الرئيس لتحقيق هذه الغاية المرغوبة في نظام "Bardenpho" المعدل هو ارتباط النترات الخارجية من المفاعل اللاهوائي بتركيز النترات في المياه الخارجية. ولأى سبب من الأسباب إذا زاد تركيز النترات في المياه الخارجية بينما لا يزال طلب الأكسجين الكيميائي COD ثابتاً، أي إذا زادت نسبة TKN/COD في المياه الداخلة، فيبدو أن هذا النظام يقدم القليل من الخيارات للحد من هذا بواسطة الوسائل التشغيلية. فالوسيلة التشغيلية الوحيدة المتاحة هي الحد من مقدار الحمأة المعاد تدويرها، إلا أن هذا الخيار كان محفوفاً بالمخاطر حيث

يؤثر على النترات في المفاعل اللاهوائي حيث لا يزال ثابت "  $a > a_{min}$  ". وبناءً على ذلك، يستطيع الفرد رفع قيمة إعادة التدوير  $a$  لأعلى من  $a_{min}$  من أجل إعطاء زمن حمأة حقيقي المطلوب، دون التأثير على النترات الذي يعاد تدويره إلى المفاعل الأول منقوص الأكسجين - لم يعد التحكم في إعادة التدوير  $a$  ضروريًا<sup>٣</sup>. ومع ذلك، يتم الحصول على هذا التحسين بتكلفة (WRC، ١٩٨٤): ينخفض أقصى معدل  $TKN/COD$  بهدف إنتاج توصيل قيمة النترات المنتج إلى الصفر من  $0 \pm 14$ ٪ في نظام UCT إلى  $11 \pm 0$ ٪ في نظام  $TKN/COD$  الذي يبلغ  $11 \pm 0$ ٪. بينما يستعمل UCT على  $mgN/mgCOD$  على أغلب مياه الصرف البلدية المتربعة والخام. وعلاوة على ذلك، فعن طريق وضع شرط إمكانية أخذ إعادة التدوير  $r$  إما من المفاعل منقوص الأكسجين الأول أو الثاني، يمكن تشغيل النظام إما في نظام UCT المعدل أو مواصفات نظام جامعة كيب تاون UCT، كما تقتضي الضرورة.

#### ٩-٤-٧ نظام جوهانسييج (JHB)

ومن خلال الإحاطة علمًا بالتأثير المعاكس للنترات المُعاد تدويرها إلى المفاعل اللاهوائي في نظام Bardenpho المعدل ذات المراحل الخمسة كما أفادت تقارير (Barnard، ١٩٧٦)، اقترح (Nicholls، ١٩٧٨) في دراسة تجريبية في أشغال شمال جوهانسييج من أجل تعديل مواصفات نظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة عن طريق نقل المنطقة الثانوية منقوصة الأكسجين من تدفق التيار الرئيس وإعادة وضعها في الحمأة المعاد تدويرها لتيار إعادة التدوير. عُرف النظام المنتج ذات المراحل الأربع (منقوص الأكسجين، لاهوائي، منقوص الأكسجين، واهوائي) بنظام Burke et al., ١٩٨٦؛ Nicholls et al., (JHB).

---

<sup>٣</sup> رغم عدم وجود حاجة ملحة من جانب إزالة النيتروجين والفسفات للتحكم الدقيق في إعادة التدوير  $a$ ، فإن مظهر النترات أو التنتريت أو كلابها معًا في النفايات السائلة من المفاعل الثاني منقوص الأكسجين يرتبط بمشكلة انتفاخ الحمأة الناتج عن انخفاض  $F/M$  (F/M bulking) في أنظمة إزالة  $F/M$  (Casey et al., ١٩٩٢، ١٩٩٣a,b، ١٩٩٤). ومن ثم فمن أجل التحكم في انتفاخ الحمأة الناتج عن انخفاض  $F/M$ ، تكون هناك حاجة ملحة للتحكم الدقيق الخاص بإعادة التدوير  $a$  والتي تلغى الاستفادة من نظام جامعة كيب تاون المعدلة MUCT على نظام جامعة كيب تاون UCT. ففي أنظمة عملية إزالة النيتروجين والفسفور بيولوجيًا كيميائياً BCFS، يبلغ مؤشر حجم الحمأة SVI ١٠٠ - ١٢٠ أي لا تتوارد هذه المشكلة أو يكون سيطرة الأكسدة والاختزال ذا فاعلية حقيقة.

بعض خصائص مياه الصرف الصحي، كما أنه لم يتم تحديدها حتى الآن.

تم طرح تغيير في نظام UCT، الذي يطلق عليه اسم محطة مبادرة فيرجينيا (VIP; Daigger et al., ١٩٨٧). وتنتظر المواصفات الأساسية لهذا النظام تلك التي في نظام UCT، إلا أنه تم تقديم اقتراحين مُحددين لا وهم: (i) استخدام سلاسل متعددة من المفاعلات المختلفة، (ii) وتشغيل النظام عند أعمار حمأة قصيرة تبلغ من ٥ إلى ١٠ أيام.

#### ٨-٤-٧ نظام UCT المعدلة

وأشارت تجربة نظام UCT (Siebritz et al., ١٩٨٠، ١٩٨٢) إلى بعض مشاكل التحكم في النظام.

يحتاج معدل إعادة التدوير (a) في السائل المخلوط إلى تحكم دقيق حتى يكون المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين له معدل تحويل منخفض من النترات فحسب، وذلك لتجنب خروج النترات إلى المفاعل اللاهوائي. ففي ظل العملية كاملة النطاق لم يكن هذا التحكم الدقيق في معدل إعادة التدوير (a) ممكناً نتيجة عدم التيقن من معدل  $TKN/COD$ ، في ظل ظروف التدفق والحمل الدوري على وجه الخصوص.

ومن أجل جعل تشغيل نظام UCT أبسط، تم طلب تعديل حيث يكون التحكم في إعادة التدوير  $a$  غير ضروري. فقد أدى هذا إلى تعديل نظام UCT الذي يطلق عليه اسم نظام UCT المعدل (انظر الرسم التوضيحي رقم F1-٧). ففي نظام UCT المعدل، ينقسم المفاعل منقوص الأكسجين إلى مفاعلين، الأول يكون لديه نسبة كثافة حمأة تبلغ حوالي ١٠٪، ويكون توازن نسبة الكثافة منقوص الأكسجين للآخر متاخماً. يتلقى المفاعل الأول، منقوص الأكسجين، الحمأة المعاد تدويرها (s) ويتم أخذ إعادة التدوير  $r$  إلى المفاعل اللاهوائي منه. ويتلقى المفاعل الآخر، منقوص الأكسجين، إعادة التدوير  $a$ . إن أدنى حد لإعادة التدوير  $a$  هو الذي يقدم معدل نترات كافي إلى المفاعل منقوص الأكسجين الآخر من أجل حمله إلى إمكانية عملية إزالة النيترة الخاصة بها. ولن تُزيل أية إعادة تدوير زائدة عن الحد الأدنى، نترات إضافية حيث إنه عند إعدادات تدوير مرتفعة سيقدم المزيد من النترات في إعدادات التدوير المرتفعة عن تلك التي تمت إزالتها في المفاعل الثاني منقوص الأكسجين، وسوف تظهر النترات في المياه الخارجة من هذا المفاعل. ورغم ذلك، فإن هذا ليس له أهمية بقدر ما

فى المياه الخارجة من نظام المعالجة (أمونيا أقل من  $5\text{ mg N/l}$ )، كما يتم التحكم فى بالضبط ونترات تقارب من  $5-8\text{ mg N/l}$ . تتفقات إعادة التدوير عن طريق وحدة تحكم تعتمد على قطب أكسجين واختزال (van Loosdrecht *et al.*, 1998). وتساهم عملية التحاوز compartmentation في ثبات SVI منخفضاً ( $120\text{ ml/g}$  تقريباً) (Kruit *et al.*, 2002). يمكن تكملة إزالة الفسفور بيولوجياً عن طريق إضافة المرسيبات إلى الخزان اللاهوائي. ونظراً لارتفاع تركيز الفوسفات في هذا الخزان، يتم استخدام المرسيبات بفعالية. ومع ذلك، فإننيقي القيام بالجرعات الكيميائية بعناية. كما أن الترسيبات المفرطة تجعل الفوسفات غير متوفّر للكائنات المراكمة للفسفور PAOs وتقوم بإفساد كفاءة عملية EBPR. وهناك عامل مُعَقِّد ألا وهو استجابة محطة معالجة مياه الصرف الصحي للتغييرات التي تطرأ على إضافة الكيماويات في حين أنه قد تأخذ استجابة عملية إزالة الفسفور عدة أيام من الزمن وإن لم تكن أسبابه. وفي عملية BCFS، يتم وضع حاجز عند نهاية التدفق التدافي للخزان اللاهوائي. كما تعاود الحمأة استقرارها محلياً في الخزان اللاهوائي ويتم سحب المياه الرائقة من أجل ترسيب الفوسفات. ومن ثم يمكن استرداد الفسفور (Barat and van Loosdrecht, 2006) أو منع الحمأة الكيميائية المنتجة من التراكم في الحمأة النشطة التي قد تحد من القدرة الكلية للمحطة عن طريق خفض عمر الحمأة.

ومن ناحية أخرى، فمن أجل إنشاء كافة الخزانات في أنظمة إزالة المغذيات البيولوجية المعقّدة بشكل فعال، يمكن نقل مكان الإنشاء من الخزانات المستطيلة إلى خزان واحد مستدير منقسم إلى حلقات بهدف الحصول على المناطق الهوائية/ منقوص الأكسجين/ اللاهوائية المختلفة. وبهذه الطريقة تتحفّض كمية الخرسانة المطلوبة نظراً لطلب الجدران الداخلية إلى قوة أقل بكثير من الجدران الخارجية لمكان الإنشاء (انظر شكل رقم ١-١١).

## ٥-٧ التطور التموذجي لعملية EBPR

### ١-٥-٧ التطورات المبكرة

عندما تم تقديم أول نظام تيار رئيس لعملية EBPR المستخدمة للنترة وإزالة النيترة (NBPR)، وهو نظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة (Barnard, 1976)، توسيع التصور الأولي بعض الشيء بعد الاعتراف (i) بضرورة تسلسل المفاعلات الهوائية/ اللاهوائية، (ii) وبالتأثير السلبي للنترات المعاد تدويرها إلى المنطقة اللاهوائية. وكانت تستند إجراءات التصميم إلى التقديرات التجريبية من

1987). وفي نظام JHB، فمن طريق إعادة وضع المفاعل الثنوي منقوص الأكسجين في خط الحمأة المعاد تدويرها، تنخفض كتلة النترات التي تحتاج إلى إزالتها في المنطقة الثنوية منقوص الأكسجين من توصيل إنتاج قيمة النترات إلى صفر الذي يُصرف إلى المفاعل اللاهوائي إلى  $(1+s)/s$  مرات والذي يحتاج إلى إزالتها في المنطقة الثنوية منقوص الأكسجين لنظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة. ومن أجل حماية المفاعل اللاهوائي من إعادة تدوير النترات، يجب إزالة النترات في أدنى حد لتدفق إعادة التدوير (s) في نظام JHB، بينما يستلزم إزالة النترات في تدفقات إعادة التدوير (s) إضافة إلى تياترات المياه المعالجة في نظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمس. كما أنه بوضع المفاعل منقوص الأكسجين في أدنى حد لإعادة التدوير (s)، يزيد تركيز الحمأة في المفاعل الثنوي منقوص الأكسجين لنظام JHB بنسبة  $(1+s)/s$  مقارنة بالمفاعل منقوص الأكسجين الثنوي لنظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة الذي يمكن من تقليل حجم المفاعل من أجل تحقيق نفس معدل الكتلة منقوص الأكسجين. ومع ذلك، فيعكس نظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة، لا يستطيع نظام JHB (مثل نظام UCT) تحقيق الإزالة الكاملة للنيترة. ويتعلّم نظام JHB على مشكلة زيادة الحجم اللاهوائي في نظام UCT لنفس نسبة الكتلة، بينما يقل معدل إزالة النيترة عن المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين لنظام UCT، من أجل تحقيق حماية المفاعل اللاهوائي من النترات عند معدلات TKN/COD في المياه الداخلة أقل من UCT، وذلك رغم وقوع أغلب مياه الصرف الصحي في نطاق تشغيل نظام JHB. تقدّمت أبحاث متّوسيعة كاملة النطاق حول أداء نظام JHB (Nicholls *et al.*, 1987; Pitman *et al.*, 1991; Pitman, 1991).

### ٦-٤-٧ إزالة الفسفور بيولوجياً - كيميائياً (نظام BCFS®)

تم تطوير المزيد من تكيف نظام MUCT في أواخر القرن العشرين في هولندا، وتم تطوير هذا النظام الذي يطلق عليه اسم BCFS® (انظر شكل رقم H12-٧)، وذلك من أجل دعم العملية البيولوجية عن طريق نزع الفوسفات والإصلاح المحتمل في الخط الرئيس، وحفظ توازن خصائص ترسيب الحمأة وتحسين عملية التحكم في إزالة النيتروجين. وفي هذا النظام تم إضافة إعادة تدوير ثلاثة من المفاعلات اللاهوائية إلى المفاعلات الأول منقوص الأكسجين بغرض ارتفاع إزالة النيترة والقدرة على تهوية المفاعل الثنوي منقوص الأكسجين أثناء بلوغ ذروة التدفقات. وبهذه الطريقة يمكن التحكم في كل من الأمونيوم والنترات بطريقة أفضل من ذلك بغرض الحصول على قيم منخفضة

للتحلل بسهولة لما يزيد عن عام أن الفسفور قد ينبعث إذا زاد طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المفاعل اللاهوائي،  $S_5$ ، حيث يزيد انبعاث الفسفور وتعزيز الإزالة الزائدة مع زيادة ( $SVFA - 25$ )%. وهذا يعني أن إزالة الفسفور ترتبط خطياً بتركيز RBCOD في المفاعل اللاهوائي. وهذا يمهد الطريق إلى التحقيق في المقاييس الأخرى التي تؤثر على انبعاث الفسفور وتعزيز الإزالة إلى القياس الكمي لتعزيز إزالة الفسفور. كما استنتجوا اعتماد تعزيز إزالة الفسفور على ثلاثة عوامل (i) ( $SVFA - 25$ ), (ii) والكتلة الجزئية للحمأة في النظام التي تمر من خلال المفاعل اللاهوائي (iii) والזמן الفعلي، كوحدة الحمأة التي يتم الحفاظ عليها في المفاعل اللاهوائي.

كما افترضوا عدم الحصول على أي عملية EBPR، إذا بلغت قيمة أي من هذه المقاييس صفرًا. وتم تجميع هذه العوامل الثلاثة في عامل ميل إزالة الفسفور، كما تم اكتشاف ارتباط كتلة الفسفور في الحمأة ذات الصلة بالكتلة النشطة وظيفياً بعامل ميل إزالة الفسفور. وأوضحت المزيد من الأبحاث التي أجريت على أنظمة "Bardenpho" و "UCT" والمعدلة (وجوهانسيريح JHB، على الرغم من عدم وضعه في الاعتبار)، بالإضافة إلى إعادة تدويرها وأثارها التفاعلية على زمن المكث اللاهوائي، إمكانية الجمع بين العامل الثاني والثالث (ii) و (iii) السابق ذكرهم من خلال مقياس منفرد، أي أن هناك إمكانية لخفض المقاييس الثلاثة إلى مقياسين رئيسيين؛ (i) ( $SVFA - 25$ ) و (ii) نسبة الكتلة اللاهوائية، التي تُعرف (بكتلة الحمأة في المفاعل اللاهوائي)/مجموع كتلة الحمأة في النظام.

ويستناداً إلى هذه الملاحظة، فقد وضع نظام EBPR بطريقة تجريبية وفقاً للمقياسين الرئيسيين وكتلة الحمأة (النشطة، الداخلية والخاملة) التي تُهرد يومياً، من أجل إعطاء نموذج المقياس.

ركزت الاختبارات المتعددة التي أجريت حول المفاهيم الواردة في نموذج المقياس على فائدته النموذج بشكل عام. فعلى نطاق مخبري، وبتوظيف نظام UCT، تم اختبار المفاهيم على أعمار الحمأة، ودرجات الحرارة، ومعدلات الكتلة اللاهوائية وتراكيز طلب الأكسجين الكيميائي (COD) في المياه الداخلية حيث تتم إضافة معدل طلب الأكسجين الكيميائي (COD) في المياه الداخلية (مياه الصرف الصحي البلدية غير المترسبة) عن طريق إضافة جلوكونز أو أسيتات. كما تُعطي كل هذه الاختبارات نتائج تتفق مع التنبؤات التي تعتمد على مفهوم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة (RBCOD) (الوارد ذكره في نموذج المقياس).

أجل تحديد حجم إزالة النيترة والمفاعلات اللاهوائية من حيث زمن المكث الهيدروليكي الاسمي وتحديد حجم المفاعل اللاهوائي الذي يبدو مرتبطة بانخفاض جهد الأكسدة والاختزال، وذلك وفقاً لبعض القيم الحرجية. ولم تتوفر أية وسيلة معقولة للتتبؤ بإزالة النيتروجين والفسفور، أما بالنسبة للتصميم، فتقدّر الإزالات عن طريق الخبرة المكتسبة في أنظمة التشغيل التجاري على غرار الأنظمة المقدمة.

#### ٢-٥-٧ طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة

وسعياً وراء تفسير الأنماط السلوكية المختلفة لتحرر الفسفور وتعزيز إزالة الفسفور في أنظمة UCT وMLE المعدلة المختبرة، قام Siebritz *et al.*, (1980,1982) بتطبيق مفهوم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة (RBCOD) (انظر الفقرة رقم ٣-٧-٦) الذي تم تطويره في دراسات عملية إزالة النيترة والدراسات الهوائية EBPR (Dold *et al.*, 1980) حول أنظمة UCT وMLE المعدلة يمكن في تراكيز RBCOD المحيط بكائنات المفاعل اللاهوائي ( $SVFA$ ). أما في نظام UCT المعدل يصل تركيز RBCOD في المفاعل اللاهوائي ( $SVFA$ ) لأقصى حد ممكن حيث لا يعاد تدوير أي نترات إلى المفاعل اللاهوائي؛ وفي المقابل، يعاد تدوير النترات المتوفرة في نظام MLE إلى المفاعل منقوص الأكسجين من أجل الاستفادة من كافة طلبات الأكسجين الكيميائي القابلة للتحلل بسهولة، أي "صفر". ولذلك، قد يتم وصف الأنماط السلوكية المختلفة للعمليات باستمرار إذا تم الافتراض بأن تراكيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المفاعل اللاهوائي ( $S_5$ ) المحيط بالكائنات هو العامل الرئيس لتحديد ما إذا كان انبعاث الفسفور وتعزيز إزالته تحدث أم لا. وفيما يتعلق بفهمنا الحالي لعملية EBPR، يُعد مقياس  $SVFA$  مقياساً نظرياً ولا يمكن قياسه - من آليات ظاهرة EBPR، وإن تراكيز RBCOD المحيط بالكائنات في المفاعل اللاهوائي لا يساوي  $SVFA$ ، وذلك بسبب تحول COD القابل للتخمر إلى أحماض دهنية متطرافية VFAs بواسطة الكائنات الحية غير ذاتية VFAs OHOs ومخزون الأحماض الدهنية المتطرافية PAOs في المفاعل اللاهوائي بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور (انظر الفقرة رقم ٦-٣-٧).

#### ٣-٥-٧ نموذج المقياس

Aثبتت الأبحاث المتعددة التي أجرتها العالم Siebritz *et al.* (1983)، حول صحة افتراضية طلب الأكسجين الكيميائي القابل

وحتى وقتنا هذا، فلم يُعرف وصف سلوك نظام إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم لعملية النيترة وإزالة النيترة (NDEBPR) أساساً على وجود أي كائن محدد مُتضمن في عملية EBPR. وحقيقة، فإن نموذج المقاييس يضع الحمأة النشطة ككل في الاعتبار، حتى تشكل حمأة بديلة تمثل إلى إزالة الفسفور؛ ويكون افتراض وجود أي تغيير في عملية EBPR من خلال التغييرات الطارئة التي تمثل إلى إزالة الفسفور هذه الحمأة البديلة، والتي تحدث بسبب التغييرات الطارئة في تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة (RBCOD) في المياه الداخلة، أو معدل الكتل اللاهوائية أو التراث المتداولة إلى المفاعل اللاهوائي. ورغم ذلك، فقد حدّدت أبحاث مماثلة في العلوم الطبيعية مجموعات محددة من الكائنات التي تمثل إلى تخزين كميات كبيرة من الفسفور في شكل بولي فوسفات. فهذا أدى إلى تغيير في منهج نمذجة EBPR في نظام إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم لعملية النيترة وإزالة النيترة NDEBPR، من الحمأة البديلة إلى مجموعات محددة من الكائنات التي تقوم بتوسيط عملية Wentzel والتي يُطلق عليها اسم كائنات البولي فوسفات بشكل عام (et al., 1986 Comeau et al., 1986 PAOs; IAWPRC Task Group, 1991).

### ٥-٥-٧ حركيات إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم لعملية النيترة وإزالة النيترة

بدأ العالم (Wentzel et al., 1988a) تطوير النموذج العام الذي يصف سلوكيات نظام إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم لعملية النيترة وإزالة النيترة. وفي هذا النظام الذي يقوم بمعالجة مياه الصرف الصحي البلدية، افترضوا تطوير المزارع البكتيرية المختلطة التي يمكن تصنيفها في ثلاثة فئات من الكائنات (i) كائنات غير ذاتية التغذية قادرة على تراكم البولي فوسفات ويُطلق عليها اسم الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs)، و(ii) كائنات غير ذاتية التغذية غير قادرة على تراكم البولي فوسفات ويُطلق عليها اسم كائنات حية عاديّة غيرية التغذية (OHOs)، و(iii) كائنات غير ذاتية التغذية تقوم بتوسيط النيترة ويُطلق عليها اسم الكائنات الحية المستخدمة للنترنة (NIT). - تعرف العالم (1988, 1985, Wentzel et al.) على أن تطوير نموذج الحمأة النشطة لوصف سلوكيات أنظمة إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم لعملية النيترة وإزالة النيترة قد يتطلب دمج الفئات الثلاث للكائنات الحية، إضافة إلى تعاملاتهم. وفيما يتعلق بالكائنات الحية العاديّة غيرية التغذية OHOs والكائنات الحية المستخدمة للنترنة NIT، فإنهم يقبلوا نموذج الحالة الثابتة المستخدم للنترنة وإزالة النيترة

وعلى نطاق كامل، وفي المشروع البحثي المشترك مع مجلس مدينة جوهانسبرغ حول Goudkoppies والأشغال الشمالية، فقد قدم تحليل بشأن هذه الأنظمة تفصيلاً متسقاً في ضوء هذه المفاهيم عندما يتم الحصول على إزالة جيدة أو سيئة للفسفور (Nicholls et al., 1982). ومن ثم، فقد منح نموذج المقاييس لأول مرة، منهجاً كمياً لتصميم محطات إزالة النيتروجين والفسفور، وقاعدة أساسية لتقييم أداء المحطات القائمة (Ekama et al., 1983). ومن أجل الحصول على دراسة تفصيلية حول نموذج المقاييس، فعلى القارئ الرجوع إلى WRC (1984).

### ٤-٥-٧ تعليقات حول نموذج المقاييس

تم تطوير نموذج المقاييس السابق وصفه من خلال البيانات الملحوظة حول الأنظمة التجريبية التي تعمل وفقاً لمجموعة من الشروط، وهي كالتالي:

- تركيز طلب الأكسجين الكيميائي (COD) في المياه الداخلة: mgCOD/I ٨٠٠-٢٥.
- طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة (RBCOD): mgCOD/I ٢٢٠-٧٠.
- أي نسبة  $f_{IS}$ : ١٢ ، ٢٧-٠ ، ٠٠٩-١٤ : TKN/COD
- معدل mgN/mgCOD
- عمر الحمأة: ١٣ و ٢٥ يوم
- درجة الحرارة: ١٤ و ٢٠ درجة مئوية
- معدل الكتلة اللاهوائية: gVSS<sub>AN</sub>/gVSS<sub>sys</sub> ١٠ ، ٢٠-٠ ، ٠٠-٢٠

في ظل هذه الظروف تقوم هذه الملاحظات بتشكيل القاعدة الأساسية لبناء هذه التركيبات من أجل تقييم عملية تعزيز إزالة الفسفور، كما تم تحديد المعادلات المشتقة مقابل البيانات الملحوظة. تشير مقارنة لبيانات إزالة الفسفور التي تم التنؤ بها نظرياً وقياسها تجريبياً وفقاً للشروط الموضحة أعلاه إلى وجود تناقض جيد. ومع ذلك، فرغم الفائد الواضحة لنموذج المقاييس، فإنها لا زالت تجريبية؛ كما أنها لا تربط المقاييس التي تمت ملاحظتها مع بعضها البعض إلا أنها لا تقدم أي تفسير حول سبب أهمية هذه المقاييس بالنسبة لهذه الظاهرة كما أنها تستقل عن أي افتراض رسمي حول آليات تشغيل العملية. ونتيجة لذلك، فينبغي اقتصر تطبيق نموذج المقاييس بشدة على المجموعات الداخلية لمقاييس لهذا النظام وخصائص مياه الصرف الصحي المذكورة أعلاه. كما أن ما تقتضيه الحاجة هو وجود نموذج ذي قاعدة أساسية أكثر جوهرياً.

الهوائي مع جزء كافٍ من الكتلة اللاهوائية؛ والمياه الداخلة التي تُثْقَم في المفاعل اللاهوائي مع الأسيتات كمادة ركيزة ومع مغذيات الكلية والحقيقة، خاصة الـ  $Mg^{2+}$ ,  $K^+$ , والـ  $Ca^{2+}$  بدرجة أقل والتحكم في الأُس الهيدروجيني في المفاعل الهوائي. وباستخدام نظام جامعه كيب تاون UCT ونظام "Bardenpho" المعدل ذو المراحل الثلاثة، بالإضافة إلى نظام أعمار الحمأة التي تتراوح من ٧,٥ إلى ٢٠ يوم، قاماً بتطوير تعزيز بيئة الكائنات المراكمة للفسفور التي تزيد عن ٩٠ % من الكائنات المستجيبة هوائياً والتي تُعرف بالآسيتنوباكتر Analytical Acinetobacter والتي تم تعريفها عن طريق اختبار Profile Index (API) البالغة ٢٠ نيون NE<sup>٤</sup>. وأشارت استجابة تعزيز أنظمة الزراعة إلى تطوير التراكيز الواضحة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs. وعلى سبيل المثال، فقد أعطى نظام جامعه كيب تاون UCT (تبعد نسبة الكتلة اللاهوائية نحو ١٥٪، ويبلغ عمر (mgCOD/l ٥٠٠ وانبعاث فوسفاتات  $\approx ٣٤ mgP/l$ )، وامتصاص فوسفاتات  $\approx ٣١ mgP/l$  وإزالة فوسفاتات  $\approx ٦١ mgP/l$  ، وكل ذلك بمثابة ١ mgP/l من تفقي المياه الداخلة. وكان سلوك عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا أكثر مما تم ملاحظته في الزراعة المختلطة لأنظمة إزالة EBPR الفسفور بيولوجيًا المستخدم للنترة وإزالة النيترة NDEBPR مع مياه الصرف الصحي البلدية الداخلة التي تبلغ mgCOD/l ٥٠٠ مانحة ٥٧ وانبعاث فوسفات يبلغ  $\approx ٤٥ mgP/l$ ، وامتصاص فوسفاتات  $\approx ١٢ mgP/l$ ، وإزالة فوسفاتات  $\approx ١٢ mgP/l$ . ويحتوي السائل المخلوط للزراعة المعززة في المنطقة الهوائية  $\approx ٣٨ mgP/mgMLVSS$ ، كما أن لديها معدل VSS/TSS يبلغ  $\approx ٤٦ mgVSS/mgTSS$ ،  $\approx P/MLVSS$  ونسبة VSS/TSS  $\approx ٧٥$  .. وكان معدل المنخفض لأنظمة الزراعة المعززة نتيجة لكميات البولي فوسفات كبيرة إضافة إلى الأيونات المضادة المترابطة التي يتم تخزينها عن طريق الكائنات المراكمة للفسفور PAOs Ekama and Wentzel,) PAOs (2004).

<sup>٤</sup> ثبت بعد ذلك أن إجراء فهرس الملف التحليلي البالغ ٢٠ نيون NE يبالغ في عدد الآسيتنوباكتر Acinetobacter بسبب تقتية الاختبار Wagner et al., 1989) (ووالاختيار في الزراعة (مثل Venter et al., 1989). إلا أنه فيما يتعلق بتطوير التصميم ونمذاج المحاكم، بانت عملية إزالة النيترة المضبوطة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs في الزراعات المعززة ذو نتيجة ثانية نظرًا لاستاد النماذج إلى الملاحظات التجريبية الكمية.

(ND) الذي سبق وصفه والنموذج الحركي العام المستخدم للنترة وإزالة النيترة (Dold et al., 1991) (الفصل الرابع والخامس). والآن تحتاج هذه النماذج إلى التوسيع من أجل دمج سلوكيات الكائنات المراكمة للفسفور (PAO) بغرض تطوير النماذج التي قد تشتمل على كافة الفئات الثلاث للكائنات الحية – النموذج العام لإزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم لعملية النيترة وإزالة النيترة (NDEBPR)، ونموذج الحاله الثابتة والنموذج الحركي. ومن أجل تحقيق هذا الهدف، تحتاج الكائنات المراكمة للفسفور PAOs (PAOs) إلى تأسيس الخصائص الحركية وخصائص عناصر النشاط الكيميائي الحيوي في محبيط الحمأة النشطة. ومن خلال محاولات الحصول على معلومات حول خصائص الكائنات المراكمة للفسفور PAOs المستخدمة للسائل المختلط من أنظمة إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR والتي تقوم بمعالجة مياه الصرف الصحي البلدية، توصل العالم (Wentzel et al. 1988) في هذه الأنظمة ذات المناخ المختلط، إلى رغبة سلوك الكائنات الحية غير ذاتية التغذية PAOs في السيطرة على سلوك الكائنات المراكمة للفسفور PAOs OHOS وإخفائه. ونتيجة لذلك، فقد سعوا لعزل خصائص الكائنات المراكمة للفسفور PAOs عن طريق تعزيز نمو هذه الكائنات في أنظمة الزراعة ذات المناخ المختلط. والمقصود من تعزيز الزراعة هو وجود زراعة (i) حيث يفضل نمو الكائنات المراكمة للفسفور PAOs حتى يُصْبِحُوا كائنات حية رئيسة مسيطرة وحتى يسيطر سلوكهم على استجابة النظام، (ii) وحيث يتم تقليص نمو الكائنات الحية المتنافسة إلا أنه لا يتم استبعادها بشكل إيجابي، ولا حتى تأثيرات الاقتراف ولا تأثيرات التفاعل الأخرى. واقتراح العالم (Wentzel et al. 1988a) تحقيق تعزيز زراعة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs عن طريقأخذ السائل المخلوط من نظام إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم لعملية النيترة وإزالة النيترة NDEBPR ذات الزراعة المختلطة وعن طريق اختيار بديل ووضع ظروف بيئية في نظام الحمأة النشطة التي قد تخدم نمو وإثراء الكائنات المراكمة للفسفور PAOs.

#### ٦-٥-٧ تعزيز الزراعات الخاصة بالكائنات المراكمة للفسفور PAO

##### ١-٦-٥-٧ تعزيز تطوير الزراعة

ومن خلال النماذج البيوكيميائية، تمكن (Wentzel et al. 1988) من تعريف الظروف حتى يتم فرضها على نظام الحمأة النشطة لتعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم للنترة وإزالة النيترة بغرض تعزيز زراعة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs – والسلسل اللاهوائي/

استنتاج عدم افتراس الكائنات المراكمة للفسفور PAOs بنفس درجة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs. وبناءً على ذلك، ففي نمذجة فقد الكتلة الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور، استخدم Wentzel *et al.* (1989) منهج التنفس الذاتي الكلاسيكي، فيما عدا أن الاعتماد الذي أجري من أجل الحصول على الحالات التي يكون فيها متافقاً الإلكترون الخارجي متاحاً.

وبإبطاطة ما سبق علمًا، قام Wentzel *et al.* (1989a) بتطوير نموذج نظري حول سلوك الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في الزراعة المعززة التي تتضمن الخصائص والعمليات والمركبات التي قام التحقيق التجاريبي بتحديد أهميتها. ونتيجة استخدام النموذج النظري كمبدأً أساسياً، قام Wentzel *et al.* (1989a) بوضع معدلات العملية إضافة إلى تفاعلات عناصر النشاط الكيميائي الحيوي stoichiometric مع المركبات بطريقة رياضية، وذلك من أجل تطوير النموذج الحركي للزراعات المعززة للكائنات المراكمة للفسفور (PAOs). فكما أوصت مجموعة العمل التابعة للرابطة الدولية لبجو تلوث المياه ومكافحته (Henze *et al.*, 1987) تم تقديم هذا النموذج في شكل مصورة مع الثوابت الحركية وثوابت عناصر النشاط الكيميائي الحيوي للزراعات المعززة، التي يتم تحديد كيتها من خلال مجموعة متنوعة من الإجراءات التجريبية (Wentzel *et al.*, 1989b). وبالتالي أصبح نموذج الكائنات المراكمة للفسفور PAOs يُعرف باسم UCTPHO، وذلك عند اندماجه مع نموذج المحاكاة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية Wentzel (NIT OHOs ) و الكائنات الحية المستخدمة للتنرنة (1992).

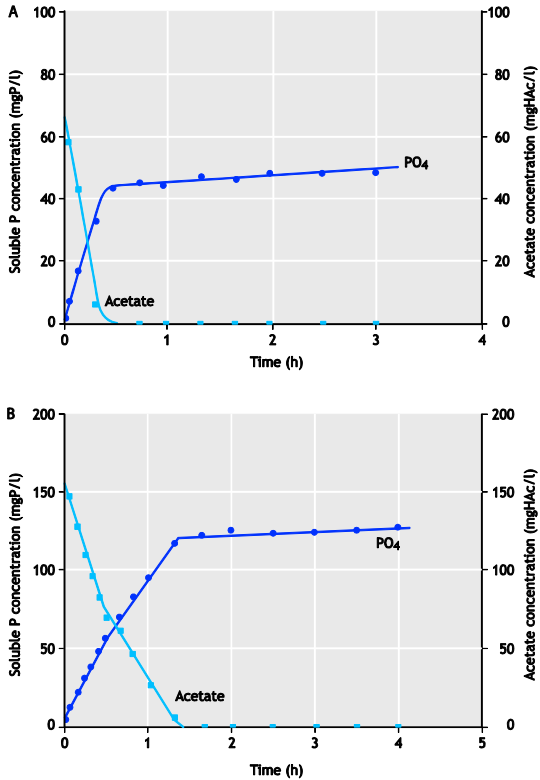
## ٢-٦-٥-٧ النموذج الحركي للزراعة المعززة

من خلال الملاحظات التجريبية التي أجريت على أنظمة الحالة الثابتة للزراعة المعززة، والاختبارات الدفعية التي من خلالها تتعرض السوائل المختاطلة التي يتم سحبها من أنظمة الحالة الثابتة لمجموعة ظروف واسعة النطوع، أوضح العالم Wentzel *et al.* (1989a) خصائص الكتلة الحيوية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs النشطة واستجابتها الحركية. هناك خاصيتين ذات فائدتين خاصتين من خصائص الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في الزراعات المعززة وهما:

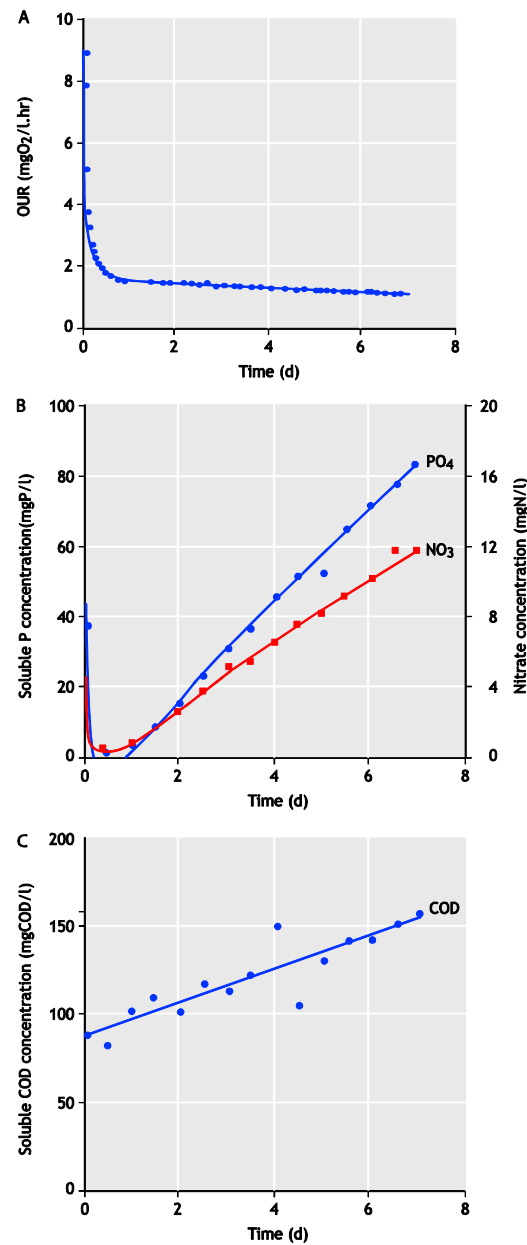
(i) ميل قليل إلى إزالة النيترة حتى لا تكون هناك حاجة إلى اعتماد هذه العملية في نمذجة سلوك الكائنات المراكمة للفسفور PAOs (إن نقص إزالة النيترة عن طريق هذه الكائنات PAO له آثار في نمذجة زالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم للتنرنة وإزالة النيترة NDEBPR ذات الزراعة المختاطلة، انظر فيما بعد).

(ii) معدل فقد الكتلة الذاتية المنخفض للغاية، ٤٠٪ mgAVSS/mgAVSS.d التي تنخفض عن معدل الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs بكثير في نظام الحمأة mgAVSS/mgAVSS.d ٤٠٪ McKinney and Ooten, 1969; Marais and (Ekama, 1976). وقد أجريت نفس الملاحظة بواسطة Wentzel *et al.* (1985) في دراسات على أنظمة ذات زراعة مختاطلة حول أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم للتنرنة وإزالة النيترة NDEBPR، حيث لاحظوا من خلال رسم علاقة بيانية بين امتصاص الفوسفات مقابل انبساط الفوسفات لأعمار الحمأة المتعددة، ولانبساط الفوسفات الذي تم منه، عدم تأثير امتصاص الفوسفات بعمر الحمأة نسبياً. فمن أجل توضيح هذه الملاحظة، اقترح Wentzel *et al.* (1985) أن الكائنات المراكمة للفسفور PAOs "تعاني قليلاً أو لا تعاني من فقد الكتلة الذاتية". كما ساهم معدل فقد الكتلة الذاتية المحدد المرتفع ذات أنظمة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs في ارتفاع معدل الافتراض وإعادة النمو، ويتم تشكيله في شكل عملية تجدد الكائنات الميتة في النموذج الحركي المستخدم للتنرنة وإزالة النيترة ND من قبل Dold *et al.* (1980). إن معدل فقد الكتلة الذاتية المحدد المنخفض مع الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في أنظمة الزراعة المعززة وملحوظات Wentzel *et al.* (1985) جعلهم يصلوا إلى

النموذج من أجل محاكاة سلوك الحالة الثابتة لأنظمة كيب تاون ذات الزراعة المعززة و "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الثلاثة حيث تم الحصول على علاقة جيدة مرة أخرى (Wentzel *et al.*, 1989b)



شكل رقم ١٤-٧ قام بالتوضيح والمحاكاة التجريبية لأوضاع تراكيز إجمالي الفسفور المذاب (PO<sub>4</sub>) والأسيتات وزمنهما إلى جانب الإضافة اللاهوائية لـ mgCODacetate/mgVSS = ١١٠،٢٦٥ لـ mgCOD/mgVSS إلى السائل المخلوط الذي تم سحبه من نظام ذي الزراعة المعزز (وفقاً لـ "Bardenpho" Wentzel *et al.*, 1989b).



شكل رقم ١٣-٧ قام بالتوضيح والمحاكاة التجريبية (A) لمعدل استخدام الأكسجين (OUR)، (B) ولتركيز إجمالي الفسفور المذاب (PO<sub>4</sub>) والفترات (C) ولتركيز طلب الأكسجين الكيميائي الذي تم ترشيحه مع الزمن في الهضم الدفعي للسائل المختلط من نظام الزراعة المعززة (Wentzel *et al.*, 1989a)

ومن جانب هذه الثوابت، فقد أعطى تطبيق النموذج الحركي العديد من استجابات الاختبارات التي لوحظت مع الزراعات المعززة علاقة جيدة بين الملاحظات والمحاكاة (انظر الأشكال التوضيحية من رقم ١٣-٧ إلى ١٥-٧). وتم تطبيق هذا

### ٣-٦-٥-٧ نموذج مبسط للاستنفات البكتيري المعزز عند الحالة الثابتة

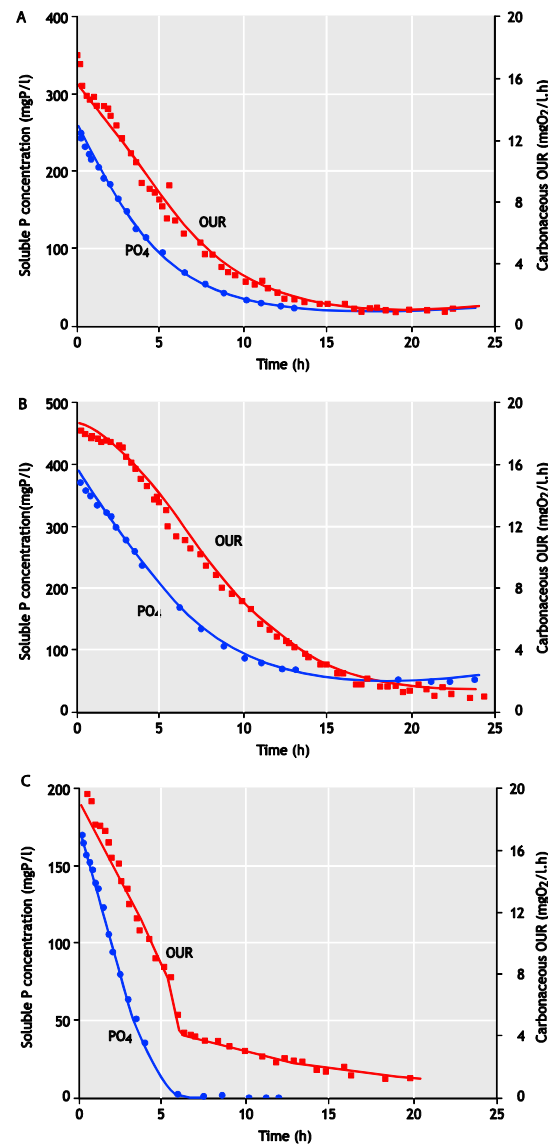
قام (Wentzel *et al.* 1990) بتبسيط النموذج الحركي للزراعة المعززة، بهدف تطوير نموذج الحالة الثابتة لأنظمة الزراعة المعززة في ظل التفتق المستمر وظروف التحميل - ومن خلال دراسة حركيات العمليات في ظل ظروف الحالة الثابتة، توصلوا إلى اكتمال العديد من هذه العمليات بشكل تقييمي؛ كما أن هذه العلاقات الحرkinية لم تعد تخدم أي وظيفة وقد يتم استبدالها بعلاقة عناصر النشاط الكيميائي الحيوي. وكمثال على ذلك:

- كانت معدلات الكتلة اللاهوائية في الأنظمة معززة الزراعة كافية للتأكد على أن ركيزة الأسياتات تم عزلها في المنطقة اللاهوائية، أي أن حركيات مخزون الأسياتات لا تحتاج إلى دمجها.
- عملياً فإن كل الركيزة المحتسبة في المنطقة اللاهوائية تم استخدامها في المنطقة الهوائية التالية، أي أن حركيات استخدام ركيزة البولي هيدروكسى ألكانوات PHA (ومخزون البولي فوسفات) لا تحتاج إلى دمجها.

فقد لاحظوا أن كل هذه التبسيطات تؤدي بوجود علاقة ثابتة بين حجم الأسياتات التي يتم تغذيتها في هذا النظام، وحجم الكائنات المراكمة للفسفور PAOs التي تكون مع البولي فوسفات المخزون، وذلك من أجل عمر حمأة معين. وعلاوة على ذلك، فقد قاموا بوضع افتراض لتبسيط تطوير نموذج الحالة الثابتة كالتالي:

- دائمًا ما يكون انبعاث الفسفور لمتطلبات طاقة الصيانة اللاهوائية قليلاً مقارنةً بانبعاث الفوسفات لمتطلبات طاقة تخزين الأحماض الدهنية المتطرفة VFA، أي أن حركيات انبعاث الفوسفات لطاقة الصيانة اللاهوائية لا تحتاج إلى دمجها.

والأكثر من ذلك، أنهم وجدوا تقسيراً منطقياً لهذه التبسيطات والافتراضات بأنها تؤدي بثبات محتوى البولي فوسفات للكائنات المراكمة للفسفور PAOs في الحمأة النشطة في ظل الحالة الثابتة عند  $0.38 \text{ gP/gVSS}_{\text{PAO}}$ ، وهي مستقلة عن عمر الحمأة. إن الاختلاف يمكن في الحجم النسبي للكائنات المراكمة للفسفور PAOs مع البولي فوسفات المخزون) في الحمأة النشطة. وبوضع هذه التبسيطات والافتراضات في الاعتبار، قام (Wentzel *et al.* 1990) بوضع عدد من معدلات الحالة الثابتة للزراعات المعززة،



شكل رقم ١٥-٧ قام بالتوسيع والمحاكاة التجريبية لتركيز إجمالي الفسفور المُذاب (PO<sub>4</sub>) ومعدل استخدام الأكسجين الغني بالكربون (OUR) والأوضاع الزمنية التي تُجرى على التهوية التي تلي الإضافة اللاهوائية للأسياتات البالغة (A) ٠,٢٠٧ (B) ٠,٢٢ (C) ٠,٣٦٣ mgCOD/mgVSS إلى السائل المخلوط الذي تم سحبه من نظام "Bardenpho" ذات الزراعة المعززة. وينخفض تركيز الفسفور المذاب (PO<sub>4</sub>) إلى صفر أثناء مسار الاختبار (Wentzel *et al.*, 1989b).

وأثناء توسيع النموذج، كانت أحد الجوانب التي برزت هي الفرق في معدل خسارة الكتلة الذاتية بين حمأة الزراعة المعززة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs والحمأة النشطة للكائنات الحية "العادية" الهوائية غيرية التغذية OHOs. وكما ذكر سابقاً، فقد تسبّب ارتفاع معدل خسارة الكتلة الذاتية المحددة مع أنظمة الكائنات الحية العادبة غيرية التغذية OHOs إلى ارتفاع معدل الاقتراض وإعادة النمو، والذي تم وضعه كعملية تجدد الكائنات الميتة في النموذج الحركي المستخدم للنيرنة وإزالة النيرنة ND من قبل (Dold *et al.* (1980)). فقد أدى انخفاض معدل خسارة الكتلة الذاتية المحددة إلى وصول (Wentzel *et al.* (1989a) إلى استنتاج عدم كون الكائنات المراكمة للفسفور PAOs مفترسة بنفس درجة الكائنات الحية العادبة غيرية التغذية OHOs، وإلى اعتماد منهج تنفس ذاتي في نمدجة فقد الكتلة الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs<sup>٥</sup>. إن انخفاض معدل الاقتراض على الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، وحقيقة عدم تنافس هذه الكائنات PAOs والكائنات الحية العادبة غيرية التغذية OHOs على نفس الركيزة أساساً، يوحي بأن مجموعات الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية العادبة غيرية التغذية OHOs تعمل بشكل مستقل عملياً عن بعضها البعض في أنظمة إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنيرنة وإزالة النيرنة NDEBPR ذات الزراعة المختلطة NDEBPR "العادية". وبتطوير نموذج حالة الثابتة لأنظمة الزراعات المختلطة، لاحظ ((Wentzel *et al.* (1990)) انزال هاتين المجموعتين بشكل كبير. ورغم ذلك، تم التعرف على اثنين من القواعلات الهامة من أجل الإدراج في نموذج الحالـة الثابتـة لعملية NDEBPR للزراعة المختلطة، وكلاهما في المفاعل اللاهوائي كالتالي:

(i) ففي العديد من مياه الصرف الصحي البلدي "العادية"، يكون الأسيتات أو محتوى الأحماض الدهنية المتطرافية الأخرى (VFA) قليلاً أو غير موجود (Wentzel *et al.* 1988b). كما أوضح (Wentzel *et al.* (1985) أن في المفاعل

<sup>٥</sup> من خلال المحاكاة التالية لنموذج الزراعة المختلطة ذات الحالـة الثابتـة، وجد أنه إذا خضعت الكائنات المراكمة للفسفور PAOs لارتفاع معدل الاقتراض، فإن يكون إجراء عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR الهمـة ممكـناً في نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنيرنة وإزالة النيرنة NDEBPR ذات الزراعة المختلطة – وسيترفع معدل موـت الكائنات المراكمة للفسفور PAOs بشكل كبير حتى لا يستطيع حجم هذه الكائنات الكبير التراكم في النظام، وقد تصل عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR إلى ما يقرب من الصفر.

والكتل النشطة والذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs، وابتعاث الفوسفات وامتصاصه وإزالته بسبب هذه الكتل. كما تقدم هذه المعادلات وسائل قياس مجموعات الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في أنظمة الزراعة المختلطة لعملية إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة لعملية النيرنة وإزالة النيرنة NDEBPR والتي تستقبل مياه الصرف الصحي البلدي في شكل مياه داخلة.

#### ٧-٥-٧ أنظمة الزراعة المختلطة ذات الحالـة الثابتـة لإزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنيرنة وإزالة النيرنة NDEBPR

#### ١-٧-٥-٧ نموذج الحالـة الثابتـة للزراعة المختلطة

بتطوير نموذج الحالـة الثابتـة لأنظمة الزراعة المعزـزة، قام (Wentzel (1990) *et al.*) بتوسيع هذا النموذج بهدف دمج الزراعـات المختلطة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحـية العـادـية غيرـية التـغـذـية OHOs الموجودة في أنظمة إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنيرنة وإزالة النيرنة NDEBPR التي تستقبل مياه الصرف الصحي المحلية في شكل مياه داخلة، بغرض إعطاء نموذج الزراعة المختلطة ذات الحالـة الثابتـة. وأثبتت هذا التوسيع إمكانية حدوثه بسبب (i) استخدام الزراعـات المعزـزة فضـلاً عن الزراعـات النـقـية لإنشـاء الخـصـائـص الـحـركـية وـخـصـائـص عـنـاصـر الشـاطـىـل الـكـيمـيـائـيـ الـحـيـويـ لـكـائـنـاتـ الـمـارـكـمـةـ لـلـفـسـفـورـ PAOsـ.ـ فـيـ الزـرـاعـاتـ الـمعـزـزـةـ،ـ تـمـ زـرـاعـةـ الـكـائـنـاتـ الـمـارـكـمـةـ لـلـفـسـفـورـ PAOsـ الـمـوـجـوـدـةـ فـيـ الـحـمـأـةـ الـنـشـطـةـ لـلـزـرـاعـةـ الـمـخـتـلـطـةـ،ـ وـلـمـ يـتـمـ اـخـتـيـارـ جـنـسـ مـنـفـرـدـ بـشـكـلـ اـصـطـنـاعـيـ (ـكـمـاـ هوـ الـحـالـةـ الـنـقـيـةـ)ـ (ii)ـ عـدـمـ اـسـتـبعـادـ الـكـائـنـاتـ الـتـافـاسـيـةـ وـالـمـفـقـرـسـةـ اـصـطـنـاعـيـاـ (ـكـمـاـ هوـ الـحـالـةـ الـنـقـيـةـ)ـ حتـىـ تـتـرـعـضـ الـكـائـنـاتـ الـمـارـكـمـةـ لـلـفـسـفـورـ PAOsـ لـنـفـضـ الضـغـوطـ الـإـنـقـائـيـةـ فـيـ الـزـرـاعـاتـ الـمـعـزـزـةـ كـمـاـ فـيـ الـزـرـاعـاتـ الـمـخـتـلـطـةـ (iii)ـ تـعـرـضـ الـكـائـنـاتـ الـمـارـكـمـةـ لـلـفـسـفـورـ PAOsـ لـنـفـضـ الـظـرـوفـ الـمـوـجـوـدـةـ فـيـ الـنـمـذـجـةـ الـنـشـطـةـ لـلـزـرـاعـةـ الـمـخـتـلـطـةـ (ـمـثـلـ التـسـلـسـلـ الـلـاهـوـيـ)ـ،ـ زـمـنـ مـكـثـ الـحـمـأـةـ الـطـوـلـ > ٥ـ أـيـامـ،ـ إـلـىـ آخـرـهـ (iv)ـ قـيـامـ الـكـائـنـاتـ الـمـارـكـمـةـ لـلـفـسـفـورـ PAOsـ بـنـفـضـ الـأـنـمـاطـ السـلـوكـيـةـ الـتـيـ تـقـومـ بـهـاـ فـيـ الـزـرـاعـاتـ الـمـعـزـزـةـ كـفـعـلـهـاـ فـيـ الـنـمـذـجـةـ الـنـشـطـةـ لـلـزـرـاعـةـ الـمـخـتـلـطـةـ (ـأـيـ اـنـبـاعـ/ـ اـمـتـصـاصـ الـفـسـفـورـ،ـ وـتـرـاكـمـ الـبـولـيـ هـيـدـرـوـكـيـ الـكـانـوـاتـ/ـ الـبـولـيـ فـوـسـفـاتـ،ـ إـلـىـ آخـرـهـ)ـ – وـحـقـيقـةـ،ـ فـإـنـ نـفـضـ سـلـوكـ الـزـرـاعـةـ الـمـعـزـزـةـ،ـ رـغـمـ ضـخـامـتـهـ،ـ كـانـ يـعـدـ مـعـيـارـاـ وـاحـدـاـ يـسـتـخـدـمـ بـهـدـفـ التـأـكـدـ مـنـ نـشـأـةـ الـزـرـاعـاتـ الـمـعـزـزـةـ الصـحـيـحةـ مـقـارـنـةـ بـأـنـظـمـةـ الـزـرـاعـةـ الـمـخـتـلـطـةـ.

الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD/RBCOD (مثل الجلوكوز). وسيتم قياس كلا القسمين في شكل طلب أكسجين كيميائي قابل للتحلل بسهولة e.g. Ekama RBCOD في الاختبارات الأحيائية التقليدية (e.g. Wentzel *et al.*, 1986; Wentzel *et al.*, 1995 e.g. Dold *et al.*, 1986; Mamais *et al.*, 1993; Mbewe *et al.*, 1995)، أي:

$$RBCOD = VFAs + fermentable COD \quad (7.1a)$$

أو، بالرموز كالتالي:

$$S_S = S_{VFA} + S_F \quad (7.1b)$$

- إن معدل تخزين الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs يُعد سريعاً جداً حيث يتم انزعال كافة الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs في المياه الداخلية عن طريق الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) في المفاعل اللاهوائي الذي تكون فيه نسبة الكتلة اللاهوائية أكثر من ١٠% وأعمار الحمأة تزيد عن عشرة أيام (ويمكن تأكيد هذا من خلال حركيات التخزين).
- يتم تحويل طلب الأكسجين الكيميائي المتخمر COD إلى أحماض دهنية متطايرة VFAs عن طريق الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs في المفاعل اللاهوائي، كما تكون الأحماض الدهنية المتطايرة الناتجة VFAs متوافرة من أجل تخزين عن طريق الكائنات المراكمة للفسفور PAOs. وقام Wentzel *et al.* (1985)، بإعطاء نموذج التحويل هذا.

مدت هذه النظرية (Wentzel *et al.* (1990)) بوسائل حساب حجم ركيزة الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs (من المياه الداخلية ومن تحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخمر) الذي يتم عزله بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في المفاعل اللاهوائي. وبمعرفة كتلة الركيزة التي يتم عزلها بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، يمكن حساب كتلة الركيزة المتبقية، المتاحة للكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs. وفي الحقيقة قام Wentzel *et al.* (1990) بتقسيم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل في المياه الداخلية إلى قسمين، واحد من أجل استخدام الكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs له، والآخر من أجل استخدام الكائنات

اللاهوائي، يتم تحويل محتويات طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلة إلى أحماض دهنية متطايرة (VFAs) عن طريق تحرير الحمض بواسطة الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs، وبالتالي تكون الأحماض الدهنية المتطايرة متاحة من أجل تخزين حجم الكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs. ويقل معدل التحويل عن معدل التخزين في شكل بولي هايدرووكسي ألكانوات بكثير، حيث يسيطر معدل التحويل على معدل التخزين. وبالتالي، يتم التحكم في حجم ركيزة الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs التي أصبحت متاحة في المفاعل اللاهوائي إلى الكائنات المراكمة للفسفور PAOs عن طريق حركيات التحويل التي يتم توسطها من جانب الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs (Brodisch, (1985)).

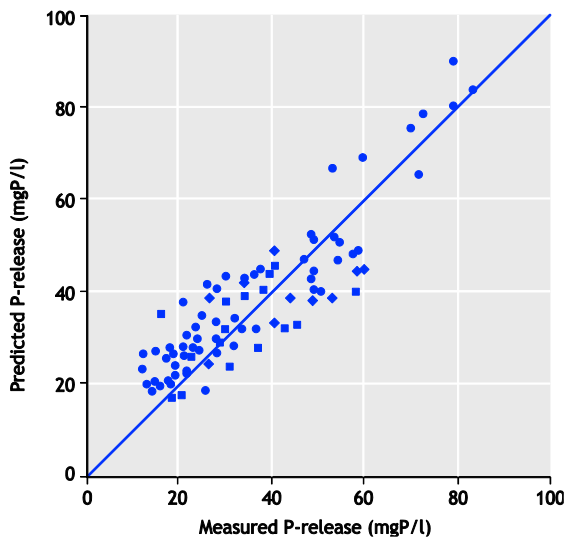
هذا الافتراض المتعلق بعملية التحويل حيث أوضح كل منهما تطوير الأنظمة الهوائية/ اللاهوائية للكائنات التي تقوم بتحويل السكريات والمركبات المتشابهة إلى أحماض دهنية متطايرة (VFAs) في المفاعل اللاهوائي.

- (ii) إذا تمت إعادة تدوير النترات (أو الأكسجين) إلى المفاعل اللاهوائي، يُفضل استخدام طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD عن طريق الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs مع النترات (أو الأكسجين) كمتفق للإلكترون الخارجي مما يقلل من حجم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة (RBCOD) الذي يتحول إلى أحماض دهنية متطايرة (VFAs).

لقد تعرف (Wentzel *et al.* (1985)) على النقاط السابقة ذكرها، وقام بتشكيل نموذج حركي لتحويل طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD إلى أحماض دهنية متطايرة VFAs، وذلك بهدف تخزين هذه الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs. وافق Wentzel *et al.* (1990) على نموذج التحويل هذا، إلا أنه قام بعمل احتياط من أجل شمول الأوضاع التي تجد فيها الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs في المياه الداخلية عن طريق ملاحظة الآتي:

- إن طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة (RBCOD) في حاجة إلى تقسيمه إلى قسمين، ألا وهما الأحماض الدهنية المتطايرة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة VFAs/RBCOD (مثل الأسيتات) وطلب الأكسجين الكيميائي المتخمر القابل للتحلل بسهولة طلب

COD القابل للتخلص المتبقى متاحاً بهدف التحويل إلى أحماض دهنية متطرافية VFAs في المفاعل اللاهوائي، وبهدف التخلص في شكل بولي هيدروكسي ألكانوات بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs. ويوضح رسم تركيز أجزاء انبعاث الفسفور المتوقع مقابل ذلك الذي تم قياسه، وإزالة الفسفور، والمواد الصلبة العالقة المتطرافية VSS وجود علاقة جيدة، انظر الأشكال التوضيحية من رقم ١٦-٧ إلى ١٨-٧.



شكل رقم ١٦-٧ انبعاث الفسفور المتوقع مقابل ذلك الذي تم قياسه في مجموعة متعددة من أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR ذات تكوينات متعددة لأزمان مكث حمأة تتراوح من ٣ أيام إلى ٢٨ يوم (وفقاً لـ Wentzel et al., 1990)

الحياة العادمة غيرية التغذية OHOs له. وبسبب استقلال عمل مجموعة الكائنات هاتين، يمكن استخدامهم للأتي:

(i) نموذج الزراعة المعززة المبسط ذات الحالة الثابتة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs من أجل حساب الكائنات المراكمة للفسفور النشطة والكتل الذاتية التي تتشكل من الركيزة المنعزلة، وانبعاث الفسفور وامتصاصه وإزالته بواسطة هذه الكتل.

(ii) نموذج الحمأة النشطة ذات الحالة الثابتة (Marais and Ekama, 1976; WRC, 1984; الكائنات الحياة العادمة غيرية التغذية النشطة OHOs والكتل الذاتية التي تتشكل من الركيزة المتبقية، ومعدل تحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص إلى أحماض دهنية متطرافية VFAs في المفاعل اللاهوائي، المواد الصلبة العالقة المتطرافية VSS المترافقمة من المياه الداخلة، وجاهة الفسفور للكتل النشطة، والذاتية والخاملة، وبالتالي إزالة الفسفور المرتبطة بهذه الكتل. وبملاحظة نجد فدان الكلة الذاتية في نموذج الحمأة النشطة ذات الحالة الثابتة هذا باستخدام منهج التنفس الذاتي الكلاسيكي – فإن هذا المنهج الأبسط والذي يُجرى في إطار الحالة الثابتة يعطي نتائج قريبة جداً من منهج تجدد الكائنات الميتة.

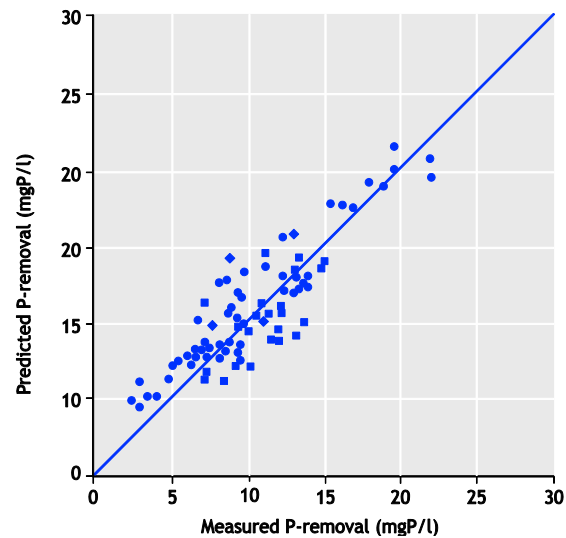
و يتم حساب إجمالي إزالة الفسفور للنظام عن طريق جمع عمليات إزالة الفسفور الفردية.

وقام (Wentzel et al. (1990)) بتقييم القوة التتبؤية لمودج تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا للزراعة المختلطة ذات الحالة الثابتة مقابل الملاحظات التي أجريت على ٣٠ نظام من أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم للنترة وإزالة النيترة NDEBPR ذات النطاق التجاري على مدى ست سنوات. وكان من بين مواصفات نظام "Phoredox" والمعدل ذات المراحل الثلاثة، ونظام "Bardenpho" المعهد ذات المراحل الثلاثة، ونظام عمليات جامعة كيب تاون UCT، وعمليات جامعة كيب تاون المعدلة MUCT، وجوهانسبريج، إضافة إلى أعمار حمأة تتراوح ما بين ٣ إلى ٢٨ يوم. ومن أجل التقييم، كان من المعتاد استخدام النترات الذي تم قياسه في المعاد تدويره إلى المنطقة اللاهوائية بهدف تقدير إزالة طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص بواسطة الكائنات الحياة العادمة غيرية التغذية OHOs مع النترات كمتفق الإلكتروني خارجي. كما كان طلب الأكسجين الكيميائي

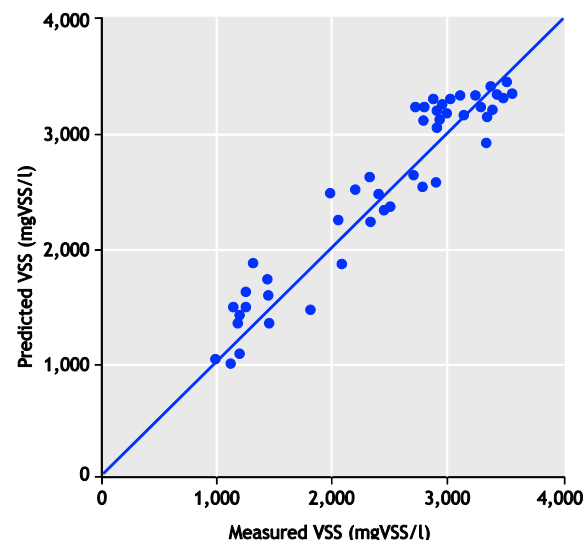
٢-٧-٥-٧ اندماج جوانب إزالة النيترة في نموذج الزراعة  
المختلطة ذات الحالة الثابتة

وفي تقييمات الفسفور ذات الحالة الثابتة المستخدمة لنموذج الزراعة المختلطة (انظر شكل من رقم ١٦-٧ إلى ١٨-٧)، نجد أنه من الضروري معرفة التنرات المعاد تدويرها إلى المفاعل اللاهوائي، وكان ذلك متاحاً من خلال الملاحظات التجريبية بشأن أنظمة إزالة الفسفور بيولوجياً ذات النترة وإزالة النيترة NDEBPR. وبوضوح من أجل الاتكمال، يجب إدماج عملية إزالة النيترة في نموذج الزراعة المختلطة ذات الحالة الثابتة، ذلك الجانب الذي تم إغفاله في هذه المرحلة. إن أحد إمكانيات إنحاز هذه الخطوة هي تقديم التنرات في إعادة التدوير إلى المفاعل اللاهوائي من خلال نظرية إزالة النيترة لنموذج الحالة الثابتة المستخدم للنترة وإزالة النيترة ND (Ekama *et al.*, 1983; WRC, 1984, Chapter 5). كما أشارت البيانات التجريبية، إلى تبع نموذج الحالة الثابتة ذات النترة وإزالة النيترة ND بعملية إزالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترة وإزالة النيترة NDEBPR بشكل محكم. ورغم ذلك، فمع تطوير نظرية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR، وبتطبيق نموذج الحالة الثابتة ذات النيترة وإزالة النيترة ND على أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترة وإزالة النيترة NDEBPR أصبح عدم التناقض في هذا النهج واضحاً:

وأشارت الدراسات التي أجرتها (Wentzel *et al.* (1989a) حول الزراعة المعززة إلى عدم إزالة نيترة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs الخاصة بها. وهذا يعني ضمناً أن طلب الأكسجين الكيميائي COD الذي تم تحويله إلى أحماض دهنية متطايرة بواسطة الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs والذي تم عزله بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في المفاعل الابتدائي، لم يعد متاحاً من أجل عملية إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين لأنظمة NDEBPR. وفي المقابل، فإن حجم عملية إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين لنظام NDEBPR يعني ضمناً وجوب تصغيره بشكل ملحوظ أكثر مما في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين للنظام المستخدم للنترة وإزالة النيترة ND. ومع ذلك، أشارت الملاحظات التجريبية التي أجريت على أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR أن هذا غير صحيح، أي أنه لم يتم الحصول على نفس حجم عملية إزالة النيترة تقريباً. وكانت النتيجة هي وجود حاجة إلى تكيف حركات عملية إزالة النيترة لأنظمة المستخدمة للنترة وإزالة النيترة ND، أو



شكل رقم ١٧-٧ إزالة الفسفور المتوقع مقابل ذلك الذي تم قياسه في مجموعة متنوعة من أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR ذات تكوينات متعددة لأزمان مكث حمأة تتراوح ما بين ٣ أيام إلى ٢٨ يوم (وفقاً ل Wentzel *et al.*, 1990)



شكل رقم ١٨-٧ تركيز المواد الصلبة العالقة المتطايرة VSS المتزقعة مقابل التي تم قياسها في مجموعة متنوعة من أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR ذات تكوينات متعددة لأزمان مكث حمأة تتراوح ما بين ٣ أيام إلى ٢٨ يوم (وفقاً ل Wentzel *et al.*, 1990)

إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR، والتي يتم إنتاجها عن طريق وجود مفاعل لاهوائي في هذه الأنظمة بشكل واضح.

## ٦-٧ نموذج الحالة الثابتة للزراعة المختلطة

### ١-٦-٧ مبادئ النموذج

إن المبدأ الأساسي الذي يستند إلى نموذج الحالة الثابتة ذات الزراعة المختلطة يوجد من أجل تقسيم الحمأة النشطة بين ثلاثة مجموعات:

١. الكائنات الحية المنيترة، (NIT)
٢. الكائنات الحية العادية غير ذاتية التغذية، (OHO)
٣. الكائنات الحية المراكمة للفسفور (PAOs)

ومن ثم، فبمعرفة محتوى الفسفور في نسب الحمأة التي تتجهها كل مجموعة من هذه الكائنات (النشطة، والذاتية، والخاملة)، يمكن حساب نسبة إزالة الفسفور لكل حمأة وسيتم إعطاء نظام إزالة الفسفور عن طريق جمع إزالت الفسفور الفردية.

تم تقديم إجراءات تقدير الكائنات الحية المستخدمة للنترة في الفصل الخامس؛ يمكنبقاء هذه الإجراءات غير معدلة لأنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR المقدمة شريطة أن يتم توسيع جزء الكتلة غير الراهوائية ( $f_{AN}$ )، لاشتمال كل من المفاعلين منقوص الأكسجين والlahoائي. إن المساهمة القليلة نسبياً التي قامت بها الكائنات الحية المستخدمة للنترة NIT من أجل كتلة الحمأة ( $> 3$  في المائة) تشير إلى إمكانية إهمال عملية إزالة الفسفور بسبب هذه المجموعة من الكائنات.

ومع مراعاة الكائنات الحية العادية غيرية التغذية (OHOs) والكائنات الحية المراكمة للفسفور (PAOs)، يكون المبدأ هو تقسيم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل (COD) بين تلك المجموعتين من الكائنات وحساب الكتل الناتجة من هاتين النسبتين من طلب الأكسجين الكيميائي (شكل رقم ١٠-٧ و ١٩-٧)؛ وبمعرفة محتوى الفسفور لكل كتلة فيمكن عندئذ حساب إزالة الفسفور. تم تقديم إجراءات تقدير الكائنات الحية العادية غيرية التغذية (OHOs) (شاملًا الكتلة الخاملة) في الفصل الرابع؛ ويمكن تطبيقها على أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR، إلا إنها في حاجة إلى تعديلها لتأخذ في الاعتبار نقص طلب الأكسجين الكيميائي (COD) القابل للتحلل نتيجة تخزين طلب

تعديلها، بهدف التطبيق في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة.

ونظرًا لاستخدام مفاعلات التدفق الكتلي منقوص الأكسجين والاختبارات الدفعية، أجرى (Clayton et al., 1989, 1991) بحثًا تجريبيًا بشأن حركيات عملية إزالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة. فقد وجدوا في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR الآتي:

- وفي المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين ، (i) ينخفض معدل عملية إزالة النيترة المرتبطة بطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD بشكل سريع أو قد يُفقد، (ii) يبلغ معدل عملية إزالة النيترة المرتبط بطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء SBCOD ٢,٥ مرة من المعدل الذي تم قياسه في المفاعل الابتدائية منقوصة الأكسجين لأنظمة المستخدمة لعملية النيترة وإزالة النيترة ND.
- وفي المفاعل الثانوي منقوص الأكسجين، يبلغ معدل عملية إزالة النيترة حوالي ١,٥ مرة من المعدل الذي تم قياسه في المفاعل الثاني منقوص الأكسجين لأنظمة المستخدمة للنترة وإزالة النيترة ND.

ومن خلال إجراء تحقيق واسع النطاق في الأسباب، استنتاج (Clayton et al. (1989, 1991)) أن ارتفاع معدلات عملية إزالة النيترة لم يكن نتيجة الأسباب الآتية:

- إن عملية إزالة النيترة بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs - لأنظمة التي أجرت عليها أبحاث، وقياسات البولي هيدروكسي ألكانوات، والفسفور وأشاروا إلى عدم إزالة نيترة PAOs.
- تعديل مياه المجاري في المنطقة اللاهوائية - تُنتج مياه المجاري التي لم تمر خلال المنطقة اللاهوائية نفس استجابة عملية إزالة النيترة التي تتجهها مياه المجاري التي تمر خلال المنطقة اللاهوائية.

أدت الملاحظات السابق ذكرها إلى استنتاج (Clayton et al. (1989, 1991)) بأن ارتفاع المعدل كان نتيجة تحفيز كتلة الحمأة النشطة لمعدل التحلل الزائد لطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء SBCOD في المفاعلات منقوصة الأكسجين لأنظمة تعزيز

حسابها في هذا النموذج التصميمي. وتشتمل المكونات غير النشطة على جسيمات عضوية خاملة وجسيمات غير عضوية من المياه الداخلية، وبقايا جسيمات ذاتية تم إنتاجها عن طريق تحلل الخلية.

#### ٢-٦-٧ معادلات الكتلة

##### ١-٢-٦-٧ الكائنات المراكمة للفسفور PAOs

الكتلة البيولوجية النشطة:

$$MX_{PAO} = \frac{Y_{PAO}}{(1 + b_{PAO,T} SRT)} FS_{S,PAO} SRT \quad (7.2)$$

حيث يكون:

$MX_{PAO}$  الكتلة البيولوجية النشطة للكائنات المراكمة للفسفور

(gAVSS) PAOs

$PAO$  ناتج الكتلة الحيوية للكائنات المراكمة للفسفور

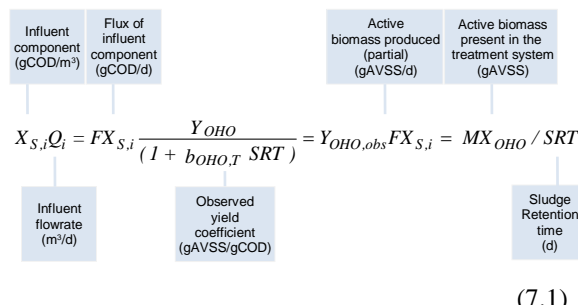
(gAVSS/gCOD)

الكتلة اليومية للركيزة التي تم تخزينها بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) في المفاعل اللاهوائي (gCOD/d)

معدل ثبات فقد الكتلة الذاتية الخاصة عند درجة حرارة (d) (gEVSS/gVSS.d) عمر حمأة T

الأكسجين الكيميائي (COD) بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs)، انظر أدناه. وفي هذه الفقرة، سيتم تقديم هذه الإجراءات بهدف تقدير الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية العادية غيرية التغذية (OHOs) وبهدف تقسيم طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل بين الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) والكائنات الحية العادية غيرية التغذية (OHOs).

تم شرح العلاقة بين تدفق مكونات طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل في المياه الداخلية ومصيرهم إلى نظام المعالجة والكتلة الحيوية النشطة المنتجة في شكل رقم ٢٠-٧، والمشرورة في الفقرات التالية.



شكل رقم ٢٠-٧ العلاقات بين مكونات المياه الداخلية، والدفق والكتلة الحيوية المنتجة والموجودة في النظام

تألف الكتلة الحيوية للحمأة من نسب جسيمات نشطة وغير نشطة. وتشتمل النسب النشطة على مكونات الكتلة الحيوية للكائنات المراكمة للفسفور (PAOs)، والكائنات الحية العادية غيرية التغذية (OHOs) والكتل الحيوية الأخرى مثل بكتيريا النيترة التي لا توجد حاجة إلى

$COD_{b,i}$ biodegradable	$S_{VFA,i}$ VFAs			$S_{s,PAO}$ for PAOs
	$S_{F,i}$ fermentable	$S_{F,i,conv}$ available for conversion to VFAs	$S_{F,conv}$ converted to VFAs	
			$S_{F,AN}$ leaving from last AN reactor	
		$S_F$ consumed for AN denitrification	$S_F$ consumed for AN $O_2$ consumption	
$X_{s,i}$ slowly biodegradable			$COD_{b,OHO}$ for OHOs	

شكل رقم ١٩-٧ تقسيم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل في المياه الداخلية بين الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs) والكائنات الحية العادية غيرية التغذية (OHOs)

## الكتلة الخامدة ٣-٢-٦-٧

## الكتلة الذاتية

تتراكم المادة العضوية الخامدة من المياه الداخلة في النظام:

$$MX_I = \frac{f_{XI,COD,i} FCOD_i SRT}{f_{CV}} \quad (7.6)$$

حيث يكون:

كتلة المادة العضوية الخامدة في النظام الآتية من المياه الداخلة (gIVSS)  $f_{XI,COD,i}$  نسبة طلب الأكسجين الكيميائي في المياه الداخلة COD والذي يُعد جسيمات خامدة الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكيميائي COD الكلي في المياه الداخلة

٣-٦-٧  
تقسيم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بين الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs

ومن خلال آليات عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًّا (الفقرة رقم ٣-٧ السابقة)، يمكن تخزين ركيزة الأحماس الدهنية المتطايرية VFAs فحسب في المفاعل اللاهوائي. ومن ثم، فيحتاج طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلة ( $S_{S,i}$ ) إلى تقسيمه إلى جزئين، وهما أحمس دهنية متطايرية ( $S_{VFA,i}$ ) وطلب أكسجين كيميائي قابل للتآمر ( $S_{F,i}$ ). وبالتالي،  $S_{S,i} = S_{VFA,i} + S_{F,i}$ .

إن الأحمس الدهنية المتطايرية متاحة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs بشكل مباشر من أجل التخزين في المفاعل اللاهوائي. فقد أوضح (Wentzel et al. 1985) أن العنصر القابل للتحلل ( $S_{F,i}$ ) يتحوال إلى أحمس دهنية متطايرية في المفاعل اللاهوائي بواسطة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs، وبالتالي يجعل المزيد من الأحمس الدهنية المتطايرية متاحة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs من أجل التخزين. ويكون معدل التحوال أبطأ بكثير من معدل التخزين، حتى يتحكم معدل التحوال في معدل تخزين الأحمس الدهنية المتطايرية VFAs المنتجة. ومن ثم، فيتم التحكم في ركيزة الأحمس الدهنية المتطايرية VFAs التي أصبحت متاحة في المفاعل اللاهوائي عن طريق حركيات التحوال وعن طريق كتلة ركيزة الأحمس الدهنية المتطايرية VFAs الكائنة في المياه الداخلة.

$$MX_{E,PAO} = f_{XE,PAO} b_{PAO,T} MX_{PAO} SRT \quad (7.3)$$

حيث يكون

الكتلة الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAO (gEVSS)  $f_{XE,PAO}$  نسبة بقايا الجسيمات الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs (gEVSS/gAVSS)

٢-٢-٦-٧  
الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs

الكتلة البيولوجية النشطة:

$$MX_{OHO} = \frac{Y_{OHO}}{(1 + b_{OHO,T} SRT)} FCOD_{b,OHO} SRT \quad (7.4)$$

حيث يكون:

الكتلة الحيوية النشطة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO (gAVSS)  $FCOD_{b,OHO}$

الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكيميائي (COD)  $FCOD_{b,i}$   $FCOD_{b,i} - FS_{S,PAO} = (gCOD/d)$  الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكيميائي (gCOD/d) القابل للتحلل في المياه الداخلة  $FCOD_i (1-f_{SI} - f_{XI}) =$  ناتج الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO (gAVSS/gCOD)

ثبات معدل فقد الكتلة الذاتية الخاصة عند درجة حرارة (d/T)  $b_{OHO,T}$

الكتلة الذاتية:  $MX_{E,OHO} = f_{XE,OHO} b_{OHO,T} MX_{OHO} SRT \quad (7.5)$

حيث يكون:

كتلة البقايا الذاتية في النظام (gEVSS)  $MX_{E,OHO}$  جزء بقايا الجسيمات الذاتية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs (gEVSS/gAVSS)

التركيز الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOS  $X_{OHOS,AN}$   
 في المفاعل اللاهوائي (gAVSS/m<sup>3</sup>)

- سيم تخزين كافة الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs الكائنة في المياه الداخلة إلى المفاعل اللاهوائي، بشكل مباشر، بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs.

٢-٣-٦-٧ تأثير إعادة تدوير النترات أو الأكسجين

إذا دخلت النترات أو الأكسجين المفاعل اللاهوائي عبر إعادة الدوران أو مع المياه الداخلة، يزيد تعقيد عملية تحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتixer إلى أحماض دهنية متطايرة VFAs. ويُفترض الاستفادة من أي أكسجين أو نترات داخل المفاعل اللاهوائي كمتحلي إلكترون بواسطة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs، هذا إلى جانب طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD ( $S_s$ ) كمانح إلكترون (ركيزة). ولم يتضح بعد ما إذا كان سيفضل استخدام طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتاخمر أو الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs في المياه الداخلية كمانح إلكترون. ومن أجل غرض نموذج الزراعة المختلطة ذات الحالة الثابتة، يُفترض أن يقوم طلب الأكسجين الكيميائي COD المختلط بدوره كمانح إلكترون. وهذا يعني أن الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs المنتجة عن طريق التحويل لم تتبث بعد، إلا أنه لا يتم استهلاكها بشكل مباشر عن طريق الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs، حتى يستفاد الأكسجين أو النترات. ففي نموذج التحويل، يمكن استيعاب ذلك عن طريق تقليل كمية طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتاخمر من أجل التحويل كالتالي:

$$S_{F,i,conv} = S_{F,i} - 8.6(s S_{NO3,s} + S_{NO3,i}) - 3.0(s S_{O2,s} + S_{O2,i}) \quad (7.8)$$

## حيث يكون:

طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخمر المتاح للتحويل إلى حجم المياه الداخلية (gCOD/m <sup>3</sup> )	S <sub>F,i,conv</sub>
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتخمر في المياه الداخلية (gCOD/m <sup>3</sup> )	S <sub>F,i</sub>
نسبة إعادة تدوير الحمأة للمفاعل اللاهوائي المستند إلى تدفق المياه الداخلية	S <sub>i</sub>

وإذا وجدت الأحماض الدهنية المتطايرة VFAs في المياه الداخلية، يفترض أن يتم تخزين كافة هذه الأحماض VFAs في المفاعل اللاهوائي بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs.

## ١-٣-٦-٧ حركيات تحويل المواد العضوية القابلة للتتحمر إلى أحراض دهنية متطربة VFAs

تمت متابعة نموذج التحويل الذي قدمه Wentzel *et al.* (1985)). ويفترض هذا النموذج الآتي:

- يمكن تحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص إلى شكل مناسب للتخزين بواسطة الكائنات المراكمة ( $S_F$ ) للفسفور (أي أحماض دهنية متطرية VFAs)؛ وأثناء النطاق الزمني لبقاء السائل المخلوط في المفاعل اللاهوائي، يفترض أن تُهمل عملية تحويل طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء ( $X_S$ ) إلى أحماض دهنية متطرية VFAs (انظر الفقرة رقم .١-٦-٣-٧).

يتم توسط التحويل من خلال كلة الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOS في المفاعل الالاهوائي.

- يتم تخزين كافة الأحماض الدهنية المتطرطة VFAs المنتجة من تحويل طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحمر بشكل مباشر بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs.

- تم الاستفادة من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص كله والذي لم يتحول إلى أحماض دهنية متطرأة VFAs في المفاعل اللاهوائي، في وقت لاحق، من أجل عملية أيض الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs.

- يعطي معدل تحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحمر من خلال الآتي:

$$\frac{dS_{F,AN}}{dt} = -k_{F,T} S_{F,AN} X_{OHO,AN} \quad (7.7)$$

## حيث يكون:

$$\text{معدل تحويل المواد العضوية القابلة للتلخمر (gCOD)} = \frac{dS_{F,AN}}{dt} \text{ (m}^3/\text{d)}$$

معدل ثبات الاختمار ذات المرتبة الأولى عند درجة حرارة T (٢٠،٠٦ درجة مئوية)  $k_{FT}$

تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتخلص في  
المفاعل اللاهوائي ( $\text{gCOD/m}^3$ )  $S_{\text{F,AN}}$

$$\text{المستخدم للنترة وإزالة النيترات} \\ \text{(gAVSS)} \\ \text{معدل تدفق المياه الداخلة (m}^3/\text{d}) \quad Q_i$$

تقديم المعادلة رقم 7.9 الوسائل لحساب طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتixer الذي تم تحويله إلى أحماض دهنية متطرافية VFAs في سلسلة N من مفاعلات لاهوائية، أي:

$$FS_{F,CONV} = Q_i [S_{F,i,conv} - (1+s) S_{F,ANn}] \quad (7.10)$$

حيث يكون:

$$\text{الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكيميائي COD} \\ \text{القابل للتixer الذي تم تحويله إلى أحماض دهنية} \\ \text{متطرافية VFAs في المفاعل اللاهوائي (gCOD/d)}$$

ومع ذلك، يحتاج المصطلح  $MX_{OHO}/Q_i$  إلى تحديده، وذلك بهدف حساب  $S_{F,Ann}$ .

في هذه اللحظة، يتم تصنيع  $MX_{OHO}$  من إجمالي حجم طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل في المياه الداخلة الذي يقل عن حجم طلب الأكسجين الكيميائي COD الذي تم تخزينه بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs. فمن خلال آليات عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR وافتراضات التحويل، يتم انتاج كافة الأحماض الدهنية المتطرافية VFAs عن طريق التحويل ويتم تخزين كافة الأحماض الدهنية المتطرافية VFAs في المياه الداخلة بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، يتم إعطاء كتلة طلب الأكسجين الكيميائي COD الذي تم تخزينه بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور،  $FS_{S,PAO}$ ، من خلال الآتي:

$$FS_{S,PAO} = FS_{F,CONV} + Q_i S_{VFA,i} \quad (7.11)$$

$$FS_{S,PAO} = Q_i [S_{F,i,conv} - (1+s) S_{F,ANn}] \\ + Q_i S_{VFA,i} \quad (7.12)$$

حيث يكون:

$$\text{الكتلة اليومية لـ } S_S \text{ الذي تم تخزينه بواسطة الكائنات} \\ \text{المراكمة للفسفور (gCOD/d) PAOs}$$

$S_{NO3,s}$	تركيز النترات في إعادة دوران الحمأة إلى المفاعل اللاهوائي ( $\text{gNO}_3\text{-N/m}^3$ )
$S_{O2,s}$	تركيز الأكسجين في إعادة دوران الحمأة إلى المفاعل اللاهوائي ( $\text{gO}_2/\text{m}^3$ )
$S_{NO3,i}$	تركيز النترات في المياه الداخلة إلى المفاعل اللاهوائي ( $\text{gNO}_3\text{-N/m}^3$ )
$S_{O2,i}$	تركيز الأكسجين في المياه الداخلة إلى المفاعل اللاهوائي ( $\text{O}_2/\text{m}^3$ )
8.6	كتلة طلب الأكسجين الكيميائي الذي تمت إزالته لكل وحدة نترات تمت إزالة نيتريتها ( $\text{gCOD/gNO}_3\text{-N}$ )؛ $2.86 / (1 - f_{CV} \cdot Y_{OHO-VSS}) = 2.86 / (1 - 1.48 \cdot 0.45) = 8.6$
3.0	حجم طلب الأكسجين الكيميائي الذي تمت إزالته إلى وحدة الأكسجين التي تمت الاستقادة منها؛ $(\text{gCOD/gO}_2) = 1 / (1 - f_{CV} \cdot Y_{OHO-VSS}) = 1 / (1 - 1.48 \cdot 0.45) = 3.0$

### ٣-٣-٦-٧ معادلات تحويل الحالة الثابتة

يمكن تطوير معادلات الحالة الثابتة لتحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتixer إلى أحماض دهنية متطرافية VFAs عن طريق تطبيق المعادلات رقم 7.7 و 7.8 في اتزان الكتلة حول أي مفاعل لاهوائي ( $n^{th}$ ) في سلسلة من N مفاعلات لاهوائية متساوية الحجم. وهذا ينتج معادلة بهدف حساب تركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتixer في المياه الخارجة من أي مفاعل لاهوائي  $(n^{th})$ :

$$S_{F,ANn} = \frac{S_{F,i,conv} / (1+s)}{\left[ I + k_{F,T} \frac{f_{AN}}{N} \frac{MX_{OHO}}{Q_i (1+s)} \right]^n} \quad (7.9)$$

حيث يكون:

$$\text{تركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتixer في المياه الخارجية من أي مفاعل لاهوائي } n^{th} (\text{gCOD/m}^3)$$

$$f_{AN} \quad \text{نسبة الكتلة اللاهوائية (gVSS/gVSS)} \\ N \quad \text{إجمالي عدد المفاعلات اللاهوائية متساوية الحجم في السلسلة } n = 1,2,\dots,N$$

$$MX_{OHO} \quad \text{حجم الكائنات الحية العادمة المراكمة للفسفور الغير ذاتية التغذية في نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً}$$

- باستخدام القيمة المحسوبة  $MX_{OHO}$  ، قم بحساب  $S_{F,Ann}$  بواسطة المعادلة رقم 7.9.
- أعد حساب  $MX_{OHO}$  عن طريق استخدام القيمة المحسوبة لـ  $S_{F,An}$ .
- قم بإعادة الخطوتين السابقتين حتى تثبت قيم  $S_{F,ANn}$  و  $MX_{OHO}$ .

يمكن استنفاد معادلات مماثلة لسلوك الكائنات الحية المزيلة للنترة المراكمة للفسفور (DPAOs) في ظل ظروف نقص الأكسجين. ومع ذلك، فقد يتطلب التفاعل مع الكائنات المراكمة للفسفور PAOs الهوائية الدقيقة والبكتيريا المزيلة للنيتروجين اعتبار حركيات استهلاك الركيزة وتخزينها عن طريق كل مجموعة من الكائنات الدقيقة، تلك المهمة التي قد تدار بأفضل طريقة بواسطة نماذج الحاسوب الآلي التي يمكن برمجتها والتي تكون متاحة تجارياً الآن.

#### ٤-٣-٦-٧ الآثار المتربطة على نظرية التحويل

تقدم نظرية التحويل المبنية أعلى وسائل حساب حجم الأحماس الدهنية المنطابية VFAs المنتجة يومياً بواسطة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs. وبالقبول بأنه يتم تخزين كافة الأحماس الدهنية المنطابية VFAs الناتجة من عملية التحويل ومن المياه الداخلية بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، فإن حجم الركيزة المتاحة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs هو ما تبقى من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل. وفي الواقع يتم تقسيم طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل في المياه الداخلية إلى جزئين، يتم استخدام واحد من جانب الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والآخر يتم استخدامه من جانب الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs. وبسبب استقلال هاتين المجموعتين من الكائنات الحية عن العمل، يمكن تطبيق المعادلات المبنية سابقاً (المعادلة رقم 7.1 إلى 7.3) من أجل حساب كتل الكائنات المراكمة للفسفور PAOs الذاتية والنشطة، والمعادلات الواردة في الفصل الرابع من أجل حساب الكتل النشطة والذاتية والخاملة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs التي تم تعديليها بشكل مناسب كما هو مبين من المعادلات رقم 7.4 إلى 7.6. ومن ثم، فبمعرفة محتوى الفسفور لكل جزء من أجزاء الكتلة هذه، يمكن حساب إزالة الفسفور من خلال كل واحدة منهم (انظر أدناه).

وطلب الأكسجين الكيميائي COD المتاح للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs هو طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل الذي لم يتم تخزينه بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور :PAOs

$$FCOD_{b,OHO} = FCOD_{b,i} - FS_{S,PAO} \quad (7.13)$$

حيث يكون:

$FCOD_{b,OHO}$  الحجم اليومي لطلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل المتاح للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية (gCOD/d) OHOs

ونقديراً حجم الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs تضع طلب الأكسجين الكيميائي COD المنخفض المتاح في الاعتبار:

$$MX_{OHO} = \frac{Y_{OHO}}{(1 + b_{OHO,T} SRT)} FCOD_{b,OHO} SRT \quad (7.14a)$$

كما يمكن التعبير عن إنتاج الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs ككتلة مصنعة لكل حجم مياه داخلة بالاستعاضة عن المعادلتين رقم 7.12 و 7.13 بالمعادلة رقم 7.14a وعن طريق التقسيم من خلال معدل تدفق المياه الداخلة كالتالي:

$$\frac{MX_{OHO}}{Q_i} = \frac{Y_H}{(1 + b_{OHO,T} SRT)} (COD_{b,i} - (1 + s) S_{F,ANn} + S_{VFA,i}) SRT \quad (7.14b)$$

حيث يكون:

$MX_{OHO}/Q_i$  التركيز المعادل للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs المُنتجة لكل حجم مياه داخلة (gAVSS/m³)

تحتاج المعادلتان رقم 7.9 و 7.14a إلى حلهما بطريقة مباشرة من أجل حساب تركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحمر ( $S_{F,ANn}$ ) مع ترك المفاعل اللاهوائي الأخير ( $ANn$ )؛ حيث يمكن استخدام الإجراءات المكررة التالية:

- افتراض  $S_{F,Ann} = صفر .mgCOD/l$
- قم بحساب  $MX_{OHO}$  باستخدام المعادلة رقم 7.14a

### ٥-٦-٧ إزالة الفسفور وإجمالي تركيز الفسفور في المياه الخارجية

يتم حساب إزالة الفسفور لكل جزء من أجزاء الحمأة الفردية، إلى جانب إعطاء إجمالي إزالة الفسفور من خلال جمع إزالت الفسفور الفردية.

$$\Delta P_{PAO} = f_{P,PAO} \frac{MX_{PAO}}{SRT} \frac{I}{Q_i} \quad (7.16)$$

الكائنات المراكمة للفسفور PAO

حيث يكون:

إزالة الفسفور من خلال الكائنات المراكمة للفسفور (gP/m <sup>3</sup> ) PAOs	$\Delta P_{PAO}$
جزء الكتلة النشطة للكائنات المراكمة للفسفور PAO	$f_{P,PAO}$
حيث الفسفور	
$gP/gAVSS = 0,38$	

### الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs

$$\Delta P_{OHO} = f_{P,OHO} \frac{MX_{OHO}}{SRT} \frac{I}{Q_i} \quad (7.17)$$

حيث يكون:

إزالة الفسفور من خلال الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية (gP/m <sup>3</sup> ) OHOS	$\Delta P_{OHO}$
نسبة الكتلة النشطة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية حيث الفسفور	$f_{P,OHO}$
$gP/gAVSS = 0,03$	

كتلة البقايا الذاتية (من أي كتلة حيوية، بما في ذلك الكائنات المراكمة للفسفور PAOs) والكائنات الحية العادمة غيرية التغذية (OHOs) للفسفور

$$\Delta P_{XE} = f_{P,XE} \frac{(MX_{E,PAO} + MX_{E,OHO})}{SRT} \frac{I}{Q_i} \quad (7.18)$$

حيث يكون:

إزالة الفسفور بسبب كتلة البقايا الذاتية (gP/m <sup>3</sup> )	$\Delta P_{XE}$
نسبة الفسفور في الكتلة الخامدة (gP/gEVSS)	$f_{P,XE}$
$gP/gEVSS = 0,03$	

### ٤-٦-٧ انبعاث الفسفور

لا يحتاج انبعاث الفسفور بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs كنتيجة لتخزين الأحماض الدهنية المتطربة إلى قياسه من أجل تصميم الحالة الثابتة لأنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR، إلا أنه يمكن اعتباره معلومة مفيدة من أجل الحصول عليه. ومن خلال آليات إزالة الفسفور (انظر الفقرة رقم ٣-٧)، وكل مول من الأحماض الدهنية المتطربة VFAs التي يتم تخزينها بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، يوضع في الاعتبار أنه يتم انبعاث مول واحد من الفسفور (مع إدراك أن هذه النسبة معتمدة على الأس الهيدروجيني PH، في الحقيقة) بهدف توفير الطاقة من أجل تلمر الأحماض الدهنية المتطربة VFAs وتخزينها كبولي هيدروكسي ألكانوات PHA. ونتيجة لذلك، يمكن الحصول على انبعاث الفسفور من خلال الآتي:

$$FS_{PO4,rel} = f_{PO4,rel} FS_{S,PAO} \quad (7.15a)$$

حيث يكون:

الحجم اليومي لانبعاث الفسفور بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور (PAOs)	$FS_{PO4,rel}$
معدل انبعاث الفسفور / امتصاص الأحماض الدهنية المتطربة VFA	$f_{PO4,rel}$
$molP/molCOD = 1,0$	
$gP/gCOD = 0,5$	

أو، خلال وحدات التركيز:

$$S_{PO4,rel} = f_{PO4,rel} \frac{FS_{S,PAO}}{Q_i} \quad (7.15b)$$

حيث يكون:

الفسفور المنبعث (gP/m <sup>3</sup> من المياه الداخلة)	$S_{PO4,rel}$
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة والذي تم تخزينه بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور (gCOD/m <sup>3</sup> ) PAOs	$S_{S,PAO}$

يتم حساب إجمالي تركيز الفسفور عن طريق طرح إجمالي إزالة الفسفور الفعلية للنظام وعن طريق إضافة أي جسيمات عالقة من الفسفور التي تمت مساهمتها من خلال المواد الصلبة العالقة في المياه الخارجة

$$T_{P,e} = T_{P,i} - \Delta P_{SYS,ACT} + X_{P,e} \quad (7.23)$$

حيث يكون:

$$\begin{aligned} \text{إجمالي تركيز الفسفور في المياه الداخلية (gP/m}^3\text{)} &= T_{P,i} \\ \text{إجمالي تركيز الفسفور في النفايات السائلة (gP/m}^3\text{)} &= T_{P,e} \end{aligned}$$

٦-٦-٧ كتل حمأة المواد الصلبة العالقة المتقطيرة VSS و المواد الصلبة العالقة الكلية TSS و محتوى فسفور المواد الصلبة العالقة الكلية TSS

١-٦-٦-٧ كتل حمأة المواد الصلبة العالقة المتقطيرة VSS

كتلة حمأة المواد العالقة الصلبة المتقطيرة: VSS

$$MX_{VSS} = MX_{PAO} + MX_{OHO} + MX_{E,PAO} + MX_{E,OHO} + MX_I \quad (7.24a)$$

$$MX_{VSS} = V_p VSS \quad (7.24b)$$

حيث يكون:

$$\begin{aligned} \text{كتلة المواد الصلبة العالقة المتقطيرة في النظام (gVSS)} &= MX_{VSS} \\ &= V_p VSS \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \text{تركيز المواد الصلبة العالقة المتقطيرة في النظام (gVSS/m}^3\text{)} &= VSS \\ \text{حجم عملية النظام (m}^3\text{)} &= V_p \end{aligned}$$

وفيما يتعلق بالأنظمة الهوائية والأنظمة منقوصة الأكسجين/الهوائية، يتم حساب كتلة حمأة المواد الصلبة العالقة الكلية TSS في النظام من خلال المواد الصلبة العالقة المتقطيرة VSS عبر نسبة المواد الصلبة العالقة المتقطيرة VSS إلى المواد الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS. ومع ذلك، فيما يتعلق بأجزاء السائل المخلوط للكائنات المراكمة للفسفور PAO، سوف تختلف نسبة المواد الصلبة العالقة المتقطيرة إلى المواد الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS فلدينا من خلال قيمة أجزاء الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO. ويكون ذلك نتيجة لكمية البولي فوسفات غير العضوي الكبيرة التي تم تخزينها

الكتلة الخامدة في المياه الداخلة

$$\Delta P_{XI} = f_{P,XI} \frac{MX_{I,i}}{SRT} \frac{I}{Q_i} \quad (7.19)$$

حيث يكون:

$$\begin{aligned} \Delta P_{XI} &= \text{إزالة الفسفور من خلال الكتلة الخامدة في المياه الداخلية (gP/m}^3\text{)} \\ f_{P,XI} &= \text{نسبة الفسفور في الكتلة الخامدة (gP/gIVSS)} \\ &= gP/gIVSS \cdot 0.03 \end{aligned}$$

إجمالي جهد إزالة الفسفور من جانب النظام، بعض النظر عن الترسيب الكيميائي للفسفور (عادة بسبب أملاح الألومنيوم، أو الكالسيوم، أو الحديد الكائنين في المياه الداخلية أو التي تمت إضافتهم في النظام):

$$\Delta P_{SYS,POT} = \Delta P_{PAO} + \Delta P_{OHO} + \Delta P_{XE} + \Delta P_{XI} \quad (7.20)$$

حيث يكون:

$$\begin{aligned} \Delta P_{SYS,POT} &= \text{إجمالي جهد إزالة الفسفور من جانب النظام (gP/m}^3\text{)} \\ &= gP/m^3 \end{aligned}$$

تكون الإزالة الفعلية للفسفور:

$$\Delta P_{SYS,ACT} = \min(\Delta P_{SYS,POT}; T_{P,i}) \quad (7.21)$$

حيث يكون:

$$\Delta P_{SYS,ACT} = \text{إجمالي إزالة الفسفور الفعلية للنظام (gP/m}^3\text{)}$$

المياه الخارجة:

$$X_{P,e} = f_{P,TSS} TSS_e \quad (7.22)$$

حيث يكون:

$$\begin{aligned} f_{P,TSS} &= \text{متوسط محتوى فسفور الحمأة النشطة (gP/m}^3\text{)} \\ TSS_e &= \text{إجمالي تركيز المواد الصلبة العالقة في النفايات السائلة (gTSS/m}^3\text{)} \end{aligned}$$

$$MX_{FSS} = f_{FSS,OHO} MX_{OHO} + f_{FSS,PAO} MX_{PAO} + f_{VFT,i} SRT \quad (7.24c)$$

حيث يكون:

حجم المواد الصلبة العالقة الثابتة في النظام  
(gFSS)

$MX_{FSS}$

نسبة المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS في الكتلة  
الحيوية النشطة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية  
OHOs

$f_{FSS,OHO}$

نسبة المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS في الكتلة  
الحيوية النشطة للكائنات المراكمة للفسفور  
FSS/gAVSS ٠,١٥ =  $f_{VFT,OHO}$  (مانحة gFSS/gAVSS) تبلغ  
(gAVSS/gTSS ٠,٨٧

$f_{VFT,OHO}$

نسبة المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS في الكتلة  
الحيوية النشطة للكائنات المراكمة للفسفور  
FSS/gAVSS ١,٣٠ =  $f_{VFT,PAO}$  (مانحة g) للكائنات المراكمة

$f_{VFT,PAO}$

للفسفور PAOs المهاوية (مانحة  $f_{VFT,PAO}$ ) ويبلغ  
(gAVSS/gTSS ٠,٤٤

$f_{VFT,PAO}$

الكتلة اليومية للمواد العالقة الصلبة الثابتة FSS في  
المياه الدالة (gFSS/d)

$FX_{FSS,I}$

٣-٦-٦-٧ كتلة المواد الصلبة العالقة الكلية TSS ونسبة المواد  
الصلبة العالقة المتطربة إلى المواد الصلبة العالقة  
VSS/TSS الكلية

كتلة المواد الصلبة العالقة TSS في النظام:

$$MX_{TSS} = MX_{VSS} + MX_{FSS} \quad (7.25a)$$

$$MX_{TSS} = V_p X_{TSS} \quad (7.25b)$$

حيث يكون:

كتلة المواد الصلبة العالقة الكلية في النظام (gTSS)  $MX_{TSS}$

ونكون نسبة المواد الصلبة العالقة المتطربة VSS إلى المواد الصلبة  
العالقة الكلية TSS كالتالي:

$$f_{VFT} = \frac{MX_{VSS}}{MX_{TSS}} \quad (7.25c)$$

حيث يكون:

نسبة المواد الصلبة العالقة المتطربة إلى المواد  
الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS للحمأة.

داخلًا في الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، وذلك إلى جانب الأيونات المضادة المترابطة. كما تقتضي الضرورة وجود أيونات مضادة من أجل معادلة الشحنات السالبة على البولي فوسفات، ومن ثم استقراره. وتكون هذه الأيونات المضادة  $Mg^{2+}$  و  $K^{+}$  أساساً، وإلى حد أقل  $Ca^{2+}$  (Fukase *et al.*, 1982; Arvin *et al.*, 1985; Comeau *et al.*, 1986; Wentzel *et al.*, 1989a .

## ٢-٦-٦-٧ كتلة المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS

تأتي كتلة المواد الصلبة العالقة الثابتة (غير العضوية) (FSS) في النظام من مصادر مختلفة (Ekama and Wentzel, 2004)

- تحتوي مكونات الكتلة الحيوية النشطة داخل الخلايا على أملاح ثُرك كبقايا غير عضوية من خلال الاحتراق عند ٥٥٠ درجة مئوية. ويتم وضع النسبة التي تبلغ ٠,١٥ gFSS/gAVSS في الاعتبار من أجل الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs. وقد يكون لكثيرها النية نفس جزء الماء الماء العالقة الثابتة FSS إلا إنها غالباً ما يتم إهمالها نظرًا لأنها عادة تشكل ما يقل عن ٢ % من الكتلة الحيوية.
- تحتوي الكائنات المراكمة للفسفور PAOs على كل من النسبة التقليدية وهي ٠,١٥ gFSS/gAVSS بالإضافة إلى البولي فوسفات الخاصة بها والأيونات المضادة للأيونات الموجبة والتي تساهم إلى حد كبير في محظوظ الماء الماء العالقة الثابتة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs. وفيما يتعلق بالكائنات المراكمة للفسفور PAOs المهاوية التي تحتوي على ٣٨ % gP/gAVSS، قدم (Ekama and Wentzel (2004)) تقريرًا حول محظوظ الماء الماء العالقة الثابتة FSS الذي يبلغ ١,٣ gFSS/gAVSS.
- تعتبر البقايا العضوية الذاتية والخاملة غير محظوظة على مواد غير عضوية حيث ينبغي تحلل محظوظ أملاح هذه المكونات وفقًا لتحول الخلية؛ كما تعتبر الجسيمات العضوية القابلة للتحلل ببطء أنها لا تحتوي مواد غير عضوية.
- يتم تجاهل ترسيب المعادن وانحلال الماء الماء العالقة الثابتة FSS. وإذا وقع الترسيب الكيميائي، فينبغي وضع تراكم المعادن في الحمأة في الاعتبار على أية حال.

و كتلة حمأة المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS في النظام:

مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

تركيز المواد الصلبة العالقة الكلية TSS المرغوبة  $X_{TSS,OX}$   
المختارة في المفاعل الهوائي ( $\text{gTSS}/\text{m}^3$ )

أو، بدلاً من ذلك:

$$V_P = MX_{VSS} / X_{VSS,OX} \quad (7.27b)$$

حيث يكون:  
تركيز المواد الصلبة العالقة المنطابية المرغوبة  $X_{VSS,OX}$   
المختارة في المفاعل الهوائي ( $\text{gVSS}/\text{m}^3$ )

تكون متطلبات حجم العملية هي الحجم الفعال، أي الحجم الذي سيكون مطلوباً إذا كانت الحمأة موحدة التركيز على طول النظام. فمع بعض مواصفات نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترطة وإزالة النيترات، يكون ذلك غير صحيح وتحتفل تركيز تركيز الحمأة بين المناطق المختلفة. فعلى سبيل المثال، ينخفض تركيز الحمأة في المنطقة اللاهوائية لمواصفات نظام جامعة كيب تاون/ عمليات جامعة كيب تاون المعدلة UCT/MUCT بواسطة العامل ( $s/(1+s)$  مقارنة مع المناطق الأخرى (منقوصة الأكسجين والهوائية). ففي هذه الحالات يجب تعديل الحجم حتى يُوضع هذا في الاعتبار.

#### ٨-٦-٧ متطلبات النيتروجين بهدف إنتاج الحمأة

حساب متطلبات النيتروجين بهدف إنتاج الحمأة كالتالي:

$$FN_{synth} = f_{N,VSS} MX_{VSS} / SRT \quad (7.28a)$$

حيث يكون:

الكتلة اليومية للنيتروجين المطلوب لإنتاج الحمأة  $FN_{synth}$   
( $\text{gN/d}$ )  
محتوى النيتروجين في الحمأة  $f_{N,VSS}$   
 $gN/gVSS = 0.10$

ومع ذلك، فيما يتعلق بنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR يحتاج المصطلح  $MX_{VSS}$  أن يوضع في الاعتبار التغييرات التي تحدث في مكونات المواد الصلبة العالقة المنطابية  $VSS$ ، أي أنه يجب حسابها باستخدام المعادلة رقم 7.24a

#### ٤-٦-٧ محتمل الفسفور في المواد الصلبة العالقة الكلية TSS

يتم حساب متوسط محتمل الفسفور في الكتلة الحيوية من خلال وضع كل كتلة مساهمة في المواد الصلبة العالقة الكلية TSS في الاعتبار. وقد تختلف نسبة الفسفور في المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS بشكل ملحوظ معتمدة على وجود أملاح الألومينيوم، والحديد والكالسيوم الكائنين في المياه الداخلية أو المضافين في النظام بهدف ترسيب الفسفور.

$$f_{P,TSS} = \frac{\frac{f_{P,OHO} MX_{OHO}}{f_{VT}}}{MX_{TSS}} + \frac{\frac{f_{P,XE} (MX_{E,OHO} + MX_{E,PAO})}{f_{VT}}}{MX_{TSS}} + \frac{\frac{f_{P,XI} MX_{I,i}}{f_{VT}} + \frac{f_{P,PAO} MX_{PAO}}{f_{VT,PAO}}}{MX_{TSS}} + \frac{f_{P,FSS,i} MX_{FSS}}{MX_{TSS}} \quad (7.26)$$

حيث يكون:

نسبة الفسفور في كتلة المواد الصلبة العالقة الكلية  $f_{P,TSS}$   
( $\text{gP/gTSS}$ )

نسبة الفسفور في كتلة المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS  
(غير العضوية)  $f_{P,FSS}$   
( $\text{gP/gFSS}$ )

$= 0.02$  (القيمة المقترنة؛ قد تحتاج إلى تصحيحها إذا كان هناك وجود ملحوظ لأملاح تخثر الفسفور مثل أملاح الألومينيوم Al، أو الحديد Fe، أو الكالسيوم Ca).

#### ٧-٦-٧ متطلبات حجم العملية

يتم تحديد متطلبات حجم العملية من خلال كتلة الحمأة في النظام وتركيز الحمأة المرغوبة المختارة إما كمواد عالقة صلبة كلية TSS أو كمواد عالقة صلبة منطابية VSS:

$$V_P = MX_{TSS} / X_{TSS,OX} \quad (7.27a)$$

حيث يكون:

حجم العملية ( $\text{m}^3$ )  $V_P$

أو، بشكل أكثر وضوحاً كдалة من الكتلة اليومية للركيزة التي تم تخزينها بواسطة الكائنات المراكمات للفسفور PAOs

$$FO_{2,PAO} = FS_{S,PAO} \left[ (1 - f_{CV} Y_{PAO}) \right] \\ + \left[ \frac{f_{CV} (1 - f_{XE,PAO}) b_{PAO,T}}{(1 + b_{PAO,T} SRT)} \right] \quad (7.29c)$$

حيث يكون:	$FO_{2,PAO}$
الكتلة اليومية للأكسجين المستهلك بواسطة الكائنات	
المراكمة للفسفر ( $gO_2/d$ ) PAOs	
نسبة طلب الأكسجين الكيميائي / المواد الصلبة العالقة ( $gCOD/gVSS$ ) COD/VSS للحمة	$f_{CV}$

## طلب الأكسجين للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs

والمثل، للكائنات الحية العادبة غربة التغذية: OHOs

$$FO_{2,OHO} = FO_{2,OHO \text{ synthesis}} + FO_{2,OHO \text{ endogenous respiration}} \quad (7.30a)$$

$$FO_{2,OHO} = (1 - f_{CV} Y_{OHO}) FCOD_{b,OHO} + f_{CV} (1 - f_{E,OHO}) b_{OHO,T} MX_{OHO} \quad (7.30b)$$

أو، بشكل أكثر وضوحاً كدالة من الكثلة اليومية للركيزة التي تم تخزينها بواسطة الكائنات الحية العادبة غربة التعذير OHOS

$$FO_{2,OHO} = FCOD_{b,OHO} \left[ (I - f_{CV} Y_{OHO}) \right] \\ + \left[ f_{CV} (I - f_{XE,OHO}) \right. \\ \left. + b_{OHO,T} \frac{Y_{OHO}}{(I + b_{OHO,T} SRT)} SRT \right] \quad (7.30c)$$

الكتلة اليومية للأكسجين المستهلك بواسطة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية ( $\text{gO}_2/\text{d}$ )  $\text{OHOs}_{\text{FO}_2,\text{OHO}}$

وفيما تم التعبير عنه على أساس تركيز المياه الداخلة، تكون متطلبات النيتروجين بهدف إنتاج الحمأة كالتالي:

$$TKN_{i,synth} = FN_{synth} / Q_i \quad (7.28b)$$

٩-٦-٧ طلب الأكسجين

## ١-٩-٦-٧ طلب الأكسجين الغنى بالكريون

يتم منح طلب الأكسجين الغني بالكريون عن طريق جمع طلبات الأكسجين من خلال الكائنات المراكمية للفسفور PAOs والكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs. فمن جانب توازن كتلة طلب الأكسجين الكيميائي COD، يتم استهلاك أي طلب أكسجين كيميائي متزوج لم يتحول إلى كتلة حيوية أو بقايا ذاتية لإنتاج الطاقة. فعلى سبيل المثال، إن وحدة واحدة من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابلة للتحلل تتم إزالتها COD<sub>b</sub>؛ مثل SVFA (سوف تنتج) f<sub>CV</sub> • (Y<sub>PAO</sub>)<sub>b</sub> مثلها.

وحدات من X<sub>PAO</sub> إلى جانب الطاقة المنتجة من خلال تنفس (Y<sub>PAO</sub>) تطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل COD<sub>b</sub> = (1 - f<sub>CV</sub>) Y<sub>PAO</sub>. ويستخدم العامل f<sub>CV</sub> -gCOD الكتلة الحيوية النشطة / gVSS وـ gVSS - الكتلة الحيوية النشطة من أجل تحويل وحدات Y<sub>PAO</sub> من gCOD إلى gCOD - ركيزة إلى الكتلة الحيوية النشطة / gCOD - ركيزة إلى الكتلة الحيوية النشطة / gCOD - ركيزة. وبالتالي، تساوي وحدة واحدة من طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل (f<sub>CV</sub> • Y<sub>PAO</sub> + 1 - f<sub>CV</sub>) \* Y<sub>PAO</sub> وتنتمي المحافظة على توازن حجم طلب الأكسجين الكيميائي COD.

## طلب الأكسجين للكائنات المراكمة للفسفور PAOs

يأتي طلب الأكسجين الكائنات المراكمة للفسفور PAOs من عملية التنفس بهدف توفير الطاقة لتصنيع الكتلة الحيوية وتحقيق التنفس الدائم.

$$FO_{2,PAO} = FO_{2,PAO \text{ synthesis}} + FO_{2,PAO \text{ endogenous respiration}} \quad (7.29a)$$

$$FO_{2,PAO} = (1 - f_{CV} Y_{PAO}) FS_{S,PAO} + f_{CV} (1 - f_{E,PAO}) b_{PAO,T} MX_{PAO} \quad (7.29b)$$

### ٣-٩-٦-٧ طلب الكلي للأكسجين

وفيما يتعلق بنظام عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR غير المستخدم للنترة، يتم منح طلب الأكسجين الكلي  $FO_{2,C}$  من خلال  $FO_{2,NIT}$ ، بينما فيما يتعلق بنظام تعزيز عملية إزالة الفسفور المستخدم للنترة، يتم منح  $FO_{2,T}$  من خلال جمع  $FO_{2,C}$  و  $FO_{2,NIT}$ . إن  $FO_{2,T}$  من خلال عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR على عملية النيترة يعني وجوب الاشتغال على عملية إزالة النيترة أيضًا؛ وسيتم وضع تأثير عملية النيترة وإزالة النيترة على طلب الأكسجين الكلي في الاعتبار لاحقًا.

$$FO_{2,T} = FO_{2,C} + FO_{2,NIT} \quad (7.31c)$$

حيث يكون:

$$\text{ FO}_{2,T} = \text{ الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكلي (gO}_2/\text{d})$$

### طلب الأكسجين الكلي

يكون طلب الأكسجين الكلي الغني بالكربون ( $\text{gO}_2/\text{d}$ ) كالتالي:

$$FO_{2,C} = FO_{2,PAO} + FO_{2,OHO} \quad (7.31a)$$

حيث يكون:

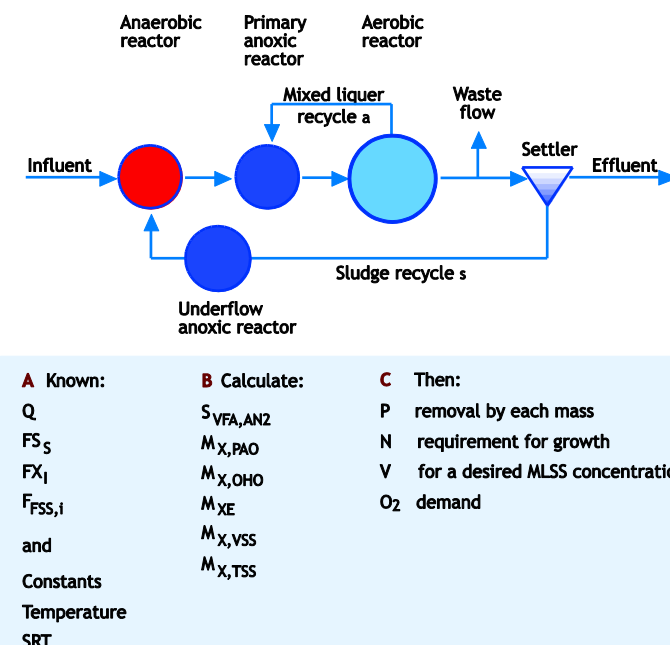
$$\text{ FO}_{2,C} = \text{ الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الغني بالكربون (gO}_2/\text{d})$$

وعندئذ، فعلى افتراض أن  $Y_{PAO} \approx Y_{OHO}$ ، وأن  $f_{XE,OHO} \approx f_{XE,PAO}$ ، وأن  $FCOD_{b,i} \approx FCOD_{b,OHO}$ ، قد يتم تبسيط المعادلة رقم (٧.٣١) كالتالي:

$$FO_{2,C} = (I - f_{CV} Y_{OHO}) FCOD_{b,i} + f_{CV} (I - f_{XE,OHO}) (b_{PAO,T} MX_{PAO} + b_{OHO,T} MX_{OHO}) \quad (7.31b)$$

### ٢-٩-٦-٧ طلب النيترة للأكسجين

وبالأخذ في الاعتبار التغيير الذي يطرأ على متطلبات النيتروجين لإنتاج الحمأة ( $FN_{Synth}$ ) بقدر كافٍ والقدرة على عملية النيترة ( $NIT_c$ )، يتم منح الأكسجين المطلوب لعملية النيترة في  $FO_{2,NIT}$  في الفصل الخامس.



شكل رقم ٢١-٧ لمحنة عامة حول طريقة تصميم نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR. موضع تكوين جوهانسبريج Johannesburg. ينقسم المفأع اللاهوائي إلى خلتين (غير موضح).

**جدول رقم ٢-٧ خصائص المياه الداخلة لنموذج تصميم عملية إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR (مياه الصرف الصحي الخام)**

الوصف	الرمز	القيمة	الوحدات	عمليات حسابية
معدل التدفق	$Q_i$	١٥	Ml/d	
طلب الأكسجين الكلي الكيميائي COD	COD <sub>i</sub>	٧٥٠	gCOD/m <sup>3</sup>	
تراكيز طلب الأكسجين الكيميائي COD				
طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل بسهولة للأحماض الدهنية المتطرفة VFA	S <sub>VFA,i</sub>	١٤٦	gCOD/m <sup>3</sup>	٧٥ =
طلب الكسجين الكيميائي COD القابل للتخلir للأكسجين الكيميائي COD المذاب الخام	S <sub>F,i</sub>	١٢٤	gCOD/m <sup>3</sup>	١٤ =
طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل ببطء	X <sub>S,i</sub>	٤٣٩	gCOD/m <sup>3</sup>	٧٥ =
طلب الأكسجين الكيميائي COD المذاب الخام	S <sub>li</sub>	٥٣	gCOD/m <sup>3</sup>	٧٥ =
طلب الأكسجين الكيميائي COD الجزيئي الخام	X <sub>I,i</sub>	١١٣	gCOD/m <sup>3</sup>	٧٥ =
النترات	S <sub>NO3,i</sub>	٠	gN/m <sup>3</sup>	
الأكسجين O <sub>2</sub> المذاب	S <sub>O2,i</sub>	٠	gO <sub>2</sub> /m <sup>3</sup>	
إجمالي الفسفور	T <sub>p,i</sub>	١٧٠	gP/m <sup>3</sup>	
المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS(غير العضوية)	X <sub>FSS,i</sub>	٤٩	gFSS/m <sup>3</sup>	
جزء الفسفور في المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS	f <sub>P,FSS,i</sub>	٠٠٢	gP/gFSS	
القلوية	S <sub>ALK</sub>	٢٥٠	gCaCO <sub>3</sub> /m <sup>3</sup>	

**جدول رقم ٣-٧ نسب طلب الأكسجين الكيميائي COD في مياه الصرف الصحي الخام لنموذج تصميم عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR**

الوصف	الرمز	نسب طلب الأكسجين الكيميائي COD	الوحدات
نوع مياه الصرف الصحي			خام
جزء طلب الأكسجين الكيميائي COD			
جزء طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD	f <sub>SS,CODi</sub>	٠,١٩٥	g/gTCOD
جزء طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD	f <sub>SVFA,SSI</sub>	٠,١٥	g/gCOD <sub>ss</sub>
جزء طلب الأكسجين الكيميائي COD الخام المذاب	f <sub>I,CODi</sub>	٠,٠٧	g/gTCOD
نسبة طلب الأكسجين الكيميائي COD الخام الجزيئي	f <sub>XI,CODi</sub>	٠,١٥	g/gTCOD

العادية غيرية التغذية OHOs التي تسمح بحساب إنتاج الكتلة الحيوية الخاصة بهم (والبقايا الذاتية) في شكل مواد عالقة صلبة متطرفة VSS وكفاءة النظام في إزالة الفسفور. ومن خلال إجمالي تقدير المواد الصلبة العالقة المتطرفة VSS والمواد الصلبة العالقة الكلية TSS، يمكن حساب حجم العملية بالإضافة إلى متطلبات النيتروجين والأكسجين. وأخيراً، يمكن أجراء مراجعة على العملية الحسابية مع التوازن الكثي لطلب الأكسجين الكيميائي COD.

#### ٢-٧-٧ المعلومات المقدمة

ومن أجل معالجة مياه الصرف الصحي الخام (دون ترسيب أولي)، يكون لها تركيب مماثل لما تم تقديمها من قبل في الفصل الرابع والخامس حول المادة العضوية وإزالة النيتروجين على التوالي.

#### ٧-٧ نموذج التصميم

##### ١-٧-٧ طريقة تصميم الحالة الثابتة

إن طريقة تصميم الحالة الثابتة لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR مبنية في شكل رقم ٢-١-٧. أولًا، تحتاج مياه الصرف الصحي إلى تصنيفها فيما يتعلق بمعدل تدفقها والتدفقات اليومية لطلب الأكسجين الكيميائي COD، والنيتروجين، والفسفور، والمواد الصلبة غير العضوية والأكسجين. كما يتم اختيار تكوين معالجة تعمل عند زمن مكث حمأة ودرجة حرارة معينة مع الثوابت الحرارية وثوابت عناصر النشاط الكيميائي الحيوي المناسبة. وبالتالي، ينقسم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلية بين الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية

جدول رقم ٤- المقاييس الحركية و مقاييس عناصر النشاط الكيميائي الحيوي لنموذج تصميم نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR

المقاييس	الكتل الكائناتية	الرمز	القيمة	الوحدات
<b>OHO الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية</b>				
ثبات معدل التخمر ذات المرتبة الأولى عند ٢٠ درجة مئوية	$k_{F,20}$	٠,٠٦	$m^3/gVSS.d$	
معامل درجة حرارة $k_{F,T}$	$\theta_{kF}$	١,٠٢٩		
ثبات معدل التخمر ذات المرتبة الأولى عند درجة حرارة $T^{(a)}$	$k_{F,T}$	٠,٠٥١	$m^3/gVSS.d$	
= معدل فقد الكتلة الذاتية المحددة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs عند ٢٠ درجة مئوية	$b_{OHO,20}$	٠,٢٤	$gEVSS / gVSS.d$	
معامل درجة حرارة $b_{OHO,T}$	$\theta_{bOHO}$	١,٠٢٩		
معدل فقد الكتلة الذاتية المحددة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs عند درجة حرارة $T$	$b_{OHO,T}$	٠,٢٠٢	$gEVSS / gVSS.d$	
<b>PAO الكائنات المراكمة للفسفور</b>				
ثبات معدل فقد الكتلة الذاتية المحددة للكائنات المراكمة للفسفور PAO عند ٢٠ درجة مئوية	$b_{PAO,20}$	٠,٠٤	$gEVSS / gVSS.d$	
معامل درجة الحرارة $b_{PAO,T}$	$\theta_{bPAO}$	١,٠٢٩		
ثبات معدل فقد الكتلة الذاتية المحددة للكائنات المراكمة للفسفور PAO عند درجة حرارة $T$	$b_{PAO,T}$	٠,٠٣٤	$gEVSS / gVSS.d$	
<b>OHO الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية</b>				
عائد الكتلة الحيوية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	$Y_{PAO}$	٠,٤٥	$gAVSS/gCOD$	
جزء البقايا الذاتية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	$f_{XE\_OHO}$	٠,٢٠	$gEVSS/gAVSS$	
جزء الفسفور في كتلة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs النشطة	$f_{P\_OHO}$	٠,٠٣	$gP/gAVSS$	
جزء الفسفور في الكتلة الذاتية (الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs والكائنات المراكمة للفسفور PAO)	$f_{P\_XE}$	٠,٠٣	$gP/gEVSS$	
جزء المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS (غير العضوية) للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	$f_{FSS\_OHO}$	٠,١٥	$gFSS/gAVSS$	
<b>PAO الكائنات المراكمة للفسفور</b>				
ناتج الكتلة الحيوية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs	$Y_{PAO}$	٠,٤٥	$gAVSS/gCOD$	
جزء البقايا الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs	$f_{XE\_PAO}$	٠,٢٥	$gEVSS/gAVSS$	
جزء الفسفور في كتلة الكائنات المراكمة للفسفور PAO النشطة	$f_{P\_PAO}$	٠,٣٨	$gP/gAVSS$	
جزء الفسفور في الكتلة الذاتية (الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs والكائنات المراكمة للفسفور PAOs)	$f_{P\_XE}$	٠,٠٣	$gP/gEVSS$	
نسبة المواد الصلبة العالقة المتطربة إلى المواد الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS لكتلة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs النشطة	$f_{VTT\_PAO}$	(b) ٠,٤٦	$gVSS/gTSS$	
نسبة انبعاث الفسفور إلى امتصاص الأحماض الدهنية المتطربة VFA	$f_{PO4\_REL}$	٠,٥٠	$gP/gCOD$	
جزء المواد الصلبة العالقة الثابتة (غير العضوية) للكائنات المراكمة للفسفور PAOs	$f_{FSS\_PAO}$	١,٣٠	$gFSS/gAVSS$	
<b>Inerts المواد الخامدة</b>				
نسبة الفسفور في الكتلة الخامدة	$f_{P\_XI}$	٠,٠٣	$gP/gIVSS$	
<b>General فكرة عامة</b>				
نسبة طلب الأكسجين الكيميائي إلى المواد الصلبة العالقة المتطربة COD/VSS للحمأة	$f_{CV}$	١,٤٨	$gCOD/gVSS$	
نسبة المواد الصلبة العالقة المتطربة إلى المواد الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS لكتل الذاتية والنشطة، وكتلة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs الذاتية، والكتلة الخامدة	$f_{VT}$	(b) ٠,٨٠	$gVSS/gTSS$	
محتوى النيتروجين في الكتلة الحيوية النشطة	$f_{N,VSS}$	٠,١٠	$gN/gAVSS$	

(a)  $k_{20} = k_T \cdot \theta^{(T-20)}$ ; •  $k_{F,14} = k_F \cdot \theta^{(T-14)}$  مثل:  $1,029 \cdot 0,060 = 0,051$ 

(b) لم تكن هذه القيم مطلوبة إذا تم حساب المواد الصلبة العالقة FSS من خلال المعادلة رقم 7.24c.

جدول رقم ٥-٧ خصائص النظام البيولوجي لنموذج تصميم عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR (مواصفات جوهانسبريج )

الوحدة	القيمة	الرمز	الوصف
°C	١٤	T	درجة الحرارة
المفاعل	٢	N	عدد المناطق اللاهوائية
D	٢٠	SRT	زمن مكث الحمأة
gVSS/gVSS	٠,١٠	fAN	نسبة الكتلة اللاهوائية
$m^3.d/m^3.d$	٠,٧٥	s	نسبة إعادة تدوير الحمأة معتمداً على تدفق المياه الداخلة
$m^3.d/m^3.d$	١,٥	a	نسبة إعادة التدوير الهوائية إلى منقولة الأكسجين
$gO_2/m^3$	٠	SO <sub>2,s</sub>	الأكسجين O <sub>2</sub> المُذاب في الحمأة المعاد تدويرها
GNO <sub>3</sub> -N/m <sup>3</sup>	٠,٥	SNO <sub>3,s</sub>	تركيز النترات في الحمأة المعاد تدويرها
gTSS/m <sup>3</sup>	٥	TSS <sub>e</sub>	المواد الصلبة العالقة الكلية في المياه الخارجة
gTSS/m <sup>3</sup>	٤,٠٠٠	X <sub>TSS,OX</sub>	تركيز المواد الصلبة العالقة TSS ذات التصميم الهوائي

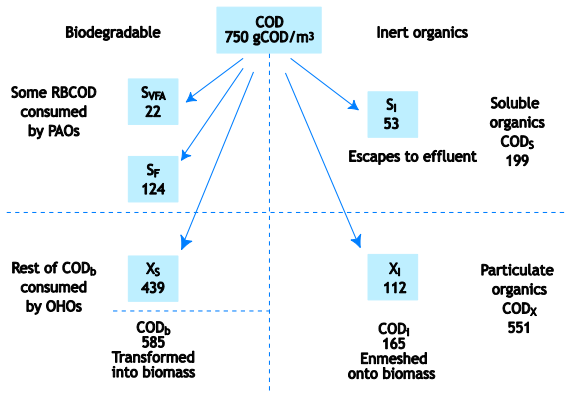
المياه الداخلية، ونسبة إعادة تدوير هوائي إلى إعادة تدوير منقوص الأكسجين تبلغ ١,٥ حيث إن إعادة تدوير الحمأة التي تدخل في المنطقة اللاهوائية لا تحتوي على أي أكسجين مُذاب، إلا إنها تحتوي على ٠,٥ gNO<sub>3</sub>-N/m<sup>3</sup>، و ٥ g/m<sup>3</sup> من المواد الصلبة العالقة الكلية TSS في النفايات السائلة و ٤٠٠٠ gTSS/m<sup>3</sup> تركيز المواد الصلبة في السائل المخلوط للتصميم الهوائي.

### ٣-٧-٧ عمليات حاسبة

باتباع نفس الطريقة المذكورة في الفقرة رقم ٦-٧، فإن العمليات الحاسبية التقصيلية موضحة في الجدول رقم ٦-٧ في الصفحات التالية. وتم تقديم كل خطوة مع الرموز، والقيم، والوحدات، وتعريف الرمز، والمعادلات المستخدمة لحساب مقاييس معين والعمليات الحاسبية التقصيلية إلى جانب القيم العددية لكل مقاييس. وفي النهاية، يتم القيام بالتوازن الكثلي لطلب الأكسجين الكيميائي COD كخطوة تحقيقية من صحة العمليات الحاسبية.

لاحظ أنه في الخطوة رقم ٢-٣، تم حساب طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلص الخارج في المياه الخارجة من المفاعل اللاهوائي الأخير بواسطة التكرار.

ويوجد تلخيص لنسب تركيب طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية في الجدول رقم ٢-٧. وتم اختيار معدل تدفق يبلغ ١٥ M/d بهدف تسهيل عملية التحويل. ويبلغ طلب الأكسجين الكلي الكيميائي COD في المياه الداخلية ٢٠٧ g/m<sup>3</sup> واجمالي الفسفور في المياه الداخلية ١٧ g/m<sup>3</sup>. هذا بالإضافة إلى أنه يتم شرح تجزئة طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية في شكل رقم ٢٢-٧. كما يتم تقديم المقاييس الحركية ومقاييس عناصر النشاط الكيميائي الحيوي في الجدول رقم ٤-٧.



شكل رقم ٢٢-٧ تجزئة طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية لنموذج تصميم عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR

وعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا المختارة (الجدول رقم ٧,٥) هي تكوين جوهانسبريج التي تعمل عند ١٤ درجة مئوية، مع منطقتين لاهوائيتين، وعند زمن مكث حمأة يبلغ ٢٠ يوم، ونسبة كتلة لاهوائية تبلغ ١٠، ومعدل إعادة تدوير حمأة يبلغ ٠,٧٥، مع مراعاة تدفق

**جدول رقم ٦-٧ عمليات حسابية تفصيلية لنموذج تصميم تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR**

١. مواصفات النظام			
مواصفات نظام جوهانسيبرج التي تعمل عند ١٤ درجة مئوية			
٢. تركيب إعادة تدوير الحمأة والمياه الداخلة (من خلال الجداول السابقة)			
معدل تدفق المياه الداخلة	MI/d	١٥	Qi
٢-١ تركيز المياه الداخلة			
بيانات حول المفاعل الحيوي والمياه الداخلة			
إجمالي تركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلة	gCOD/m <sup>3</sup>	٧٥٠	COD <sub>i</sub>
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة rbCOD في المياه الداخلة	gCOD/m <sup>3</sup>	١٤٦	S <sub>S,i</sub>
تركيز الأحماض الدهنية المتطربة VFAs في المياه الداخلة	gCOD/m <sup>3</sup>	٢٢	S <sub>VFA,i</sub>
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتixer في المياه الداخلة	gCOD/m <sup>3</sup>	١٢٤	S <sub>F,i</sub>
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل COD ببطء في المياه الداخلة (S <sub>S,i</sub> + X <sub>S,i</sub> )	gCOD/m <sup>3</sup>	٤٣٩	X <sub>S,i</sub>
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل في المياه الداخلة (S <sub>S,i</sub> + X <sub>S,i</sub> + COD <sub>b,i</sub> )	gCOD/m <sup>3</sup>	٥٨٥	COD <sub>b,i</sub>
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD الخامل المذاب في المياه الداخلة	gCOD/m <sup>3</sup>	٥٣	S <sub>I,i</sub>
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD الخاملجزيئي في المياه الداخلة	gCOD/m <sup>3</sup>	١١٣	X <sub>I,i</sub>
تركيز النترات في المياه الداخلة	gNO <sub>3</sub> -N/m <sup>3</sup>	٠	S <sub>NO3,i</sub>
تركيز الأكسجين المذاب في المياه الداخلة	gO <sub>2</sub> /m <sup>3</sup>	٠	S <sub>O2,i</sub>
تركيز المواد العالقة الصلبة الثابتة FSS (غير العضوية) في المياه الداخلة	gFSS/m <sup>3</sup>	٤٩	X <sub>FSS,i</sub>
تركيز إجمالي الفسفور في المياه الداخلة	gP/m <sup>3</sup>	١٧	T <sub>P,i</sub>
٢-٢ تدفقات المياه الداخلة المستخدمة للعمليات الحسابية (Qi = تركيز عناصر المياه الداخلة)			
التدفق اليومي لطلب الأكسجين الكلي COD في المياه الداخلة	kgCOD/d	11250	FCOD <sub>i</sub>
التدفق اليومي لطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة rbCOD في المياه الداخلة	kgCOD/d	2194	FS <sub>S,i</sub>
التدفق اليومي للأحماض الدهنية المتطربة VFAs في المياه الداخلة	kgCOD/d	329	FS <sub>VFA,i</sub>
التدفق اليومي لطلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتixer في المياه الداخلة	kgCOD/d	1865	FS <sub>F,i</sub>
التدفق اليومي لطلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل في المياه الداخلة (S <sub>S,i</sub> + X <sub>S,i</sub> )	kgCOD/d	8775	FCOD <sub>b,i</sub>
التدفق اليومي لطلب الأكسجين الكيميائي COD الخاملجزيئي في المياه الداخلة	kgCOD/d	1688	FX <sub>I,i</sub>
التدفق اليومي للمواد العالقة الصلبة الثابتة FSS (غير العضوية) في المياه الداخلة	kgFSS/d	735	FX <sub>FSS,i</sub>
٣-٢ خصائص إعادة تدوير الحمأة			
معدل إعادة تدوير الحمأة معتمداً على تدفق المياه الداخلة	m <sup>3</sup> .d/ m <sup>3</sup> .d	0.75	s
الأكسجين O <sub>2</sub> المذاب في إعادة تدوير الحمأة	gO <sub>2</sub> /m <sup>3</sup>	0	S <sub>O2,s</sub>
تركيز النترات في إعادة تدوير الحمأة	gNO <sub>3</sub> -N/m <sup>3</sup>	0.5	S <sub>NO3,s</sub>

٣. تقسيم الماء S<sub>i</sub> بين الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs  
 ٣-١ طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحمر المتاح بهدف التحويل إلى أحماض دهنية متطرفة VFAs بعد مفاعل إزالة النيترة ( واستهلاك الأكسجين O<sub>2</sub>) في المفاعل اللاهوائي (في الوحدات COD/m<sup>3</sup> للمياه الداخلة )

$$(S_{O2,i} + S_{O2,s} \cdot s) \cdot ٣ - (S_{NO3,i} + S_{NO3,s} \cdot s) \cdot ٨,٦ - S_{F,I} = S_{F,i,conv}$$

$$- طلب الأكسجين الكيميائي COD لعملية إزالة النيترة - طلب$$

$$\text{الأكسجين الكيميائي D.O.} =$$

$$(٠,٧٥ + ٠,٥ + ٠,٥) \cdot ٣ - (٠,٧٥ + ٠,٧٥) \cdot ٨,٦ - ١٢٤ =$$

$$\begin{aligned} & \text{طلب الأكسجين الكيميائي } gCOD/m^3 \\ & \text{COD لعملية إزالة النيترة } ٣,٢ \\ & \text{طلب الأكسجين الكيميائي D.O. } ١٢١ \\ & \text{طلبات الأكسجين الكيميائي } gCOD/m^3 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} & \text{طلب الأكسجين الكيميائي D.O. } ١٢١ \\ & \text{طلبات الأكسجين الكيميائي } gCOD/m^3 \\ & \text{N} \end{aligned}$$

٢-٣ طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحمر المفقود في النفايات السائلة للمفاعل اللاهوائي الأخير  
 المفاعل اللاهوائي الثاني

العمليات الحسابية أجريت بواسطة التكرار

أ- لنفترض أن قيمة S<sub>F,ANn</sub> seed1 تبلغ صفرًا، فإن هذه القيمة يتم استخدامها لحساب MX<sub>OHO</sub>

ب- قم بكتابة قيمة MX<sub>OHO</sub> التي تم حسابها كقيمة seed2

ج- قم بتكرار الخطوات أ- وب- حتى تتساوى S<sub>F,ANn</sub> seed2 مع S<sub>F,ANn</sub> seed1 التي تم حسابها

$$n^8(((s+1) \cdot Q_i \cdot N) / MX_{OHO} \cdot f_{AN}) \cdot k_{F,T} + ١) / (s+1) = S_{F,i,conv}$$

$$٢٨((٠,٧٥ + ١) \cdot ١٥٠٢) / ١٢٥٠٠٠,١٠ = ١٢١ =$$

seed1:

$$gCOD/m^3 \quad ١٤,٣ \quad ١٤,٣ \quad S_{F,Ann}$$

↑ ↓

seed2:

$$kgCOD \quad ١٢٥٠٠ \quad ١٢٥٠٠ \quad MX_{OHO}$$

• زمن مكث الحمأة FCOD<sub>b,OHO</sub> • (SRT) (لاحظ أنه يتم حساب

$$FCOD_{b,OHO} \text{ الخطوة } ٣,٤$$

$$٢٠٠٧٠٠٥٠ / (٢٠٠٠,٢٠٢ + ١) = ٠,٤٥ =$$

٣-٣ الأحماض الدهنية المتطرفة VFAs التي يتم تخزينها بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs

$$SVFA,i \cdot Q_i + (S_{F,Ann} \cdot (s+1) - S_{F,i,conv}) \cdot Q_i = FS_{S,PAO}$$

$$٢٢٠١ + (١٤,٣ \cdot ٠,٧٥ + ١) - ١٢١ = ٠,١ =$$

$$kgCOD/d \quad ١٧٧٠ \quad FS_{S,PAO}$$

٤-٣ طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل المتبقى والمتاح من أجل الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs

$$= FCOD_{b,i} - FS_{S,PAO} \quad FCOD_{b,OHO}$$

$$١٧٧٠ - ٨٧٧٥ =$$

$$kgCOD/d \quad ٧٠٠٥ \quad FCOD_{b,OHO}$$

٤. معادلات (الأحماض الدهنية المتطرفة VSS) للكتلة الحيوية

ستجيب إلى الكتلة البيولوجية الكائنة في النظام حيث يتم توليفها من طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية (في شكل d/g) آخذين في الاعتبار الأثر

التراكمي لزمن مكث الحمأة SRT [g/d] = d/g في النظام

٤-٤ الكائنات المراكمة للفسفور PAOs

الكتلة النشطة

$gAVSS/gCOD$	٠,٤٥	$Y_{PAO}$
$(SRT \cdot b_{PAO,T} + 1) / Y_{PAO} =$		$Y_{PAO,obs}$
$(٢٠ \cdot ٠,٠٣٥ + 1) / ٠,٤٥ =$		
$gAVSS / gCOD$	٠,٢٦٩	$Y_{PAO,obs}$
$SRT \cdot FS_{S,PAO} \cdot Y_{PAO,obs} =$		$MX_{PAO}$
$٢٠ \cdot ١٧٧٠ \cdot ٠,٢٦٩ =$		
$kgAVSS$ في النظام	٩٥١٧	$MX_{PAO}$
		الكتلة الذاتية
$SRT \cdot MX_{PAO} \cdot b_{PAO,T} \cdot f_{XE,PAO} =$		$MX_{E,PAO}$
$٢٠ \cdot ٩٥١٧ \cdot ٠,٠٣٣٧ \cdot ٠,٢٥ =$		
$kgEVSS$	١٦٠٣	$MX_{E,PAO}$
٤- الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs		
		الكتلة النشطة
$gAVSS/gCOD$	٠,٤٥	$Y_{OHO}$
$(SRT \cdot b_{OHO,T} + 1) / Y_{OHO} =$		$Y_{OHO,obs}$
$(٢٠ \cdot ٠,٢٠٢ + 1) / ٠,٤٥ =$		
$gAVSS/gCOD$	٠,٠٨٩	$Y_{OHO,obs}$
$SRT \cdot F_{CODb,OHO} \cdot Y_{OHO,obs} =$		$MX_{OHO}$
$٢٠ \cdot ٧٠٠٥ \cdot ٠,٠٨٩ =$		
(هذه القيمة هي قيمة $MX_{OHO}$ التي تم حسابها من خلال الخطوة رقم ٣,٢)	$kgAVSS$	١٢٥٠٠
		$MX_{OHO}$
		الكتلة الذاتية
$SRT \cdot MX_{OHO} \cdot b_{OHO,T} \cdot f_{XE,OHO} =$		$MX_{E,OHO}$
$٢٠ \cdot ١٢٥٠٠ \cdot ٠,٢٠ \cdot ٠,٢٠ =$		
$kgEVSS$	١٠١٠٩	$MX_{E,OHO}$
٣- الكتلة الخامala		
$f_{CV} / SRT \cdot F_{CODi} \cdot f_{XI,COD,i} =$		$MX_I$
$١,٤٨ / ٢٠ \cdot ١١٢٥ \cdot ٠,١٥ =$		
$kgIVSS$	٢٢٨٠٤	$MX_I$
		٥- إزالة الفسفور
		٥- انبعاث الفسفور
$Q_i / FS_{S,PAO} \cdot f_{PO4,rel} =$		$S_{PO4,rel}$
$١٥ / ١٧٧٠ \cdot ٠,٥ =$		
$gP/m^3$ of influent, not $gP/m^3$ of AN reactor	٥٩	$S_{PO4,rel}$
٥- بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs		
$(Q_i \cdot SRT) / MX_{PAO} \cdot f_{P,PAO} =$		$\Delta P_{PAO}$
$(١٥ \cdot ٢٠) / ٩٥١٧ \cdot ٠,٣٨ =$		
$gP/m^3$	١٢,٠٥	$\Delta P_{PAO}$
٦- بواسطة الكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs		
$(Q_i \cdot SRT) / MX_{OHO} \cdot f_{P,OHO} =$		$\Delta P_{OHO}$
$(١٥ \cdot ٢٠) / ١٢٥٠٠ \cdot ٠,٠٣ =$		
$gP/m^3$	١,٢٥	$\Delta P_{OHO}$

**٤-٥ ΔP بواسطة الكتلة الذاتية**

$$\begin{aligned} \Delta P_{XE,OOH} + \Delta P_{XE,PAO} &= \Delta P_{XE} \\ (Q_i \cdot SRT) / MX_{E,PAO} \cdot f_{P,XE} &= \Delta P_{XE,PAO} \\ (15020) / 16030000^3 &= 0,16 \Delta P_{XE,PAO} \\ gP/m^3 & \\ (Q_i \cdot SRT) / MX_{E,OOH} \cdot f_{P,XE} &= \Delta P_{XE,OOH} \\ (15020) / 101090000^3 &= 1,01 \Delta P_{XE,OOH} \\ gP/m^3 & \\ gP/m^3 & = 1,17 \Delta P_{XE} \end{aligned}$$

**٤-٥ ΔP بواسطة الكتلة الخامدة في المياه الداخلة**

$$\begin{aligned} (Q_i \cdot SRT) / MX_I \cdot f_{P,XI} &= \Delta P_{XI} \\ (15020) / 228040000^3 &= 2,28 \Delta P_{XI} \\ gP/m^3 & \end{aligned}$$

**٥-٥ ΔP بواسطة الترسيب الكيميائي للفسفور من خلال الأملام الكائنة في المياه الداخلة أو المضافة إلى النظام**

لم توضع في الاعتبار

**٦-٥ إزالة الكلية المحتملة للفسفور**

$$\begin{aligned} \Delta P_{XI} + \Delta P_{XE} + \Delta P_{OOH} + \Delta P_{PAO} &= \Delta P_{SYS,POT} \\ 2,28 + 1,17 + 1,25 + 12,05 &= 16,76 \Delta P_{SYS,POT} \\ gP/m^3 & \\ gP/m^3 & = 17,0 T_{P,i} \\ & = \min(\Delta P_{SYS,POT}; T_{P,i}) \Delta P_{SYS,ACT} \\ & = \min(16,76; 17,0) \\ gP/m^3 & = 16,8 \Delta P_{SYS,ACT} \end{aligned}$$

**٨-٥ الفسفور الجزيئي في النفايات السائلة**

$$\begin{aligned} \text{من أجل الحساب بعد إجراء الخطوة رقم ٦، حيث يتم حساب محتوى الفسفور في المواد الصلبة العالقة الكلية TSS} \\ TSS_e \cdot f_{P,TSS} &= X_{P,e} \\ 0 \cdot 0,12 &= 0,6 X_{P,e} \\ gP/m^3 & \end{aligned}$$

**٩-٥ إجمالي الفسفور في المياه الخارجية**

$$\begin{aligned} X_{P,e} + \Delta P_{SYS,ACT} - T_{P,I} &= T_{P,e} \\ 0,6 + 16,8 - 17,0 &= 0,9 T_{P,e} \\ gP/m^3 & \end{aligned}$$

**٦. المواد الصلبة العالقة المتقطبة VSS والممواد العالقة الصلبة الكلية**

**١-٦ المواد الصلبة العالقة المتقطبة VSS والجزء النشط**

$$\begin{aligned} MX_{OOH} + MX_{PAO} &= MX_{bio} \\ 12500 + 9517 &= 22017 MX_{bio} \\ kgVSS & \\ MX_I + MX_{E_OOH} + MX_{E_PAO} + MX_{OOH} + MX_{PAO} &= MX_{VSS} \\ + 10109 + 1603 + 12500 + 9517 &= 22804 \end{aligned}$$

kgVSS	٥٦٥٣٣	MXVSS
MXVSS / Mxbio =	f <sub>bio,VSS</sub>	
٥٦٥٣٣ / ٢٢٠١٧ =	%	٣٩
<b>٢-٦ المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS</b>		
SRT • F <sub>X,FSS,I</sub> + MXPAO • f <sub>FSS,PAO</sub> + MXOHO • f <sub>FSS,OHO</sub> =	MXFSS	
• ٧٣٥ + ٩٥١٧ • ١,٣ + ١٢٥٠٠ • ٠,١٥ =	٢٠	
kgFSS	٢٨٩٤٧	MXFSS
<b>٣-٦ المواد الصلبة العالقة الكلية TSS</b>		
MXFSS + MXVSS =	MXTSS	
٢٨٩٤٧ + ٥٦٥٣٣ =	٢٨٩٤٧	
kgTSS	٨٥٤٧٩	MXTSS
<b>f<sub>VT</sub> ٤-٦</b>		
MXTSS / MXVSS =	f <sub>VT</sub>	
٨٥٤٧٩ / ٥٦٥٣٣ =	٨٥٤٧٩	
gVSS/gTSS	٠,٦٦	f <sub>VT</sub>
<b>٥-٦ محتوى الفسفور في المواد الصلبة العالقة الكلية TSS</b>		
f <sub>VT</sub> / (MX <sub>I</sub> • f <sub>P,XI</sub> + (MX <sub>E,PAO</sub> + MX <sub>E,OHO</sub> ) • f <sub>P,XE</sub> + MX <sub>OHO</sub> • f <sub>P,OHO</sub> ) =	f <sub>P,TSS</sub>	
MXTSS / (MXFSS • f <sub>P,FSS,I</sub> + f <sub>VT,PAO</sub> / (MXPAO • f <sub>P,PAO</sub> ) +		
• ٠,٠٢ + ٠,٤٦ / (٩٥١٧ • ٠,٣٨) + ٠,٦٦ / (٢٢٥٠٤ • ٠,٠٣ + (١٦٠٣ + ١٠١٠٩ • ٠,٠٣ + ١٢٥٠٠ • ٠,٠٣) =		
٨٥٤٧٩ / (٢٨٩٤٧)	٨٥٤٧٩	
gP/gTSS	٠,١٢٤	f <sub>P,TSS</sub>
<b>٧. حجم العملية (معتمداً على المواد الصلبة العالقة الكلية TSS؛ والذي قد يكون معتمداً على المواد الصلبة العالقة المتطرأة (VSS)</b>		
لاحظ أن معدل تدفق المياه الداخلة يحتاج إلى أن يكون ملائماً		
gTSS / m <sup>3</sup>	٤٠٠	XTSS,OX
XTSS,OX / MXTSS =	V <sub>P</sub>	
٤٠٠ / ٨٥٤٧٩ =	٤٠٠	
m <sup>3</sup>	٢١٣٧٠	V <sub>P</sub>
يعتمد حجم المنطقة اللاهوائية (منقسمًا إلى قسمين) على نسبة الكتلة اللاهوائية		
f <sub>AN</sub> V <sub>P</sub> =	V <sub>p,AN</sub>	
٢١٣٧٠ • ٠,١٠ =	٢١٣٧	V <sub>p,AN</sub>

ينبغي أن يتم تقدير نسب الكتلة منقوصية الأكسجين والهوائية، ومن ثم حجم هذه المناطق، وفقاً للطريقة الواردة في الفصل الخامس حول إزالة النيتروجين ووفقاً لما طرره (Ramphao et al. (2005)) حيث تم إعطاء المعادلات التي تربط نسب الحجم بنساب الكتل وفقاً لنسب إعادة التدوير، وذلك من أجل أنواع مختلفة من مواصفات المفاعل، بما في ذلك مواصفات جوهانسبيرج JHB. وبتقدير نسبة الكتلة الكلية منقوصية الأكسجين والهوائية والتي تبلغ ٤٥، لكل واحدة، فقد يبلغ حجم كل منطقة نحو: AN1: ١٠٦٠: AX1, ١٠٦٠: OX1, ٧٠٠٠: AX-RAS, ١٧٥٠، وببلغ الحجم الكلي m<sup>3</sup> ٢١٣٧٠. وللاحظ أن هذا التقارب الأولي لم يضع في الاعتبار أن تركيز الحمأة في منطقة RAS منقوصية الأكسجين يكون ٢,٣ ضعف تركيز مناطق التيار الرئيس ((١+r)/(r+1)) والتي تُنتج نحو ثلث الكتلة منقوصية الأكسجين الموجودة في منطقة RAS منقوصية الأكسجين بالإضافة إلى متطلبات أقل لحجم العملية الكلي.

#### ٨. متطلبات النيتروجين

$$SRT / MXVSS \cdot f_{N,VSS} = FN_{synth}$$

$$٢٠ / ٥٦٥٣٣ = ٠,١٠$$

$$\text{kgN/d} \quad ٢٨٣ \quad \text{FN}_{\text{synth}}$$

$$Q_i / \text{FN}_{\text{synth}} = \text{TKN}_{i,\text{synth}}$$

$$١٥ / ٢٨٣ =$$

$$\text{gN/m}^3 \quad ١٨,٨ \quad \text{TKN}_{i,\text{synth}}$$

#### ٩. طلب الأكسجين (O.D.)

طلب الأكسجين O.D. بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs: من أجل عملية التخلق والتفس الذاتي

$$\text{FO}_{2,\text{PAO,endo}} + \text{FO}_{2,\text{PAO,synth}} = \text{FO}_{2,\text{PAO}}$$

$$(Y_{\text{PAO}} \cdot f_{\text{CV}} - 1) \cdot \text{FS}_{\text{S,PAO}} = \text{FO}_{2,\text{PAO,synth}}$$

$$(0,45 \cdot 1,48 - 1) \cdot ١٧٧٠ =$$

$$٥٩١ \quad \text{FO}_{2,\text{PAO,synth}}$$

$$(\text{SRT} \cdot Y_{\text{PAO,obs}} \cdot b_{\text{PAO,T}} \cdot (f_{\text{XE,PAO}} - 1) \cdot f_{\text{CV}} \cdot \text{FS}_{\text{S,PAO}} = \text{FO}_{2,\text{PAO,endo}}$$

$$٢٠ \cdot ٠,٢٦٨ \cdot ٠,٠٣٣٧ \cdot (0,٢٥ - 1) \cdot ١,٤٨ \cdot ١٧٧٠ =$$

$$٣٥٠,٩ \quad \text{FO}_{2,\text{PAO,endo}}$$

$$\text{kgO}_2/\text{d} \quad ٩٤٧ \quad \text{FO}_{2,\text{PAO}}$$

طلب الأكسجين O.D. بواسطة الكائنات الحية العادبة غيرية التغذية :OHOs من أجل عملية التخلق والتفس الذاتي

$$\text{FO}_{2,\text{OHO,endo}} + \text{FO}_{2,\text{OHO,synth}} = \text{FO}_{2,\text{OHO}}$$

$$(Y_{\text{OHO}} \cdot f_{\text{CV}} - 1) \cdot \text{FCOD}_{\text{b,OHO}} = \text{FO}_{2,\text{OHO,synth}}$$

$$(0,45 \cdot 1,48 - 1) \cdot ٧٠٠٥ =$$

$$٢٨٤٠ \quad \text{FO}_{2,\text{OHO,synth}}$$

$$\text{SRT} \cdot Y_{\text{OHO,obs}} \cdot b_{\text{OHO,T}} \cdot (f_{\text{XE,OHO}} - 1) \cdot f_{\text{CV}} \cdot \text{FCOD}_{\text{b,OHO}} = \text{FO}_{2,\text{OHO,endo}}$$

$$٢٠ \cdot ٠,٠٨٩٢ \cdot ٠,٢٠٢ \cdot (0,٢٠ - 1) \cdot ١,٤٨ \cdot ٧٠٠٥ =$$

$$٢٩٩٢ \quad \text{FO}_{2,\text{OHO,endo}}$$

$$\text{kgO}_2/\text{d} \quad ٥٣٣٢ \quad \text{FO}_{2,\text{OHO}}$$

طلب الأكسجين الكلي O.D. (الغني بالكريون)

$$\text{FO}_{2,\text{OHO}} + \text{FO}_{2,\text{PAO}} = \text{FO}_{2,\text{C}}$$

$$٥٣٣٢ + ٩٤٧ =$$

$$\text{kgO}_2/\text{d} \quad ٦٢٧٩ \quad \text{FO}_{2,\text{C}}$$

أو شكل مبسط:

$$(MX_{\text{OHO}} \cdot b_{\text{OHO,T}} + MX_{\text{PAO}} \cdot b_{\text{PAO,T}}) \cdot (f_{\text{XE,OHO}} - 1) \cdot f_{\text{CV}} + \text{FCOD}_{\text{b,I}} \cdot (Y_{\text{OHO}} \cdot f_{\text{CV}} - 1) = \text{FO}_{2,\text{C}}$$

$$(١٢٥٠٠ \cdot ٠,٢٠٢ + ٩٥١٧٠ \cdot ٠,٠٣٣٧) \cdot (0,٢٠ - 1) \cdot ١,٤٨ + ٩٧٧٥ \cdot (0,٤٥ \cdot ١,٤٨ - 1) =$$

$$\text{kgO}_2/\text{d} \quad ٦٣٠٣ \quad \text{FO}_{2,\text{C}}$$

تحقق من التوازن الكتلي لطلب الأكسجين الكيميائي COD

المادة الداخلة

$$\text{الداخل} \quad \% ١٠٠ \quad \text{kgCOD/d} \quad ١١٢٥٠ \quad \text{FCOD}_i$$

الإنتاجية/المادة المنتجة

طلب الأكسجين  $O_2$  من أجل عملية التخلق والتفس الذاتي

$$\% ٥٥,٨ \quad \text{kgCOD/d} \quad ٦٢٧٩ \quad \text{FO}_c$$

المواد الخامدة المُدَابِّةُ الْخَارِجَةُ مع الماءُ الْخَارِجَةُ

	%٧,٠	kgCOD/d	٧٨٨	FS <sub>I,i</sub> الحمأة
		gCOD/d	gVSS	
(٠,٠٧٤٠ • gVSS = ٢٠ / ١,٤٨٠ gVSS = SRT / f <sub>CV</sub> • gVSS=)				
%٦,٣	kgCOD/d	٧٠٤	٩٥١٧	MX <sub>PAO</sub>
%٨,٢	kgCOD/d	٩٢٥	١٢٥٠٠	MX <sub>OHO</sub>
%١٤,٥		١٦٢٩	٢٢٠١٧	MX <sub>bio</sub>
%١,١	kgCOD/d	١١٩	١٦٠٣	MX <sub>E,PAO</sub>
%٦,٦	kgCOD/d	٧٤٨	١٠١٠٩	MX <sub>E,OHO</sub>
%١٥,٠	kgCOD/d	١٦٨٨	٢٢٨٠٤	MX <sub>I</sub>
%٢٢,٧		٢٥٥٤	٣٤٥١٦	MX <sub>endo+inert</sub>
%٣٧,٢	kgCOD/d	٤١٨٣	٥٦٥٣٣	MX <sub>TOT</sub>
الخارج	%١٠٠	kgCOD/d	١١٢٥٠	المجموع
	%٠	kgCOD/d	٠	Delta (الخارج - الداخل):

مذابة، وتحول %٣٧ إلى حمأة منشطة. وتتألف الحمأة من %٣٩ (٤١٨٣ / ١٦٢٩) كتلة حيوية النشطة و %٦١ (٤١٨٣ / ٢٥٥٤) من المواد الجزيئية غير النشطة حيث يكون %٤٠ منها (١٦٨٨ / ٤١٨٣) مواد خاملة في المياه الداخلية و %٢١ منها ((١١٩ + ١١٩) / ٧٤٨). تم بقایا ذاتیة على أساس طلب الأكسجين الكيميائي COD. تم تقديم ملخص حول نتائج تصميم نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR في الجدول رقم ٧-٧.

ويشير التوازن الكتلي لطلب الأكسجين الكيميائي COD الذي يبلغ %١٠٠ إلى أنه يتم تمثيل طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية بأكمله في القيم المحسوبة لطلب الأكسجين وإنتاج الحمأة. فمن خلال التوازن الكتلي لطلب الأكسجين الكيميائي COD، ومن أجل ظروف النموذج التصميمي، يكون مصير طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية كالتالي: أكسدة %٥٦ بواسطة الأكسجين، وهروب %٧ في المياه الخارجة في شكل مواد خاملة جدول رقم ٧-٧ ملخص حول نتائج تصميم نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR (مواصفات جوهانسبريج)

الوصف	القيمة	الوحدات	المقياس
<b>١. المياه الداخلية والمفاعل الحيوي</b>			
نوع مياه الصرف الصحي	الخام	الخام / المترسبة	
درجة الحرارة	١٤	°C	T
معدل تدفق المياه الداخلية	١٥	Ml/d	Q <sub>i</sub>
طلب الأكسجين الكلي الكيميائي COD في المياه الداخلية	٧٥٠	gCOD/m <sup>3</sup>	COD <sub>i</sub>
طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلية	١٤٦	gCOD/m <sup>3</sup>	S <sub>s,i</sub>
طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتحلل في المياه الداخلية	٥٨٥	gCOD/m <sup>3</sup>	COD <sub>b,i</sub>
إجمالي الفسفور في المياه الداخلية	١٧	gP/m <sup>3</sup>	T <sub>Pi</sub>
زمن مكث الحمأة	٢٠	D	SRT
معدل إعادة تدوير الحمأة	٠,٧٥	m <sup>3</sup> .d / m <sup>3</sup> .d	s
معدل إعادة التدوير الهوائية	١,٥	m <sup>3</sup> .d / m <sup>3</sup> .d	a
تركيز النترات في إعادة تدوير الحمأة	٠,٥	gN/m <sup>3</sup>	S <sub>NO3,s</sub>
<b>٢. جزء من الكائنات المراكمة الفسفور PAOs ومن COD<sub>b,I</sub> للكائنات الحية العادية OHOs غيرية التغذية</b>			
تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل في المفاعل اللاهوائي الأخير	١٤,٣	gCOD/m <sup>3</sup>	S <sub>F,ANn</sub>
تدفق الماء S <sub>s,I</sub> للكائنات المراكمة للفسفور PAOs	١٧٧٠	kgCOD/d	FS <sub>S,PAO</sub>
تدفق الماء COD <sub>b,I</sub> للكائنات الحية العادية غيرية التغذية OHOs	٧٠٠٠	kgCOD/d	FCOD <sub>b,OHO</sub>

٣. معادلات نظام الكتلة الحيوية (VSS)		
٩٥٢٠	kgVSS	MX <sub>PAO</sub>
١٦٠٠	kgVSS	MX <sub>E,PAO</sub>
١٢٥٠٠	kgVSS	MX <sub>OHO</sub>
١٠١١٠	kgVSS	MX <sub>E,OHO</sub>
٢٢٨٠٠	kgVSS	MX <sub>I</sub>
٤. إزالة الفسفور		
٥٩,٠	gP/m <sup>3</sup>	S <sub>P04_rel</sub>
١٢,١	gP/m <sup>3</sup>	ΔP <sub>PAO</sub>
١,٣	gP/m <sup>3</sup>	ΔP <sub>OHO</sub>
١,٢	gP/m <sup>3</sup>	ΔP <sub>XE</sub>
٢,٣	gP/m <sup>3</sup>	ΔP <sub>XI</sub>
١٦,٨	gP/m <sup>3</sup>	ΔP <sub>SYS,POT</sub>
١٦,٨	gP/m <sup>3</sup>	ΔP <sub>SYS,ACT</sub>
٠,٦	gP/m <sup>3</sup>	X <sub>P,e</sub>
١٧,٠	gP/m <sup>3</sup>	T <sub>Pi</sub>
٠,٩	gP/m <sup>3</sup>	T <sub>Pe</sub>
٥. المواد العالق الصلبة المتطرافية والكلية (TSS و VSS) في النظام		
٢٢٠٠	kgAVSS	MX <sub>bio</sub>
٥٦٥٠	kgVSS	MX <sub>VSS</sub>
.	gAVSS/gVSS	f <sub>bio,VSS</sub>
٢٨٩٠٠	kgFSS	MX <sub>FSS</sub>
٨٥٥٠	kgTSS	MX <sub>TSS</sub>
٠,٦٦	gVSS/gTSS	f <sub>VT</sub>
٠,١٢	gP/gTSS	f <sub>P,TSS</sub>
٦. إجمالي حجم المفاعل الحيوي		
٢١٤٠٠	m <sup>3</sup>	V <sub>P</sub>
٧. متطلبات النيتروجين		
١٨,٨	kgN/d	TKN <sub>i,synth</sub>
٨. طلب الأكسجين		
٩٤٧	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>2,PAO</sub>
٥٣٣٠	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>2,OHO</sub>
٦٢٨٠	kgO <sub>2</sub> /d	FO <sub>2,C</sub>
%١٠٠,٠	gCOD/gCOD	التوازن الكثلي لطلب الأكسجين الكيميائي COD
	COD	طلب الأكسجين الكيميائي COD الخارجي / طلب الأكسجين الكيميائي COD الداخلي

يُقاس معدل التدفق بـ m<sup>3</sup>/d وتدفقات الكتلة بـ g/d  
ومن أجل الحصول على معدل التدفق، يمكن قراءة تدفقات الكتلة التي تبلغ ١٠٠٠ أو ما يزيد عن ذلك في kg/d

٨-٧

## تأثير عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً

### على النظام EBPR

١-٨-٧

#### التأثير على المواد الصلبة العالقة المتطرية الكلية

##### وطلب الأكسجين

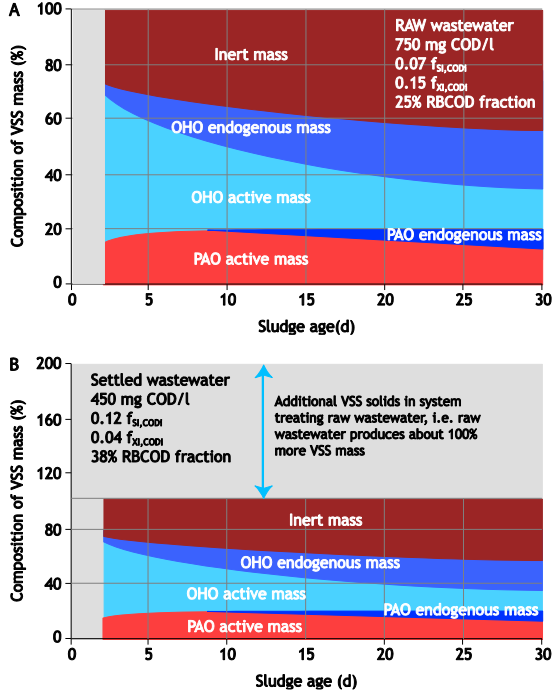
(Wentzel *et al.*, 1989a; Ekama and Wentzel, 2004) ويتبين المحتوى غير العضوي المرتفع من الكتلة الحيوية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs في انخفاض المواد الصلبة العالقة المتطرية إلى المواد الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS عن تلك الخاصة بالكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs بشكل كبير، ويبلغ هذا المحتوى mgVSS/mgTSS ٤٦٪ مقارنة بما يبلغه من ٧٥٪ إلى ٨٥٪ mgVSS/mgTSS. ومن ثم، فكلما زادت نسبة الكائنات المراكمة للفسفور PAO للسائل المختلط، كلما زادت عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً، وكلما انخفضت نسبة المواد الصلبة العالقة المتطرية إلى المواد الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS للسائل المختلط.

إن الزيادة في المواد الصلبة العالقة الكلية TSS إلى جانب عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR تحتاج إلى أن توضع في عين الاعتبار في تصميم حجم المفاعل الحيوي (المعادلة رقم 7.27) وإنتاج الحمأة اليومي. وإضافة إلى ذلك، فنظرًا لاستنفاد الكاتيونات غير العضوية المثبتة للبولي فوسفات من مياه صرف المياه الداخلة، يجب أن تكون هناك تراكيز كافية لهذه الكاتيونات في المياه الداخلة؛ والا ستتأثر عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR سلباً (Wentzel *et al.*, 1988; Lindrea *et al.*, 1994). وعلاوة على ذلك، فنتيجة لزيادة حجم المواد الصلبة العالقة المتطرية VSS المنتجة لحجم واحد من حمل طلب الأكسجين الكيميائي COD نتيجة عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR أو دونها، ينخفض طلب الأكسجين نتيجة عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR من حوالي ٦-٨٪ لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة، على التوالي (معتمداً على عمر الحمأة، شكل رقم ٢٤-٧).

إن نموذج أنظمة عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR المقدمة أعلاه تمكن من حساب المواد الصلبة العالقة المتطرية (VSS) والمواد الصلبة العالقة الكلية (TSS) للسائل المختلط (المعادلة رقم 7.23 و 7.24، على التوالي) وطلب الأكسجين الغني بالكريون. وتم عرض مقارنة لحجم المواد الصلبة العالقة المتطرية VSS والماء الصلبة العالقة الكلية TSS المنتجة وطلب الأكسجين الغني بالكريون مع عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً أو دونها على كجم من حمل طلب الأكسجين الكيميائي COD على المفاعل الحيوي مقابل عمر الحمأة في شكل رقم ٢٣-٧ و ٢٤-٧ لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة، على التوالي، وفقاً للخصائص المبينة.

كانت هذه الخصائص هي نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً ذات مفاعلين متوازيين لاهوائيين إلى جانب إجمالي نسبة الكتلة اللاهوائي ( $f_{AN}$ ) البالغة ١٥٪ دون وجود نترات مُعاد تدويرها إلى المفاعل اللاهوائي الذي يعمل عند درجة مئوية. فيبدو من هذه المقارنة أن إضافة عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR إلى نظام الحمأة النشطة يزيد من المواد الصلبة العالقة المتطرية VSS بشكل بسيط فحسب، بحوالي ٥٪ إلى ١٢٪ و ١٥٪ - ٢٥٪ لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة، على التوالي (معتمدة على عمر الحمأة). وتكون هذه الزيادة نتيجة معدل فقد/موت الكتلة الذاتية للأكسجين انتفاصاً للكائنات المراكمة للفسفور PAOs (٤٠,٠٠٤ d<sup>-1</sup>) عند درجة مئوية) مقارنة بالكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية (٢٠٪ OHOs d<sup>-1</sup>) عند ٢٠ درجة مئوية. ورغم ذلك، تزيد المواد الصلبة العالقة الكلية TSS فعلياً، من حوالي ٢٠٪ إلى ٤٥٪ و ٥٥٪ لمياه الصرف الصحي الخام والمترسبة، على التوالي (معتمدة على عمر الحمأة). ويكون إنتاج المواد الصلبة العالقة الكلية TSS الأكثر ارتفاعاً هذه نتيجة للكميات الضخمة من البولي فوسفات غير العضوي المُخزن والكاتيونات غير العضوية المتربطة اللازمة لاستقرار سلاسل البولي فوسفاتات  $Mg^{2+}$  و  $K^+$  (Fukase *et al.*, 1982; Arvin *et al.*, 1985; Comeau *et al.*, 1986;

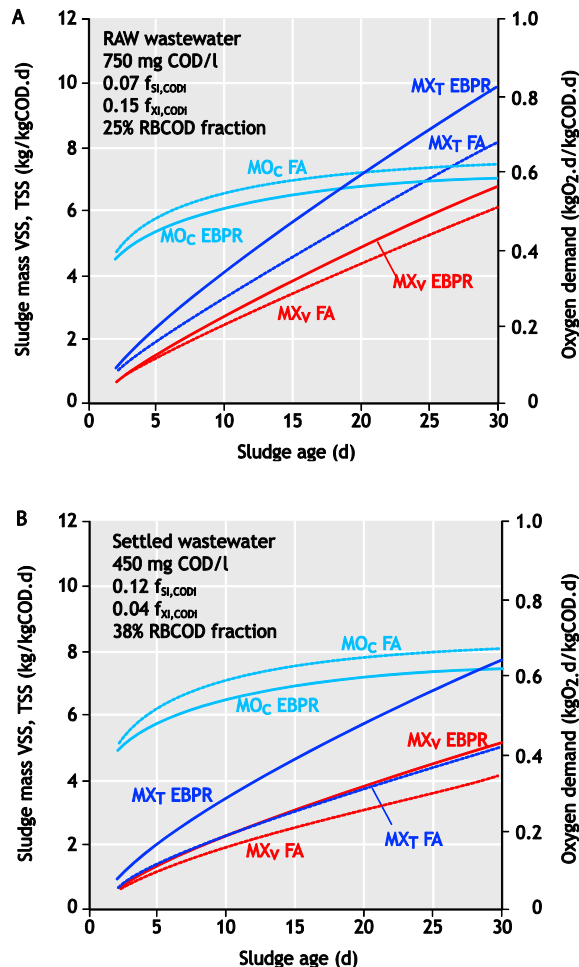
شكل رقم ٢٥-٧ للأنظمة عند ٢٠ درجة مئوية غير المستخدمة لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR والمُستخدم له على التوالي والتي تعالج مياه الصرف الصحي بواسطة الخصائص المبنية. كما يجب ملاحظة أن نظام عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR لديه كتلة نشطة من الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO أصغر من تلك الموجودة في النظام غير المستخدم لهذه العملية non-EBPR، إلا أن النظام المستخدم لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR لديه تركيز ملحوظ من الكتلة النشطة البيولوجية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs.



شكل رقم ٢٥-٧ النسبة المئوية لتركيب كتلة المواد الصلبة العالقة المتطرأة VSS لأنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR المعالجة (A) لمياه الصرف الصحي الخام (B) والمترسبة

#### ٢-٨-٧ نسبة الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة المتطرأة P/VSS

إن المقياس الذي عادة ما كان يستخدم لتقدير أداء عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR لنظام الحمأة النشطة هو نسبة الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة المتطرأة P/VSS (أو الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة الكلية P/TSS) للسائل المُختلط. ففي شكل رقم ٧-٢٦، تم تقديم نسب الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة المتطرأة P/VSS التي تم حسابها لنظام ذات مفاعلين متوازيين لاهوائيين



شكل رقم ٢٣-٧ و ٢٤-٧ الأحجام المقاربة للمواد الصلبة المتطرأة (MXT) (ومواد الصلبة الكلية (MXV)) وطلب الأكسجين الغني بالكريون اليومي (MOC) لحجم واحد من حمل طلب الأكسجين الكيميائي COD على مقاصل بيولوجي في أنظمة الحمأة النشطة الهوائية بالكامل (FA) (تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا (A، شكل رقم ٢٣-٧) المعالجة لمياه الصرف الصحي الخام (B، شكل رقم ٢٤-٧) والمترسبة).

ورغم وجود اختلاف ضئيل في إنتاج المواد الصلبة العالقة المتطرأة VSS بين النظام المستخدم لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR أو غير المستخدم لها non-EBPR، فإن نسب الحمأة المكونة لكلا النظائرتين تختلف بشكل ملحوظ. ويمكن شرح ذلك بسهولة عن طريق مقارنة النسبة المئوية لتركيب حجم المواد الصلبة العالقة المتطرأة VSS المنتجة في الأنظمة التي تقدم عملية إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR مع تلك غير المستخدمة له: وذلك من أجل شرح، نسبة تركيب حجم المواد الصلبة العالقة المتطرأة VSS المبنية في

التصميم لمياه الصرف الصحي التي سوف يتم معالجتها. ولا يمكن استخدامها كمقاييس تصميم أساسية، بشكل موثوق به.

٩-٧ العوامل المؤثرة على حجم إزالة الفسفور

١-٩-٧ صرف صفر نترات وأكسجين إلى المفاعل اللاهوائي

في هذه الفقرة، تم التحقق من قبول صرف التبرات والأكسجين البالغ صفرًا إلى المفاعل اللاهوائي، وتأثير المقاييس الموجهة للتصميم الرئيس على حجم إزالة الفسفور بواسطة استخدام نموذج الحالة الثابتة للزراعة المختلطة. وهذه المقاييس هي كالتالي:

- عمر الحمأة (زمن مكث الحمأة (SRT).
  - نسبة كتلة الحمأة اللاهوائية ( $f_{AN}$ ).
  - طلب الأكسجين الكلي الكيبيائي COD في المياه الداخلية .( $COD_i$ )
  - عدد المفاعل اللاهوائية (n).
  - مياه الصرف الخام والمترتبة.

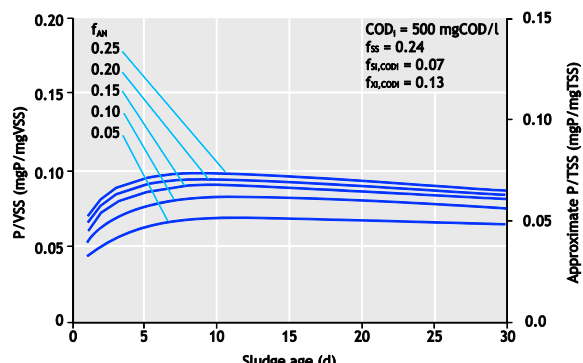
١-١-٩-٧ عمر الحماة ونسبة الكتلة اللاهوائية

نظراً لاستخدام خصائص مياه الصرف الصحي البلدية غير المترتبة على المعادلة إضافة إلى طلب الأكسجين الكافي الكيميائي COD في المياه الداخلة للبالغة mgCOD/l ٢٥٠، ونظراً لافتراض عدم دخول نترات إلى المفاعل اللاهوائي ولنسبة إعادة التدوير إلى المفاعل اللاهوائي التي تبلغ ١:١ أيضاً، فإن إزالة الفسفور مقابل عمر الحمأة تكون ممكناً في شكل رقم ٢٧-٧ للمفاعل اللاهوائي الوحيد إضافة إلى fAN البالغة ٤٠,٠٥ ٤٠,١٥ ٤٠,٢٠ ٤٠,٢٥ و على نفس البقاع، فإن نسبة إزالة الفسفور إلى COD<sub>i</sub> ممكناً أيضاً.

وتشير هذه النتائج إلى الآتي :

إن تأثير زمن مكث الحمأة SRT على إزالة الفسفور معقداً، وفيما يتعلق بزمن مكث الحمأة الذي يقل عن ٣ أيام، تزيد إزالة الفسفور مع زيادة زمن مكث الحمأة SRT. بينما فيما يتعلق بزمن مكث الحمأة الذي يزيد عن ٣ أيام، تنخفض إزالة الفسفور مع زيادة زمن مكث الحمأة SRT. والسبب وراء ذلك هو أن الزيادة في زمن مكث الحمأة SRT تتسبب في زيادة كتلة الكاثنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO للنظام، والتي في المقابل تتسبب في زيادة تحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتلخمر، ومن ثم زيادة انتبعاث

وخصائص مياه الصرف الصحي كما هو مُبين مقابل عمر الحمامأ. كما تم افتراض تدفق النترات البالغ صفرًا إلى، المفاعل اللاهوائي.



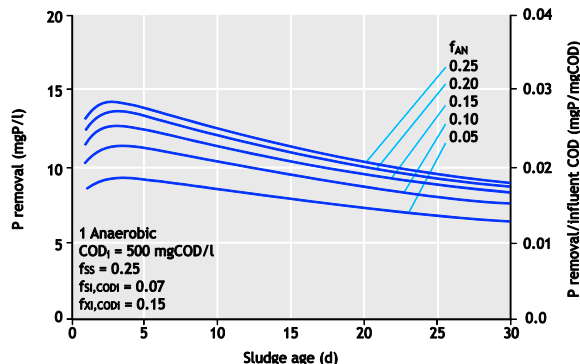
شكل رقم ٢٦-٧ نسب الفسفور المتوقع إلى المواد الصلبة العالقة المتطرافية (P/TSS) والكلية (P/VSS) مقابل عمر الحمام لسائل المخاطن في نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً مع العديد من نسب الكثافة اللاهوائية (fAN) المعالجة لمياه الصرف الصحي، بواسطة الخصائص المبنية

من خلال شكل رقم ٢٦-٧، كلما يزيد عمر حمأة النظام، كلما ترتفع نسبة الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة المتطايرية P/VSS إلى ما يقرب من ١٠ أيام، ويتبين المزيد من الزيادة في عمر الحمأة إلى انخفاض نسبة الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة المتطايرية P/VSS. إن الزيادة الأولية في نسبة الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة المتطايرية P/VSS إلى جانب عمر الحمأة قد تُسبِّب إلى زيادة الكتلة النشطة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO إضافة إلى عمر الحمأة. وهذا يُنتج طلب أكسجين كيميائي COD قابل للتثمر زائد لكتائة تحويل الأحماض الدهنية المتطايرية VFAs في المفاعل اللاهواني ومن ثم كتلة نشطة زائدة من الكائنات المراكمة للفسفور PAO (مع محتوى الفسفور المترابط البالغ ٣٨ mgP/mgVSS). وقد يُنسب النقص في نسبة الفسفور إلى المواد الصلبة العالقة المتطايرية P/VSS إلى تأثير عملية التنفس الذاتية على الكائنات المراكمة للفسفور PAOs.

ومن جهة أخرى، يبدو أن نسبة P/VSS تكون نتيجة لاختيار مقاييس التصميم الرئيسية ألا وهي عمر الحمأة ونسبة الكتلة اللاهوائية. كما أن نسبة P/VSS هي أحد وظائف خصائص مياه الصرف الصحي مثل نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة (RBCOD). ونتيجة لذلك، قد يحتل مقاييس نسبة P/VSS وظيفة في التصميم فقط إذا تم إنشاء علاقة تجريبية مسبقة بين النسبة ومقاييس

الصحي غير المترسبة مع طلب الأكسجين الكيميائي COD الكلي البالغ ٢٥٠ mgCOD/l، بواسطة الخصائص البيئية.

**٢-١-٩-٧ طلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلة**  
في شكل رقم ٢٨-٧ و٢٩-٧ تشابهت البقاع مع شكل رقم ٢٧-٧ فيما عدا أن COD يبلغ ٥٠٠ mgCOD/l (شكل رقم ٢٨-٧) و ١٠٠٠ mgCOD/l (شكل رقم ٢٩-٧).

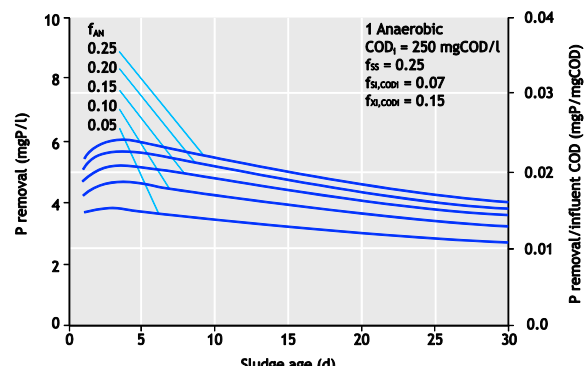


شكل رقم ٢٨-٧ إزالة الفسفور المتوقعة مقابل عمر الحمأة للعديد من نسب الكتلة اللاهوائية ( $f_{AN}$ )، ولنظام المفاعل المنفرد اللاهوائي المعالج لمياه الصرف الصحي المترسبة مع طلب الأكسجين الكيميائي COD الكلي البالغ ٥٠٠ mgCOD/l، بواسطة الخصائص البيئية

وبغرض المساعدة في القيام بمقارنة بين طلب الأكسجين الكيميائي المختلفة في المياه الداخلة، يرد المحور الأيمن كنسبة إزالة الفسفور إلى طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلل ( $P_{removal}/COD_i$ ) (P). ومن خلال مقارنة شكل رقم ٢٧-٧، ٢٨-٧، ٢٩-٧، يبدو أنه كلما زاد  $COD_i$ ، تزداد كفاءة إزالة الفسفور (أي  $P_{removal}/COD_i$ ). وذلك نتيجة المقدار الزائد لتركيز طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلل (ثبات نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتخلل عند  $f_{SS} = 0.25$ )، والتحويل  $COD_i$  الزائد كنتيجة لارتفاع الكتلة الحيوية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية (OHOs).

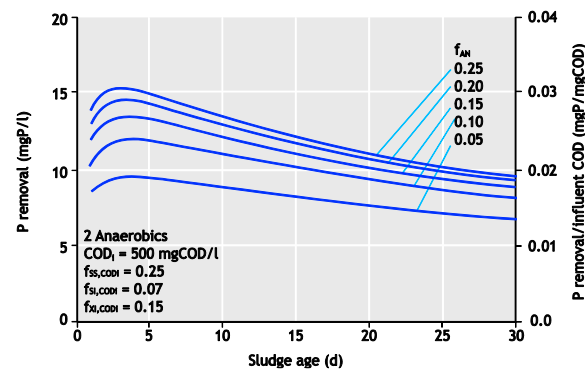
الفسفور وامتصاصه. بينما يتسبب زمن مكث الحمأة SRT الزائد في انخفاض امتصاص الفسفور نتيجة الكتلة النشطة الأكثر انخفاضاً للكائنات المراكمة للفسفور PAO (ومحتوى الفسفور المترابط الخاص بها) التي تُهدر يومياً. كما أنه عند زمن مكث الحمأة الذي يقل عن ٣ أيام، يسيطر التأثير السابق على إزالة الفسفور، أما عند زمن مكث الحمأة SRT الذي يزيد عن ٣ أيام، التأثير الآخر يسيطر، ويؤدي إلى ارتفاع شكل المنحنى البياني. بينما يتأثر التأثير الآخر، ألا وهو انخفاض كل من الكتل النشطة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs وللકائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs مع زيادة زمن مكث الحمأة SRT، بمعدل فقد الكتلة الذاتية المحدد للكائنات المراكمة للفسفور PAOs بشكل حاسم - أما إذا تساوى معدل فقد الكتلة الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs (٤ d<sup>-1</sup>) مع ذلك الخاص بالكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs (٤ d<sup>-1</sup>، لـن يتم الحصول على عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR بشكل فعال).

- إن تأثير  $f_{AN}$  على إزالة الفسفور تكون مبنية في شكل رقم ٢٧ أيضًا. وفيما يتعلق بزمن مكث الحمأة SRT، تؤدي زيادة  $f_{AN}$  إلى ارتفاع زيادة إزالة الفسفور، وهذا نتيجة لزيادة تحويل طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتخلل مع نسب كتل اللاهوائية أكبر. ومع ذلك، فإن تحسين إزالة الفسفور تقتصر مع كل خطوة إضافية في  $f_{AN}$ ، نتيجة لطبيعة حركيات التحويل ذات المرتبة الأولى. فمن خلال البقعة، وبوجود المفاعل اللاهوائي، فعلى الفرد اختيار  $f_{AN}$  تزيد عن ١٥٪ كزيادة متواضعة في إزالة الفسفور نظرًا لأن  $f_{AN}$  التي تزيد عن ٢٠٪ لا تبدو مضمونة.

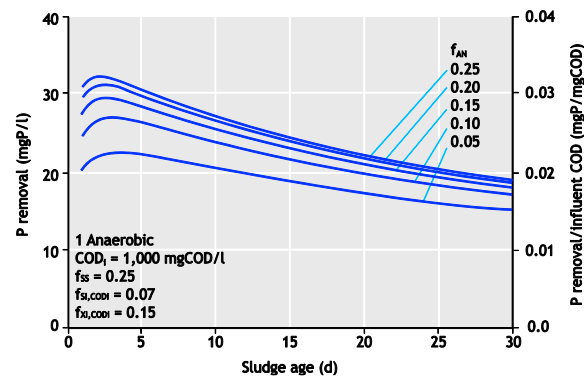


شكل رقم ٢٧-٧ إزالة الفسفور المتوقعة مقابل عمر الحمأة للعديد من نسب الكتلة اللاهوائية ( $f_{AN}$ ) لنظام المفاعل المنفرد اللاهوائي المعالج لمياه الصرف

الترسيب لإزالة الفسفور بواسطة النظام. وهذا الانخفاض نتيجة لنقص حجم طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل COD<sub>i</sub> الداخلي إلى نظام الحمأة النشطة التي تتسبب في انخفاض طلب الأكسجين الكيميائي COD<sub>i</sub> القابل للتixer الذي تم تحويله وانخفاض حجم الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO المنتجة. ومن ناحية أخرى، تكون إزالة الفسفور على طلب الأكسجين الكيميائي COD<sub>i</sub> في المياه الداخلية الداخلي إلى المفاعل البيولوجي أعلى بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة عن غير المترسبة. وهذا واضح من شكل رقم ٢٩-٧ و ٣١-٧، من خلال مقارنة نسبة إزالة الفسفور إلى الـ P removal/COD<sub>i</sub> على المحاور اليمنى. وكان ذلك نتيجة لارتفاع نسبة S<sub>Si</sub>/COD<sub>i</sub> بالنسبة لمياه الصرف الصحي المترسبة (f<sub>SS</sub> = ٠,٣٨) عن غير المترسبة (f<sub>SS</sub> = ٠,٢٥)، كما ينبغي ملاحظة افتراض عدم إزالة أي تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة S<sub>Si</sub> في عملية الترسيب. ورغم عدم انضباط صحة ذلك، فيبدو وصول إزالة تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة في المياه الداخلية S<sub>Si</sub> في عملية الترسيب إلى أدنى حد.



شكل رقم ٣٠-٧ إزالة الفسفور المتوقع مقابل عمر الحمأة للعديد من نسب الكتلة اللاهوائية (f<sub>AN</sub>)، لنظام مفاعلين متاليين لاهوائين المعالج لمياه الصرف الصحي المترسبة مع طلب الأكسجين الكيميائي COD الكلي البالغ ٥٠٠ mgCOD/l، بواسطة الخصائص الثبينة (c.f. شكل رقم ٢٨-٧ لنظام المفاعل المنفرد)



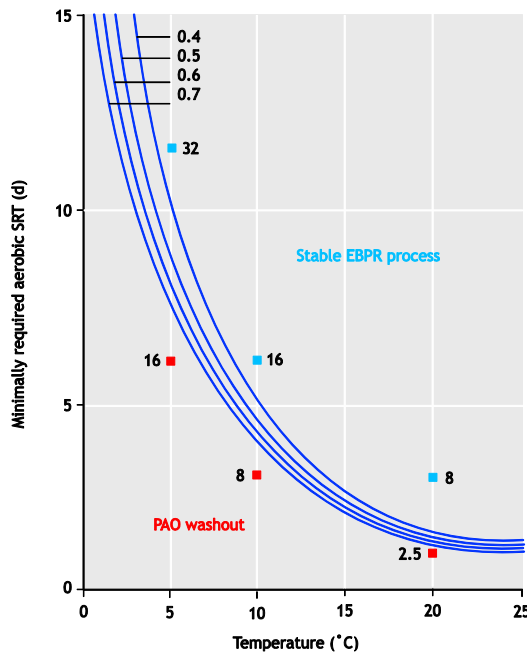
شكل رقم ٢٩-٧ إزالة الفسفور المتوقعة مقابل عمر الحمأة للعديد من الكتلة اللاهوائية (f<sub>AN</sub>)، لنظام المفاعل المنفرد اللاهوائي المعالج لمياه الصرف الصحي المترسبة مع طلب الأكسجين الكلي الكيميائي البالغ ١٠٠٠ mgCOD/l، بواسطة الخصائص الثبينة

### ٣-١-٩-٧ تقسيم نسبة الكتلة اللاهوائية (f<sub>AN</sub>)

إن تأثير تقسيم المفاعل اللاهوائي تكون مبنية في شكل رقم ٣٠-٧. وتشابه البقعة مع شكل رقم ٢٨-٧، ولكن إلى جانب تقسيم المنطقة اللاهوائية إلى مفاعلين متاليين. وبمقارنة سلوك إزالة الفسفور في شكل رقم ٢٨-٧ و ٣٠-٧، تقوم العملية المتواالية لمنطقة اللاهوائية بتحسين إزالة الفسفور بشكل ملحوظ. ويكون هذا التحسين نتيجة لتحويل طلب الأكسجين COD القابل للتحلل مع عملية المفاعل المتواالي اللاهوائي كنتيجة لطبيعة حركيات التحويل ذات المرتبة الأولى. وتشير مقارنة (غير مبنية) بين مفاعل منفرد لاهوائي ومفاعلين متاليين لاهوائين، وأربعة مفاعلات متالية لاهوائية إلى أن التحسين الرئيس يكون من مفاعل منفرد إلى مفاعلين متاليين. وفيما يتعلق بالتصميم، ينبغي استخدام مفاعلين متاليين لاهوائين متاثريين متساوين الحجم على الأقل.

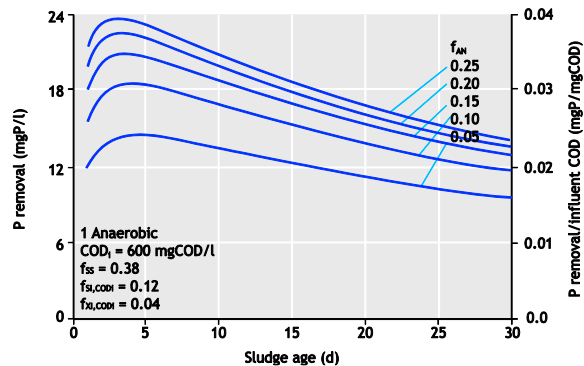
### ٤-١-٩-٧ المياه الداخلية المترسبة وغير المترسبة

تم شرح تأثير ترسيب مياه الصرف الصحي على إزالة الفسفور في شكل رقم ٣١-٧ حيث يتبين وضع إزالة الفسفور مقابل عمر الحمأة للعديد من نسب الكتل اللاهوائية f<sub>AN</sub>، لمياه الصرف الصحي لـ COD من نسب الكتل اللاهوائية f<sub>AN</sub> ١٠٠٠ mgCOD/l وتعرضها للترسيب الابتدائي الأصلي البالغ ٦٠٠ mgCOD/l بهدف إعطاء مياه صرف صحي مترسبة ذات قوة تبلغ ٦٠٠ mgCOD/l. ومن خلال مقارنة إزالة الفسفور لمياه الصرف الصحي الأصلية غير المترسبة (شكل رقم ٢٩-٧) بتلك الخاصة بمياه الصرف الصحي المترسبة (شكل رقم ٣١-٧)، تبين انخفاض عملية



شكل رقم ٣٢-٧ أدنى حد مطلوب لزمن مكث الحمأة SRT الهوائي كوظيفة لأقصى قدرة تخزين بولي هيدروكسي ألكانوات لكتلة الحيوية للزراعة (٤ - ٠،٧ mgCOD/gPHB-gCOD). الكتلة الحيوية النشطة (المخصوصة) درجة الحرارة. وتشير الرموز إلى زمن مكث الحمأة SRT الهوائي للعديد من أنظمة مفاعل التتابع الدفعي ذات النطاق المختبر (Smolders *et al.*, 1994c; Brdjanovic *et al.*, 1998b). كما يشير عدد الدواير إلى إجمالي زمن مكث الحمأة SRT للأنظمة. وتحقق عملية تعزيز إزالة الفسفور ببوليوجيا EBPR بشكل جيد عند أزمان مكث الحمأة SRTs المشار إليها باللون الأزرق، بينما تفشل هذه العملية عند أزمان مكث الحمأة SRTs المشار إليها باللون الأحمر أثناء زمان مكث حمأة SRT قصير جداً.

في أنظمة الحمأة النشطة المصممة من أجل المادة العضوية والنيتروجين، يرتبط زمن مكث الحمأة SRT بمعدل نمو الكائنات الدقيقة بشكل مباشر؛ حيث يستجبي أدنى زمن مكث حمأة SRT مطلوب لأقصى معدل نمو ( $SRT_{min} = 1/\mu_{max}$ ). بينما في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور ببوليوجيا EBPR التي تلعب مواد التخزين فيها دوراً هاماً في عملية الأيض البكتيرية، نجد أن تحديد  $SRT_{min}$  الكلوي المعروف بمجموع أدنى زمن مكث حمأة SRT لاهوائي وهوائي (المعروف:  $SRT_{min}^{TOTAL} = SRT_{min}^{AER} + SRT_{min}^{AN}$ ) يعتمد على معدلات العملية الحرارية وعلى عدد من ظروف العملية، والزمن المطلوب لتحويل طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD اللاهوائي إلى بولي هيدروكسي ألكانوات، والزمن المطلوب لاستهلاك البولي هيدروكسي ألكانوات في ظل الظروف



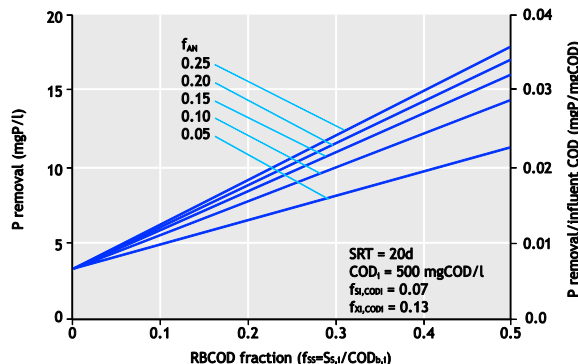
شكل رقم ٣١-٧ إزالة الفسفور المتقدمة مقابل عمر الحمأة للعديد من نسب الكتلة اللاهوائية ( $f_{AN}$ )، لنظام المفاعل المنفرد اللاهوائي المعالج لمياه الصرف الصحي المتربة مع طلب الأكسجين الكيميائي COD الكلوي البالغ ٦٠٠ mgCOD/l، بواسطة الخصائص المذكورة (c.f.) شكل رقم ٣١-٦، المياه الصحي الأصلية غير المتربة

### ٥-١-٩-٧ أدنى حد مطلوب لزمن مكث الحمأة SRT بهدف الحصول على عملية تعزيز إزالة الفسفور ببوليوجيا جيدة EBPR

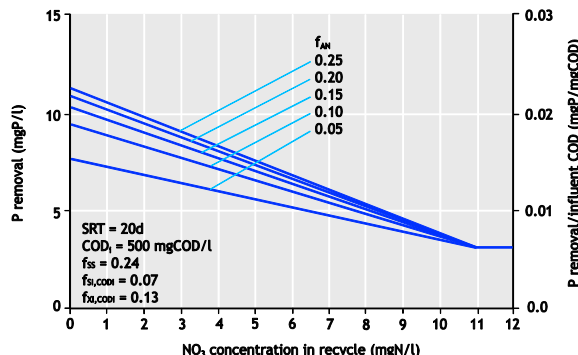
في نظام عملية تعزيز إزالة الفسفور ببوليوجيا EBPR، يُعد سلوك أحواض التخزين الثلاثة في الخلايا (بولي هيدروكسي ألكانوات، البولي فوسفات، والجليكوجين) بناءً على ذلك كبير ويتم تحديده بواسطة تحويلها أثناء المرحلة اللاهوائية والهوائية (أو منقوصة الأكسجين). ويعتمد محتوى البولي هيدروكسي ألكانوات على تركيز الكتلة الحيوية في المفاعل. وقد تتم السيطرة على تركيز الكتلة الحيوية بواسطة معالجة معدل تحمل الركيزة وزمن مكث الحمأة SRT. بينما يعتمد انتاج البولي هيدروكسي ألكانوات الهوائي على تحمل الركيزة إلى النظام، كما يعتمد استهلاك البولي هيدروكسي ألكانوات الهوائي على مستوى البولي هيدروكسي ألكانوات داخل الكتلة الحيوية وعلى حركيات عمليات الاستفادة من البولي هيدروكسي ألكانوات الأربع. يجب أن يتم استهلاك البولي هيدروكسي ألكانوات المكونة في ظل الظروف اللاهوائية أثناء المرحلة الهوائية. وبخلاف ذلك، سوف يزيد مستوى البولي هيدروكسي ألكانوات في الخلايا حتى يتم التوصل إلى أقصى مستوى. ومن هذه اللحظة فصاعداً، لن يوجد امتصاص لأي ركيزة في ظل الظروف اللاهوائية قد تؤدي إلى تدهور عملية تعزيز إزالة الفسفور ببوليوجيا EBPR.

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

وخصائص مياه الصرف الصحي كما هو موضح. ويبدو أن لإعادة تدوير النترات تأثيراً ضاراً وملحوظاً على حجم إزالة الفسفور (بالتوافق مع العديد من الملاحظات التجريبية). فكلما زيد تركيز النترات المُعاد تدويره إلى المفاعل اللاهوائي، تنخفض إزالة الفسفور، وذلك على النحو المبين أدناه.



شكل رقم ٣٣-٧ إزالة الفسفور المتوقعة مقابل طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة COD (RBCOD) COD / SS,I كجزء من طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ( $i$ ) ( $COD_{b,I} / SS,I = f_{SS}$ ) (COD<sub>b,I</sub>) للعديد من نسب الكتلة اللاهوائية ( $f_{AN}$ ) لنظام مفاعلين متواлиين لاهوائيين وعند زمن مكث حمأة يبلغ ٢٠ يوم، مع معالجة ٥٠٠ mgCOD/l من مياه الصرف الصحي غير المترسبة، وفقاً للخصائص المبينة



شكل رقم ٣٤-٧ إزالة الفسفور المتوقعة مقابل تركيز النترات الذي يُعاد تدويره إلى المفاعل اللاهوائي (إعادة تدوير ١:١) للعديد من نسب الكتل اللاهوائية ( $f_{AN}$ )، ولنظام المفاعلين المتواлиين لاهوائيين، وعند زمن مكث حمأة يبلغ ٢٠ يوم، ومعالجة ٥٠٠ mgCOD/l من مياه الصرف الصحي غير المترسبة، وفقاً للخصائص المبينة.

إذا تمت إعادة تدوير الأكسجين أو النترات أو كلاهما إلى المفاعل اللاهوائي، فلم تعد الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية

الهوائية أو منقوصة الأكسجين، ومعدل تحويل ركيزة محدد لكتلة الحيوية، ودرجة الحرارة، وعملية النظام، وأقصى محتوى بولي هيدروكسي ألكانوات للخلية. ونظرًا لوجود عملية النمو في ظل الظروف الهوائية فحسب، توضع عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا (EBPR) (وبالتالي SRT<sub>min</sub><sup>AER</sup> فحسب) الهوائية فحسب في الاعتبار هنا. وبوضوح يتواجد أدنى زمن أكسدة هوائي والذي من خلاله لا يمكن حدوث المزيد من أكسدة البولي هيدروكسي ألكانوات المنتجة بطريقة لاهوائية. تم تطوير نموذج التباين بأدنى حد مطلوب لزمن مكث حمأة SRT هوائي كأحد وظائف مقاييس العملية وتمت مقارنته بالبيانات التجريبية التي استُخدمت لتقييم مختلف الأهداف العملية لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR في نظام مفاعل التتابع الدفعي SBR (Brdjanovic *et al.*, 1998b). كما أثبت النموذج قدرته على وصفها بصورة مرضية (شكل رقم ٣٢-٧).

### ٢-٩-٧ تأثير نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلية

على افتراض أن النترات الخارجة إلى المفاعل اللاهوائي تبلغ قيمتها صفرًا، سيتم شرح تأثير نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلية مع مراعاة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ( $COD_{b,I} / SS,I = f_{SS}$ ) في شكل رقم ٣٣-٧ حيث يتم القيام بإزالات الفسفور نظريًا مقابل  $f_{SS}$  من خلال نظام ذات المفاعلين المتواлиين، وזמן مكث حمأة يبلغ ٢٠ يوم، وخصائص  $f_{AN}$  ومياه الصرف الصحي كما تم توضيحها. وفيما يتعلق بـ  $f_{AN}$  المختار، يبدو أنه كلما زادت نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل RBCOD ( $f_{SS}$ )، كلما زادت إزالة الفسفور أيضًا. وفي التصميم، تكون أحد خيارات تحسين إزالة الفسفور مكملة لطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلية، وذلك بواسطة تحرير حمض الحماة الابتدائية (Pitman *et al.* 1983; Barnard 1984; Osborn *et al.* 1989).

### ٢-٩-٧ تأثير إعادة تدوير النترات والأكسجين إلى المفاعل اللاهوائي

تم شرح تأثير النترات المُعاد تدويره إلى المفاعل اللاهوائي في شكل رقم ٣٤-٧ حيث يتم القيام بإزالات الفسفور نظريًا مقابل تركيز النترات المُعاد تدويره في وجود نظام مفاعلين متواлиين لاهوائيين، ونسبة إعادة تدوير تبلغ ١:١، وזמן مكث حمأة SRT يبلغ ٢٠ يوم، و  $f_{AN}$

#### ٤-٩-٧ تأثير درجة الحرارة على عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR

وبتطبيق النماذج الرياضية على العمليات البيولوجية، يُصبح دور معاملات درجة الحرارة أكثر أهمية. كما أن النماذج الرياضية التي تشمل على وجود عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR في أنظمة الحمأة النشطة، مثل نموذج الحمأة النشطة رقم ٢ (ASM2) (Henze *et al.*, 1994)، ونموذج الحمأة النشطة لجامعة كيب تاون (UCTPHO; Wentzel *et al.*, 1992) ونموذج أيضًا عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR (TUDP model; Smolders *et al.*, 1994) تعتمد على معاملات عناصر النشاط الكيميائي الحيوي ومعاملات حركية صالحة في نطاق درجة حرارة ضيق أو قيمة واحدة لدرجة الحرارة. ففي نموذج ASM2، تم تعريف معاملات العملية عند درجتي حرارة (١٠ و ٢٠ درجة مئوية). ففي هذا النموذج تكون معاملات عناصر النشاط الكيميائي الحيوي مستقلة عن درجة الحرارة، بينما تتأثر المعاملات الحركية بغيرات درجة الحرارة. تقسم العمليات في نموذج ASM2 إلى أربع فئات معتمدة على تبعية درجة الحرارة (تبعد عن صفر، ومنخفضة، ومتوسطة، ومرتفعة). وتم تحديد القيم المتطابقة عند درجة حرارة تبلغ ١٠ و ٢٠ درجة مئوية للعديد من المعاملات. كما تم تبرير ذلك عن طريق ندرة البيانات المتاحة أو عن طريق انخفاض حساسية المعاملات الخاصة لاختلافات في درجة الحرارة. وفي هذا التصنيف، يعتبر لدى عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR درجة منخفضة من تبعية درجة الحرارة مقارنة بالعمليات الأخرى الشائعة في نموذج ASM2. ويُتصح باستخدام نموذج ASM2 بشكل عام من أجل التطبيق على معالجة مياه الصرف الصحي عن طريق الحمأة النشطة عند درجات حرارة ما بين ١٠ و ٢٥ درجة مئوية، ويكون واصعي نظام ASM2 حذرين من تطبيقه خارج هذا النطاق. وبالمثل، يكون لدى نموذج UCTPHO معاملات العملية التي تعتمد على درجة حرارة تبلغ ٢٠ درجة مئوية. فيما يتعلق بدرجات الحرارة التشغيلية الأخرى، يتم حساب تعديل القيم من درجة الحرارة المدخلة وثوابت درجة حرارة أرهينيuss. ففي نموذج الأيض، يتم تحديد جميع المعاملات عند ٢٠ درجة مئوية، غير أنه لا توجد معلومات متاحة حول تبعية درجة الحرارة. ويقترح أن تأثير درجة الحرارة على الكائنات المراكمة للفسفور PAOs قد يتم تشكيلها مع نفس معاملات الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية. ورغم ذلك، فمن خلال الاختلافات الكبيرة في عملية الأيض وإشراك منتجات عملية التخزين، يُعد ذلك خطأً. حيث إن

(OHOs) قادرة على تحويل طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتلخص COD إلى أحماض دهنية متطربة VFAs إلا إنها تكون قادرة على الاستفادة منها بهدف الحصول على الطاقة والنموا اللذان يقumen باستخدام الأكسجين أو النترات كمترافق لكترون خارجي. وكل  $\text{mgNO}_3\text{-N}$  يعاد تدويره إلى المفاعل اللاهوائي، يتم استخدام  $\text{mgO}_2$  ٨,٦ و  $\text{mgCOD}$  ٣,٠ على التوالي. وبناءً على ذلك، فإن السماح بدخول الأكسجين أو النترات أو كلاهما إلى المفاعل اللاهوائي يقلل حجم الأحماض الدهنية المتطربة VFAs المتاحة لكائنات المراكمة للفسفور PAOs من أجل التخزين، وبالتالي تحد من أبعاد الفسفور، وامتصاصه وإزالته.

فمن خلال شكل رقم ٣-٤-٧، عندما يزيد تركيز النترات في إعادة التدوير عن  $\text{mgN/l}$  ١١ تقريبًا، تبقى إزالة الفسفور ثابتة عند  $\text{mgP/l}$  تقريبًا؛ وفي هذه الحالة تتم إزالة نيترة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD بأكمله في المياه الداخلية لهذا النوع من مياه الصرف الصحي بواسطة الكائنات الحية العادمة غير ذاتية التغذية OHOs إضافة إلى عدم ابعاد أي أحماض دهنية متطربة ذلك، وعدم وجود طلب أكسجين كيميائي VFAs كنتيجة لذلك، وعدم القدرة على إزالة الفسفور PAOs وعدم القيام بعملية إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR – وتكون إزالة الفسفور التي تم الحصول عليها نتيجة لإهدار الحمأة إضافة إلى المحتوى "المُعتاد" للفسفور عملية الأيض ( $\text{mgP/mgVSS}$  ٠,٠٣). فإذا زاد تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المياه الداخلية أو انخفض، فسوف تزيد النترات المُعاد تدويرها والتي استهلكت طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD بالكامل أو ينخفض في المقابل عن  $\text{mgN/l}$  ١١ (شريطة عدم تغيير نسبة إعادة التدوير).

ومما سبق، فقد تبين أن أحد الاتجاهات الرئيسية في أي تصميم لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR هي الحد من وجود الأكسجين وإعادة تدوير النترات إلى المفاعل اللاهوائي. ففي الحالات التي تكون فيها عملية النيترة إلزامية، تم تطوير عدد من تكوينات النظام المختلفة لمنع ذلك خاصة عن طريق دمج عملية إزالة النيترة بشكل كامل، أو تمرير إعادة تدوير الحمأة المُعاد تدويرها خلال المناطق منقوصة الأكسجين قبل التدفق إلى المفاعل اللاهوائي.

واستهلاك الركيزة عند زيادة درجة الحرارة (١٠ - ٣٣ درجة مئوية). ويمكن شرح النتائج المختلفة بشأن تأثير درجة الحرارة على عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR مع الحمأة النشطة عن طريق استخدام الركائز المختلفة، والحمأة النشطة، وأساليب القیاس. تؤثر درجة الحرارة على عمليات متعددة في نظم الحمأة النشطة (التحلل، والتلخمر، والنитьرة، إلخ) وقد تؤثر على عمليات تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR. وهذه التأثيرات تزيد من تعقيد تحديد تأثير درجة الحرارة على عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR. بالإضافة إلى ذلك، فإن معظم النتائج المقدمة في هذه الفقرة السابقة تستند إلى منهج الصندوق الأسود، وتقارن تركيز فسفور المياه الداخلة والمياه الخارجية في محطات معالجة مياه الصرف الصحي عند درجات حرارة مختلفة لمياه الصرف الصحي. وفي هذا الوقت، لم تكن هناك أية دراسة منظمة بشأن تأثير درجة الحرارة على عناصر النشاط الكيميائي الحيوي والحركيات الخاصة بعمليات تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR في ظل الظروف المختبرية والمعرفة. كما فسرت كل هذه العوامل النتائج المتضاربة في الماضي والتي كان يصعب تفسيرها بشكل صحيح.

لم تتم دراسة تأثير درجة الحرارة على عناصر النشاط الكيميائي الحيوي وحركيات عمليات تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR بالتفصيل في الثمانينيات حتى أجرى (Brdjanovic *et al.*, 1997; 1998c) دراسة منهجية بشأن آثار تغييرات درجة الحرارة على كل من عناصر النشاط الكيميائي الحيوي والحركيات الهوائية واللاهوائية. ومن جهة أخرى تضمنت هذه الدراسة تجارب بهدف التحقق من آثار تغييرات درجة الحرارة قصيرة المدى (ساعات) على فسيولوجيا نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR، وتغييرات درجة الحرارة طويلة المدى (أسابيع) على بيئة نظام EBPR. وكانت الزراعات المُخصبة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs التي تتغذى على مياه الصرف الصحي الصناعية تُستخدم في مقاول متابع دفعي لاهوائي - هوائي - راسب (SBR) في ظل ظروف مختبرية مُحكمة وخاضعة للرقابة. و تم تسليط الضوء على النتائج الرئيسية لهذا العمل أدناه.

#### ١٤-٩-٧ آثار درجة الحرارة على فسيولوجيا عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR

يتم زراعة وتغذية حمأة إزالة الفسفور في مقاول متابع دفعي (SBR)، هوائي - لاهوائي، تتم تغذيته على الأسيتات عند ٢٠ درجة

محطات معالجة مياه الصرف الصحي البلدية، بما في ذلك تلك التي تعمل مع عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR، يمكنها أن تواجه درجات حرارة منخفضة لسائل المختلط تصل إلى ٥ درجة مئوية، أو مرتفعة وتصل إلى ٣٥ درجة مئوية، كما أن هناك حاجة ملحة لإجراء دراسة منهجية حول تأثير درجة الحرارة على أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR والتي ينبغي وضعها لمطالبات النماذج الرياضية الخاصة وتطبيقها في مختلف الظروف المناخية في عين الاعتبار.

كان يُعتقد منذ بضع سنين مضية أن بكتيريا الأسيتونباكتر هي الكائنات الدقيقة الأكثر مسؤولية عن عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR، ونتيجة لذلك، فإن معظم الأبحاث العلمية التي أجريت حول تأثير درجة الحرارة المتعلقة بهذا النوع من البكتيريا بشكل خاص. غير أنه تبين بعد ذلك أن بكتيريا الأسيتونباكتر تلعب دوراً محدوداً في عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR (Wagner *et al.*, 1994)، وعندئذ فتُعتبر المعلومات المتعلقة بعملية أيض الفسفور الخاصة بالأسيتونباكتر وحدها قليلة الأهمية.

ومن ناحية أخرى، هناك العديد من الأبحاث التي تتحدث عن تأثير درجة الحرارة على كفاءة عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR (الاختلاف في جودة المياه الداخلية والمياه الخارجية) المستخدمة للحمأة النشطة ولكن بنتائج غير متسقة. لاحظ (Jones *et al.*, 1987; Yeoman *et al.*, 1988; McClintock *et al.*, 1993) وتحسن كفاءة عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR عند درجات حرارة مرتفعة (ترواح ما بين ٣٧-٢٠ درجة مئوية). وعلى النقيض، أفادت تقارير من جانب (Sell *et al.*, 1981; Kang *et al.*, 1985b; Krichten *et al.*, 1985; Barnard *et al.*, 1985; Vinconneau *et al.*, 1985) and (Converti *et al.*, 1995) الحصول على كفاءة جيدة لعملية إزالة الفسفور بيولوجيا أو حتى أفضل نسبياً عند درجات حرارة أقل انخفاضاً (ترواح ما بين ١٥ - ٥ درجة مئوية). ورغم ذلك، فأثناء دراسة حركيات عمليات تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR، لم تكن مثل هذه التقاضيات موجودة. كما أفادت تقارير من (Shapiro *et al.*, 1967; Boughton *et al.*, 1971; Spatzierer *et al.*, 1985), and Mamais and Jenkins, (1992) بزيادة معدل انبثاث الفسفور أو امتصاصه أو كلاهما مع زيادة درجة الحرارة. وبالإضافة إلى معدلات انبثاث الفسفور وامتصاصه، فقد أفادت تقارير من جانب (Mamais and Jenkins, 1992) زيادة معدلات النمو

هذا النوع من الكائنات. وكان هذا التغيير واضحًا من خلال الدراسات البيئية الجزئية. كما أن عامل درجة الحرارة المختلفة التي وجدت من أجل امتصاص الفسفور بالمقارنة مع عمليات الأيض الأخرى للمرحلة الهوائية تؤكد على خطورة الإنقاذ بالاستنتاجات من خلال المقاييس التي يمكن ملاحظتها بسهولة (مثل الفوسفات) فحسب، في العمليات المعقدة مثل عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR. ويمكن لهذا الرأي أن يؤدي إلى التقليل من تبعية درجة حرارة عمليات الأيض الأخرى للمرحلة الهوائية لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR بسهولة.

قام (Meijer 2004) بدمج معاملات درجة الحرارة التي تم الحصول عليها من خلال دراسات (Brdjanovic et al. 1997, Brdjanovic 1998c) في نموذج TUDP. وتم تطبيق مثل هذا النموذج ذات نطاق الواسع بنجاح بهدف توسيع محطة معالجة مياه الصرف الصحي البلدية في سورات، الهند (عند درجة حرارة حمأة منشطة تبلغ ٢٨ درجة مئوية؛ (Brdjanovic et al., 2007) ومعالجة النفايات السائلة الصناعية (عند درجة حرارة حمأة منشطة تبلغ ٣٤ درجة مئوية؛ (Pinzon et al., 2007)). وفي دراساتهم الحديثة حول تنافس الكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs، كرر (Brdjanovic et al., 2008b,c) التجارب الأصلية للعالم (Lopez-Vazquez et al., 1997, 1998c) كما قام بتوسيع نموذج TUDP بواسطة معاملات درجتي حرارة إضافيتين، ألا وهما ١٥ و ٣٥ درجة مئوية. وبشكل عام، أكدت هذه الدراسة على نتائج (Brdjanovic et al., 1997, 1998c) بشأن درجات الحرارة المتراوحة ما بين ٥ إلى ٣٠ درجة مئوية.

## ١٠-٧ عملية إزالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR

### ١٠-٧ خالية

يستوجب تشريع بعض البلدان لترخيص أمنونيا النفايات السائلة المسموح بها دمج عملية النيترة في نظام الحمأة النشطة لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR. وفي نموذج تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR الثابت ذات الزراعة المختلطة، هناك حاجة إلى معرفة النترات المُعاد تدويرها إلى المفاعل اللاهوائي إضافة إلى وضع التأثير

مؤدية. وتمت دراسة تحويل المركبات المتصلة لإزالة الفسفور بيولوجيا عند ٥، ١٠، ٢٠، و ٣٠ درجة مئوية في اختبارات دفعية منفصلة خلال فترة تبلغ بضع ساعات. ووجد أن العناصر المتقاعدة للعمليات اللاهوائية غير مكتنزة على تغيرات درجة الحرارة، بينما تمت ملاحظة بعض الآثار على عناصر النشاط الكيميائي الحيوي اللاهوائية. وعلى النقيض، يكون لدرجة الحرارة تأثير قوي على حركيات العمليات في ظل الظروف الهوائية وكذلك اللاهوائية. وأظهر معدل انتعاش الفسفور اللاهوائي (أو امتصاص الأسيتات) أقصى حد عند ٢٠ درجة مئوية. ورغم ذلك، لوحظ وجود زيادة مستمرة في الفترات الفاصلة من ٥ إلى ٣٠ درجة مئوية لمعدلات التحويل في ظل الظروف الهوائية. وبناءً على هذه التجارب، تم حساب معاملات درجة الحرارة للتفاعلات المختلفة. ووجد أن معاملات درجة الحرارة الهوائية واللاهوائية الكلية  $\theta$  تبلغ ١,٠٧٨ و ١,٠٥٧ (صالحة في النطاقات ٥ درجة مئوية  $\leq T \leq ٢٠$  درجة مئوية و ٥ درجة مئوية  $\geq T \geq ٣٠$  درجة مئوية)، على التوالي.

### ٢-٤-٩-٧ العمليات والدراسات البيئية الجزئية

وفيما بعد تمت دراسة تحويل الحالة الثابتة للمركبات ذات الصلة الخاصة بعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا EBPR عند ٢٠، ٣٠، و ٢٠، و ١، و ٥ درجة مئوية. ومن خلال الدمج في دراسة العملية، تم تطبيق نموذجين (الميكروسكوب الإلكتروني: EM، المسخ بالرمل الكهربائي الهمامي الجاف: DDGGE) من أجل التحقق من تكوين المجتمع البكتيري للحمأة المُزيلة للفسفور بيولوجيا التي تتطور عند درجات الحرارة المختلفة المذكورة (لم يكن نموذج الفلورو في مسابر التهجين التلقائي في الموضع FISH متاحًا أثناء هذه الدراسة). إن معامل درجة الحرارة لتحويلات الأيض التي تم الحصول عليها من خلال اختبارات درجة الحرارة طويلة الأمد شبه معامل درجة الحرارة التي تمت ملاحظتها في الاختبارات قصيرة الأمد (ساعات) ( $\theta = ١,٠٨٥$  و  $\theta = ١,٠٧٨$ ، على التوالي). ويكون لدرجة الحرارة تأثير معتدل على معدل عملية امتصاص الفسفور اللاهوائي ( $\theta = ١,٠٣١$ ) أثناء الاختبارات طويلة الأمد. ورغم ذلك، تمت ملاحظة تأثير قوي لدرجة الحرارة على عمليات الأيض الأخرى التابعة للمرحلة الهوائية، مثل استهلاك البولي هيدروكسي ألكانوات ( $\theta = ١,١٦٣$ )، وامتصاص الأكسجين ( $\theta = ١,٠٩٠$ ) والنمو ( $\theta > ١,١١٠$ ). كما تم الحصول على معامل درجة حرارة مختلفة للمرحلة الهوائية من خلال الاختبارات طويلة وقصيرة الأمد، وربما يرجع ذلك إلى التغيير الطارئ في تركيبة

هيدروكسي الأكسجينات في ظل الظروف منقوصة الأكسجين، فإنه لا يتناول التغييرات الطارئة في سلوك عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR إلى جانب امتصاص الفسفور منقوص الأكسجين في عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR - وتنخفض إزالة الفسفور حتى الثلث (Ekama and Wentzel, 1999) (Ekama and Wentzel, 1999). كما يسمح نموذج ASM2d ببدء امتصاص الفسفور في المفاعل منقوص الأكسجين، إلا أن إزالة الفسفور المتوقعة تكون واحدة وكأن الامتصاص قد حدث في المفاعل الهوائي فحسب. وأخيراً سمعت تعديلات النموذج اللاحقة إلى التصدي لذلك، مثل (Hu et al. (2007).

#### ٤-١-٧ قررة عملية إزالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR

إن قدرة إزالة النيترة هي أقصى كمية نترات يمكن إزالتها عن طريق الوسائل البيولوجية في المفاعل منقوص الأكسجين. ونظراً لأن الأبحاث التجريبية التي أجريت في حركيات إزالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR أشارت إلى إمكانية تطبيق الصياغة التي تم تطويرها من أجل الأنظمة المستخدمة للنترة وإزالة النيترة ND، يمكن متابعة تقنيات تطوير المعادلات لقدرات إزالة النيترة في الأنظمة المستخدمة للنترة وإزالة النيترة المذكورة في الفصل الخامس من أجل أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR أيضاً. لاحظ أنه تمت إضافة رمز التصيص المفرد (') إلى ثوابت معدل إزالة النيترة الخاصة بهدف الإشارة إلى اختلاف قيمة المقاييس بين النظام المستخدم للنترة وإزالة النيترة ND (دون رمز التصيص المفرد) ونظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترة وإزالة النيترة NDEBPR (برمز التصيص المفرد) (Clayton et al., 1991; Ekama and Wentzel, 1999)

$$dNO_3^- / dt = -K'_T X_{OHO} \quad (7.32)$$

معدل إزالة النيترة (mg NO<sub>3</sub><sup>-</sup>/N/l.d)      dNO<sub>3</sub>/dt  
معدل إزالة النيترة الخاص عند درجة حرارة T لنظام      K'<sub>T</sub>  
تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترة وإزالة      (mgNO<sub>3</sub><sup>-</sup>N/mg AVSS.d) NDEBPR

السلبي للنترات المُعاد تدويرها إلى المفاعل اللاهوائي على عملية إزالة الفسفور. وحقيقة، فإن إحدى الاتجاهات الرئيسية في أي طريقة تصميم لإزالة الفسفور هي منع إعادة تدوير النترات. ويمكن تحقيق ذلك عن طريق منع حدوث عملية النيترة في المواقف البسيطة مثل "Phoredox" أو الأنظمة الهوائية أو منقوص الأكسجين، إلا أن هذا الخيار غير متاح في بعض البلدان. وبالتالي، فيعد القياس الموثق والدقيق لعملية إزالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترة وإزالة النيترة ضروريًا من أجل تصميم إزالة الفسفور، بالإضافة إلى تصميم إزالة النيتروجين. وكانت إحدى المناهج المستخدمة لقياس عملية إزالة النيترة في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR هي تقدير عملية إزالة النيترة المستخدمة لنظرية الأنظمة المستخدمة للنترة WRC وإنزال النيترة (ND)، على النحو المبين في الفصل الخامس (1984). كما أشارت البيانات التجريبية إلى أنه يبدو تنبع هذا المنهج بعملية إزالة النيترة الملحوظة بشكل وثيق جدًا (Nicholls, 1982). ومع ذلك، فمن خلال آليات عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR وتطوير النظرية الحركية لتعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR، أصبح التناقض في هذا المنهج واضحًا: حيث يبدأ أنه تم استخدام طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD مرئين؛ في المفاعل اللاهوائي نظرًا لتحوله إلى أحماض دهنية متطرفة VFAs يتم عزلها وتخزينها في شكل بولي هيدروكسي الأكسجينات بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، وفي المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين من أجل الحصول على عملية إزالة النيترة PAOs بإزالة النيترة بشكل ملحوظ عن طريق استخدام أغلب الأحماض الدهنية المتطرفة VFAs المخزنة داخلياً في شكل بولي هيدروكسي الأكسجينات في مفاعل المنبع اللاهوائي كمتلقٍ إلكترون في مفاعل المصب منقوص الأكسجين، مما يوحى بأنه ينبغي أن تتم عملية امتصاص الفسفور الرئيسية في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين، لا المفاعل الهوائي. ورغم أنه لم تتم ملاحظة هذا السلوك في بعض أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترة وإزالة النيترة NDEBPR ذات النطاق المخبري الأخيرة وأعمال الزراعة المُعززة التي تُجرى في جامعة كيب تاون، إلا أن ذلك ظهر بوضوح من جانب (Vlekke et al. (1987)، و (Hu et al. (2007)، و (Hu et al. (1996)، و (Henze et al., 1999) ASM2d:2d النشطة PAO وباستخدام الكائنات المراكمة للفسفور PAO والبولي نموذج ASM2d.

ووفقاً للإجراءات المنصوص عليها في الفصل الخامس، يمكن تعديل المعادلة رقم 7.33 وتيسيرها من أجل إنتاج الآتي:

$$D_{p1} = S_{F,ANn}(I+r)(I-f_{cv}Y_{OHO}) / 2.86 + \frac{f_{AX1}K'_{2T}(COD_{b,i} - S_{s,PAO})Y_{OHO} SRT}{(I+b_{OHO,T} SRT)} \quad (7.34a)$$

أو

$$D_{p1} = \alpha + f_{AX1}K'_{2T} \beta \quad (7.34b)$$

حيث يكون:

نسبة كتلة المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين  $f_{AX1}$ 

$$\alpha = S_{F,ANn}(I+r)(I-f_{cv}Y_{OHO}) / 2.86 \quad (7.35a)$$

$$\beta = \frac{(COD_{b,i} - S_{s,PAO}) Y_{OHO} SRT}{(I+b_{OHO,T} SRT)} \quad (7.35b)$$

في المعادلة رقم 7.34، يفترض أن يكون المعدل السريع الأولي لإزالة النيترة ( $K'_{2T}$ ) على طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD والذي يتسرب من خلال المفاعل اللاهوائي بسهولة RBCOD كاملاً دائماً، أي يكون زمن المكثف الفعلي في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين أطول من الزمن المطلوب للاستفادة من طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD. وفيما يتعلق بالأنظمة المستخدمة للتترنة وإزالة النيترة ND، يمكن تطوير المعادلة لتحديد أدنى نسبة كتلة رئيسة منقوصة الأكسجين بهدف خفض طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD.

$$f_{AX1min} = \frac{S_{F,ANn}(I+r)(I-f_{cv}Y_{OHO})(I+b_{OHO,T} SRT)}{(COD_{b,i} - S_{s,PAO}) 2.86 K'_{IT} Y_{OHO} SRT} \quad (7.36a)$$

$$f_{AX1min} = \alpha / (\beta K'_{IT}) \quad (7.36b)$$

حيث يكون  $K'_{IT}$  هو المعدل الأولي السريع لإزالة النيترة في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم للتترنة وإزالة النيترة NDEBPR على طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD عند T درجة مئوية، كما يساوي ذلك الكائن في  $K_{IT}$  لنظام المستخدم للتترنة وإزالة النيترة .ND

### ١-٢-١٠-٧ قدرة إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين

تم عملية إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين عن طريق الاستفادة من أي طلب أكسجين كيميائي قابل للتحلل بسهولة RBCOD يتسرب من خلال المفاعل اللاهوائي، وكذلك طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء SBCOD. وتم توضيح إجراءات تحديد كمية طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD الذي يتسرب من خلال المفاعل اللاهوائي إلى المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين في الفقرة رقم ٣,٦,٣,٦، حيث يكون الرمز  $S_{F,ANn}$  هو تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل التدوير (التدوير) هو الكتلة على لتر من تدفق المياه الداخلة. إن هذه الإجراءات تضع في الاعتبار الاستفادة من طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD في المفاعل اللاهوائي أثناء التخزين بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs (اما مباشرة أو بعد التحويل) أو أثناء عملية إزالة النيترة / التنفس الهوائي بواسطة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs. ومن ثم يمكن التعبير عن قدرة إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين ( $D_{p1}$ ) كالتالي:

$$D_{p1} = S_{F,ANn}(I+r)(I-f_{cv}Y_{OHO}) / 2.86 + \frac{(mgN/l_{inf})}{K'_{2T} X_{OHO} HRT_{np}} \quad (7.33)$$

حيث يكون:

قدرة إزالة النيترة في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين ( $D_{p1}$ )

معدل إزالة النيترة الخاص في المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم للتترنة وإزالة النيترة NDEBPR على طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء SBCOD عند درجة حرارة T و ~ ٢٣°C Clayton et al., 1991; ) N/mgAVSS.d أي أعلى من تلك الموجودة في الأنظمة المستخدمة للتترنة وإزالة النيترة (Ekama and Wentzel, 1999 ب ~ ٢,٥ مرة ( $K_{2T}$ ) ND زمن المكث الهيدروليكي الاسمي للعملية (d) HRT<sub>np</sub>

يُطبق المعادلة رقم 7.37 على المفاعلات الثانوية منقوصه الأكسجين التي تقع في كل من خط المعالجة الرئيس وخط الحمأة المعاد تدويرها (مثل نظام JHB). ومع ذلك، فيتطبيق المعادلة رقم 7.37 على المفاعلات الثانوية منقوصه الأكسجين التي تقع في خط الحمأة المعاد تدويرها، يجب توخي الحذر في تقييم  $f_{AX3}$ ، نظرًا لزيادة تركيز السائل المخلوط بواسطة العامل  $(s+1)^{f_{AX3}}$  في مفاعل الحمأة المعاد تدويرها منقوص الأكسجين مقارنة بفاعل التيار الرئيس. إن معدلات إزالة نيترة  $K'_{3T}$  الأكثـر ارتفاعـاً في نظام تعزيـز إزالـة الفسفـور بيـولوـجيـا المستـخدم للنـترة وإـزالـة الـنيـترة NDEBPR التي تمـت مـقارـنتـها مع الأنظـمة المستـخدمـة للـنـترة وإـزالـة الـنيـترة ND استـدـعـت وجودـ حـالـة قـيمـ ٦ـ الأـكـثـر اـرـفـاقـاً حـولـ عمـلـيـات تـحلـلـ/ـنـموـ الـكـائـنـاتـ الـحـيـةـ غـيرـيـةـ التـغـذـيـةـ لـطـبـ الأـكـسـجـينـ الـكـيـمـيـاـيـيـ الـقـابـلـ لـالتـحلـلـ بـسـهـوـلـةـ SBCODـ فيـ ظـلـ الـظـرـوفـ منـقـوـصـ الأـكـسـجـينـ فـيـ نـمـوـجـ ASM2ـ وـ ASM2dـ .

### ٣-١-٧ مبادئ إجراءات تصميم إزالة النيترة لأنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيـولـوجـيا المستـخدمـة للـنـترة وإـزالـة الـنيـترة NDEBPR

في أنظـمة تعـزيـز إـزالـة الفـسفـور بيـولـوجـيا المـسـتـخدـمـة للـنـترة وإـزالـة الـنيـترة NDEBPR، تم توجيه التصمـيم بهـدـفـ تـحـقـيقـ نـظـامـ حـمـأـةـ منـفـرـدـ منـ أـجـلـ :

١. إـزالـة طـبـ الأـكـسـجـينـ الـكـيـمـيـاـيـيـ CODـ
٢. إـزالـة الـنـيـتروـجـينـ (ـنـيـترـةـ /ـ إـزالـةـ نـيـترـةـ)ـ وـ
٣. إـزالـةـ الفـسفـورـ (ـتعـزيـزـ إـزالـةـ الفـسفـورـ بيـولـوجـياـ).

قد ينشأ تعارض بين هذه الأهداف، وخاصة بين إزالة النيتروجين والفسفور، مثل الكتلة عديمة الأكسجين unaerated المطلوبة للمفاعلات منقوصه الأكسجين (إزالة النيتروجين) والمفاعلات اللاهوائية (إزالة الفسفور). وكل تصميم، تحتاج أولويات المعالجة إلى تقييمها كما تم التوصل إلى حل وسط من أجل تحسين النظام.

وفي بعض البلدان، عادة ما يركـز تصـميـمـ أـنـظـمةـ تعـزيـزـ إـزالـةـ الفـسفـورـ بيـولـوجـياـ المـسـتـخدـمـةـ للـنـترةـ وإـزالـةـ النـترةـ EBPRـ علىـ عمـلـيـةـ تعـزيـزـ إـزالـةـ الفـسفـورـ بيـولـوجـياـ EBPRـ إـلـىـ جـانـبـ إـزالـةـ الـنيـترـةـ كـأـولـيـةـ تصـميـمـ ثـانـويـ،ـ نـظـرـاـ لـحدـ التـشـريعـ منـ تـراـكيـزـ الفـسفـورـ فـيـ النـفـاـيـاتـ السـائـلـةـ،ـ وـفـيـ حالـاتـ مـخـاتـرـةـ فـحـسـبـ،ـ تـكـونـ تـراـكيـزـ النـفـاـيـاتـ فـيـ النـفـاـيـاتـ

وعـنـ طـرـيقـ استـبـالـ قـيمـ الثـوابـتـ بـالـمعـادـلـةـ رقمـ 7.36ـ وـعـلـىـ اـفـرـاضـ أـنـهـ يتمـ عـزـلـ ٨٠ـ فـيـ المـائـةـ مـنـ طـلـبـ الأـكـسـجـينـ الـكـيـمـيـاـيـيـ القـابـلـ لـالتـحلـلـ بـسـهـوـلـةـ RBCODـ فـيـ المـيـاهـ الدـاخـلـةـ عـنـ طـرـيقـ الـكـائـنـاتـ الـمـارـكـمـةـ لـفـسـفـورـ PAOsـ فـيـ المـفـاعـلـ الـلاـهـوـائـيـ،ـ  $f_{AX1min} > 0.02$ ـ لـزـمـنـ مـكـثـ الحـمـأـةـ SRTـ < 10ـ دـرـجـةـ مـنـوـيـةـ إـضـافـةـ إـلـىـ أـنـ  $f_{SS mgCOD/I} = 0.24$ ـ وـتـقـلـ هـذـهـ الـقـيمـةـ بـ ٢ـ%ـ مـنـ نـسـبـةـ الـكـتـلـةـ مـنـقـوـصـ الأـكـسـجـينـ عـنـ المـفـاعـلـاتـ الـابـداـئـيـةـ الـعـمـلـيـةـ مـنـقـوـصـ الأـكـسـجـينـ بـكـثـيرـ،ـ حـتـىـ تـكـونـ الـمـعـادـلـةـ رقمـ 7.34ـ وـ 7.35ـ صـالـحةـ لـجـمـيعـ الـحـالـاتـ تـقـرـيـباـ.

وـرـغمـ ذـلـكـ،ـ فـلاـ تـخـلـوـ الـمـعـادـلـةـ رقمـ 7.34ـ مـنـ الـمضـاعـفـاتـ.ـ وـفـيـ يـتـعلـقـ بـحـاسـبـ قـدرـةـ إـزالـةـ الـنـيـترـةـ الرـئـيـسـةـ مـنـقـوـصـ الأـكـسـجـينـ ( $D_{p1}$ )ـ،ـ تـكـونـ هـنـاكـ حـاجـةـ لـجـوـدـ تـرـكـيزـ طـبـ الأـكـسـجـينـ الـكـيـمـيـاـيـيـ القـابـلـ لـالتـحلـلـ بـسـهـوـلـةـ RBCODـ فـيـ التـدـفـقـ مـنـ المـفـاعـلـ الـلاـهـوـائـيـ ( $S_{F,ANn}$ )ـ.ـ أـمـاـ فيماـ يـتـعلـقـ بـحـاسـبـ  $S_{F,ANn}$ ـ،ـ تـكـونـ هـنـاكـ حـاجـةـ أـيـضاـ إـلـىـ تـرـكـيزـ الـنـفـرـاتـ الـمـعـادـ تـدوـيرـهـ إـلـىـ المـفـاعـلـ الـلاـهـوـائـيـ وـالـذـيـ فـيـ الـمـقـابـلـ يـحـتـاجـ إـلـىـ مـعـرـفـةـ  $D_{p1}$ ـ.ـ كـمـ سـيـتـمـ التـعـالـمـ مـعـ هـذـاـ جـانـبـ بـمـزـيدـ مـنـ التـقـصـيلـ فـيـ الـفـقـةـ الـتـالـيـةـ رقمـ ٢-٣-١٠-٧ـ

### ٢-٢-١٠-٧ قـدرـةـ إـزالـةـ نـيـترـةـ المـفـاعـلـ الثـانـويـ مـنـقـوـصـ الأـكـسـجـينـ

تمـ العـثـورـ عـلـىـ قـدرـةـ إـزالـةـ نـيـترـةـ المـفـاعـلـ الثـانـويـ مـنـقـوـصـ الأـكـسـجـينـ ( $D_{p3}$ )ـ بـاتـبعـ المـبـادـيـ المـذـكـورـةـ فـيـ الـفـصـلـ الـخـامـسـ وـتـعـطـىـ مـنـ خـالـ الـآـتـيـ:

$$D_{p3} = \frac{f_{AX3} K'_{3T} (COD_{b,i} - S_{S,PAO}) Y_{OHO} SRT}{(1 + b_{OHO,T} SRT)} \quad (7.37a)$$

$$D_{p3} = f_{AX3} K'_{3T} \beta \quad (7.37b)$$

حيـثـ يـكـونـ:

$f_{AX3}$ ـ مـعـدـلـ إـزالـةـ الـنـيـترـةـ الـخـاصـ فـيـ المـفـاعـلـ الثـانـويـ  
 $K'_{3T}$ ـ مـنـقـوـصـ الأـكـسـجـينـ عـنـدـ درـجـةـ حرـارـةـ Tـ وـ ١٠ـ ٠ـ ٠ـ  
Clayton et al., ( ) mgNO<sub>3</sub>N/mgAVSS.dـ Ekama and Wentzel, 1999ـ أيـ تـزـيدـ بــ ١ـ٥ـ مـرـةـ عـنـ تـلـكـ الـكـائـنـةـ فـيـ الـأـنـظـمـةـ الـمـسـتـخدـمـةـ  
للـنـتـرـةـ وإـزالـةـ الـنـيـترـةـ (K<sub>3T</sub>)ـ NDـ

منقوص الأكسجين في التيار الرئيس، نموذج "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة. وإذا لم تكتمل إزالة النيترات، فسوف تظهر النترات في المياه الخارجية وسيعاد تدويرها بواسطة إعادة التدوير  $S$  مع نموذج "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة إلى المفاعل اللاهوائي. ونتيجة لذلك، يترك المفاعل الثاني منقوص الأكسجين إلى إعادة تدوير الجريان الجوفي، نظام جوهانسبيرج JHB، في حالة وجوب تعلى قدرة إزالة نيترة المفاعل الثاني منقوص الأكسجين ( $D_{p1}$ ) أحمال النترات والأكسجين بواسطة إعادة تدوير الحمأة المعاد تدويرها لإعادة التدوير  $S$ . وإذا لم يتم استيفاء هذا الشرط، فسوف "تسرب" النترات من خلال مفاعل الحمأة المعاد تدويرها الثاني منقوص الأكسجين إلى المفاعل اللاهوائي. وفي هذه الحالة، نظراً لزيادة قدرة إزالة نيترة المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين ( $D_{p1}$ ) عن تلك الخاصة بالمفاعل الثاني منقوص الأكسجين ( $D_{p3}$ ) فيما يتعلق بنسب الكتل منقوصية الأكسجين المتزاوية، يُصبح دمج المفاعل الثاني منقوص الأكسجين غير كفء للاستفادة من نسبة الكتلة المتزاوية للأكسجين كما تُضاف نسبة الكتلة الثانية منقوصية الأكسجين إلى المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين، نظام UCT/UCT. وبشكل متعاقب، إذا كانت هناك حاجة إلى انخفاض تراكيز النترات بشكل كبير في النفايات السائلة، فيمكن الحفاظ على المفاعل الثاني منقوص الأكسجين وكما يمكن إضافة الميثanol إليه.

#### ٤-١٠-٧ تحليل إزالة النيترات في أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترات وإزالة النيترات NDEBPR

إن تحليل سلوك إزالة النيترات في نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترات وإزالة النيترات NDEBPR هو نفسه في النظام المستخدم للنترات وإزالة النيترات ND (الفصل الخامس) فيما عدا أنه:

- تُمنح نسبة كتلة إزالة النيترات لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترات وإزالة النيترات NDEBPR من خلال المعادلة رقم 7.38، بينما تُمنح  $f_{Xdmax}$  لنظام المستخدم للنترات وإزالة النيترات ND من خلال المعادلة رقم 5.56. ومن ثم، فمن أجل الحصول على نفس أقصى نسبة كتلة حمأة عديمة الأكسجين ( $f_{Xmax}$ )، تُنخفض نسبة كتلة نظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترات وإزالة النيترات NDEBPR عن تلك الخاصة بالنظام المستخدم للنترات وإزالة النيترات ND بكمية مساوية لكمية  $f_{AN}$ .

السائلة محدودة. وبالتالي، ففي مثل هذه الحالات، يكون المبدأ الأساسي في تصميم إزالة النيترات لأنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للنترات وإزالة النيترات NDEBPR هو التأكيد من حماية المفاعل اللاهوائي من خلال إعادة تدوير النترات. وسيحدد هذا المبدأ الأساسي اختيار مواصفات النظام (تم النظر في نظام "Bardenpho" المعدل ذات المراحل الخمسة، وجوهانسبيرج JHB، وجامعة كيب تاون/جامعة كيب تاون المعدلة UCT/MUCT في هذا الفصل) كما يُقدم الإجراءات الخاصة بتحديد حجم المفاعل منقوصه الأكسجين.

وأثناء اختيار مواصفات نظام لعملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR، من الضروري تحديد ما إذا كان من الممكن تحقيق إزالة النيترات بالكامل أم لا. وفيما يتعلق بخصائص مياه الصرف الصحي، أي تركيزات TKN الكلي و COD في المياه الداخلية ( $D_{p1}$  و  $D_{p3}$ )، يمكن حساب أقصى حد لمعدل النمو الخاص للبكتيريا المسئولة عن النيترة عند ٢٠ درجة مئوية ( $UNITmax20$   $\mu\text{m}$ )، ومتوسط أدنى حد لدرجة حرارة المياه، وأقصى نسبة لكتلة الحمأة عديمة الأكسجين ( $f_{Xmax}$ ) وقدرة عملية النيترة ( $NIT_c$ ) عند زمن مكث حمأة مُحدد، انظر الفصل الخامس. يحتاج  $f_{Xmax}$  إلى تقسيمه بين نسب الكتلة الهوائية (عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً) ومنقوصية الأكسجين (عملية إزالة النيترات). وبينما على ذلك، تكون أقصى نسبة لكتلة الحمأة منقوصية الأكسجين ( $f_{Xdmax}$ ) هي الفارق بين أقصى نسبة لكتلة حمأة عديمة الأكسجين ( $f_{Xmax}$ ) والنسبة المحددة لكتلة الحمأة اللاهوائية ( $f_{AN}$ )، أي:

$$f_{Xdmax} = f_{Xmax} - f_{AN} \quad (7.38)$$

حيث يكون:

$f_{Xdmax}$  أقصى نسبة كتلة منقوصية أكسجين

$f_{Xmax}$  أقصى نسبة كتلة عديمة أكسجين

$f_{Xmax}$  تُعطى قيمة  $f_{Xmax}$  عن طريق المعادلة رقم (5.19)، عند زمن مكث حمأة مُحدد و  $SRT$ ، و  $UNITmax20$   $\mu\text{m}$ ، و  $T_{min}$ .

ومن ثم فيمكن تقسيم قيمة  $f_{Xdmax}$  بين نسب كتلة الحمأة منقوصية الأكسجين الابتدائية والثانوية ( $f_{AX1}$  و  $f_{AX3}$ )، وهذا التقسيم يحدد قدرة إزالة النيترات لكلا المفاعلين ( $D_{p3}$  و  $D_{p1}$ ) ومن ثم النظام أيضًا. وإذا تعدد قدرة إزالة نيترة النظام قدرة النيترات ( $f_{AX1} + f_{AX3} < D_{p3} + D_{p1}$ ، أي  $NIT_c$ ، عندئذ يمكن إجراء إزالة النيترات بالكامل ويقع المفاعل الثاني

وبأخذ ما سبق في الاعتبار، فقد تم تطوير معادلات التصميم أدناه وفقا لنظام جامعة كيب تاون.

- قدرة عملية إزالة النيترة ( $D_{p1}$ ): جاءت قدرة عملية إزالة النيترة للمفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين ( $D_{p1}$ ) من المعادلة رقم 7.34:

إضافة إلى أن  $f_{AX1} = f_{Xdm\max}$  ، أي:

$$D_{p1} = \alpha + f_{xd\max} K'_{2T} \beta \quad (7.39)$$

- تركيز نترات النفايات السائلة ( $S_{NO3,e}$ ): إذا كان تركيز النترات في تدفق المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين يبلغ صفرًا، فمن ثم:

$$S_{NO3,e} = NIT_c / (a + s + 1) \quad (7.40)$$

- النسبة المئوية لإعادة التدوير  $a$ : ( $a_{opt}$ ): نظراً لأوجه التشابه بين نظام جامعة كيب تاون ونظام لودراك إيتينجارد المُعدل، يمكن تطوير النسبة المئوية لإعادة التدوير  $a$  ( $a_{opt}$ ) وفقاً لنظام جامعة كيب تاون باتباع الطريقة التالية وفقاً لنظام لودراك إيتينجارد المُعدل : أي أن النسبة المئوية لإعادة التدوير  $a$  ( $a_{opt}$ ) هي إعادة التدوير  $a$  التي تحمل الابتدائي منقوص الأكسجين إلى قدرة عملية إزالة النتروجين ( $D_{p1}$ ). ومن خلال توازن الكتلة حول المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين، يتم إعطاء حمل النترات المعادل لهذا المفاعل ( $FS_{NO3,AX1}/Q_i$ ) من خلال الآتي:

$$\frac{FS_{NO3,AX1}}{Q_i} = s \left[ S_{NO3,e} + \frac{S_{O2,s}}{2.86} \right] + a \left[ S_{NO3,e} + \frac{S_{O2,a}}{2.86} \right] \quad (7.41)$$

حيث يكون:

إن  $S_{O2,s}$  هما تركيز الأكسجين ( $O_2$ ) المذاب في إعادة التدوير  $s$  و  $a$ ، على التوالي.

إن توازن المعادلة رقم 7.41 لقدرة عملية إزالة النيترة التي تقدمها المعادلة رقم 7.39 ، معرفة أن  $a_{opt} = a$  تعادل النسبة المئوية لإعادة التدوير  $a$  وإيجاد حلًّا لـ  $a_{opt}$  يعطي الآتي:

$$a_{opt} = [-B + \sqrt{B^2 - 4AC}] / (2A) \quad (7.42)$$

- يُستعاض عن معادلات إزالة النيترة المُحددة للنظام المستخدم للتترنة وإزالة النيترة ND ( $K_2$  و  $K_3$ ) ، الفصل الخامس بالمعادلات التي تم قياسها لأنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدمة للتترنة وإزالة النيترة NDEBPR ( $K'_{2T}$  و  $K'_{3T}$ ) ، الفقرة رقم ٢-١٠-٧. تم تعديل قرارات إزالة النيترة للمفاعلات الابتدائية والثانوية منقوصة الأكسجين للنظام المستخدم للتترنة وإزالة النيترة ND من الفصل الخامس إلى تلك التي تُمنح من خلال المعادلة رقم 7.34 و 3.37 لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا المستخدم للتترنة وإزالة النيترة NDEBPR بهدف وضع تخزين طلب الأكسجين الكيميائي COD بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في المفاعل اللاهوائي في الاعتبار ، وعدم مشاركة هذه الكائنات PAOs في إزالة النيترة. إن الهدف من نموذج الحالة الثابتة المبسط المقدم أدناه هو الحصول على تقييم لنسبة إعادة التدوير  $a$  من أجل تحويل المفاعل منقوص الأكسجين إلى قدرة إزالة نترجته. قد يتحقق تحليل مفصل لأنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR بواسطة برامج المحاكاة. وبوضع ما سبق ذكره في الاعتبار، تتطور معادلات إزالة النيترة أدناه لنظام جامعة كيب تاون .UCT

#### ١-٤-١٠-٧ نظام جامعة كيب تاون UCT

في نظام جامعة كيب تاون، تتشابه عملية إزالة النيترة للغاية مع نظيرتها في نظام لودراك إيتينجارد المُعدل MLE، ولذلك يجب الأخذ في الاعتبار أن تأثير دمج كل من المفاعل اللاهوائي، ومعادلات التصميم، والإجراءات المتطرفة لنظام لودراك إيتينجارد المُعدل، قد تكيف بسهولة للتطبيق من أجل نظام جامعة كيب تاون.

وفي إطار هذا التطبيق، تعد المباديء التالية ذات أهمية كبيرة:

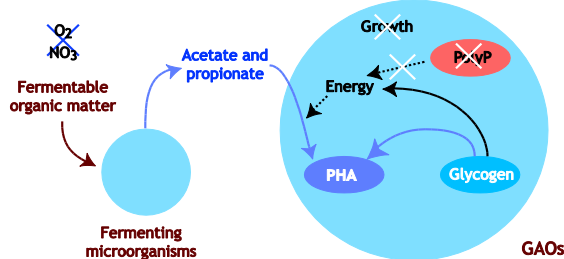
- بما أنه يستحيل اكتمال عملية إزالة النيترة، فإن نسبة الكتلة منقوص الأكسجين المتوفرة يتم استخدامه في شكل مفاعل ابتدائي منقوص الأكسجين .
- تحدد نسبة إعادة التدوير  $a$  في انشطار النترات بين المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين الأولى والنفايات السائلة. وتم اختيار نسبة إعادة التدوير  $a$  بحيث تقوم أحمال النترات المعادلة للمفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين عبر إعادات التدوير  $s$  و  $a$  بتحميل المفاعل إلى قدرة عملية إزالة النيترة الخاصة به.

في المياه الداخلية، فإنه لا يزال من الممكن الحصول على عملية تعزيز إزالة الفوسفور بيولوجيًا EBPR.

وفي حالة تجاوز مقدار ( $S_{NO3,s}$ )، فإن المنافسة بين الكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOS للأحماض الدهنية المتطربة VFAs (من أجل عملية التخزين وإزالة النيترة على التوالي)، وستكون هناك حاجة إلى نموذج حركي لتحديد أداء النظام، كما أن المعادلات التي تم تطويرها في هذا الفصل ليست صالحة لهذه الحالة.

### ١١-٧ الكائنات الحية المراكمة للجلوكوجين (GAOs)

إن الكائنات الحية المراكمة للجلوكوجين GAOs لديها عملية أيض مشابهة إلى حد كبير لتلك الخاصة بالكائنات المراكمة للفسفور PAOs: حيث تكون قادرة على تخزين المادة العضوية القابلة للتحلل بسهولة (خاصية الأحماض الدهنية المتطربة VFAs) في ظل الظروف اللاهوائية مثل البولي هيدروكسي ألانوات PHA، كما تستخدم مركب تخزين الخلايا الداخلية مثل الكربون ومصدر الطاقة في ظل الظروف الهوائية (انظر شكل رقم ٣٥-٧).



شكل رقم ٣٥-٧ نموذج البيوكيميائي المبسط لعملية الأيض اللاهوائية للكائنات الحية المراكمة للجلوكوجين.

ومن ناحية أخرى، وبخلاف الكائنات الحية المراكمة للفسفور، فإن الكائنات الحية المراكمة للجلوكوجين تعتمد فقط على تحلل الجلوكوجين من تجمع جلوكوجين الخلايا الداخلية كمصدر طاقة وكربون من أجل التخزين اللاهوائي للأحماض الدهنية المتطربة VFAs مثل البولي هيدروكسي ألانوات PHA (Filipe et al., 2001a; Zeng et al., 2003). وبالتالي، فإن الكائنات الحية المراكمة للفسفور لا تظهر انبعاث الفوسفور اللاهوائي النموذجي وامتصاص الفوسفور الهوائي التالي. وبناءً على ذلك، فمن جانب عملية تعزيز إزالة الفوسفور

حيث يكون:

$$\begin{array}{ll} S_{O2,a} / 2.86 & A \\ NIT_c - D_{p1} + \{(s+1) S_{O2,a} + s S_{O2,s}\} / 2.86 & B \\ s NIT_c - (s+1) (D_{p1} - s S_{O2,s}) / 2.86 & C \end{array}$$

وبالتالي، فكون  $a_{opt} = a$ ، إن المعادلة رقم ٧.٤٢ تتحقق أدنى حد  $S_{NO3,c}$ . وتُعد المعادلة رقم ٧.٤٢ صالحة لكون ( $a \leq a_{opt}$ ) (أي ككل، نظرًا لصلاحية الاستهلاك الذي يعتمد على المعادلة رقم ٧.٤٢، أي وصول تركيز النترات في التدفق من المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين إلى صفر). فإذا عمل النظام عند ( $a > a_{opt}$ )، فإن حمل النترات المعادل على المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين عبر إعادة التدوير  $a$  و  $s$  يفوق قدرة عملية إزالة النيترة، كما سنتم إعادة تدوير النترات عبر إعادة التدوير  $r$  للمفاعل اللاهوائي، وذلك على حساب عملية تعزيز إزالة الفوسفور بيولوجيًا EBPR. وعلاوة على ذلك، فإذا تسربت النترات بالفعل من خلال المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين، وإذا لم يعد تركيز النترات في تدفقه من المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين يبلغ صفرًا، وبالتالي لم تكن المعادلة رقم ٧.٤٠ لتركيز النترات في النفايات السائلة ( $S_{NO3,c}$ ) صالحة.

### ١٠-٥ أقصى نترات مُعاد تدويره إلى المفاعل اللاهوائي

وتم تطوير إجراءات تصميم عملية إزالة النيترة في الفقرة السابقة على افتراض أنه يتم تطبيق معدلات إزالة النيترة المتزايدة ( $K^{3T}$  و  $K^{2T}$ )، أي أن النظام يعرض عملية تعزيز إزالة الفوسفور بيولوجيًا EBPR. وفي الحالة التي يُعاد فيها تدوير المزيد من النترات أو الأكسجين حيث يتم استهلاك طلب الأكسجين الكيميائي COD القابل للتتحمر من أجل عملية إزالة النيترة، فإنه لن يبقى شيء متاح للتحويل إلى الأحماض الدهنية المتطربة VFAs. وفي هذه الحالة ، فمن خلال المعادلة رقم ٧.٨ لأن وهي ( $S_{F,i,conv} = 0$ ) والتي تجد حلاً لـ  $S_{NO3,s}$ ، فإنها تعطي الآتي:

$$S_{NO3,s} = [ \{ \frac{S_{F,i}}{8.6} - \frac{(s S_{O2,s} + S_{O2,i})}{2.86} \} - S_{NO3,i} ] / s \quad (7.43)$$

إن هذا التركيز من النترات يضع أقصى كمية من النترات التي يمكن أن تُعاد تدويرها إلى المفاعل اللاهوائي بشكل فعال من خلال المعادلات التي تستمر فعاليتها في إطار هذا الفصل. وعند تركيز هذه المادة  $S_{NO3,s}$ ، فإذا وجد أي حمض من الأحماض الدهنية المتطربة

(2006b). وكما تمت الملاحظة، فإن الكائنات المراكمة للفسفور PAOs *Accumulibacter* لديها نفس الأفضلية للأسيتات والبروبيونات ويمكنها تخزين الأحماض الدهنية المتطرفة VFAs عند معدل مماثل بينما لا تتمكن سلالات الكائنات المراكمة للجليكوجين - *alphaproteobacteria* و *Competibacter*) GAOs الكائنات المراكمة للجليكوجين (GAOs) من امتصاص كل من الأسيتات والبروبيونات بنفس كفاءة *Accumulibacter*. واستُخدمت هذه الملاحظات من أجل اقتراح وتطوير استراتيجيات ووسائل تحكم صالح الكائنات المراكمة للفسفور PAOs أكثر من الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs من خلال استبدال مصدر الكربون في المياه الداخلية (بين الأسيتات والبروبيونات؛ (Oehmen *et al.*, 2006a; (Lu *et al.*, 2006 (Lopez-Vazquez *et al.*, 2008c) PAOs الداخلة لنسب بروبيونات أكثر ملائمة للكائنات المراكمة للفسفور .

يكون لدى الأُس الهيدروجيني تأثير كبير على عملية الأيض اللاهوائي للكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية المراكمة للجليكوجين GAOs. وعند مستويات أُس هيدروجيني تزيد عن ٧,٠ ، نجد أن الطاقة المطلوبة (ATP) لنقل الركيزة خلال غشاء الخلية تزداد (Smolders *et al.*, 1995; Filipe *et al.*, 2001a) ويترافق عن ذلك ارتفاع درجة الاستقادة من نسب تخزين الخلايا الداخلية للغوسفات المعقدة (بولي فوسفات) والجليكوجين. وقد وصفت التقارير المختلفة سيطرة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs، ومن ثم فإن استقرار أداء عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً EBPR عند مستويات أُس هيدروجيني تزيد عن ٧,٢٥ (pH > 7.25)، إضافة إلى سيطرة الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs عند مستويات أُس هيدروجيني تقل عن ٧,٢٥ (pH < 7.25) (Filipe *et al.*, 2001a, 2001b; Schuler and Jenkins, 2002; Oehmen *et al.*, 2005a)). وتترجم هذه الملاحظات انه في ظل مستويات أكثر ارتفاعاً من الأُس الهيدروجيني إما أن يكون تحلل الجليكوجين هو عملية الأيض المقيدة في عملية أيض الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs وإما أن يكون لدى الكائنات المراكمة للفسفور PAOs مزاياً أرضية على الكائنات المراكمة للجليكوجين (الجلكرة) فحسب، كما أنها تعتمد على تحمل البولي فوسفات (Filipe *et al.*, 2001a).

بيولوجياً EBPR، تعد الكائنات الحية المراكمة للجليكوجين بمثابة كائنات دقيقة غير مرغوب فيها نظراً لقدرتها على امتصاص الأحماض الدهنية المتطرفة في ظل الظروف اللاهوائية، والتي تتنافس مع الكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs من أجل مصدر الكربون نفسه دون المساهمة في إزالة الفسفور.

تم التعرف على الظروف التشغيلية والبيئية المختلفة على أنها عاملان هامان لهم العملية التنافسية بين الكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية المراكمة للجليكوجين GAOs: نوع مصدر الكربون (أسيتات أو بريبيونات أو كلابهما)، والأس الهيدروجيني، ودرجة الحرارة، ونسبة الفسفور في المياه الداخلية إلى طلب الأكسجين الكيميائي.

يلعب نوع مصدر الكربون دوراً هاماً في المنافسة بين الكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية المراكمة للجليكوجين GAOs نظراً لأن اختلاف سلالات الكائنات الحية المراكمة للفسفور PAOs والكائنات الحية المراكمة للجليكوجين (GAOs) التي تم تحديدها لديها تفضيلات وألفة ومعدلات امتصاص ركيزة مختلفة. وتعتبر GAOs *Candidatus Competibacter phosphatis* بالكائنات الحية المراكمة للفسفور ( والتي عرفت بعد ذلك *Accumulibacter* لديها وجه شبه مماثل لامتصاص إما الأسيتات أو البروبيونات لتكون قادرة على امتصاص أي من مصادر الكربون هذه بنفس المعدل (Oehmen *et al.*, 2005b,2006a) (والتي *Candidatus Competibacter phosphatis* سُيشار إليها فيما بعد *Competibacter* وُعرفت بالكائنات الحية المراكمة للجليكوجين GAOs؛ Crocetti *et al.*, 2002) GAOs *Accumulibacter*، إلا إنها لا تتمكن من تخزين البروبيونات ( Oehmen *et al.*, 2005b,2006a). كما تقدم سلالة أخرى من الكائنات المراكمة للجليكوجين (GAOs)، والتي تتنمي إلى مجموعة *alphaproteobacteria* (التي سُيشار إليها فيما بعد *alphaproteobacteria* - *alphaproteobacteria* Wong *et al.*, 2004; Meyer *et al.*, 2006) GAOs شبه وتفضيل للبروبيونات أكثر من تلك الخاصة بالأسيتات، نظراً لقدرتها على امتصاص البروبيونات بطريقة أسرع من أكيميلياكتر، إلا أنه يمكن أن تبلغ نسبة الأسيتات ما يقرب من ٥٠ % لمعدل امتصاص البروبيونات الخاص بها (Oehmen *et al.*, 2005b).

يُعطي مزايا تنافسية للكائنات المراكمة للفوسفور PAOs رغم وجود درجات حرارة مرتفعة للحمة النشطة ( Whang *et al.*, 2007; Lopez-Vazquez *et al.*, 2008c ).

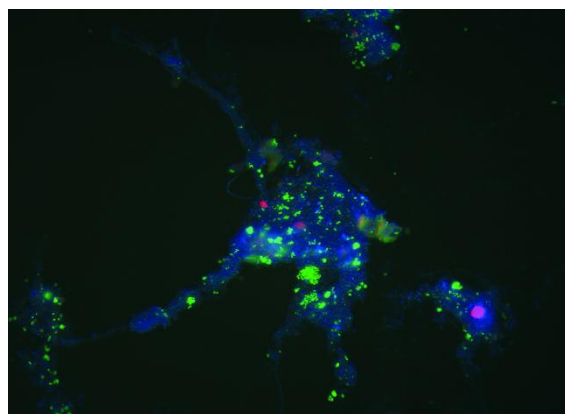
ويتم التعرف على نسبة الفسفور إلى طلب الأكسجين الكيميائي P/COD في المياه الداخلية (أو نسبة الفسفور إلى الأحماض الدهنية المتطرفة P/VFA) كعامل آخر هام من أجل التنافس بين الكائنات المراكمة للفوسفور PAOs والكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs. وبما أن الكائنات الحية المراكمة للفوسفور PAOs تحتوي على استخدام البولي فوسفات من أجل امتصاص الأحماض الدهنية المتطرفة VFAs وتخزينها في شكل بولي هيدروكسي الـGlycogen، فقد يتسبب نقص الفوسفور في المياه الداخلية لفترات زمنية ممتدة في استغلال الخلايا الداخلية لاحتياطي البولي فوسفات، مما ينبع عنه فقد مصدر طاقتها لامتصاص الأحماض الدهنية المتطرفة VFAs، مما ينبع عنه أيضًا تكاثر الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs. ومن ثم، فعادةً ما يتم استخدام النسب المنخفضة للفوسفور إلى طلب الأكسجين الكيميائي P/COD في المياه الداخلية (ما يقرب من ٦٠٠٠ gPO<sub>4</sub>-P/gCOD) لزراعة الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs في الأنظمة ذات النطاق المخبري وعند النسب التي تزيد عن (≥ ٤٠٠ g PO<sub>4</sub>-P/gCOD) وذلك أثاء دراسة زراعات الكائنات المراكمة للفوسفور PAOs المُخصبة Smolders *et al.*, 1995; Liu *et al.*, 1997; Schuler and Jenkins, 2003).

## ١٢-٧ الخلاصة وأفاق البحث

تطورت عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR بهدف المساعدة في سيطرة عملية التخلص عن طريق إزالة الفسفور من مياه الصرف الصحي دون استخدام مواد كيميائية. إن ارتفاع محتوى فسفور الكلة الحيوية المُهدّر من عمليات تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR يجعل الأمر قابلاً لاستعادة الفسفور عن طريق تكوين الستروفاليت (ماجنسيوم أمونيوم فوسفات: MgNH<sub>4</sub>PO<sub>4</sub>) وخاصة عند استخدام هاضم لاهوائي، أو في شكل هايدروكسي أباتيت (Ca<sub>10</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>5</sub>(OH)<sub>2</sub>) عند وجود كمية قليلة من الأمونيا.

في بعض المسطحات المائية الحساسة، تم إصدار حدود صرف الفسفور شديد الانخفاض، وفي بعض الأحيان يقل عن ١٠ g من

إن درجة الحرارة لديها تأثير كبير على تنافس الكائنات المراكمة للفوسفور PAOs والكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs ووجودهم في ظل أنظمة الحمة النشطة. عند درجات حرارة معتدلة وقل عن ٢٠ درجة مئوية، تميل الكائنات المراكمة للفوسفور PAOs إلى كونها كائنات دقيقة مسيطرة، وإلى أن يكون لديها مزايا أيضية على الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs، بينما يحدث عكس ذلك عند درجة حرارة تزيد عن ٢٠ درجة مئوية. ويمكن تفسير ذلك من خلال الوضع في الاعتبار أن عند درجات الحرارة التي تقل عن ٢٠ درجة مئوية، يكون لدى الكائنات المراكمة للفوسفور PAOs معدلات نمو كثيرة حيوية أكثر ارتفاعًا من الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs (Lopez-Vazquez *et al.*, 2008b, 2008d) (Lopez-Vazquez *et al.*, 2007) تحد من وجود الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs بشكل محتل في أنظمة معالجة مياه الصرف الصحي التي تعمل عند درجة حرارة أقل انخفاضًا (Lopez-Vazquez *et al.*, 2008a). أما عند درجات الحرارة المرتفعة عن ٢٠ درجة مئوية، يكون لدى الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOs معدلات امتصاص ركيزة أكثر ارتفاعًا عن Whang and Park, 2006; PAOs (Lopez-Vazquez *et al.*, 2007) تفضل وجودها عند معالجة مياه الصرف الصحي الدافئة عند درجة حرارة تزيد عن ٢٠ درجة مئوية. وبالرغم من ذلك، يبدو أن تطبيق ارتفاع مستوى الأس الهيدروجيني



شكل رقم ٣٦-٧ توزيع الكائنات البكتيرية بواسطة الفلورة في مسابر التهيجين التالقي في الموضع من خلال محطة معالجة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيًا EBPR ذات النطاق الكامل. الكائنات الحية المراكمة للفسفور: أحضر (مسابر تهاجن الكائنات المراكمة للفسفور PAOmix؛ الكائنات المراكمة للجليكوجين (مسابر تهاجن الكائنات المراكمة للجليكوجين GAOmix): أحمر؛ بكتيريا حقيقة (مسابر تهاجن Lopez-Vazquez *et al.*, 2008a): أزرق. EUB338

الإضافات العضوية بعد العطلة الأسبوعية أو إضافة المخلفات الصناعية على أفضل وجه بواسطة برامج البرمجيات المذكورة.

ينبغي أن تأتي التطويرات المستقبلية في هذا المجال من تحسين فهم الآليات البيوكيميائية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs، والكائنات المراكمة للجلايكوجين GAOs، والكائنات الخيطية بهدف تقديم استراتيجيات السيطرة العملية لصالح سيطرة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs. وأخيراً قد تتحقق دراسات الزراعة النقية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs والكائنات المراكمة للجلايكوجين GAOs. ومن خلال فهم أساسى أفضل للعمليات البيوكيميائية، يمكن بعد ذلك تطوير نماذج المقاييس والأبيض الحسنة التي قد تؤدي إلى نماذج برمجيات أكثر دقة وعمليات أكثر قوة خاصة بتعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً .EBPR

إجمالي الفسفور لـ  $\text{m}^3$  . ومن أجل تحقيق مثل هذه المستويات المنخفضة بشكل متسلق، تحتاج أنظمة التخثر والترشيح أو الترشيج الفائق إلى الاستخدام.

لم يتم زرع الكائنات المراكمة للفسفور بعد في المزارع النقية، إلا أنه تم استخدام الزراعات المعاززة التي تحتوى على ما يزيد عن ٩٠٪ من الكتلة الحيوية التي أظهرت كونها كائنات مراكمة للفسفور من PAOs من أجل فهم الآليات البيوكيميائية لعمليات الأيض اللاهوائية، ومنقوصة الأكسجين والهوائية الخاصة بها. فمن خلال هذه الدراسات، تم اشتغال مبادئ تحسين العمليات، وتم تطوير النماذج الرياضية لتحليل تصميم الحالة الثابتة ودمجها في برامج البرمجيات من أجل دراسة العديد من السيناريوهات وتسهيل تصميم أنظمة تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً وتحسينها وتطويرها. وقد يُقاد تأثير النترات في الحمأة أو إعادة التدوير الداخلية، وتتأثر التغيرات الديناميكية في التحميل (مثل

## المراجع

- Alarcon G.O. (1961) Removal of phosphorus from sewage. Unpublished Master, John Hopkins University, Baltimore.
- Arvin E. (1985) Biological removal of phosphorus from wastewater. *CRC Crit. Rev. Env. Control* **15**, 25-64.
- Barat R., van Loosdrecht M.C.M. (2006) Potential phosphorus recovery in a WWTP with the BCFS® process: Interactions with the biological process. *Wat. Res.* **40**(19), 3507-3516.
- Barnard J.L. (1974a) Cut P and N without chemicals. *Water Wastes Eng.* **11**, 33-36.
- Barnard J.L. (1974b) Cut P and N without chemicals. *Water Wastes Eng.* **11**, 41-44.
- Barnard J.L. (1975a) Biological nutrient removal without the addition of chemicals. *Wat. Res.* **9**, 485-490.
- Barnard J.L. (1975b). Nutrient removal in biological systems. *Water Pollut. Control* **74**(2), 143-154.
- Barnard J.L. (1976) A review of biological phosphorus removal in the activated sludge process. *Water SA* **2**, 136-144.
- Barnard J.L. (1976) Nutrient removal in biological systems. *Water Pollut. Control* **74**, 143-154.
- Barnard J.L., and Steichen M.T. (2007). Optimizing BPR plant operations for achieving sustainable low effluent phosphorus. *Proceedings of the Nutrient Removal - The State of the Art, Specialty Conference*, Baltimore, MD, pp. 903-926, Eds Water Environment Federation and International Water Association.
- Barnard J.L., Stevens G.M. and Leslie P.J. (1985). Design strategies for nutrient removal plant. *Wat. Sci. Techn.* **17**(11/12), 233-242.
- Blackall L.L., Crocetti G., Saunders A.M., and Bond P.L. (2002) A review and update of the microbiology of enhanced biological phosphorus removal in wastewater treatment plants. *Antonie Van Leeuwenhoek Int. J. General Molec. Microbiol.* **81**(1-4), 681-691.
- Bortone G., Saltarelli R., Alonso V., Sorm R., Wanner J., and Tilche A. (1996) Biological anoxic phosphorus removal - The Dephanox process. *Wat. Sci. Tech.* **34**(1-2), 119-128.
- Boughton W.H., Gottfried R.J., Sinclair N.A. and Yall I. (1971) Metabolic factors affecting enhanced phosphorus uptake by activated sludge. *Applied Microbiology* **22**, 571-577.
- Brdjanovic D., Hooijmans C.M., van Loosdrecht M.C.M., Alaerts G.J., Heijnen J.J. (1996). The dynamic effects of potassium limitation on biological phosphorus removal. *Wat. Res.* **30**(10), 2323-2328.
- Brdjanovic D., van Loosdrecht M.C.M., Hooijmans C.M., Alaerts G.J. and Heijnen J.J. (1997). Temperature Effects on Physiology of Biological Phosphorus Removal Systems. *J. Env. Eng., ASCE* **123**(2), 144-154.
- Brdjanovic D., Slamet A., van Loosdrecht M.C.M., Hooijmans C.M., Alaerts G.J. and Heijnen J.J. (1998a) Impact of excessive aeration on biological phosphorus removal from wastewaters. *Wat. Res.*, **32**(1), 200-208.
- Brdjanovic D., van Loosdrecht M.C.M., Hooijmans C.M., Alaerts G.J. and Heijnen J.J. (1998b) Minimal aerobic sludge retention time in biological phosphorus removal systems. *Biotechn. and Bioeng.*, **60**(3), 326-332.
- Brdjanovic D., Logemann S., van Loosdrecht M.C.M., Hooijmans C.M., Alaerts G.J. and Heijnen J.J. (1998c). Influence of temperature on biological phosphorus

- removal: process and molecular ecology study. *Wat. Res.* **32**(4), 1035-1048.
- Brdjanovic D., Moussa, M.S., Mithaiwala M., Amy G., and van Loosdrecht M.C.M. (2007). Use of Modeling for Optimization and Upgrade of a Tropical Wastewater Treatment Plant in a Developing Country. *Wat. Sci. Tech.* **56**(7), 21-31.
- Brodisch, K.E.U. (1985) Interaction of different groups of microorganisms in biological phosphate removal. *Wat. Sci. Tech.* **17**(11/12), 89-97.
- Buchan L. (1983) Possible biological mechanism of phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech.* **15**(3/4), 87-103.
- Burke R., Dold P.L., and Marais G. (1986) *Biological excess phosphorus removal in short sludge age activated sludge systems*. Research Report No. W58, University of Cape Town, S.A.
- Clayton J.A., Ekama G.A., Wentzel M.C., and Marais G.V.R. (1991) Denitrification kinetics in biological nitrogen and phosphorus removal activated-sludge systems treating municipal wastewaters. *Wat. Sci. Tech.* **23**(4-6), 1025-1035.
- Converti A., Rovatti M. and Borghi del M. (1995) Biological removal of phosphorus from wastewaters by alternating aerobic and anaerobic conditions. *Wat. Res.* **29**(1), 263-269.
- Comeau Y., Hall K.J., Hancock R.E.W., and Oldham W.K. (1986) Biochemical model for biological enhanced phosphorus removal. *Wat. Res.* **20**, 1511-1521.
- Comeau Y., Rabinowitz B., Hall K.J., and Oldham W.K. (1987) Phosphorus release and uptake in enhanced biological phosphorus removal from wastewater. *J. Water Pollut. Control Fed.*, **59**, 707-715.
- Crocetti G.R., Banfield J.F., Keller J., Bond P.L. and Blackall L.L. (2002) Glycogen accumulating organisms in laboratory-scale and full-scale wastewater treatment processes. *Microbiology* **148**, 3353-3364.
- Crocetti G.R., Hugenholtz P., Bond P.L., Schuler A., Keller J., Jenkins D., and Blackall L.L. (2000) Identification of polyphosphate-accumulating organisms and design of 16S rRNA-directed probes for their detection and quantitation. *Appl. Environ. Microbiol.* **66**(3), 1175-1182.
- Daigger G.T., Randall C.W., Waltrip G.D., Romm E.D., and Morales L.M. (1987) Factors affecting biological phosphorus removal for the VIP process, a high-rate University of Cape Town process. *Paper presented at the IAWPRC Biological Phosphate Removal from Wastewater*, Rome.
- Davelaar D. (1978) Biological removal of phosphorus from wastewater in a nitrifying/denitrifying activated sludge system. M.Sc. Thesis, Agricultural University, Wageningen.
- de Haas D.W., Wentzel M.C., and Ekama G.A. (2000) The use of simultaneous chemical precipitation in modified activated sludge systems exhibiting biological excess phosphate removal Part 1: Literature review. *Water SA*, **26**(4), 439-452.
- Dold P.L., Bagg W.K., and Marais G.V.R. (1986) *Measurement of the readily biodegradable COD fraction (Sbs) in municipal wastewater by ultrafiltration*. Research report no. W57 University of Cape Town, S.A.
- Dold P.L., Ekama G.A., and Marais G.v.R. (1980) A general model for the activated sludge process. *Progr. Wat. Technol.* **12**, 47-77.
- Dold P.L., Wentzel M.C., Billing A.E., and Marais G.v.R. (1991) Activated sludge system simulation programs: Nitrification and nitrification / denitrification systems, Version 1 (UCTOLD, IAWPRC). *WRC Report no. TT 52/91, Pretoria*, S.A.
- Ekama G.A., and Wentzel M.C. (1999) Denitrification kinetics in biological N and P removal activated sludge systems treating municipal wastewaters. *Wat. Sci. Tech.* **39**(6), 69-77.
- Ekama G.A., and Wentzel M.C. (2004) A predictive model for the reactor inorganic suspended solids concentration in activated sludge systems. *Wat. Res.* **38**(19), 4093-4106.
- Ekama G.A., Dold P.L., and Marais G.v.R. (1986) Procedures for determining influent COD fractions and the maximum specific growth rate of heterotrophs in activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* **18**, 91-114.
- Ekama G.A., Siebritz I.P., and Marais G.v.R. (1983) Considerations in the process design of nutrient removal activated sludge processes. *Wat. Sci. Tech.* **15**(3/4), 283-318.
- Filipe C.D.M., Daigger G.T. and Grady Jr C.P.L. (2001a) A metabolic model for acetate uptake under anaerobic conditions by glycogen-accumulating organisms: Stoichiometry, kinetics and effect of pH. *Biotech. Bioeng.* **76**(1), 17-31.
- Filipe C.D.M., Daigger G.T., and Grady C.P.L. (2001b) pH as a key factor in the competition between glycogen-accumulating organisms and phosphorus-accumulating organisms. *Water Environ. Res.* **73**(2), 223-232.
- Florentz M, Caille D., Bourdon F., and Sibony J. (1987) Biological phosphorus removal in France. *Wat. Sci. Techn.* **19**(4), 1171-1173.
- Fuhs G.W., and Chen M. (1975) Microbiological basis of phosphate removal in the activated sludge process for the treatment of wastewater. *Microbial Ecol.* **2**, 119-138.
- Fukase T., Shibata M., and Miyaji Y. (1982) Studies on the mechanism of biological removal of phosphorus. *Japan J. Water Pollut. Res.* **5**, 309-317.
- Gerber A., Devilliers R.H., Mostert E.S., and Winter C.T. (1987) Interactions between phosphate, nitrate and organic substrate in biological nutrient removal processes. *Wat. Sci. Tech.* **19**(1-2), 183-194.
- Groenestijn J.W.v., Deinema M.H., and Zehnder A.J.B. (1987). ATP production from polyphosphate in *Acinetobacter* strain 210A. *Arch. Microbiol.*, **148**, 14-19.
- Gujer W. Henze M. (1991) Activated sludge modelling and simulation. *Wat. Sci. Tech.* **23**(4-6), 1011-1023.

- Hart M.A., and Melmed. L.N. (1982) Microbiology of nutrient removing activated sludge. *Poster pres. Special in Seminar of the IAWPRC*, Pretoria, S.A.
- Hascoët M.C., and Florentz M. (1985) Influence of nitrates on biological phosphorus removal from wastewater. *Water SA* **11**, 1-8.
- Hascoët M.C., Florentz M., and Granger P. (1985) Biochemical aspects of enhanced biological phosphorus removal from wastewater. *Wat. Sci. Tech.* **17**(11/12), 23-41.
- Henze M., Gujer W., Mino T., Matsuo T., Wentzel M.C. and Marais G.v.R. (1994) Activated sludge model no.2. *IAWQ Scientific and Technical Report No.3*.
- Henze M., Grady C.P.L.J., Gujer W., Marais G.v.R., and Matsuo T. (1987) *Activated sludge model no.1. IAWPRC, Sci. and Technical Report No.1*. International Association on Water Pollution Research and Control, London, U.K.
- Henze M., Gujer W., Mino T., Matsuo T., Wentzel M.C., Marais G.V.R. and van Loosdrecht M.C.M. (1999) Activated sludge Model No.2d, ASM2d. *Wat. Sci. Tech.* **39**(1), 165-182.
- Hesselmann R.P.X., Werlen C., Hahn D., van der Meer J.R., and Zehnder A.J.B. (1999). Enrichment, phylogenetic analysis and detection of a bacterium that performs enhanced biological phosphate removal in activated sludge. *Systematic Appl. Microbiol.*, **22**(3), 454-465.
- Hong S.N., M.L. Spector R.P.S., and Galdieri J.V. (1983) Recent advances on biological nutrient control by the A/O process. Water Pollution Control Federation Research Symposium, Oct., Atlanta, GA.
- Hu Z.R., Wentzel M.C., and Ekama G.A. (2001) External nitrification in biological nutrient removal activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* **43**(1), 251-260.
- Hu Z.R., Wentzel M.C., and Ekama G.A. (2002) The significance of denitrifying polyphosphate accumulating organisms in biological nutrient removal activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* **46**(1/2), 129-138
- Hu Z.R., Wentzel M.C., and Ekama G.A. (2007) A general kinetic model for biological nutrient removal activated sludge systems: Model development. *Biotech. Bioeng.* **98**(6), 1242-1258.
- Jenkins D., and Tandoi V. (1991) The applied microbiology of enhanced biological phosphate removal - Accomplishments and needs. *Wat. Res.* **25**(12), 1471-1478.
- Jones P.H., Tadwalkar A.D., and Hsu C.L. (1987) Enhanced uptake of phosphorus by activated sludge - effect of substrate addition. *Wat. Res.* **21**(5), 301-308.
- Kang S.J., and Horvatin P.J. (1985a) Retrofit of a full scale municipal treatment plant at Pontiac, Michigan for biological phosphorus removal. *Pres. Technol. Transfer Sem. BPR in Municipal Wastewater Treatment*, Penticton, B.C., Canada.
- Kang S.J., Horvatin P.J., and Briscoe L. (1985b) Full-scale biological phosphorus removal using A/O process in a cold climate. In Proc. Int. Conf. Management strategies for Phosphorus in the Environment. Selper Ltd., UK.
- Krichten D.J., Hong S.N., and Tracy K.D. (1985) Applied biological phosphorus removal technology for municipal wastewater treatment by the A/O process. In Proc. Int. Conf. Management strategies for Phosphorus in the Environment. Selper Ltd., UK
- Kruit J., Hulsbeek J., Visser A. (2020) Bulking sludge solved?! *Wat. Sci. Tech.* **46** (1-2), 457-464.
- Kuba T., and van Loosdrecht M.C.M. (1996) Phosphorus and nitrogen removal with minimal COD requirement by integration of denitrifying dephosphatation and nitrification in a two-sludge system. *Wat. Res.* **30**(7), 1702-1710.
- Kuba T., Murnleitner E., van Loosdrecht M.C.M., and Heijnen J.J. (1996) A metabolic model for biological phosphorus removal by denitrifying organisms. *Biotech. Bioeng.* **52**, 685-695.
- Kuba T., Smolders G., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1993) Biological phosphorus removal from wastewater by anaerobic-anoxic sequencing batch reactor *Wat. Sci. Tech.* **27**(5-6), 241-252
- Levin G.V., and Sala U.D. (1987) PhoStrip process - a viable answer to eutrophication of lakes and coastal sea waters in Italy. *Advances in Water Pollution Control, Proc. Rome Specialist Conf. on Biological Phosphate Removal from Wastewater*, Sept. 28-30.
- Levin G.V., and Shapiro J. (1965) Metabolic uptake of phosphorus by wastewater organisms. *J. Water Pollut. Control Fed.* **37**, 800-821.
- Levin G.V., Topol G.J., Tarnay A.C., and Samworth R.B. (1972) Pilot plant tests of a phosphorus removal process. *J. Water Pollut. Control Fed.* , **44**(10), 1940-1954.
- Lindrea K.C., Pigdon S.P., Boyd B., and Lockwood G.A. (1994) Biomass characterization in a nitrification-denitrification biological enhanced phosphorus removal (NDEBPR) plant during start-up and subsequent periods of good and poor phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech.* **29**(7), 91-100.
- Liu W.T., Nakamura K., Matsuo T. and Mino T. (1997) Internal energy-based competition between polyphosphate- and glycogen-accumulating bacteria in biological phosphorus removal reactors-effect of P/C feeding ratio. *Wat. Res.* **31**(6), 1430-1438.
- Lopez-Vazquez C.M., Song Y.I., Hooijmans C.M., Brdjanovic D., Moussa M.S., Gijzen H.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2007) Short-term temperature effects on the anaerobic metabolism of glycogen accumulating organisms. *Biotech. Bioeng.* **97**(3), 483-495.
- Lopez-Vazquez C.M., Hooijmans C.M., Brdjanovic D., Gijzen H.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2008a) Factors affecting the microbial populations at full-scale Enhanced Biological Phosphorus Removal (EBPR) wastewater treatment plants in The Netherlands. *Wat. Res.* (in press), doi:10.1016/j.watres.2008.01.001.

- Lopez-Vazquez C.M., Hooijmans C.M., Brdjanovic D., Gijzen H.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2008b) Long-term temperature effects on the metabolism of glycogen accumulating organisms (in preparation).
- Lopez-Vazquez C.M., Oehmen A., Zhiguo Y., Hooijmans C.M., Brdjanovic D., Gijzen H.J., van Loosdrecht M.C.M. (2008c) Modelling the competition between phosphorus- and glycogen accumulating organisms: Carbon, temperature and pH effects (in preparation).
- Lopez-Vazquez C.M., Song Y.I., Hooijmans C.M., Brdjanovic D., Moussa M.S., Gijzen H.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2008d). Temperature effects on the aerobic metabolism of glycogen accumulating organisms. *Biotech. Bioeng.* (in press). doi: 10.1002/bit.21892.
- Lu H., Oehmen A., Virdis B., Keller J. and Yuan Z. (2006) Obtaining highly enriched cultures of *Candidatus Accumulibacter phosphatis* through alternating carbon sources. *Wat. Res.* **40**(20), 3838-3848.
- Mamaïs D. and Jenkins D. (1992). The effects of MCRT and temperature on enhanced biological phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech.* **26**(5-6), 955-965.
- Mamaïs D., Jenkins D., and Pitt P. (1993) A rapid physical-chemical method for the determination of readily biodegradable soluble COD in municipal wastewater. *Wat. Res.* **27**(1), 195-197.
- Maraïs G.v.R., and Ekama G.A. (1976). The activated sludge process Part I - steady state behaviour. *Water SA* **2**, 164-200.
- Maraïs G.v.R., Loewenthal R.E., and Siebritz I.P. (1983). Review: Observations supporting phosphate removal by biological excess uptake. *Wat. Sci. Tech.* **15**(3/4), 15-41.
- Marsden M.G., and Maraïs G.v.R. (1977). *The role of the primary anoxic reactor in denitrification and biological phosphorus removal*. Research Report No.W19, Dept. of Civil. Eng., University of Cape Town, S.A.
- Martin H.G., Ivanova N., Kunin V., Warnecke F., Barry K.W., McHardy A.C. Yeates C., He S.M., Salamov A. A., Szeto, E., Dalin E., Putnam N. H., Shapiro H.J., Pangilinan J.L., Rigoutsos I., Kyrpides N.C., Blackall L.L., McMahon K.D., Hugenholtz P. (2006) Metagenomic analysis of two enhanced biological phosphorus removal (EBPR) sludge communities. *Nature Biotech.* **24**(10), 1263-1269.
- Martin K.A.C., and Maraïs G.v.R. (1975) *Kinetics of enhanced phosphorus removal in the activated sludge process*. No. Research Report W14, Dept. of Civil Eng., University of Cape Town, S.A.
- Maszenan A.M., Seviour R.J., Patel B.K.C., Schumann P., Burghardt J., Tokiwa Y., Stratton H. M. (2000) Three isolates of novel polyphosphate-accumulating Gram-positive cocci, obtained from activated sludge, belong to a new genus, *Tetrasphaera* gen. nov., and description of two new species, *Tetrasphaera japonica* sp. nov and *Tetrasphaera australiensis* sp. nov. *Internat. J. Systematic Evolutionary Microbiol.* **50**, 593-603.
- Maurer M., Abramovich D., Siegrist H., and Gujer W. (1999) Kinetics of biologically induced phosphorus precipitation in waste-water treatment. *Wat. Res.* **33**(2), 484-493.
- Maurer M., Gujer W., Hany R., and Bachmann S. (1997) Intracellular carbon flow in phosphorus accumulating organisms from activated sludge systems. *Wat. Res.* **31**(4), 907-917.
- McClintock S.A., Randall C.W. and Pattarkine V.M. (1993) "Effects of temperature and mean cell residence time on biological nutrient removal processes". *Wat. Environ. Res.* **65**(5), 110-118.
- McKinney R.E., and Ooten R.J. (1969) Concepts of complete mixing activated sludge. *Proceedings of the 19th Sanitary Engineering Conference*, University of Kansas, 32-59.
- McLaren A.R., and Wood R.J. (1976) Effective phosphorus removal from sewage by biological means. *Water SA* **2**(1), 47-50.
- Méganck M., Malnou D.P.L.F., Faup G.M. and Rovel J.M. (1985) The importance of the acidogenic microflora in biological phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech.* **17**(11/12), 199-212.
- Meijer S.C.F. (2004) Theoretical and practical aspects of modelling activated sludge processes. PhD Thesis Delft University of Technology, ISBN 90-9018027-3.
- Meyer R.L., Saunders A.M. and Blackall L.L. 2006. Putative glycogen accumulating organisms belonging to alphaproteobacteria identified through rRNA-based stable isotope probing. *Microbiology-SGM* **152**, 419-429.
- Milbury W.F., McCauley D., and Hawthorne C.H. (1971) Operation of conventional activated sludge for maximum phosphorus removal *J. Water Pollut. Control Fed.* **43**, 1890-1901.
- Mino T., Arun V., Tsuzuki Y., and Matsuo T. (1987). Effect of phosphorus accumulation on acetate metabolism in the biological phosphorus removal process. *Paper presented at the IAWPRC Biological Phosphate Removal from Wastewater*, Rome.
- Mino T., Van Loosdrecht M.C.M., and Heijnen J.J. (1998) Microbiology and biochemistry of the enhanced biological phosphate removal process. *Wat. Res.* **32**(11), 3193-3207.
- Mino T., Wen-Tso L., Kurisu F., and Matsuo T. (1994). Modelling glycogen storage and denitrification capability of microorganisms in enhanced biological phosphate removal processes. *Spec. conf. on modelling of wastewater treatment*, Kollekolle, Denmark.
- Mulbarger M.C. (1970) The Three Sludge System for Nitrogen and Phosphorus Removal. *Proc. 44th Annual Conference of the Water Pollution Control Federation*, San Francisco, CA.
- Murphy M., and Lötter L.H. (1986) The effect of acetate on polyphosphate formation and degradation in activated sludge with particular reference to

- Acinetobacter calcoaceticus*: A microscopic study. *Water SA* **12**, 63-66.
- Nakamura K., Ishikawa S., and Kawaharasaki M. (1995) Phosphate-uptake and release activity in immobilized polyphosphate-accumulating bacterium *Microlunatus phosphovorus* strain NM-1. *J. Ferment. Bioeng.* **80**(4), 377-382.
- Nicholls H.A. (1975). Full scale experimentation on the new Johannesburg extended aeration plant. *Water SA* **1**(3), 121-132.
- Nicholls H.A. (1978). Kinetics of phosphorus transformations in aerobic and anaerobic environments. *Prog. Wat. Tech.* **10**.
- Nicholls H.A. (1982). Application of the Marais-Ekama activated sludge model to large plants. *Wat. Sci. Tech.* **14**, 581-598.
- Nicholls H.A. (1987). Improvement to the stability of the biological phosphate removal process at the Johannesburg Northern Works. *Proc. BPR from Wastewaters*, Rome. 261-272.
- Nicholls H.A., and Osborn D.W. (1979) Bacterial stress: Prerequisite for biological removal of phosphorus. *J. Water Pollut. Control Fed.* **51**, 557-569.
- Nicholls H.A., Pitman A.R., and Osborn D.W. (1985) The readily biodegradable fraction of sewage: Its influence on phosphorus removal and measurement. *Wat. Sci. Tech.* **17**(11/12), 73-87.
- Oehmen A., Saunders A.M., Teresa Vives M.T., Yuan Z. and Keller J. (2006a) Competition between polyphosphate and glycogen accumulating organisms in enhanced biological phosphorus removal systems with acetate and propionate as carbon sources. *J. Biotech.* **123**(1), 22-32.
- Oehmen A., Vives M.T., Lu H., Yuan Z. and Keller J. (2005a) The effect of pH on the competition between polyphosphate-accumulating organisms and glycogen-accumulating organisms. *Wat. Res.* **39**(15), 3727-3737.
- Oehmen A., Yuan Z., Blackall L.L. and Keller J. (2005b) Comparison of acetate and propionate uptake by polyphosphate accumulating organisms and glycogen accumulating organisms. *Biotech. Bioeng.* **91**(2), 162-168.
- Oehmen A., Zeng R.J., Saunders A.M., Blackall L.L., Keller J., and Yuan Z. (2006b) Anaerobic and aerobic metabolism of glycogen accumulating organisms selected with propionate as the sole carbon source. *Microbiology* **152**(9), 2767-2778.
- Oehmen A., Lemos P.C., Carvalho G., Yuan Z., Keller J., Blackall L.L., Reis M.A.M. (2007) Advances in enhanced biological phosphorus removal: From micro to macro scale. *Wat. Res.* **41**(11), 2271-2300.
- Osborn D.W., and Nicholls H.A. (1978) Optimisation of the activated sludge process for the biological removal of phosphorus. *Prog. Wat. Tech.* **10**(1/2), 261-277.
- Pattarkine V.M., Randall C.W. (1999) The requirement of metal cations for enhanced biological phosphorus removal by activated sludge. *Wat. Sci. Technol.* **40**(2), 159-165.
- Pinzon A., Brdjanovic D., Moussa M., Lopez-Vazquez C.M., Meijer S., Van Straaten H., Janssen A., Van Loosdrecht MCM, and Amy G. (2007) Modelling Oil Refinery Wastewater Treatment Plant. *Environ. Technol.*, **29**(11).
- Pitman A.R. (1991) Design considerations for nutrient removal activated sludge plants. *Wat. Sci. Tech.* **23**(4-6), 781-790.
- Pitman A.R., Vandalsen L., and Trim B.C. (1988) Operating experience with biological nutrient removal at the Johannesburg Bushkoppie works. *Wat. Sci. Tech.* **20**(4-5), 51-62.
- Rabinowitz B., and Marais G.v.R. (1980) Chemical and biological phosphorus removal in the activated sludge process. M.A.Sc. thesis, Univ. CapeTown, S.A., Res. Rep. No. W32.
- Ramphao M.C., Wentzel M.C., Merritt R., Ekama G.A. Young and Buckley C.A. (2005) The impact of solid-liquid separation on design of biological nutrient removal activated sludge systems. *Biotech. & Bioeng.*, **89**(6), 630-646
- Randall A.A., Benefield L.D., and Hill W.E. (1994) The effect of fermentation products on enhanced biological phosphorus removal, polyphosphate storage, and microbial population dynamics. *Wat. Sci. Tech.* **30**(6), 213-219.
- Rensink J.H., Donker H.J.G.W., and Vries H.P.d. (1981). Biological P-removal in domestic wastewater by the activated sludge process. *Proc. 5th Eur. Sewage and Refuse Symp.* Munich
- Satoh H., Mino T., and Matsuo T. (1992) Uptake of organic substrates and accumulation of polyhydroxyalkanoates linked with glycolysis of intracellular carbohydrates under anaerobic conditions in the biological excess phosphate removal processes. *Wat. Sci. Tech.* **26**(5-6), 933-942.
- Saunders A.M., Mabbett A.N., McEwan A.G., and Blackall L.L. (2007) Proton motive force generation from stored polymers for the uptake of acetate under anaerobic conditions. *FEMS Microbiol. Lett.* **274**(2), 245-251.
- Scalf M.R., Pfeffer F.M., Lively L.D., Witherow J.O., and Priesing C.P. (1969) Phosphate removal in Baltimore, Maryland. *J. Sanitary Eng. Div. Am. Soc. Civil Eng.*, **95**(SA5) 817-827.
- Schuler A.J. Jenkins D. (2002) Effects of pH on enhanced biological phosphorus removal metabolisms. *Wat. Sci. Tech.* **46**(4-5), 171-178.
- Schuler A.J. and Jenkins D. (2003) Enhanced biological phosphorus removal from wastewater by biomass with different phosphorus contents, Part 1: Experimental results and comparison with metabolic models. *Water Environ. Res.* **75**(6), 485-498.
- Sell R.L., Krichten D.J., Noichl O.J. and Hartzog D.G. (1981) Low temperature biological phosphorus removal. In 54<sup>th</sup> WPCF Conference, Detroit.
- Seviour R.J., Mino T., and Onuki M. (2003) The microbiology of biological phosphorus removal in

- activated sludge systems. *FEMS Microbiol. Rev.* **27**(1), 99-127.
- Shapiro J., Levin G.V., and G.H.Z. (1967) Anoxically induced release of phosphate in wastewater treatment. *J. Water Pollut. Control Fed.* **39**, 1810-1818.
- Siebritz I.P., Ekama G.A., and Marais G.v.R. (1980) Excess biological phosphorus removal in the activated sludge process at warm temperature climate. *Proc. WasteTreatment Utilization.* **2**, 233-251, Pergamon Press, Toronto.
- Siebritz I.P., Ekama G.A., and Marais G.v.R. (1982) A parametric model for biological excess phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech.* **15**(3/4), 127-152.
- Simpkins M.J., and McLaren A.R. (1978) Consistent biological phosphate and nitrate removal in an activated sludge plant. *Prog. Wat. Tech.* **10**(5/6), 433-442.
- Smolders G.J.F., van der Meij J., van Loosdrecht M.C.M., and Heijnen J.J. (1994a) Model of the anaerobic metabolism of the biological phosphorus removal process: Stoichiometry and pH influence. *Biotech. Bioeng.* **43**, 461-470.
- Smolders G.J.F., van der Meij J., van Loosdrecht M.C.M., and Heijnen J.J. (1994b) Stoichiometric model of the aerobic metabolism of the biological phosphorus removal process. *Biotech. Bioeng.* **44**(7), 837-848.
- Smolders G.J.F., van Loosdrecht M.C.M. Heijnen J.J., Henze M. and Gujer W. (1994c). A metabolic model for the biological phosphorus removal process. *Water Sci. Technol.* **31**(2), 79-93.
- Smolders G.J.F., Meij J.v.d., Loosdrecht M.C.M.v., and Heijnen J.J. (1995) A structured metabolic model for anaerobic and aerobic stoichiometry and kinetics of the biological phosphorus removal process. *Biotech. Bioeng.* **47**, 277-287.
- Sorm R., Bortone G., Saltarelli R., Jenicek P., Wanner J., and Tilche A. (1996) Phosphate uptake under anoxic conditions and fixed-film nitrification in nutrient removal activated sludge system. *Wat. Res.* **30**(7), 1573-1584.
- Spatzierer G., Ludwig C., and Matsche N. (1985) Biological; phosphorus removal in combination with simultaneous precipitation. *Wat. Sci. Tech.* **17**(11/12), 163-176.
- Srinath E.G., Sastry C.A., and Pillai S.C. (1959) Rapid removal of phosphorus from sewage by activated sludge. *Experientia* **15**, 339-340.
- Stante L., Cellamare C.M., Malaspina F., Bortone G., and Tilche A. (1997) Biological phosphorus removal by pure culture of *Lampropedia* spp. *Wat. Res.* **31**(6), 1317-1324.
- Stern L.B., and Marais G.v.R. (1974) *Sewage as the electron donor in biological denitrification* Research Report No.W7, Dept. of Civil Eng., University of Cape Town, S.A.
- Timmerman M.W. (1979) Biological phosphate removal from domestic wastewater using anaerobic/aerobic treatment. *Development Ind. Microbiol.* **20**.
- Vacker D., Connell C.H., and Wells W.N. (1967) Phosphate removal through municipal wastewater treatment at San Antonio, Texas. *J. Water Pollut. Control Fed.* **39**, 750-771.
- van Loosdrecht M.C.M., Brandse F.A., and de Vries A.C. (1998) Upgrading of waste water treatment processes for integrated nutrient removal - The BCFS process. *Wat. Sci. Tech.* **37**(9), 209-217.
- van Loosdrecht M.C.M., Smolders G.J., Kuba T., and Heijnen J.J. (1997) Metabolism of micro-organisms responsible for enhanced biological phosphorus removal from wastewater - Use of dynamic enrichment cultures. *Antonie Van Leeuwenhoek Int. J. Gen. Molec. Microbiol.* **71**(1-2), 109-116.
- Venter S.L., Halliday J., and Pitman A.R. (1978) Optimisation of the Johannesburg Olifantsvlei extended aeration plant for phosphorus removal. *Prog. Wat. Tech.* **10**(1/2), 279-292.
- Viconneau J.C., Hascoet M.C. and Florentz M. (1985) The first application of biological phosphorus removal in France. In Proc. Int. Conf. Management Strategies for Phosphorus in the Environment, Selper Ltd. UK.
- Vlekke G.J.F.M., Comeau Y., and Oldham W.K. (1988) Biological phosphate removal from wastewater with oxygen or nitrate in sequencing batch reactors. *Environ. Tech. Lett.* **9**, 791-796.
- Wagner M., Erhart R., Manz W., Amann R., Lemmer H., Wedi D., Schleifer K.H. (1994) Development of an rRNA-targeted oligonucleotide probe specific for the genus *Acinetobacter* and its application for *in situ* monitoring in activated sludge. *Appl. Environ. Microbiol.* **60**(3), 792-800.
- Watanabe A., Miya A., and Matsuo Y. (1984). Laboratory scale study on biological phosphate removal using synthetic waste water: Removal performance and the investigation of enhanced phosphorus accumulating organisms. IAWPRC, *Newsletter of the Study Group on Phosphate Removal in Biological Sewage Treatment Processes* **2**(1), 40-43.
- Wentzel M.C., Dold P.L., Ekama G.A., and Marais G.v.R. (1989a) Enhanced polyphosphate organism cultures in activated sludge systems 3. Kinetic model. *Water SA* **15**(2), 89-102.
- Wentzel M.C., Ekama G.A., Dold P.L., and Marais G.v.R. (1990). Biological excess phosphorus removal - Steady-state process design. *Water SA* **16**(1), 29-48.
- Wentzel M.C., Ekama G.A., Loewenthal R.E., Dold P.L., and Marais G.v.R. (1989b) Enhanced polyphosphate organism cultures in activated-sludge systems .2. Experimental behavior. *Water SA* **15**(2), 71-88.
- Wentzel M.C., L.H. Lötter Loewenthal R.E., and Marais G.v.R. (1986) Metabolic behaviour of *Acinetobacter* spp. in enhanced biological phosphorus removal - A biochemical model. *Water SA* **12**, 209-224.
- Wentzel M.C., Lotter L.H., Ekama G.A., Loewenthal R.E., and Marais G.v.R. (1991) Evaluation of biochemical-models for biological excess phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech.* **23**(4-6), 567-576.

- Wentzel M.C., Marais G.v.R., Loewenthal R.E., and Ekama G.A. (1988) Enhanced polyphosphate organism cultures in activated-sludge systems 1. Enhanced culture development. *Water SA* **14**(2), 81-92.
- Wentzel M.C., Mbewe A., and Ekama G.A. (1995) Batch test for measurement of readily biodegradable COD and active organism concentrations in municipal wastewaters. *Water SA* **21**(2), 117-124.
- Wentzel M.C., Dold P.L., Ekama G.A., and Marais G.v.R. (1985) Kinetics of biological phosphorus release. *Wat. Sci. Tech.* **17**(11/12), 57-71.
- Wentzel M.C., Ekama G.A., and Marais G.v.R. (1992) Processes and modelling of nitrification-denitrification biological excess phosphorus removal systems – a review. *Wat. Sci. Tech.* **25**(6), 59-82.
- Whang L.M., Filipe C.D.M. and Park J.K. (2007) Model-based evaluation of competition between polyphosphate- and glycogen-accumulating organisms. *Wat. Res.* **41**(6), 1312-1324.
- Whang L.M. and Park J.K. (2006) Competition between polyphosphate- and glycogen-accumulating organisms in enhanced biological phosphorus removal systems: Effect of temperature and sludge age. *Wat. Environ. Res.* **78**(1), 4-11.
- Whang L.M., and Park J.K. (2002) Competition between polyphosphate- and glycogen-accumulating organisms in biological phosphorus removal systems. *Wat. Sci. Tech.* **46**(1-2), 191-194.
- Wilson D.E., and Marais G.v.R. (1976) *Adsorption phase in biological denitrification*. Research Report No.W11, Dept. of Civil Eng., University of Cape Town, S.A.
- Witherow J.L. (1970). Phosphorus removal in activated sludge. *Proc. 24<sup>th</sup> Industrial Waste Conference*, Purdue University, 1169.
- Wong M.T., Tan F.M., Ng W.J. and Liu W.T. (2004) Identification and occurrence of tetrad-forming alphaproteobacteria in anaerobic-aerobic activated sludge processes. *Microbiology-SGM* **150**, 3741–3748.
- WRC (1984) *Theory, design and operation of nutrient removal activated sludge processes*. Water Research Commission, Pretoria, S.A.
- Zeng R.J., van Loosdrecht M.C.M., Yuan Z. and Keller J. (2003) Metabolic model for glycogen-accumulating organisms in anaerobic/aerobic activated sludge systems. *Biotech. Bioeng.* **81**(1), 92-105.
- Yeoman S., Hunter M., Stephenson T., Lester J.N. and Perry R. (1988). An assessment of excess biological phosphorus removal during activated sludge treatment. *Env. Tech. Lett.* **9**, 637-646.

### شكر وتقدير

يشكر المؤلفون Carlos M. Lopez-Vazquez ويعربون عن تقديرهم لمساهمته بالفقرة رقم ١١-٧ بشأن الكائنات المراكمة للجلوكجين.

### المصطلحات والرموز

الوحدات	رمز جديد (الفصل السابع) (الفصل الرابع والخامس)	رمز جامعة كيب تاون الوصف
$m^3.d/m^3.d$	$a$	معدل إعادة تدويرسائل المخلوط معتمداً على تدفق المياه الداخلية
$m^3.d/m^3.d$	$a_{opt}$	معدل إعادة التدوير $a$ التي تمنع أننى حد لا $N_{ne}$
$gEVSS/gVSS.d$	$b_H$	معدل فقد الكتلة الذاتية المحدد للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs
$gEVSS/gVSS.d$	$b_{BH}$	معدل فقد الكتلة الذاتية المحدد للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs عند درجة حرارة $T$
$gEVSS/gVSS.d$	$b_{PAO}$	معدل فقد الكتلة الذاتية المحدد للكائنات المراكمة للفسفر PAOs
$gEVSS/gVSS.d$	$b_{GT}$	معدل فقد الكتلة الذاتية المحدد للكائنات المراكمة للفسفر PAOs عند درجة حرارة $T$
$gCOD/m^3$	$COD_b$	تركيز طلب الاكسجين الكيميائي القابل للتحلل COD

		<i>COD<sub>b,i</sub></i>
$gCOD/m^3$	تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل COD في المياه الداخلية	<i>COD<sub>b,i</sub></i>
$gCOD/m^3$	تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل المتاح للكائنات الحية العادمة غيرية	<i>COD<sub>b,OOH</sub></i>
	التغذية OHOs	
$gNO_3-N/m^3$ influent	قدرة إزالة النيترة للمفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين	<i>D<sub>P1</sub></i>
$gNO_3-N/m^3$ influent	قدرة إزالة النيترة للمفاعل الثانوي منقوص الأكسجين	<i>D<sub>P3</sub></i>
$gVSS/gVSS$	نسبة الكثافة اللاهوائية	<i>f<sub>xa</sub></i>
$gVSS/gVSS$	نسبة كثافة المفاعل الابتدائي منقوص الأكسجين	<i>f<sub>XI</sub></i>
$gVSS/gVSS$	أدنى نسبة كثافة رئيسة منقوص الأكسجين	<i>f<sub>XI,min</sub></i>
$gVSS/gVSS$	نسبة كثافة المفاعل الثانوي منقوص الأكسجين	<i>f<sub>X3</sub></i>
$gCOD/d$	الكتلة اليومية للمواد العضوية القابلة للتحلل في المياه الداخلية	<i>FS<sub>bi</sub></i>
$gCOD/gCOD$	الكتلة اليومية للركيزة القابلة للتحلل المتاحة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	<i>FCOD<sub>b,i</sub></i>
$gCOD/d$	الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكيميائي COD في المياه الداخلية	<i>FS<sub>ii</sub></i>
$gCOD/gVSS$	معدل طلب الأكسجين الكيميائي إلى المواد الصلبة العالقة المنطاطيرة للحمة COD/VSS	<i>f<sub>cv</sub></i>
$gFSS/gTSS$	محقى المواد غير العضوية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	<i>f<sub>IOHO</sub></i>
$gFSS/gTSS$	محقى المواد غير العضوية للكائنات المراكمة للفسفر PAOs	<i>f<sub>FSS,PAO</sub></i>
$gN/gVSS$	محقى نيتروجين الحمة	<i>f<sub>n</sub></i>
$gN/d$	الكتلة اليومية للنيتروجين المطلوب لإنتاج الحمة	<i>f<sub>N,synth</sub></i>
$gO_2/d$	الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الغني بالكربون	<i>FO<sub>c</sub></i>
$gO_2/d$	الكتلة اليومية للأكسجين المستهلك بواسطة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	<i>FO<sub>H</sub></i>
$gO_2/d$	الكتلة اليومية للأكسجين المستهلك بواسطة الكائنات المراكمة للفسفر PAOs	<i>FO<sub>G</sub></i>
$gO_2/d$	الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكلي	<i>FO<sub>T</sub></i>
$gP/gFSS$	نسبة الفسفر في المواد الصلبة العالقة الثابتة (غير العضوية)	<i>f<sub>P,FSS</sub></i>
$gP/gFSS$	نسبة الفسفر في المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS في المياه الداخلية	<i>f<sub>P,FSS,i</sub></i>
$gP/gAVSS$	نسبة الفسفر في الكتلة النشطة للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	<i>f<sub>XBHP</sub></i>
$gP/gAVSS$	نسبة الفسفر في الكتلة النشطة للكائنات المراكمة للفسفر PAO	<i>f<sub>XBGP</sub></i>
$gP/gTSS$	محقى الفسفر وفقاً للمواد الصلبة العالقة الكلية TSS	<i>f<sub>p</sub></i>
$gP/gVSS$	محقى الفسفر وفقاً للمواد الصلبة العالقة المتقطورة VSS	<i>f<sub>p</sub></i>
$gP/gEVSS$	نسبة الفسفر في الكتلة الذاتية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	<i>f<sub>XE,OOH</sub></i>
$gP/gEVSS$	نسبة الفسفر في الكتلة الذاتية للكائنات المراكمة للفسفر PAO	<i>f<sub>P,XE,PAO</sub></i>
$gP/gIVSS$	نسبة الفسفر في الكتلة الخامدة	<i>f<sub>XIP</sub></i>
$gP/gCOD$	معدل انتشار الفسفر إلى امتصاص المواد الصلبة العالقة المتقطورة P release/VFA uptake	<i>f<sub>prel</sub></i>
$gCOD/d$	الكتلة اليومية لطلب الأكسجين COD القابل للتخلص المحوّل إلى أحماض دهنية	<i>FS<sub>F,CONV</sub></i>
	متطاير VFAs في المفاعل اللاهوائي	
$gCOD/gCOD$	نسبة طلب الأكسجين الكيميائي المذاب غير القابل للتخلص في المياه الداخلية COD	<i>fs<sub>'us</sub></i>
$gP/d$	الكتلة اليومية للفسفر المتبقي بواسطة الكائنات المراكمة للفسفر PAOs	<i>MP<sub>re</sub></i>
$gCOD/gCOD$	النسبة الكلية للأكسجين الكيميائي القابل للتخلص بسهولة COD في المياه الداخلية	<i>f<sub>St's</sub></i>
$gCOD/gCOD$	نسبة طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتخلص بسهولة في المياه الداخلية لطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتخلص في المياه الداخلية	<i>f<sub>sb's</sub></i>
		<i>f<sub>ss</sub></i>

$gCOD/d$	الكتلة اليومية لـ $S_S$ المخزن بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs في المفاعل اللاهوائي	$MS_{seq}$	$FS_{S,PAO}$
$gCOD/d$	الكتلة اليومية للأحماض الدهنية المتطرافية VFAs في المياه الداخلية		$FS_{VFA,i}$
$gCOD/g COD$	نسبة الأحماض الدهنية المتطرافية VFAs لطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل COD بسهولة		$f_{SVFA,SSI}$
$gVSS/gTSS$	معدل المواد الصلبة العالقة المتطرافية إلى المواد الصلبة العالقة الكلية VSS/TSS من أجل الكتل النشطة والذاتية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية، والكتلة الذاتية والكتلة الخاملة للكائنات المراكمة للفسفور PAOs	$f_{VT}$	$f_{VT}$
$gVSS/gTSS$	معدل المواد الصلبة العالقة المتطرافية إلى المواد الصلبة العالقة VSS/TSS لكتلة PAOs النشطة للكائنات المراكمة للفسفور	$f_{VTG}$	$f_{VT,PAO}$
$gVSS/gVSS$	أقصى نسبة لكتلة منقوصة الأكسجين		$f_{Xdmx}$
$gEVSS/gAVSS$	نسبة البقايا الذاتية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	$f_{EH}$	$f_{XE,OHO}$
$gEVSS/gAVSS$	نسبة البقايا الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs	$f_{EG}$	$f_{XE,PAO}$
$gFSS/d$	الكتلة اليومية للمواد غير العضوية في المياه الداخلية	$MX_{Io_i}$	$FX_{FSS,i}$
$g COD/gCOD$	نسبة طلب الأكسجين الكيميائي الجزيئي غير القابل للتحلل في المياه الداخلية COD	$f_{SI,up}$	$f_{XI,CODi}$
$g VSS/gVSS$	أقصى نسبة كتلة غير هوائية		$f_{Xmax}$
$g COD/d$	الكتلة اليومية لطلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء في المياه الداخلية COD		$FX_{S,i}$
$d$	متوسط زمن المكث الهيدروليكي الاسمي للعملية	$R_{hn}$	$HRT_{np}$
$gNO_3^-N/gOHOVSS.d$	معدل إزالة النيترات المحدد في المفاعل الأبدائي منقوص الأكسجين لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترنة وإزالة النيترات NDEBPR على طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة RBCOD عند درجة حرارة T		$K'_{IT}$
$gNO_3^-N/gOHOVSS.d$	معدل إزالة النيترات المحدد في المفاعل الأبدائي منقوص الأكسجين لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترنة وإزالة النيترات NDEBPR على طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء SBCOD عند درجة حرارة T		$K'_{2T}$
$gNO_3^-N/gOHOVSS.d$	معدل إزالة النيترات المحدد في المفاعل الثاني منقوص الأكسجين لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترنة وإزالة النيترات NDEBPR على طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء عند درجة حرارة T		$K'_{3T}$
$m^3/gOHOVSS.d$	ثبات معدل التحمر ذات المرتبة الأولى عند درجة حرارة T	$K_{CT}$	$k_{F,T}$
$gNO_3^-N/gOHOVSS.d$	معدل إزالة النيترات المحدد للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs لنظام تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً المستخدم للنترنة وإزالة النيترات NDEBPR (') عند درجة حرارة T		$K'_T$
$gEVSS$	كتلة البقايا الذاتية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO في النظام	$MX_{EH}$	$MX_{E,OHO}$
$gEVSS$	كتلة البقايا الذاتية للكائنات المراكمة للفسفور PAOs في النظام	$MX_{EG}$	$MX_{E,PAO}$
$gFSS$	كتلة المواد الصلبة العالقة الثابتة (غير العضوية) في النظام		$MX_{FSS}$
$gVSS$ (or $gIVSS$ )	كتلة المادة العضوية الخاملة في النظام، الآتية من المياه الداخلية	$MX_I$	$MX_I$
$gAVSS$	كتلة الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs في النظام	$MX_{BH_v}$	$MX_{OHO}$
$gAVSS$	كتلة الكائنات المراكمة للفسفور PAO في النظام	$MX_{BG}$	$MX_{PAO}$
$gTSS$	كتلة المواد الصلبة العالقة الكلية في النظام		$MX_{TSS}$
$gTSS$	كتلة المواد الصلبة العالقة المتطرافية في النظام	$MX_v$	$MX_{VSS}$
-	رقم المفاعل اللاهوائي من سلسلة	$n$	$n$

-	العدد الكلي للمفاعلات اللاهوائية متساوية الحجم في السلسلة $n = ١، ٢، \dots، N$	$N$	$N$
$\text{gNO}_3\text{-N/m}^3$	قدرة نترة المفاعل الحيوي	$N_c$	$NIT_c$
$\text{m}^3/\text{d}$	متوسط معدل التنفق اليومي في المياه الداخلية	$Q_i$	$Q_i$
$\text{Ml/d}$	متوسط تدفق المناخ الجاف	$Q_{i,adwf}$	$Q_{i,adwf}$
$\text{m}^3.\text{d}/\text{m}^3.\text{d}$	معدل إعادة تدوير السائل المخلوط من المفاعل الهوائي إلى منقوص الأكسجين (أو اللاهوائي) معتمداً على تدفق المياه الداخلية	$r$	$r$
$\text{m}^3.\text{d}/\text{m}^3.\text{d}$	معدل إعادة تدوير الحمأة النشطة العائدة معتمداً على تدفق المياه الداخلية	$s$	$s$
$\text{mgCaCO}_3/\text{l}$	تركيز القلوية	$S_{Alk}$	$S_{Alk}$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز المادة العضوية القابلة للتخرّم	$S_F$	$S_F$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز المادة العضوية القابلة للتخرّم في أقصى مفاعل لاهوائي $n^{th}$	$S_{bsf}$	$S_{F,ANn}$
$\text{gCOD/m}^3$	المادة العضوية القابلة للتخرّم المحوّلة إلى أحماض دهنية متطرّبة VFA <sub>s</sub> على حجم المياه الداخلية	$S'_{bsfi}$	$S_{F,conv}$
$\text{gCOD/m}^3$	الركيزة القابلة للتخرّم المستهلكة بواسطة إزالة النيترة في المفاعل اللاهوائي		$S_{F,DENIT}$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز المادة العضوية القابلة للتخرّم في المياه الداخلية	$S_{bsfi}$	$S_{F,i}$
$\text{gCOD/m}^3$	$S_{F,i}$ المتأتّح للتحويل إلى أحماض دهنية متطرّبة على حجم المياه الداخلية	$S'_{bsfi}$	$S_{F,i,conv}$
$\text{gCOD/m}^3$	الركيزة القابلة للتخرّم المستهلكة بواسطة الأكسدة الهوائية في المفاعل اللاهوائي		$S_{F,OXID}$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز المادة العضوية الذائبة الخامّلة في المياه الداخلية		$S_{I,i}$
$\text{gNO}_3\text{-N/m}^3$	تركيز النترات في النفايات السائلة	$N_{ne}$	$S_{NO3,e}$
$\text{gNO}_3\text{-N/m}^3$	تركيز النترات في المياه الداخلية (إلى المفاعل اللاهوائي)	$N_{O3i}$	$S_{NO3,i}$
$\text{gNO}_3\text{-N/m}^3$	تركيز النترات في إعادة تدوير الحمأة إلى المفاعل اللاهوائي	$N_{O3r}$	$S_{NO3,s}$
$\text{gO}_2/\text{m}^3$	تركيز الأكسجين المذاب	$S_{O2}$	$S_{O2}$
$\text{gO}_2/\text{m}^3$	تركيز الأكسجين في إعادة التدوير منقوصه الأكسجين إلى المفاعل اللاهوائي	$O_r$	$S_{O2,a}$
$\text{gO}_2/\text{m}^3$	تركيز الأكسجين في المياه الداخلية	$O_i$	$S_{O2,i}$
$\text{gO}_2/\text{m}^3$	تركيز الأكسجين في إعادة تدوير الحمأة إلى المفاعل اللاهوائي	$N_{ns}$	$S_{O2,s}$
$\text{gP/m}^3$	تركيز الفسفور المنبعث	$P_{rel}$	$S_{PO4,rel}$
d	عمر الحمأة	$R_s$	$SRT$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة COD في المياه الداخلية	$S_S$	$S_{S,i}$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز $S_S$ المخزنة بواسطة الكائنات المراكمة للفسفور PAOs		$S_{S,PAO}$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز الأحماض الدهنية المتطرّبة	$S_A$	$S_{VFA}$
$\text{gCOD/m}^3$	تركيز الأحماض الدهنية المتطرّبة VFAs في المياه الداخلية	$S_{bsai}$	$S_{VFA,i}$
h	الזמן	$t$	$t$
$^{\circ}\text{C}$	درجة الحرارة	$T$	$T$
$\text{gN/m}^3$	إجمالي تركيز نيتروجين كلادهل	$N_t$	$TKN$
$\text{gN/m}^3$	إجمالي نيتروجين كلادهل في المياه الداخلية المطلوبة لتوليف الكتلة الحيوية		$TKN_{i,synth}$
$^{\circ}\text{C}$	أدنى درجة حرارة	$T$	$T_{min}$
$\text{gP/m}^3$	إجمالي تركيز الفسفور في النفايات السائلة	$P_t$	$T_{P,e}$
$\text{gP/m}^3$	إجمالي تركيز الفسفور في المياه الداخلية	$P_t$	$T_{P,i}$
$\text{gTSS/m}^3$	المواد الصلبة العالقة الكلية	$X_{TSS}$	$TSS$
l	حجم العمليات البيولوجية (المفاعل الحيوي)	$V_p$	$V_P$
$\text{gVSS/m}^3$	تركيز المواد الصلبة العالقة المتطرّبة VSS	$X_v$	$VSS$

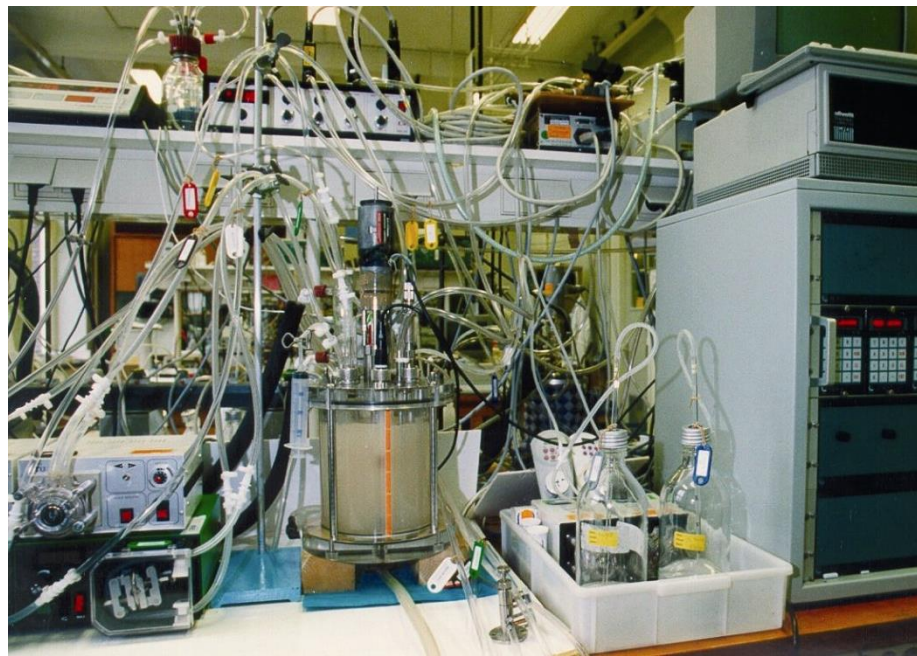
$g\ FSS/m^3$	تركيز المواد الصلبة العالقة الثابتة FSS في المياه الداخلة	$X_{FSS,i}$
$gCOD/m^3$	تركيز المادة الجزيئية الخامدة في المياه الداخلة	$X_{I,i}$
$gCOD/m^3$	تركيز الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية	$X_{OHO}$
$gCOD/m^3$	تركيز الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية في المفاعل اللاهوائي	$X_{OHO,AN}$
$gCOD/m^3$	الكائنات المراكمة للفسفور	$X_{PAO}$
$g COD/m^3$	تركيز المواد العضوية القابلة للتحلل ببطء	$X_S$
$g COD/m^3$	تركيز المواد العضوية القابلة للتحلل ببطء في المياه الداخلة	$X_{S,i}$
$g TSS/m^3$	إجمالي تركيز المواد الصلبة العالقة للمفاعل	$X_t$
$gTSS/m^3$	تركيز المواد الصلبة العالقة الكلية المرغوبة والمختارة في المفاعل الهوائي	$X_{TSS,OX}$
$gVSS/m^3$	تركيز المواد الصلبة العالقة المتطرافية للمفاعل	$X_{VSS}$
$gVSS/m^3$	تركيز المواد الصلبة العالقة الكلية المرغوبة والمختارة في المفاعل الهوائي	$X_{VSS,OX}$
$gAVSS/gCOD$	ناتج الكتلة الحيوية للكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHO	$Y_{Hv}$
$gP/m^3$ influent	إزالة الفسفور بسبب الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية OHOs	$\Delta P_H$
$gP/m^3$ influent	إزالة الفسفور بسبب الكائنات المراكمة للفسفور PAOs	$\Delta P_G$
$gP/m^3$ influent	إجمالي إزالة الفسفور بواسطة النظام	$\Delta P_I$
$gP/m^3$ influent	إجمالي الإزالة الفعلية للفسفور بواسطة النظام	$\Delta P_{SYS,ACT}$
$gP/m^3$ influent	إجمالي الإزالة المحتملة للفسفور بواسطة النظام	$\Delta P_{SYS,POT}$
$gP/m^3$ influent	إزالة الفسفور بسبب كتلة البقايا الذاتية	$\Delta P_{XE}$
$gP/m^3$ influent	إزالة الفسفور بسبب الكتلة الخامدة	$\Delta P_I$
		$\Delta P_{XI}$

الاختصار	الوصف
A/O	عملية لاهوائية/ منقوصة الأكسجين
$A^2O$	عملية لاهوائية، منقوصة الأكسجين، هوائية
AN	لاهوائي
AX	منقوص الأكسجين
AVSS	المواد الصلبة العالقة المتطرافية النشطة
BNR	إزالة النيتروجين بيولوجياً
DDGGE	المسخ بالرجل الكهربائي الهلامي الجاف
e	المياه الخارجية (المعالجة)
EBPR	تعزيز إزالة الفسفور بيولوجياً
EM	الميكروسکوب الألکترونی
EVSS	بقايا ذاتية في شكل مواد صلبة عالقة متطرافية
FISH	الفلورة في مسابر التهيجين التألفي في الموضع
FSS	المواد الصلبة العالقة الثابتة (غير العضوية)
HRT	زمن المكث الهيدروليكي
IVSS	المواد الصلبة العالقة المتطرافية الخامدة
I	المياه الداخلة
JHB	عملية جوهانسبيرج
MLE	عملية لودراك إيتينجار المعدلة
MLSS	المواد الصلبة العالقة للسائل المختلط

المواد الصلبة العالقة المتطرية للسائل المختلط	MLVSS
عملية جامعة كيب تاون المعدلة	MUCT
الكائنات الحية المستخدمة للنترة	NIT
النترة وإزالة النيترة	ND
عملية تعزيز إزالة الفسفور بيولوجيا المستخدمة للنترة وإزالة النيترة	NDEBPR
الكائنات الحية العادمة غيرية التغذية	OHO
معدل امتصاص الأكسجين	OUR
هوائي	OX
الكائنات المراتكة للفوسفات	PAO
بولي هيدروكسي ألانوات	PHA
بولي هيدروكسي بيوثيرات	PHB
بولي هيدروكسي فاليرات	PHV
فوسفات	PO <sub>4</sub>
الحمة النشطة العائدة	RAS
طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل بسهولة	RBCOD
المادة العضوية الحسيمية القابلة للتحلل ببطء	SBCOD
المفاعل المتتابع الدفعي	SBR
زمن مكث الحمة	SRT
حوض الترسيب الثانوي	SST
دورة حمض ثلاثي الكاربوكسيل	TCA
إجمالي نيتروجين كلاهيل	TKN
النيتروجين الكلي	TN
الفسفور الكلي	TP
المواد الصلبة العالقة الكلية	TSS
عملية جامعة كيب تاون	UCT
الحمض الدهني المتطرير	VFA
المواد الصلبة العالقة المتطرية	VSS
عملية محطة مبادرة فيرجينيا	VIP
مخلفات الحمة من المفاعلات الهوائية	W
مخلفات الحمة من خط إعادة تدوير الحمة	WS

الرموز اليونانية (الفصل السابع والخامس) (الفصل الرابع والخامس)	الوصف	رمز جامعة كيب تاون	الوحدات
A	ثابت ألفا		
B	ثابت بيتا		
$\mu_{Am20}$	أقصى معدل نمو محدد لبакتيريا النيترة عند ٢٠ درجة مئوية	$\mu_{Am20}$	d <sup>-1</sup>
$\theta_{kF}$	معامل درجة حرارة أرهينيس لـ $k_F$		-
H	عامل انخفاض معدلات عملية التحلل / النمو الهوائي على طلب الأكسجين الكيميائي القابل للتحلل ببطء عند الظروف منقوصة الأكسجين		-
$\theta_{bOHO}$	معامل درجة حرارة أرهينيس لـ $b_{OHO}$		-
$\theta_{bPAO}$	معامل درجة حرارة أرهينيس لـ $b_{PAO}$		-

بحوث أساسية باستخدام  
البيانات الغنية من الكائنات  
المراكمة للفوسفات (PAOs)  
على نطاق المختبر في  
مفاعلات التتابع الدفعي و  
التي ساهمت بشكل كبير في  
تطوير نماذج الأيض  
(photo: D. Brdjanovic)





٨

## إزالة الكائنات الممرضة (مسببات الأمراض)

Charles P. Gerba

١-٨ مقدمة

والأمراض المنتقلة عن طريق المياه هي تلك التي تنتقل خلال تناول المياه ملوثة والتي تعمل كناقل سلبي لعامل العدوى. والأمراض التقليدية المنتقلة عن طريق المياه، الكوليرا وحمى التيفوئيد، والتي اجتاحت ماراً مناطق كثيفة السكان على مدى التاريخ الإنساني، تمت السيطرة عليها بفعالية بحماية مصادر المياه وبمعالجة موارد المياه الملوثة. والأمراض الأخرى التي تسببها البكتيريا والفيروسات والبروتوزوا والديدان الطفيلية (الديدان المعوية) قد تنتقل أيضاً بواسطة مياه الشرب الملوثة. ومع ذلك فإنه من المهم أن نذكر أن الأمراض المنتقلة عن طريق المياه تنتقل عن طريق برازي-فمي، من إنسان إلى إنسان أو حيوان إلى إنسان، وبهذا فمياه الشرب مجرد واحدة من موارد عديدة ممكنة لنقلها.

### ٢-٨ أنواع مسببات الأمراض المعوية

تشمل الكائنات الدقيقة الجرثومية القادرة على إحداث المرض الفيروسات والبكتيريا والبروتوزوا، والديدان أو الديدان المعوية قادرة أيضاً على أن تنتقل بواسطة مياه الصرف الصحي المنزلي. وبعضاً أنواع الشائعة للجراثيم المعوية الموجودة في مياه المجاري موجودة في

جدول ١-٨ حتى ٣-٨

على الرغم من أن البشر معرضون بصورة مستمرة لعدد كبير من الكائنات الدقيقة في البيئة، إلا أن عدد قليل من هذه الكائنات يكون قادرًا على التفاعل مع العوائل التي يعيش عليها بطريقة تتنج عنها العدوى والمرض. وتسمى الكائنات الدقيقة المسيبة للأمراض "جراثيم أو مسببات الأمراض". والعدوى هي العملية التي فيها تتكاثر الجراثيم أو تنمو على أو في العائل. والعدوى لا ينتج عنها بالضرورة أي مرض حيث إنه يمكن للكائن الدقيق أن ينمو على أو في العائل ولكن لا ينتج عنه مرض. وفي حالة العدوى المعوية التي تسببها السالمونيلا (أي الإسهال) نجد أن نصف الأفراد المصابين فقط هم الذين تظهر عليهم أعراض مرضية. وتنشأ مسببات الأمراض عادة من عائل مصاب بالعدوى (إما إنسان أو حيوان) أو مباشرة من البيئة المحيطة.

والكائنات الدقيقة التي تنتقل عن طريق برازي - فيشار إليها دائمًا كجراثيم معوية لأنها تعدى الجهاز المعوي. وهي مستقرة على نحو ملحوظ في الماء والغذاء وقادرة - في حالة البكتيريا المعوية - على النمو خارج العائل في ظل الظروف البيئية المواتية (درجات الحرارة الدافئة والمادة العضوية الكافية).

الفيروسات المعاوية تسبب الإسهال. وفيروس روتا (العجي) عدو شائعة بين الأطفال تحت عمر السنين، ويسبب قدر كبير من الوفيات في الأطفال بالدول النامية. وقد ارتبطت أكثر من اثني عشرة حالة تقشى للأمراض المنتقلة بطريق المياه في الأطفال والبالغين بهذا الفيروس. أما فيروس الحمض النووي وما يرتبط به من الفيروسات العفنية (الإعفينة) فهي المسببات الرئيسية للإسهالات في العالم، وقد اكتشفت أول مرة خلال تقشى لمرض النزلات المعاوية في نوروروك بأوهايو في الولايات المتحدة في عام ١٩٦٨. وهذا الفيروس يسبب حالة مرضية يميزها الإسهال والقيء ويستمر عادة لمدة ٢٤ ساعة. ولا توجد مناعة طويلة الأمد ويمكن أن تعاد العدوى للأشخاص مرات ومرات. هذا هو الفيروس الأكثر شيوعاً والمرتبط ب التقشى للأمراض المنتقلة بواسطة المياه. والتهاب الكبد الفيروسي المنتقل في المياه يسببه فيروس A و فيروس E الكبدي الوبائي (HAV و HEV ترتيباً). وفيروس الالتهاب الكبدي A و E شائعان كثيراً في الدول النامية. وبينما نجد أن حوالي ٩٠٪ من السكان قد يكون لديهم أجسام مضادة لفيروس HAV، نجد أن HEV قد ارتبط ب التقشى كبير للأمراض المنتقلة بطريق الماء في آسيا وأفريقيا. ولكن لم يتم توثيق حالات تقشيشها في الدول المتقدمة. ويمكن أن يسبب HEV الوفاة عند النساء الحوامل، حوالي ٣٠-٢٠٪ أثناء تقشى وباء الأمراض المنتقلة بطريق الماء. و HEV هو الفيروس المعاوي الوحيد المقاوم للتبيط نشاطه بالحرارة.

والفيروسات المعاوية هي الفيروسات التي تمت دراستها بكثافة في مياه الصرف الصحي، لأنها الأكثر سهولة في النمو معملياً. والفيروسات المعاوية أعضاء في عائلة "الفيروسات البيكورناوية" والتي هي من ضمن أصغر فيروسات الأحماض النووي الريبووية. و pico تعنى "صغير". والفيروسات المعاوية فيروسات ذات قفيصة (غطاء كالقصص الصغير) متعددة السطوح. والفيروسات هنا تكون تقريباً ٣٢-٢٧ ن.م (نانوميتر) في قطرها. وتنقسم الفيروسات المعاوية إلى عدة مجموعات (جدول ٢-٨). ويتكون الحمض النووي للفيروسات المعاوية من ssRNA، وهي فيروسات تكشف كثيراً في مياه الصرف الصحي مرتبطة بنموها؛ لأن العديد من الفيروسات المعاوية مثل HAV والفيروسات الغدية وفيروسات روتا (العجي) وفيروسات الحمض النووي والفيروسات المستistera الصغيرة الأخرى يصعب عليها النمو في الخلايا التقليدية.

جدول ١-٨ تقسيم بعض البروتوزوا والديدان التي تنتقل بيئياً

البروتوزوا
شعبة البرغيات
سيكلوسبيروا
كريبتوبورديوم
شعبة السوطيات
إنتمامبيا هيستوليتا
جيارديا لابلبا
الديدان
شعبة الخيطيات
أسكاريس
نيكتنور
تريكريس
شعبة الديدان المعاوية
طاقة السيستوديا
تينيا ساجيناتا

#### ١-٢-٨ الفيروسات

تكون الفيروسات من حمض نووي فقط (والذي يحوي المعلومات الجينية) محاط بغضاء أو غلاف واقي. وبعض الفيروسات ربما يكون لها أيضاً طبقة دهنية تحيط بالغطاء البروتيني. والحمض النووي إما حمض نووي ريبوزي أو حمض ريبيري نووي ناقص الأكسجين (RNA أو DNA ترتيباً). كما لا يمكنها النمو خارج عوائلها (من البكتيريا أو النبات أو الحيوان) وهي لا تحتاج إلى غذاء لتبقى حية. ولهذه السبب فهي قادرة على البقاء حية لفترات طويلة، خاصة في درجات الحرارة المنخفضة في بيئتها. والفيروسات التي تعدى البكتيريا تسمى "ملقمة البكتيريا"، والتي تعدى منها البكتيريا القولونية تسمى "ملقمة القولونيات" والفيروسات البشرية التي تنمو في القناة المعاوية يشار لها كفيروسات معاوية. والفيروسات المعاوية عادة تكون محددة العائل تماماً، وهذا لا تعدى الفيروسات البشرية سوى البشر. ومجرد تناول فيروسات قليلة (١٠-١١ فقط) يمكن أن يسبب العدوى، مقارنة مثلاً بالآلاف من البكتيريا المعاوية.

وتحتاج الفيروسات المعاوية البشرية لاستخدام وسط نسيجي حياني (مثل خلايا كلی القرود) لعزلها ونموها في المعمل، مما يجعلها أكثر تكلفة بكثير من البكتيريا المعاوية في دراستها.

وهناك الآن أكثر من ١٦٠ فيروس معاوي معروف لعدوى الإنسان، منهم أنواع جديدة يتم اكتشافها بصورة منتظمة. وهناك عدد كبير من

الأشعة فوق البنفسجية. وهذه الفيروسات الغذية عموماً تم عزلها في مياه الصرف الصحي بتركيزات أكثر من غيرها من الفيروسات المعاوية التي تم دراستها بشكل أكثر شيوعاً، وتم التعرف على الأقل على ٥٠ نوعاً من الفيروسات الغذية التي تصيب الإنسان. ويشير ارتباط الفيروسات الغذية بأمراض الجهاز التنفسي، ولكنها أيضاً قادرة على أن تسبب عدوى أمراض العيون والحلق وهي سبب معروف للإسهال لدى الأطفال. والنوع ٣٦ من الفيروسات الغذية يرتبط بالبدانة في الحيوانات والإنسان، وبسبب مجموعته الجينية مزدوجة الصبغية من الحمض النووي الريبي، فهي قادرة على استخدام الإنزيمات في عائلها من البشر لإصلاح أي ثلف ينشأ عن استخدام الأشعة فوق البنفسجية ضدها، مما يجعلها أكثر جراثيم الأمراض المنتقلة بطريق الماء مقاومة للتطهير بالأشعة فوق البنفسجية (Gerba *et al.*, 2002). والفيروسات الغذية ترتبط بالأوبئة الناشئة من مياه مناطق الترفية لعدوى الألوف والعيون والحنجرة. وقد أظهرت العديد من الأوبئة التي ظهرت حديثاً في أوروبا أنها يمكن أن تنتقل أيضاً عن طريق مياه الشرب (Divizia *et al.*, 2004; Kukkula *et al.*, 1997).

#### ٢-٢-٨ البكتيريا

البكتيريا كائنات وحيدة الخلية محاطة بغشاء وجدار خلوي. وتسمى البكتيريا التي تنمو في الجهاز المعاوي للإنسان بكتيريا معاوية. والبكتيريا الممرضة المعاوية عادةً لا يمكنها البقاء حية لفترات زمنية طويلة في البيئة وعلى عكس الفيروسات المعاوية، تنقل جراثيم البكتيريا المعاوية عدواها لكل من الإنسان والحيوان. وهذا نجد بكتيريا السالمونيلا تنقل العدوى للإنسان والدواجن والأبقار والزواحف ... إلخ. ويتم تصنيف البكتيريا بالشكل والحجم والقدرة على تخمير مختلف أنواع المواد الغذائية واحتياجاتها للأكسجين وصبغة حرام. والبكتيريا تصنف إلى بكتيريا سلبية الحرام و إيجابية الحرام، والتي هي انعكاس التركيب الكيميائي لحادرنا الخلوي.

والبكتيريا الرئيسية المعاوية والتي تشكل مصدر القلق في مياه الصرف الصحي هي: السالمونيلا والبكتيريا الحازونية والبكتيريا العصوية (الشيجلا) والبكتيريا القوسية والبكتيريا المعاوية القولونية "إيشيريشيا كولاي" (جدول ٣-٨). وهذه الأنواع من البكتيريا ترتبط بالإسهال دائمًا. والسالمونيلا تكون مجموعة كبيرة من البكتيريا مستديرة الشكل سالبة الحرام وتشمل ما يزيد عن ٢٠٠٠ نوع مصلي معروف. هذه الأنواع المصالية ناقلة للمرض للإنسان وتسبب مجالاً واسعاً من الأعراض بدءاً من الإلتهاب المعدى المعاوي المتوسط إلى المرض الخطير وحتى الموت.

جدول ٢-٨ الفيروسات المعاوية والأمراض المرتبطة بها

الفيروس المعاوي	المرض
الفيروسات المعاوية	
فيروس شلل الأطفال	الشلل
فيروس كوكساكي	الالتهاب السحاقي - مرض القلب - السكر نزلات البرد - الإسهال
فيروس إيكوي	الحمى - الطفح - الالتهاب السحاقي - الإسهال
فيروسات معاوية (٦٨ نوع)	التهاب العين - الحمى - الشلل - الالتهاب السحاقي
فيروس A الكبدي	أمراض الكبد
فيروسات تنفس يتيمة	غير معروف
الفيروس العجي (روتا)	الإسهال
فيروس غدي (غدد)	الإسهال - عدوى العين والحلق
فيروس نجمي	- عدوى تنفسية - بدانة
فيروس إكليلي	الإسهال
بشرية كأسية	
فيروس حمض نووي	الإسهال
فيروس عفن	الإسهال
فيروس التهاب كبدي	أمراض الكبد
فيروس نووي صغير	الإسهال
فيروس حلبي	الإسهال

إن الفيروسات التي تتنمي للفيروسات المعاوية قادرة على أن تسبب تنوعاً كبيراً من الظروف المرضية مثل الحمى والهربش والالتهاب السحاقي وأمراض القلب والشلل والسكر والإسهال والخلل العقلي. وهناك الآن تقريباً ١٠٠ نوع معروف من الفيروسات المعاوية ولكن الأكثر فحصاً من بينها فيروس كوكساكي وفيروس إيكوي وفيروس شلل الأطفال. والعديد من هذه الفيروسات يسهل عزله من مياه الصرف الصحي وتكون مصدراً لمعظم المعلومات عن فعالية معالجة مياه الصرف الصحي في إزالة الفيروسات، وكانت لفاحات سلالات فيروس شلل الأطفال هي الأكثر دراسة لأنها يمكن أن تنمو في يومين بالعمل، وجعل الاستخدام السايفي واسع النطاق للفاحات فيروس شلل الأطفال الحية منها أكثر الفيروسات المعاوية عزلاً.

وفيروسات الغذية (من الغدد) على عكس الفيروسات المعاوية الأخرى، لها مجموعة جينية مزدوجة الصبغية من الحمض النووي الريبي، مما يجعلها أكثر مقاومة للشطب بواسطة التطهير باستخدام

عندهم ما يسمى "انحلال الدم اليوريمي (HUS)" مسبباً لهم الفشل الكلوي وأنيميا تحمل الدم. وهذا المرض يمكن أن ينشأ عنه فقدان التام لوظائف الكلى. ويمكن أن يكون كل من الإنسان والأبقار مصدراً لتلوث المياه بهذا الكائن الدقيق. وتشمل الأوبئة الناشئة من المياه الملوثة كلاً من المياه الجوفية غير المتناثرة ومياه المترهات أيضاً.

والشيجيلا ترتبط ارتباطاً وثيقاً بالإيشيريشيا كولاي. وتسبب سلالة الدوستناريأ أقسى الأمراض وسلالة "السوني" تسبب الأعراض المتوسطة. وهذا مرض يصيب الإنسان بصورة رئيسية ويوجد الميكروب دائمًا في المياه الملوثة ببراز الإنسان وينقل من خلال مسار برازي - فمي. ولا يبدو أنه يبقى طويلاً في البيئة التي يتواجد بها.

وبكثيرها الأمعاء الدقيقة البيضاوية سالبة الجرام وعصوية منحنية ومعدية وتنشر كثيراً مرتبطة بالالتهاب المعدى المعنوى في الولايات المتحدة إنجلترا، وهي مبدئياً عدو تنتشر مع الأطعمة ترتبط بأكل لحوم الدواجن. وهي هشة نسبياً وحساسة للضغوط البيئية ولا يبدو أنها قادرة على البقاء طويلاً في البيئة. وُجُدَ أنها ترتبط بكل من أوبئة مياه الشرب أو مياه المترهات.

ويشمل النوع السالب الجرام القوسية أكثر من واحد من الميكروبات المعنوى للإنسان. وأشهرها هو النوع المعدى بالكولييرا. وتنقل الكولييرا من خلال العدوى بالأغذية الملوثة ببراز المياه. وتبقى الكولييرا متواجدة في العديد من أجزاء أمريكا الوسطى وجنوب أمريكا وأسيا وأفريقيا.

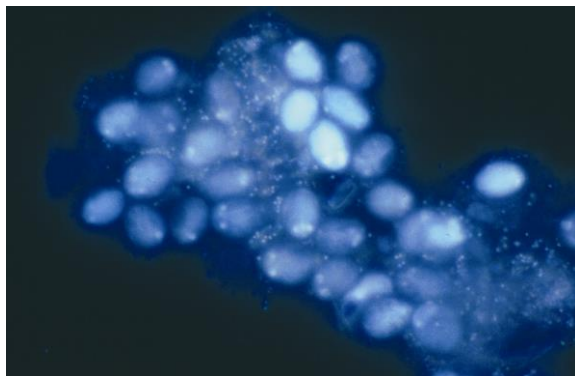
تشمل المجموعة المصلية المصلية للكولييرا القوسية O1 سلالتين: الكولييرا (التقليدية) وTor، وكل منها يشمل كائنات دقيقة من الأنواع المصلية/ إنابا وأوجاوا Inaba and Ogawa. وكل من هذين النوعين ينتج مواد معنوية سممية متشابهة، لهذا تكون الأعراض السريرية متشابهة. والعدوى بالأعراض المرضية هي أكثر شيوعاً من المرض نفسه، ولكن ظهر بعض حالات الإسهال المتوسطة أمر شائع أيضاً. وفي الحالات الشديدة التي لا تتم معالجتها، قد تحدث الوفاة خلال ساعات قليلة، وتجاوز نسبـة الوفيات بدون علاج نسبة ٥٥٪، وذلك نتيجة للإسهال المائي الشديد الذي يسمى "براز مياه الأرز" ويكون مظهراً مياه الأرز بسبب إرقة الغشاء المخاطي المعنوى والخلايا الطلائية. ومع العلاج المناسب، تتحسن نسبة الوفيات إلى أقل من ١٪، والإنسان هو العامل الوحيد المعروف لهذا المرض. وبهذا فإن خزان مرض الكولييرا هو الإنسان رغم إمكانية وجود عوائل بيئية

وستستطيع السالمونيلا أن تنقل العدوى للكثير من الحيوانات ذات الدم البارد أو الدم الدافئ، وحمى التيفوئيد التي تسببها السالمونيلا التيفية وحمى الباراتيفوئيد التي تسببها السالمونيلا نظرية التيفية توجدان عادة في الإنسان فقط رغم أن السالمونيلا نظرية التيفية توجد في الحيوانات المستأنسة في أحوال نادرة، والسالمونيلا هي الجراثيم البكتيرية الأكثر وجوداً وبحثاً في الصرف الصحي.

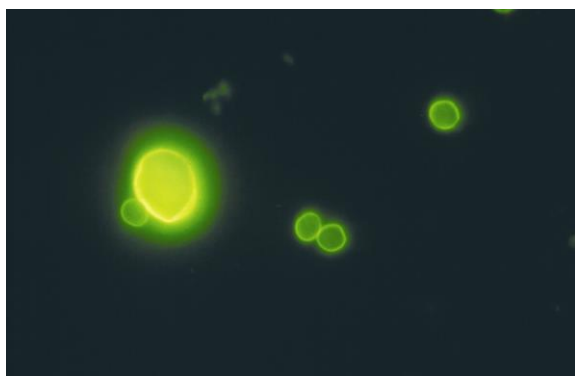
### جدول ٣-٨ مسببات الأمراض البكتيرية المعنوية الموجودة في مياه الصرف الصحي

جنس السالمونيلا < ٤٠٠ نوع مصلي
السالمونيلا التيفية
السالمونيلا نظرية التيفية
جنس الشيجيلية
بكثيرها الأمعاء الدقيقة البيضاوية
الكولييرا القوسية
السلطات المعنوية للكولييرا القولونية
بريسينيا القولون

والإيشيريشيا كولاي (البكتيريا القولونية) تكون سالبة الجرام ومستديرة وتوجد في الجهاز الهضمي لجميع الحيوانات ذات الدم الدافئ وكثيراً ما تعتبر غير ضارة. ومن جانب آخر، فهناك سلالات عديدة منها قادرة على العدوى بالالتهاب المعدى المعنوى، ومن بينها الإيشيريشيا كولاي المعنوى ETEC والإيشيريشيا كولاي المعنوى الدموية. وهذه السلالات المسببة للعدوى من الإيشيريشيا كولاي ارتبطت بالعديد من الأمراض المنتقلة بالماء. والإيشيريشيا كولاي المعنوى تعد مسببات رئيسة للإسهال عند الأشخاص المسافرين من البلاد الصناعية إلى البلاد الأقل تطوراً، كما أنها سبب رئيس للإسهال لدى الرضع والأطفال في الدول النامية. وبعد فترة حضانة مدتها ٢٢-١٠ ساعة، تبدأ الأعراض في الظهور كتقrasات وقيء وإسهال (ربما شديد) وإنجاد شديد وجفاف. ويمثل المرض عادة بين ٣ إلى ٥ أيام وقد ارتبطت الأوبئة بشرب مياه ملوثة بمخلفات آدمية. تم توصيف EHEC أول مرة في ١٩٨٢ عندما ظهر الوباء في عدة ولايات بأمريكا وظهر أنه نتج عن نوع مصلي محدد بإيشيريشيا كولاي O157:H7. وعدوى EHEC تعتبر الآن أحد أهم مشاكل أمريكا الشمالية وأوروبا وبعض مناطق أمريكا الجنوبية. ويتضمن المرض عادة تقrasات شديدة وإسهال، والذي يبدأ بأن يكون مائياً بعدها يصبح دموياً، والمرض عادة يكون محدوداً ذاتياً ويستمر لحوالي ٨ أيام. وعلى جانب آخر، فإن بعض ضحاياه، خاصة الصغار جداً، ينشأ



شكل ١-٨ كتلة متبدلة لمياه صرف صحي خارجة (السيب المعالج) مملوءة اصطناعياً بأكياس الحياديا مصبوبة بمادة DAPI وهي صبغة فلورسنت ترتبط بقوة مع الأحماض النوويية (صورة G. Medema).



شكل ٢-٨ البيض المتكيس لكريبيتوسبورديوم (الدواير الصغيرة) وأكياس الحياديا (البيضاوية الكبيرة) مصبوغين بصبغة الفلورسنت (صورة G. Medema).

وتمثل أكياس الكريبيتوسبورديوم بارفوم *parvum* مقاومة لمطهر الكلورين كما لوحظ عملياً في محطات تنقية المياه. وهي أكثر الكائنات الممرضة مقاومة للتطهير بالكلورين، كما وجد أنها تعيش لأسباب في المياه السطحية (Johnson *et al.*, 1997). ويهاجم الكريبيتوسبورديوم بارفوم أساساً الماشية ولكن يصيب أيضاً الإنسان. الكريبيتوسبورديوم هومينيس هو كائن يصيب الإنسان خاصة كل من السلالتين. وفي بعض البلاد ظهر الكريبيتوسبورديوم هومينيس كالسلالة الشائعة لعدوى الإنسان، بينما في دول أخرى تسود سلالة الكريبيتوسبورديوم بارفوم.

وتشتبه الأنثراينا هستولينيكا الدوستاريا الأبيبية (إسهال مدمم) وهي ثالث أكثر أسباب الموت بالعدوى في العالم. ويتجاوز مقدار تفشتها في العالم ٥٠٠ مليون عدوى مع أكثر من ١٠٠٠ حالة وفاة

أخرى، غالباً بالارتباط بالقشريات المائية (مجاذيف الأرجل) أو العوالق النباتية. والكولييرا القوسية كائن بحري المنشأ وإمكانية انتقاله إلى الإنسان ترتبط بيئية طبيعية مشابكة التي تحكم في وجودها وتركيزها في السلسلة الغذائية المائية (Lipp *et al.*, 2002).

### ٣-٢-٨ البروتوزوا

البروتوزوا هي إلا حيوانات وحيدة الخلية مع دورة حياة غالباً ما تكون معددة. والبروتوزوا المعاوية عن طريق الماء لها مرحلة مقاومة بيئية في دورة حياتها تسمى "الكيسة" أو الكيس الغشائي. هذه الأكياس الغشائية لها جدر سميك يجعل للبروتوزوا مقاومة شديدة جداً للمواد المطهرة. وهي أيضاً قادرة على البقاء حية لفترات زمنية أطول في البيئة، خاصة في درجات الحرارة المنخفضة. وهي أكبر بكثير من البكتيريا والفيروسات ويمكن أن يتم تحديد عددها كثيراً عند ترشيحها خلال وسط طبيعته حبيبية. ومن البروتوزوا التي تثير القلق: الحياديا والكريبيتوسبورديوم لاترivate them بالعديد من أوبئة الأمراض المنتقلة بالماء في البلاد النامية. وكما هو الحال في الفيروسات المعاوية ، يكفي عدد قليل من أكياس الحياديا أو الكريبيتوسبورديوم لأن يتناولها الإنسان لتسبب العدوى.

والجياديا عدو شائعة في الإنسان، وهي تسبب إسهالاً يستمر لمدة ١٠-٧ أيام، لكن العدوى قد تبقى لمدة ستة شهور بدون علاج مع معاودة ظهور الإسهال. وربما يصبح بعض الناس مصابين بالعدوى بصورة مزمنة، وهذا يفسر شيوع عزلها في مياه الصرف الصحي البلدية. وعندما تخترق أكياس الجياديا البيئة، فقد تستمر في الحياة لمدد زمنية طويلة. ووجد أن أكياس الجياديا لامبليا تعيش حتى عمر ٧٧ يوماً عند ٤°C و ٨°C عند ٣٧°C في المياه المقطرة (Bingham *et al.*, 1979). وأكياس الجياديا مقاومة لمطهر الكلورين، وقد ارتبطت أوبئتها بموارد المياه غير المرشحة المكرونة.

وتشتبه الكريبيتوسبورديوم أيضاً بالإسهال في الإنسان، ولكن العدوى تبقى فقط بين ٥ و ٧ أيام، بالرغم من أنها أكثر قوة من الجياديا. وعموماً تظهر أكياس الكريبيتوسبورديوم بتركيزات أقل (١٠-١%) من الجياديا، غالباً بسبب أنها تخرج مع الفضلات لفترات طويلة مثلاً هو الحال مع الجياديا. ومن جانب آخر فإن أكياس الكريبيتوسبورديوم تكون أكثر انتشاراً وبتركيزات عالية في المياه السطحية من الجياديا، ربما بسبب مصادر حيوانية أخرى.

لتاثير الكلور. بالإضافة لذلك، فهي يمكنها البقاء حية لفترات طويلة في حمة المجرى والتربيه، ربما لسنوات تحت ظروف باردة ورطبة.

والديدان السوطية أو "تريكوريس تريكورا" دودة طفيليّة شائعة في الإنسان وهي ثالث أكثر أنواع العدوى النيماتودية انتشاراً. وبهذا النوع يجب أن يوضع في التربة ويحتاج ٢١ يوماً في تربة رطبة ودافئة ومظللة حتى يصبح معدياً. ويمكن للبيض أن يعيش ١٨ شهراً في التربة (Burden *et al.*, 1976)، تكون العدوى في الإنسان عن طريق تناول مياه ملوثة أو تربة ملوثة. وتسبب الديدان الإسهال والقيء والأنيميا والتهاب الزانة.

وهناك مجموعتين رئيسيتين من الديدان الخطافية تسبب العدوى للإنسان: الدودة الخطافية للعالم القديم (دودة الأكلستوما) والديدان الخطافية للعالم الجديد (الفتاكة الأمريكية - نيكاتور). وهي تسبب العدوى للإنسان فقط وتتوطن في الأمعاء الدقيقة وتتغذى على الدم، وهي أسباب رئيسية في نقص الحديد في مرضى المناطق الاستوائية. ويمكن لمرحلة البرقات في هذه الديدان أن تبقى حية لمدة ٦ أسابيع في التربة الرطبة المظللة الرملية أو الطفالية، وهي لا تحييا جيداً في التربة الجافة أو درجات التجمد أو الحرارة فوق ٤٥°C.

تنقل الدودة الشريطية من نوع التينيا ساجيناتا عبر منتجات لحوم الأبقار التي بها عدوى وهي أكثر أنواع الديدان الشريطية شيوعاً في البشر. وتنقل العدوى للأبقار منأكل الحشائش أو التربة الملوثة بمياه الصرف الصحي الآدمي أو البراز. ويمكن لهذا الكائن المعدى أن يبقى حياً في بيئته لأسابيع. ووجد في أحد الدراسات أنها تعيش ١٦ يوماً في مياه الصرف الصحي غير المعالج وتقربياً لحوالي ٦ شهور في الحشائش (Jepson and Roth, 1952). وتتضمن أعراض العدوى آلام في البطن والصداع والدوار والإسهال وانسداد الأمعاء.

### ٣-٨ ظهور الكائنات الممرضة في مياه الصرف الصحي

تتواجد الكائنات الدقيقة المسيبة للأمراض تقريباً بصورة دائمة لمستوى ما في الصرف الصحي البلدي. والسبب هو أن الأشخاص المصابين بالعدوى دائمًا ما يفرزون عدداً كبيراً من هذه الجراثيم عندما يصابوا بالعدوى. وحتى الأشخاص غير المرضى يمكنهم إفراز جراثيم، وبالنسبة لمعظم الكائنات الممرضة المعاوية فإن ١٠-٧٥% من الأشخاص المصابين بالعدوى يصيرون مرضى، ربما يصل تركيز

سنويًا. وهناك حجمين من الأكياس، صغير (٩-٥ μm) وكبير (٢٠-١٠ μm)، ووُجد أن الأكياس الكبيرة فقط هي التي ترتبط بالمرض، وتقل الأكياس الأصغر إلى الارتباط بعلاقة معايشة (حيث يُستبعد الكائن من العائل المرتبط به ولكن لا يتتأثر العائل من ذلك). ويعاني حوالي ٢-٦% من الأشخاص المصابين بالعدوى من مرض الديستاناري الأميبية المتماثمة في الجسم حيث تهاجم أنظارها بنشاط الجدران المعاوية ومجاري الدم والكبد. وهذا الكائن مشكلة في الدول النامية بوجه عام حيث خدمات الصرف الصحي غير أساسية، وينتقل عبر الغذاء والماء الملوثين، وهو غير شائع في الدول المتقدمة ولم يظهر منها أوبئة عن طريق الانتقال من المياه في الولايات المتحدة مثلًا منذ ٤ عامًا. والأنتماميا ليست مقاومة للمواد المطهرة بنفس درجة كل من الجباريد والكريتوسبروبيديوم ولا يبدو أنها يمكن أن تعيش جيداً في بيئتها.

### ٤-٢-٨ الديدان الطفيليّة

هذه ديدان قادرة على عدوى الإنسان. وبعض الديدان تعيش في القناة المعاوية وتخرج بويضاتها مع البراز ويمكن أن تنتشر بواسطة مياه الصرف الصحي أو التربة أو الغذاء. وتكون بويضاتها قادرة على البقاء حية لفترات طويلة في البيئة (شهور وربما سنوات) ومقاومة جيداً للمطهرات. وتشمل الديدان الطفيليّة التي تسبب فلماً: الديدان الإسطوانيّة (النيماتودا) والديدان الشريطيّة (السيستودا) والديدان المفاطحة (تريماتودا).

والسبب الرئيس لعدوى النيماتودا في العالم هي ديدان الأسكاريس لامبريدوس، ويقدر عدد المصابين بها في العالم ١٠٠٠٠٠٠. ومعظم العدوى ظهر في المناطق الاستوائية وشبكة الاستوائية (Cropmtom, 1988). وقليل فقط من البويليات يحتاج لأن يتم تناوله حتى يسبب العدوى ويمكن لأنثى واحدة أن تنتج ٢٠٠٠٠ بويضة في اليوم الواحد في الشخص المصابة بالعدوى. وليس هناك حيوانات معينة تعرف على أنها مصدر لهذه الديدان. وتتضمن دورة الحياة في هذه الدودة الإسطوانيّة مرحلةً تهاجر فيها البرقات عبر الرئتين ويتم ابتلاعهما لتتخذ طريقها إلى الأمعاء. وتتوافق الأعراض دائمًا مع حمل (مقدار) الديدان، ويمكن لمقدار كبير من الديدان أن يؤدي إلى انسداد معيوي. وبالرغم من أن معظم العدوى تكون متوسطة، إلا أنه يقدر أن ٢٠٠٠ شخص يموتون سنويًا نتيجة لتعقيدات وانسدادات في الأمعاء (Freedman, 1992). وبالرغم من كثافة البويليات في العدد، وإزالتها من خلال ترسيب مياه المجاري، فهي تكون مقاومة جدًا أيضًا

ولهذه الأسباب فتركيزات الكائنات المعاوية في مياه الصرف الصحي يكون أعلى كثيّراً في الدول النامية عنه في الدول الصناعية. على سبيل المثال، فإن تركيز الفيروسات المعاوية الذي تمت ملاحظته في الولايات المتحدة يقع بين ١٠ و ١٠٠٠ لكل لتر، بينما تركيزات عالية تصل إلى ١٠٠٠٠ لكل لتر تمت ملاحظتها في أفريقيا وأسيا (Leong, 1983).

### ١-٣-٨ الكائنات المؤشرة

يكون الفحص الروتيني للمياه بخصوص وجود الكائنات الناقلة للأمراض عادةً أمراً مرهقاً وصعباً ومكلفاً ومستهلاً للوقت. وبالتالي، فقد تم استخدام كائنات مؤشرة لتقدير مدى وجود برازي وفعالية عملية معالجة مياه الصرف الصحي. ومفهوم "المؤشرة"، والذي أدخل مع نهاية القرن الماضي لتقدير مدى التلوث البرازي، يعتمد على أن بكتيريا غير مرضية معينة تظهر في براز جميع الكائنات ذات الدم الدافيء. هذه البكتيريا يمكن عزلها بسهولة وتقدر كميّتها بأساليب سهلة. وكشف هذه البكتيريا في المياه يعني أن التلوث البرازي قد حدث، وبالتالي تدل على أنه ربما كان هناك أيضاً كائنات مرضية معدية. على سبيل المثال، البكتيريا القولونية والتي تظهر عادةً في الأمعاء الدقيقة لجميع الكائنات ذات الدم الدافيء، يتم إخراجها بكميات كبيرة في البراز، وفي المياه الملوثة فإن البكتيريا القولونية توجد بكثافات تتناسب تقريباً مع درجة التلوث البرازي، ولأن البكتيريا القولونية تكون أشد احتمالاً من البكتيريا المسببة للأمراض، فإن غيابها من المياه يعتبر مؤشراً بأن المياه آمنة بكتريولوجياً للاستهلاك الآمني.

وستخدم المؤشرات بصورة تقليدية للدلالة على وجود الكائنات الممرضة، ومع ذلك فإننا اليوم ندرك أنه من النادر أن يكون هناك رابطة متبادلة بين المؤشرات البكتيرية والكائنات الممرضة للإنسان (Ashbolt *et al.*, 2001). وبهذا، فإن استخدام المؤشرات يحدد بصورة أفضل بواسطة الأغراض المستهدفة (جدول ٥-٨).

فيروس روتا (العجي) إلى ١٠٠ في الجرام من البراز أو ١٠٠ في كل ١٠ جرام من البراز (جدول ٤-٨).

جدول ٤-٨ تركيز مسببات الأمراض المعاوية في البراز

الكائن	في كل جرام براز
طفيليات البروتوزوا	$10^6\text{--}10^7$
الديدان الطفيليّة	$10^4\text{--}10^5$
الإسكارس	$10^3\text{--}10^7$
الفيروسوّات المعاوية	$10^{10}$
فيروس روتا (العجي)	$10^{11}$
الفيروسوّات الغذائية	$10^{4\text{--}10^{10}}$
البكتيريا المعاوية	$10^5\text{--}10^9$
السلالمونيلا	$10^7\text{--}10^9$
الشيجيلا	$10^6\text{--}10^9$
المؤشرات البكتيرية	$10^7\text{--}10^9$
بكتيريا قولونية	$10^6\text{--}10^9$
قولونية برازية	

وقد يفرز الأشخاص المصابون بالعدوى الكائنات الممرضة على مدى أسابيع عديدة وحتى عدة شهور. ويكون تركيز الكائنات الممرضة المعاوية في مياه الصرف الصحي مختلفاً، اعتماداً على عدة عوامل:

- حدوث العدوى في مجتمع من المجتمعات. كلما كان عدد المصابين بالعدوى أكثر، كلما زاد مقدار الجراثيم الخارجة إلى مياه الصرف الصحي. وبهذا، في الدول النامية حيث المعدلات الأكبر للأمراض العديدة يتوقع تركيزات أكبر للكائنات الممرضة في مياه الصرف الصحي.
- الوضع الاجتماعي الاقتصادي للسكان. هذه العوامل ترتبط بمستوى التعليم وممارسات الصحة العامة بالإضافة إلى إمكانية الوصول إلى مستوى الرعاية الصحية الذي يكفي لمعالجة الأمراض المعدية.
- التقويق في مدار العام. ففي مناطق المناخ المعتدل تصل حالات العدوى بفيروس روتا المعدى قمتها في بداية الشتاء، بينما الكريبيتوسبرويديوم يصل إلى قمة العدوى به مع بداية الربيع والخريف.
- استهلاك الفرد من المياه. فكلما انخفض استهلاك المياه الشخص الواحد، كلما زاد تركيز الكائنات الممرضة في مياه الصرف الصحي.

تنتج الغاز عند تخرّم اللاكتوز في وسط استزراع محدد، خلال ٤٨ ساعة عند ٣٥°C. وقد استخدمت مجموعة البكتيريا القولونية (الكولييفورم) كمعيار قياسي لتقدير مدى التلوث البرازي في مياه الشرب والترفيه، معظم القرن الماضي.

يعتمد معدل موت بكتيريا الكولييفورم على مقدار ونوع المادة العضوية في المياه ودرجة حرارتها. فإن احتوت المياه تركيزات كبيرة من المادة العضوية وفي درجة حرارة مرتفعة ومناسبة لنمو البكتيريا فهي تزيد في عددها. وقد لوحظت هذه الظاهرة في المياه الاستوائية الغنية بالمواد المغذية (eutrophic) والمياه التي تستقبل مخلفات صناعة الورق والألياف، ومياه الصرف الصحي والرواسب المائية والتربة المخصبة عضويًا (أي معدلة بحمة المجاري) بعد فترات المطر الثقيلة.

ومع أن إجمالي مجموعة الكولييفورم كان يمثل المؤشر الرئيس للتلوث المائي للعديد من السنين، إلا أن العديد من الكائنات في هذه المجموعة ليس محدداً بمصادر برازية. وهكذا، فقد تم تطوير طرق لقصر عملية تحديد العدد على البكتيريا القولونية (الكولييفورم) الواضح أنها من مصدر برازي، أي القولونيات البرازية أو القولونيات المتحملة للحرارة. هذه الكائنات والتي تشمل الإيشيريشيا والكلبسيللا يفرق بينها وبين غيرها في المعلم بقدرتها على تخرّم اللاكتوز مع إنتاج حامض عند درجة ٤٤°C خلال ٢٤ ساعة. وعموماً، فهذا الاختبار يبيّن القولونيات البرازية، ولكنه، من جانب آخر، لا يفرق بين التلوث الإنساني والحيواني.

إن تكرار ظهور البكتيريا القولونية البرازية في المياه غير الملوثة في المناطق الاستوائية، وقدرتها على البقاء حية لفترات طويلة من الوقت خارج الأمعاء في هذه المياه يرجح أن هذه الكائنات تظهر طبيعياً في المياه الاستوائية (Toranzos 1991) وأنه يلزم البحث عن مؤشرات جديدة في هذه المياه.

والإيشيريشيا كولاي هي الأكثر استخداماً كمؤشر، لأنها من السهل تمييزها من الأعضاء الآخرين في مجموعة البكتيريا القولونية (مثلاً غياب مسببات تخرّم الاليوريا وجود مسببات إنزيم هضم الجلوكوز: بيتا غلوكورونيداز) واحتمالات كشف التلوث البرازي أكثر منها. والقولونيات البرازية أيضاً لها بعض من نفس محددات الاستخدام مثل القولونيات الأخرى مثل إعادة النمو وكونها أقل مقاومة لتنقية المياه من الفيروسات والبروتوزوا.

**جدول ٥-٨** تعريفات وأمثلة للكائنات الدقيقة المؤشرة (معدلة من Ashbolt (et al., 2001)

المجموعة	تعريف وأمثلة
مؤشر العملية	مجموعة من الكائنات الدقيقة التي تمثل عملياً كفاءة عملية ما، مثل إجمالي البكتيريا عضوية التغذية وإجمالي البكتيريا القولونية في التطهير بالكلور.
مؤشر برازي	مجموعة كائنات تبين وجود تلوث برازي، مثل البكتيريا القولونية البرازية أو الإيشيريشيا كولاي.
المؤشر والكائنات النموذجية	مجموعة من السلالات تكشف وجود مسببات الأمراض وسلوكها على التوالي، مثل إيشيريشيا كولاي كمؤشر للساممونيلا وفيروس المعدى لبكتيريا القولون المحدد الذكري كنموذج للفيروسات المعاوية للإنسان

وهكذا، فإن مؤشرات العملية تستخدم لتقدير فعالية التنقية (تنقية مياه الشرب) بينما تستخدم المؤشرات البرازية لبيان وجود تلوث برازي. والكائن المؤشر (أو النموذج) يمثل وجود وسلوك كائن ممرض في بيئه معينة.

**٦-٨** وتركيز مختلف المؤشرات في مياه صرف صحي خام مبنية في جدول

**جدول ٦-٨** المستويات التقديريّة للكائنات المؤشرة في مياه الصرف الصحي الخام

الكائن	CFU per 100 ml
البكتيريا القولونية	10 <sup>7</sup> -10 <sup>9</sup>
البكتيريا القولونية البرازية	10 <sup>6</sup> -10 <sup>7</sup>
البرازية العقدية	10 <sup>5</sup> -10 <sup>6</sup>
البرازية المعاوية	10 <sup>4</sup> -10 <sup>5</sup>
الكلوستريديوم الحصوية	10 <sup>4</sup>
العنقودية (الموجبة لإنزيم الكواجيولاس)	10 <sup>3</sup>
الرافعة الزنجارية (سيديموناس إيريجنوزا)	10 <sup>5</sup>
بكتيريا مقاومة للحمض	10 <sup>2</sup>
العصبية القولونية	10 <sup>2</sup> -10 <sup>3</sup>
العصوانية	10 <sup>7</sup> -10 <sup>10</sup>

#### ٢-٣-٨ المؤشرات البكتيرية

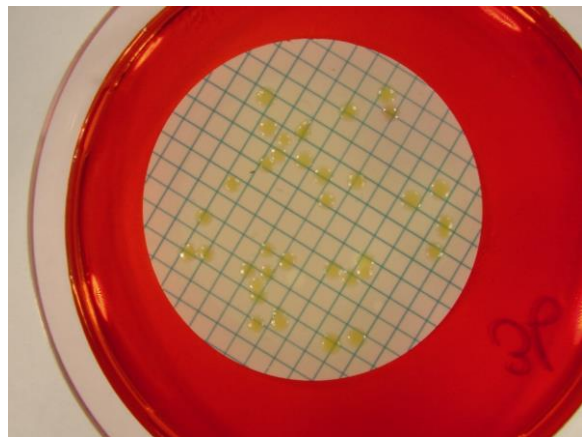
من السهل اكتشاف البكتيريا القولونية والتي تشمل أجناس: الإيشيريشيا والسيتروباكتر والإنتيروباكتر الكلبسيللا. وعلى وجه الخصوص، فإن هذه المجموعة تشمل جميع أنواع البكتيريا الهوائية واللاهوائية الاختيارية، السالبة الجرام التي لا تكون أبواغ والمستديرة الشكل، والتي

وقد تم اقتراح البكتيريا المعاوية البرازية كمؤشرات مفيدة لمخاطر الالتهاب المعاوي بالنسبة لمستخدمي حمامات السباحة، وتمت التوصية بمستويات قياسية لذلك (Cabelli 1989).

والكلوستريديوم بروفينجنز عبارة عن كائن لاهوائي مكون للأبoug يخترل الكبريتيد وإيجابي الجرام، عصوي الشكل وبرازي المصدر. والأبoug مقاومة جدًا للحرارة (٧٥°م لمدة ١٥ دقيقة) وتبقى في الطبيعة طويلاً مع مقاومتها الشديدة جدًا للمواد المطهرة. وتعتبر الجراثيم القوية لهذا الكائن محدداً لفائدته كمؤشر. من جانب آخر، فالمعتقد أنه يمكن اعتباره مؤسراً على تلوث حادث في الماضي، ولاستكشاف المؤشرات الأقل قوة منه، وأيضاً كمؤشر لإزالة طفيليات البروتوزوا أو الفيروسات خلال تنقية ومعالجة مياه الشرب والصرف الصحي (Payment and Franco, 1993). وبكتيريا لاهوائية أخرى مثل البكتيريا المشعقة الثانية تم اقتراحتها كمؤشرات ممكنة، والسبب كون بعض من هذه البكتيريا المشعقة الثانية مرتبطة أساساً بالإنسان، ويمكن أن تساعد في التمييز بين التلوث الآدمي والحيواني. على جانب آخر، فالأمر يحتاج إلى طرق أفضل وأكثر قياسية للكشف عن جميع أنواع البكتيريا اللاهوائية في البيئة، قبل أن تتم مراقبتها بصورة كافية في شكل روتيني.

### ٣-٨ الفيروسات ملقطة البكتيريا كمؤشرات (Bacteriophage)

تم اقتراح الفيروسات البكتيرية كمؤشرات للتلوث البرازي بسبب تواجدها الثابت في مياه الصرف الصحي المعالج. هذه الكائنات الدقيقة تم اقتراحتها أيضاً كمؤشرات للتلوث بالفيروسات. ذلك لأن الهيكل والتركيب البنياني والحجم والسلوك في البكتيريا يشبه تلك الخاصة بالفيروسات المعاوية. ولهذه الأسباب، تم استخدامها أيضاً بكثافة في تقدير مدى مقاومة الفيروسات للمواد المطهرة، ولتقييم مصير الفيروسات أثناء معالجة مياه شرب ومياه صرف صحي، وكذلك لاستشفاف المياه السطحية والجوفية. واستخدام الفيروسات البكتيرية كمؤشرات للتلوث البرازي أساسه هو الافتراض بأن وجودها في عينات الماء يشير إلى وجود بكتيريا قادرة على أن تدعم تكاثر الفيروسات الملتهمة لها. وقد تمت دراسة نوعين من الفيروسات البكتيرية على وجه التحديد: الفيروس البكتيري الجداري الذي يصيب السلالات العائلة له من الإيشيريشيا كولاي من خلال روابط على جدران هذه البكتيريا، وفيروس البكتيري المرتبط بمحدد الحمض النووي الرئيسي لملقطة القولونيات ويصيب سلالات الإيشيريشيا كولاي العائلة له من خلال



شكل ٣-٨ مجموعات صغيرة من الإيشيريشيا كولاي على الأجر (Agar slugs) (H. Veenendaal (صورة

وتتنمي البكتيريا العقدية البرازية إلى جنس البكتيريا المعاوية والبرازية العقدية (Gleeson and Gray, 1997) ويشمل جنس البكتيريا المعاوية جميع البكتيريا البرازية العقدية والتي تشتهر في خواص كيميائية حيوية ولها مجال واسع من مقاومة للظروف المواتية للنمو. وهي تتميز عن غيرها من البكتيريا العقدية بقدرتها على النمو في محلول كلوريد صوديوم ٦,٥٪ وأس هيدروجيني (pH ٩,٦ و ٤,٥٪) وتشمل البكتيريا البرازية من الأنواع الطيرية (*avium*) والمكورة (*durans* و *faecium*) والمعوية البرازية (*faecalis*) والدجاجية (*gallinarium*). وفي تنقية المياه، تكون هذه السلالة في صورة عقدوية. ومن سلالة العقدوية هذه، يعتبر نوعي: البقرية (*bovis*) والخليلية (*equinus*) كمثاليين للعقدوية البرازية. وهذا النوعان من العقدويات تسودان في الحيوانات، بينما المعاوية البرازية والمكورة تسودان في أمعاء الإنسان ويعتقد أن نسبة البكتيريا القولونية (FC) إلى البكتيريا العقدوية (FS) التي تصل إلى ٤ أو أكثر، تبين تلوثاً من مصدر آمني، بينما النسبة الأقل من ٠,٧، تبين تلوثاً حيوانياً (Geldreich and Kenner, 1969). ومن جانب آخر، فإن مدى صلاحية FC/FS كانت موضع سؤال. وفوق ذلك، فإن هذه النسبة صالحة فقط للتلوث البرازي الحديث (٤-٢ ساعة فقط).

وتتمتع البكتيريا البرازية العقدوية بمميزات معينة على البكتيريا القولونية والقولونية البرازية كمؤشرات، حيث إنها (Gray, 1997):

- نادراً ما تتكاثر في المياه.
- أكثر مقاومة للضغط البيئي والكلورة عن القولونيات.
- بقاوتها أطول في الطبيعة.

والمعايير والإرشادات هي بنود تستخدم لوصف التوصيات المتعلقة بالمستويات المقبولة للكائنات الدقيقة المؤشرة. وهي غير منفذة قانونياً ولكن تخدم كإرشادات تبين إذا كانت هناك مشكلة تتعلق بجودة المياه. ومثاليًا، فجميع المستويات يمكن أن تكشف أن هناك تهديدًا غير مقبول للصحة العامة أو أن هناك علاقة موجودة بين مقدار المرض ومستوى الكائنات الدقيقة المؤشرة. مثل هذه المعلومات يصعب الحصول عليها لأنها تتطلب على دراسات علمية وبائية مكافحة والتي كثيرة ما تكون صعبة في تفسيرها بسبب عامل مختلط. ومن المجالات التي استخدم فيها علم الأوبئة لوضع المعايير كانت مياه حمامات السباحة الترفيهية. وقد بينت دراسات وبائية في الولايات المتحدة أن ثمة علاقة بين الاضطرابات المعيشية المرتبطة بالسباحة في الحمامات وبين كثافات البكتيريا البرازية العنقودية والإيشيريشيا كولاي. ولم تلاحظ علاقة بين البكتيريا القولونية وذلك (Cabelli, 1989). وقد تم اقتراح استخدام متوسط هندسي قياسي قدره ٣٥ بكتيريا عقدية برازية لكل ١٠٠ مل بالنسبة لمياه الاستحمام في البحر.

واستخدام المستويات القياسية الميكروبية أيضاً يحتاج إلى تطوير طرق قياسية وخطط ضمان أو تحكم في الجودة للمعامل التي تقوم بالمراقبة. ومعرفة كيف تؤخذ العينة وعدد مراتها أيضاً أمر هام. وجميع هذه المعلومات يتم تحديدها في اللائحة عندما توضع مواصفات قياسية. على سبيل المثال: تكرار أخذ العينات قد يتم تحديده بحجم (عدد العملاء) المرفق الذي يوفر خدمة المياه. فيجب أن يسير أخذ العينات بصورة عشوائية لحد ما بحيث يتم تحديد خواص المنظومة كلها. ونظرًا للتوع الكبيرة في أعداد المؤشرات في المياه، ربما يُسمح ببعض العينات الإيجابية أو يُسمح بمستويات مسمومة أو متوسطات. ودائماً، تُستخدم متوسطات هندسية في وضع المستويات القياسية بسبب توزيع الأعداد البكتيرية. هذا يمنع واحد أو اثنين من القيم العالية من إعطاء تقديرات مبالغ فيها للمستويات العالية من التلوث، مما قد يبيه وكأنه هو الوضع مع المتوسطات الرياضية (جدول ٧-٨).

ويتم تحديد المتوسطات الهندسية كما يلي:

$$\log \bar{x} = \frac{\sum(\log x)}{N} \quad (8.1)$$

$$\bar{x} = \text{antilog}(\log \bar{x}) \quad (8.2)$$

حيث

$N$

عدد العينات

$\bar{x}$

المتوسط الهندسي

$x$

عدد الكائنات في كل حجم عينة

شعيرات دقيقة. ومن المميزات الكبيرة لاستخدام الفيروس الملتهم للبكتيريا أنه يمكن اكتشافه بسهولة بواسطة تقنيات غير مكلفة والتي تعطي نتائج خلال ١٨-٨ ساعة. فيمكن استخدام كل من طريقة استخدام طبقات الآجار (طريقة الكسae بطبقه من مادة الآجار) أو العدد الأرجح (MPN) للكشف عن الفيروسات الملتهمة للبكتيريا في أحجام ما بين ١ إلى ١٠٠ مل. وقد نال الفيروس الملتهم للبكتيريا (-F specific) (المرتبط بجنس الذكر) أكبر قدر من الاهتمام لأنه يماش في الحجم والشكل العديد من الفيروسات المعيشية للإنسان. والفيروسات الملتهمة للبكتيريا: f2 و-2 MS و-1 PRD و-1  $\phi X174$  هي الأكثر شيوعاً في استخدامها لاستشفاف وجود البكتيريا وتقييم المواد المطهرة. ووجود الفيروسات ملتهمة للبكتيريا بأعداد كبيرة في مياه الصرف الصحي ومقاومتها العالية نسبياً للكلورة يساهم في اعتبارها مؤشرًا لتلوث مياه الصرف الصحي وكمؤشرات ممكنة لوجود فيروسات معدية.

كذلك تم اقتراح الفيروسات الملتهمة للبكتيريا العصوية كمؤشرات محتملة للفيروسات الآلية في البيئة (Tartera and Jofre, 1987). والبكتيريا العصوية لا لها نية تماماً وهي تكون رئيس في البراز الإنساني، وبهذا فالفيروسات الملتهمة لها يتحمل أن تكون مؤشرات مناسبة للتلوث الفيروسي. والفيروسات الملتهمة للبكتيريا العصوية يبدو أنها - ح secara - ذات مصدر آدمي (Tartera and Jofre, 1987) ويبدو أنها توجد فقط في العينات البيئية الملوثة بالملوثات البرازية الآلية. هذا ربما يساعد على القرص بين التلوث الآدمي والحيواني. وهي لا توجد في المواطن الطبيعية، مما يجعلها ذات ميزة كبيرة على باقي الفيروسات الملتهمة للبكتيريا الموجودة في براز الحيوانات. وهي لا تقدر على التكاثر في البيئة (Tartera et al., 1989) كذلك فإن معدل تحطتها في البيئة يجعلها تبدو مشابهة إلى الفيروسات المعيشية الآلية. ومن جانب آخر، فإن غاليلها نوع من البكتيريا اللاهوائية الذي ينطوي على أسلوب معقد ومرهق ، مما يحدد مناسبتها كأداة مؤشر روتيني.

#### ٤-٣-٨ المستويات القياسية والمعايير الخاصة بالمؤشرات

المؤشرات البكتيرية مثل البكتيريا القولونية تستخدم منذ زمن في وضع المستويات القياسية لجودة المياه وقد وضعت مؤسسات حكومية مختلفة مستويات قياسية لجودة المياه واستخدام تصرفات مياه الصرف الصحي المعالجة. مثلاً: في الولايات المتحدة يجب ألا تتعدي تصرفات مياه الصرف الصحي ٢٠٠ بكتيريا قولونية / ١٠٠ مل.

الجراثيم الممرضة يمكن دائمًا أن توجد في المياه الخارجة من برك الأكسدة.

إن تثبيط نشاط أو إزالة الجراثيم الممرضة في برك الأكسدة يتم التحكم فيه بعدد من العوامل تشمل: الحرارة وضوء الشمس والأس الهيدروجيني والفيروسات الملتئمة للبكتيريا والافتراض من كائنات دقيقة أخرى والأمونيا ونشاط الطحالب والامتزاز (الالتصاق بالسطح) إلى/ أو الاحتجاز بالماء الصلبة القابلة للتسريب وتسريب الكائنات الأكبر (الديدان الطفيلي والبروتوزوا). وقد تنخفض البكتيريا المؤشرة والبكتيريا الممرضة بنسبة ٩٠-٩٩% أو أكثر، اعتمادًا على أرمنة المكث (جدول ٨-٨).

لاحظ Oragui (٢٠٠٣) أن أعداد فيروسات روتا في البرك الاختيارية التي لها عمق مترين تناقصت كثيرًا عند المتر العلوي لمياه البركة، مع قليل من الفرق في هذا الفيروس في الطبقة الأدنى وقد رأى Oragui أن ذلك بسبب الأس الهيدروجيني الأعلى (pH) والتأثيرات السمية للأمونيا والكبريتيد في هذه الطبقة.

وقد أثبتت جميع أنواع برك تثبيط المخلفات فعاليتها في إزالة الجراثيم البروتوزوية، بآلية الإزالة الرئيسية فيها في صورة التسريب الذي يرتبط بزمن المكث الهيدروجيني (جدول ٨-٨) (Stott, 2003). ونظم البرك الفردية يمكنها إزالة الديدان الطفiliّية بمقدار ٦٠٪ إلى ٩٠٪ (Veerannan, 1977). وبواسطة نظم البرك المتعددة يمكن أن تتم إزالة البويضات إلى حد أقل من المستوى الممكّن الكشف عنه. وقد رأى العديد من المؤلفين أن أرمنة المكث بين ١١ و٢٠ يومًا يمكن أن ينبع منها إزالة البويضات عند المستويات القياسية لمنظمة الصحة العالمية المساوية أو أقل من بيضة نيماتود واحد في اللتر. وقد تم اقتراح نموذج رقمي بسيط لاستبطاط إزالة بويضات النيماتودا

وكما يمكن مشاهدته، فإن وضع المستويات القياسية ووضع المعايير عملية صعبة وليس هناك مستوى قياسي مثالي، حيث يكون مطلوبًا قدرًا كبيرًا من الحكم على الأمور بواسطة العلماء ومسؤولي الصحة العامة والجهة المنظمة.

**جدول ٧-٨ المتوسطات الحسابية والهندسية لأعداد البكتيريا في الماء**

العدد الأرجح (MPN <sup>a</sup> )	لوغاریتم
0.30	2
2.04	110
0.60	4
2.18	150
3.04	1100
1.00	10
1.08	12

المتوسط الحسابي =  $h198 = \log \bar{x}$

antilog  $\bar{x} = 29$

المتوسط الهندسي = 29

<sup>a</sup> العدد الأرجح MPN

## ٤-٨ إزالة الكائنات الممرضة والمؤشرات بواسطة عملية معالجة مياه الصرف الصحي

### ١-٤-٨ البرك

إذا أعطيت أرمنة مكث كافية، يمكن لبرك الأكسدة أن تسبب خصًّا ملحوظًّا في تركيزات الكائنات المسببة للمرض والمعوية ، خاصة بويضات الديدان الطفيلي. ولهذا السبب، يتم الترويج لها في الدول النامية بصورة واسعة كطريقة منخفضة التكاليف لخفض الجراثيم الممرضة لاستخدام مياه الصرف الصحي في الري. ومن جانب آخر، فإن من العيوب الرئيسية للبرك هو إمكانية الدوران القصير (short circuiting) بسبب الانحدارات الحرارية، حتى في نظم البرك المتعددة المصممة لأرمنة مكث طويلة (مثل ٩٠ يوم مثلًا). ومع أن الدوران ربما يكون محدودًا، فإن مستويات ملحوظة من

**جدول ٨-٨ إزالة البكتيريا القولونية البرازية وفيروس الروتا من مياه الصرف الصحي الخام والمياه الخارجة من البرك (معدلة عن Oragui, 2003)**

خطوة المعالجة	البكتيريا القولونية البرازية/ فيروس روتا/ ل	فيروس روتا/ ل	نسبة الإزالة لكل خطوة %	نسبة إجمالي الإزالة %	القولونية البرازية	فيروس روتا	القولونية البرازية	فيروس روتا
مجاري خام	6.12 • 104	11,300	-	-	-	-	-	-
بركة لاهوائية	3.13 • 106	5,870	94.8	94.9	94.8	94.9	-	-
بركة اختيارية	8.91 • 105	1,410	76.0	71.5	76.0	71.5	-	-
بركة أولية	1.50 • 106	187	86.7	83.2	86.7	83.2	-	-
بركة ثانوية	4.37 • 104	23.4	87.5	70.8	87.5	70.8	-	-
بركة ثلاثة	1.41 • 103	3.9	99.96	99.95	99.96	99.95	83.3	96.8

ملحوظة: زمن المكث في كل بركة كان: ٥ أيام

وفي محطة يتم تشغيلها جيداً سيقوم المرشح الزلطي بازالة ٢٠-٨٠% من البكتيريا المعاوية والمحطة كلها تزيل من منها ٧٠-٩٣% (Feachem *et al.*, 1983) ووجد أن الترسيب والمرشحات مرتبطان بعضهما يزيدان ٩٩,٩% من سلالات العطيفة (الكامبيلوباكتر: جنس من الجراثيم السلبية) (Arimi *et al.*, 1988) وإزالة الفيروسات المعاوية وجد أنها تتراوح بين صفر و ٦٩% معتمدة غالباً على مدى نجاح تشغيل المحطة (Leong, 1983).

### ٣-٤-٨ الحمأة النشطة

وتشمل المعالجة بالحمأة النشطة كما توقشت في هذا الجزء الترسيب الابتدائي والتهوية والترسيب الثاني. وإزالة الجراثيم متغيرة كثيراً بهذه العملية، اعتماداً على نوع الكائن الحي وأ Zimmerman الاحتياج خال العملة. ويعتقد أن معظم الإزالة تتم نتيجة للتربيب والامتزاز أو الإدخال على الكثلة الحيوية المتبدلة التي تتكون أثناء العملية. وإزالة جميع الجراثيم عرف أنها تتراوح بين ٤٠% و ٩٩% تقريباً.

إن إزالة الجراثيم عُرف أنها تكون متغيرة كثيراً خلال عمليات الترسيب الابتدائي. ويحدث القليل من إزالة البكتيريا والفيروسات، بسبب حجمها الضئيل خلال هذه العملية. عموماً، تتم إزالة بويضات الديدان بصورة فعالة تتراوح من ٦٠-٩٠% (Stott, 2003)، وتكون إزالة البروتوزوا أكثر تغيراً وتتراوح بين ٤ و ٩٣%. ونفس الشيء أيضاً بالنسبة للبكتيريا المعاوية والفيروسات. ووجد أن إزالة الفيروسات المعاوية

كادلة لزمن المكث الهيدروليكي (HRT) بواسطة Ayres *et al.*, (1992). ويمكن استخدام قيمة ٩٥% لحدود الثقة بالنموذج في تحديد عدد وأزمنة المكث في البرك المطلوبة لخفض مستوى بويضات الجراثيم في المياه الخارجية لتساوي أو تكون أقل من بيضة نيماتودا واحدة في لتر بالنسبة لمياه الري المقصرة (restricted)، على أساس التركيزات الأولية لبيض النيماتودا في مياه الصرف الصحي الخام.

$$\% \text{ Nematode egg removal} = \frac{100}{[1 - 0.4 \exp(-0.49 \text{ HRT} + 0.0085 \text{ HRT}^2)]} \quad (8.3)$$

هذا النموذج يستتبع أن زمن المكث ١-٢ يوم في البرك يمكنه إزالة ٧٥-٨٤% من البويضات و ٣-٥ أيام زمن مكث يزيد ٩٩,٩% إزالة ٩٥,٦% و ٢٠ يوم زمن مكث يصل إلى ٩٩,٩% إزالة للبويضات. وينتج عن نظام البرك المتعددة إزالة أكبر للبويضات عن المعالجة التقليدية، وذلك بسبب أن الترسيب هو الآلية الأساسية في إزالة بويضات الديدان.

### ٤-٤-٨ المرشحات الزلطية

تكون المرشحات الزلطية عموماً أقل فعالية في إزالة الجراثيم الممرضة من الحمأة المنشطة التقليدية. والمرشحات الزلطية التي تحوي ترسيباً ابتدائياً وثانوياً يمكن توقع إزالتها لما يصل إلى ٩٢% من بويضات الجراثيم، و ٧٧% من الأكليس والبويضات التكيسية (Stott, 2003).

جدول ٩-٨ إزالة الديدان المعاوية والبروتوزوا المعاوية (معدلة عن Stott, 2003)

عملية المعالجة	النسبة المئوية لإزالة مسببات الأمراض (%)	بيض الديدان	أكليس البروتوزوا
الترسيب البسيط	٣٨ (٤-٦٨)	٧٣ (٣٥-٩٦)	
الترسيب المدعم كيميائياً	٧٠ (٢٧-٩٣)	٩٧ (٩٥-٩٩.٩)	
خزانات التحليل	-	٩٤.٧ (٨٥-٩٩)	
المرشحات الزلطية	٧٧ (٥-٩٣)	٦٠ (٥-٩٠)	
الحمأة النشطة	٨٧ (١٥-٩٩.٩)	٩٢ (٧٥-٩٩)	
برك التهوية	٥ (٨٤-٨٧)	٨٣ (٤٨-٩٩)	
برك الأكسدة	٨١ (٨١-٦٠.٩١)	٩٣ (٧٢-١٠٠)	
المرشحات (رمليّة - عديدة الأوساط)	٧٢ (٤٠-٩٩)	٩٢ (٧٨-٩٩.٦)	
برك المعالجة بعشب الماء / عدس الماء	٨٦ (٦٩-٩٨)	>٩٩	
الأراضي الرطبة المشيدة ذات التدفق السطحي	٨٥ (٥٨-٩٩.٩)	٨٩ (٧١-٩٩)	
الأراضي الرطبة المشيدة ذات التدفق تحت سطحي	٨٠ (٣٢-٩٩.٨)	-	
برك تثبيت المخلفات	٩٨ (٨٧-٩٩)	٩٩ (٨٨-٩٩)	
برك لاهوائية	٩٩.٩٩	<٩٩	

جدول ١٠-٨ إزالة الكائنات الممرضة خلال عملية المعالجة بالمجاري المنشطة

الكريبيتوسوبورديوم	الجيارديا	السامونيلا	الفيروسات المغوية	
1-3,960	9,000-200,000	5,000-80,000	$10^5-10^6$	تركيز مياه الصرف الصحي الخام (العدد في كل لتر)
0.7	27-64 72,000-146,000	95.8-99.8 160-3,360	50-98.3 1,700-500,000	الإزالة أشاء: المعالجة الابتدائية <sup>a</sup>
	45-96.7 6,480-109,500	98.65-99.996 3-1075	53-99.92 80-470,000	النسبة المئوية للإزالة% العدد المتبقى / لتر المعالجة الثانية <sup>b</sup>
2.7 <sup>d</sup>	98.5-99.9995 0.099-2,951	99.99-99.999999995 0.000004-7	99.983-99.9999998 0.007-170	النسبة المئوية للإزالة% العدد المتبقى / لتر المعالجة الثالثية <sup>c</sup> النسبة المئوية للإزالة% العدد المتبقى / لتر

<sup>a</sup> ترسيب ابتدائي وتطهير<sup>b</sup> ترسيب ابتدائي ومرشح زلطي أو حمأة منشطة وتطهير<sup>c</sup> ترسيب ابتدائي ومرشح زلطي أو حمأة منشطة وتطهير وتنقية وترشيح وتطهير<sup>d</sup> ترشيح فقط

(Rao *et al.*, 1986; Rose *et al.*, 1996 Safferman and Morris, 1976; Rose *et al.*, 2001 على العصويات المستوطنة أن ٩٧٪ منها ترتبط مع المواد الصلبة في حوض التهوية (Ketratanakal and Ohgaki, 1989).

وقد لخص Bitton (٢٠٠٥) إزالة الفيروسات والبكتيريا في أنها تكون نتيجة ثلاثة عوامل رئيسة:

- الامتصار (الالتصاق بالسطح) أو التغلف داخل المواد الصلبة للحمأة.
- وقف نشاط (تبطيط) الفيروسات البكتيريا.
- تناولها بواسطة البروتوزوا والنematoda الصغيرة.

وتحتختلف إزالة الديدان الطفيلية في نظم الحمأة المنشطة مع نوع الكائن. فالأسكاريس والديدان السوطية وجد أنه تم إزالتهما بمقدار Bhaskaran *et al.* (١٩٨٨) ٩٦-٩٧٪ والديدان الخطافية (الشعبية) (Casson *et al.*, 1990; Mayer and Palmer, 1996) وإزالتات الجيارديا (al., 1956) وبويضات المتكيسة الأصغر (Mayer and Palmer, 1996) (Chauret et al., 1999; Mayer and Palmer, 1996).

تتراوح بين صفر و ٩٨٪ (جدول ١٠-٨ (Leong, 1983). وتختلف معدلات الترسيب للديدان الطفيلية بين الأنواع اعتمادًا على الكثافة النوعية وأبعاد الطفيلي وكثافة السائل. هكذا فإن بعض دودة الأسكاريس والدودة السوطية تتم إزالته بفعالية أكثر من الديدان الخطافية أو أكياس البروتوزوا وببعضها المتكيس. وفي إحدى الدراسات تم إزالة الأسكاريس السوطية بمعدلات ٩٦٪ و ٩٠٪ على التوالي بالمقارنة مع للديدان الخطافية (Stott, 2003). وتبين أيضًا أن كفاءة الإزالة بالنسبة للبكتيريا المؤشرة والممرضة تتراوح بين ٩٠-٨٠٪ في عملية المعالجة بالحمأة النشطة (Bitton, 2005). ومعظم إزالة البكتيريا هو في الحقيقة إنتقال إلى الحمأة.

وغالبًا ما تنتهي العديد من الفيروسات في الحمأة بسبب وجود بكتيريا لها موقع ربط مشابهة لتلك التي يمكن أن ترتبط بها الفيروسات مع القناة الهضمية البدنية (Sano *et al.*, 2004). ووقف نشاط الفيروسات يمكن أيضًا حدوثه خلال عملية المعالجة. فقد وجد Glass O'Brien (١٩٨٠) أنه بعد ١٠ ساعات من التهوية تم وقف نشاط ٧٥٪ من الفيروسات وأصبح ٢٥٪ منها مرتبطة بكتلة الحمأة التي تكونت. وقد استنتج من ذلك أن وقف النشاط وحده لا يكفي لإزالة كل الفيروسات في زمن مكث قدره ٦-١٢ ساعة. وأوضحت الدراسات أن ٩٠-٩٩٪ من الفيروسات المغوية وفيروسات روتا تتم إزالتها في محطات المعالجة بالحمأة المنشطة (Rao *et al.*, 1977; )

جدول ١١-٨ خفض المؤشرات والكائنات الممرضة (متوسط) بواسطة نظام معالجة فيه مفاعل غشائي، وحمة منشطة يتبعها مرشح رملي وغطاء حماة لاهوائي أعلى التيار (Ottoson *et al.*, 2006)

الكائن	لوغاریتم الإزالة %	النسبة المئوية للإزالة
إيشيريشيا كولاي	4.97	99.9
البرازية المعاوية	4.52	99.99
جراثيم الكلوستريديوم العصوية (المطثية) الحاطمة	3.04	99.9
ملقمة القولونيات الجسدية	3.08	99.9
ملقمة القولونيات البرازية العصوية	3.78	99.9
فيروسات معدية	1.79	98.4
أحياء غير فيروسية	1.14	93
أكياس الجباريدا	>3.52	>99.98
أكياس الكريبيتوسبرويديوم	>1.44	>96.4

Gennaccaro *et al.* (٢٠٠٣) أن ٤٠% من الأكياس وجدت لا تزال قادرة على الحياة بعد المعالجة التامة بالحمة المنشطة والتلثير بالكلورة. وعرف أن نسبة إزالة قدرها < ٩٧% تمت بالنسبة للأنتامبيا هيسستولينكا (Feachem *et al.*, 1983). وتحدث معظم إزالة البويضات المتكتسة والأكياس أثناء الترسيب الثنوي. وعندما يعبر الترسيب الثنوي والابتداي معاً تتراوح نسبة إزالة بويضات الأسكاريس بين ٩٧% وأقل من الملاحظة. وللمعالجة بالحمة المنشطة تأثير قليل على حيوية بويضات الأسكاريس والبروتوزوا - الجباريدا والكريبيتوسبرويديوم. وإزالة المجموعات الأخرى من الكائنات المعاوية تحدث بصورة كبيرة من خلال الالتصاق بالكتلة المتتدفة والإزالة أثناء ترسيبها. والفيروسات بصورة خاصة ترتبط وثيقاً بحماء المجاري لهذا السبب. وعموماً، فالمعالجة بالحمة النشطة التي تشمل ترسيباً ابتدائياً وثانويًا قد تزيل من صفر إلى ٩٩,٩% من العديد من الديدان الطفifieة والبروتوزوا.

#### ٤-٤-٨ المفاعلات الحيوية الغشائية

ترتبط المفاعلات الحيوية الغشائية ما بين المعالجة بالحمة النشطة مع العمليات الغشائية مثل: الترشيح الدقيق أو الترشيح الفائق مع مفاعل حيوي معلق النمو. وتكون الأغشية، تقليدياً، مغمورة في حوض للتهوية، وكانت معظم الدراسات على إزالة الكائنات الممرضة والمؤشرة مقصورة على محطات تجريبية.

وقد قارن Ottoson *et al.*, 2006 إزالة الكائنات المسببة للأمراض بعد المعالجة بمفاعل حيوي غشائي والمعالجة بالحمة النشطة المشتملة على إزالة النيترة متبقية بالترشيح في مرشح رملي والمعالجة في مفاعل غطاء حماة لاهوائي أعلى التيار (UASB). ووجد أن المفاعل الحيوي الغشائي أزال المؤشرات (إيشيريشيا كولاي و المكوره المعاوية وملقمة القولونيات) بأكثر فعالية من الطريقتين الآخرين في المعالجة.

وقد أزال المفاعل الإيشيريشيا كولاي بمقدار  $\log_{10}$  4.97 والفيروسات المعاوية بمقدار  $\log_{10}$  1.79 وطفيليات البروتوزوا إلى حد أقل من الممكن الكشف عنها. وأفاد أيضاً (Zhang and Farahbakhsh, 2007) إزالت كبيرة للقولونيات البرازية (أقل من الكشف عنها)  $\log_{10}$  5.8 من البرازية المعاوية.

#### ٥-٤-٨ المفاعلات اللاهوائية

إن مفاعل غطاء الحماة اللاهوائي أعلى التيار (UASB) هو شكل من المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي المخففة عادة، وهو غالباً ما يستخدم بالارتباط مع عمليات معالجة أخرى (مثل برك الصقل). ولم تتم بعد دراسة إزالة الجراثيم فيما يختص بهذه الطريقة من المعالجة. ولكن يبدو أن الإزالة تكون منخفضة نسبياً لمعظم الجراثيم والمؤشرات.

ومن المقترن أن معظم إزالة بويضات الديدان الطفifieة في UASB يحدث بالترشيح والتجمع عندما تتساب المياه الداخلة خلال غطاء الحماة وأن الترسيب لا يتحمل أن يكون له دور هام لأن سرعات أعلى التيار تكون أعلى من سرعات الترسيب للبويضات (Dixo *et al.*, 1995). ووجد أن إزالة بويضات الديدان الطفifieة تتراوح بين ٧٠ إلى ٨٩,٦% (Stott, 2003). ولاحظ Pant and Mitttal (٢٠٠٧) متوسط انخفاض ٧٩% في القولونيات البرازية باستخدام نظام (UASB) و ٨٨% للسامونيلا والشيجيلا و ٨٧% للفيربرو، والتي تكون أقل بكثير من تلك التي تم ملاحظتها في عملية الحمة النشطة.

#### ٦-٤-٨ الأراضي الرطبة وأحواض البوص (الغالب)

ترتبط إزالة الكائنات المسببة للأمراض في النظم التي تحتوي على نباتات مثل برك المجاري/ برك الأكسدة بزمن احتباسها. عمليات مثل

ووجد أن إزالة الكائنات الدقيقة في برك عدس الماء (duckweed) ترتبط بحجم الكائن الحي. وإزالة أكياس الجبارديا كانت أكثر فعالية من أكياس الكريبيتوسبروديوم بنسبة ٩٨% إلى ٩٨% لزمن مكث قدره ٩ أيام (Falabi *et al.*, 2002) وفي نفس البركة أزيلت القولونية البرازية بنسبة ٦١% والفيروسات الملتزمة للبكتيريا بمقدار ٤٠% ووجد أيضًا أن إزالة العكارة في المياه الخارجة وكذلك البروتوزوا مرتبطة ببعضها كثيراً ( $p = 0.01$ ) وفي أحواض البوص (الغاب) يمكن حدوث > ٩٩% للديدان الطفيلي. وأثبتت Stott *et al.* (1999) أن أحواض البوص التي طولها ١٠٠ م والتي بها أعداد عالية من بوبيضات الجراثيم ( بصورة معتمدة وتصل إلى ١٠٠ إلى ٢٥٠ بوبيضات. ويعتقد أن معظم البوبيضات تترسب في ٢٥-١٠ متر الأولى من حوض البوص.

دور النباتات في إزالة البوبيضات والأكياس غير واضح بصورة كاملة. ففي نظام تدفق تحت سطحي ذي نموات خضرية مختلطة (البوص والأشجار والخشائش)، أزيلت البوبيضات والأكياس بنسبة ٩٥%， مقارنة بنسبة ٩٢-٨٢% في نظام تحت سطحي بدون نباتات (Quinonoez-Diaz *et al.*, 2001). من جانب آخر، في أرض رطبة قاعها من الحصى في مصر وبها نموات خضرية لم يلاحظ أي تأثير على إزالة الديدان (Stott *et al.*, 1996).

وأفاد (1989) Gersberg *et al.* خفض مقداره ٩٩% في الفيروسات ملتفمة القولونيات البرازية العصوية من نوع MS-2 في دراسة لأراضي رطبة تحت سطحية و ٢١,٥% في أراضي رطبة سطحية.

#### ٧-٤-٨ المعالجة الأرضية

يعتبر تطبيق نشر مياه الصرف الصحي على الأرض وسيلة أخرى للمعالجة. ومع أنها طريقة تستخدم عادة لتحسين نوعية مياه الصرف المعالجة ثانويًا، إلا أنها تستخدم لمعالجة المياه الخارجية المعالجة ابتدائيًا. ويمكن اعتبار زي المعاشير وتجمیع ما ينفذ خلال التربة بمصارف الحقول أو الاسترجاع من الآبار من طرق المعالجة. ومرور مياه الصرف الصحي عبر منحدرات من التربة ذات التفافية المنخفضة مع النمو الخضرى واسترجاع مياه الصرف الصحي من قاع المنحدر يتم أيضًا كوسيلة للمعالجة. والارتفاع خلال التربة الرملية هو غالباً أكثر الممارسات شيوعاً لتحسين جودة مياه الصرف الصحي.

التربيب والترشيح وضوء الشمس والنباتات المعادية الكبرى والصغرى وتأثيرها كلها عوامل ترتبط بذلك.

ومعدلات الإزالة في الأراضي الرطبة المشيدة أفضل مقارنة بالبرك بالرغم من أن لها مدة مكث أقصر من البرك (عادة حد أدنى ٥ أيام بدلاً من ٣٠-٢٠ يوماً في البرك). ويمكن أن تكون فعالية التربيب أعلى في الأراضي الرطبة المشيدة بسبب وجود نباتات، كذلك يكون احتمال إعادة تعليق المواد أقل. والنظام المهجنة، التي تحوي برك مع نباتات مائية وتتدفق تحت سطحي يمكن أن تعطي نتائج أفضل لإزالة الطفيليات تتعدي تلك التي تظهر في البرك مع أ زمنة مكث مشابهة (Kadlec and Knight, 1996; Gerba *et al.*, 1999).

وبسبب وجود حيوانات (ثدييات صغيرة وطيور) والتي تقرز بكتيريا برازية، تكون إزالة البكتيريا المؤشرة (مثل القولونيات البرازية) عادة مختلفة بصورة كبيرة، خاصة باستخدام المياه الخارجية المطهرة في نظام الحمأة النشطة (Kadlec and Knight, 1996). ووجد أن تركيز القولونيات البرازية يتراوح من ١١٠ إلى ٥٥٠ مل في الأرضي الرطبة الطبيعية التي لا تلقى مياه خارجية من المعالجة (Kadlec and Knight, 1996). وعندما تكون أعداد القولونيات الداخلية والبرازية العقدية عالية، مثل مياه الصرف الصحي المعالجة جزئياً أو غير معالجة والتي لم تتعرض لعملية التطهير، تكون عالية الإزالة في الأرضي الرطبة تقريباً ودائماً أعلى من ٨٠% بالنسبة للبرازية العقدية. وتكون الإزالة من الدرجة الأولى، طالما أن المياه الداخلة بها أعداد بكتيريا عالية (Kadlec and Knight, 1996).

ومعاملات التحلل من الدرجة الأولى تم تقديمها بالنسبة لإجمالي القولونيات عند  $\log_{10} 0.86$  في اليوم في الأرضي الرطبة تحت سطحية (Gersberg *et al.*, 1987) و  $\log_{10} 0.74$  في اليوم في مستجمع به نبات السرو (Scheuerman *et al.*, 1989). أيضاً في أرض رطبة بها نبات السرو وجدت نسبة تحلل  $\log_{10} 0.70$  في اليوم للقولونية البرازية و  $\log_{10} 0.62$  في اليوم بالنسبة للعقدية البرازية. وقام Gearhart *et al.* (1989) بقياس تحلل مقدار  $\log_{10} 0.29$  في اليوم للقولونيات البرازية في أرض رطبة سطحية في جنوب كاليفورنيا. وأفاد (1989) Gersberg *et al.* بأن نسبة خفض ٩٦,١% لسلالمونيلا خلال ٥٢ ساعة حدثت في بلدة سانتي. وأفاد (1989) Scheuerman *et al.* بنسبة تحلل وصلت  $0.91 \log_{10}$  في اليوم في منطقة أرض رطبة بها نبات السرو في فلوريدا.

(Yates and Gerba, 1998). ولكنها جزئيات، فإن نقل الفيروسات يكون عادة قاصرًا على المسام الأكبر وربما تنتقل أسرع من الملوثات الكيميائية الذائبة تحت ظروف محددة (McKay *et al.*, 1993; Bales *et al.*, 1989). وهكذا، فغياب الملوثات الكيميائية (النيترات والماء العضوية الذائبة والأملاح) لا يحول دون وجود الفيروسات المسببة للأمراض في المناطق المتأثرة من إضافة مياه الصرف الصحي للأرض.

وبقاء الفيروسات وانتقالها خلال التربة تحكمه عدد من العوامل (الحرارة وعمق المياه الجوفية ومعدلات التحميل الهيدروليكي ونوع التربة ووجود المادة العضوية والأس الهيدروجيني). إن درجة الحرارة وعمق منطقة الفادوز (ما بين المياه الجوفية وسطح الأرض) هي الأهم، فقد تحيى الفيروسات لسنوات في المياه الجوفية عند درجات حرارة تحت  $10^{\circ}\text{C}$  (Kutz and Gerba, 1988)، ولكن لأيام قليلة فقط عند درجات حرارة أعلى من  $37^{\circ}\text{C}$ . ومثل معظم الكائنات، ينخفض الانتقال خلال منطقة الفادوز أو المنطقة غير المشبعة كثيراً من أعداد الفيروسات بسبب العادة الأكبر في أسطح التلامس بين التربة - المياه - الهواء، رغم أن بعض الفيروسات تتحرك أكثر من غيرها خلال منطقة الفادوز في التربة (Chu *et al.*, 2003). وهناك مكث أطول في التربة مع زيادة المحتوى من الطمي والأس الهيدروجيني المنخفض والتركيزات الأقل للمادة العضوية الذائبة.

ويمكن توقع الإزالات الإجمالية الأكبر للكائنات الممرضة في نظم الترشيح - الاستخلاص والتي تعطي زمن مكث أطول في منطقة تحت سطح وعمق كافٍ للمنطقة المشبعة واستخدام التربة جيدة التركيب مع ثiar تصعيدي قليل. ومع ترتيب وتشغيل مناسبين، يمكن توقع نسب إزالة أكثر من 99,9% لجميع الكائنات الممرضة. وحيث إن مثل هذه النظم تعتمد كثيراً على عمليات طبيعية فإن فعالية الإزالة تكون أقل عرضة للتاثير بأعطاب التشغيل قصيرة الأجل.

#### ٨-٤-٨ خزانات التحليل (الخزانات الأرضية)

لا تزال خزانات التحليل (الخزانات الأرضية) شائعة الاستخدام على مجال واسع، حتى في الدول المتقدمة. ولا تتم إزالة الكائنات الممرضة بفعالية خلال هذه العملية حيث يسمح القصور في الأداء أحياناً البعض بالمخلفات بأن يكون لها زمن مكث محدود داخل الخزان. كذلك فإن تلوث المياه الجوفية الفيروسي بواسطة خزانات التحليل أمر موثق جيداً وارتبط بالعديد من الأوبئة نتيجة لتلوث المياه الجوفية. ومن ناحية أخرى فإن المناطق التي بها مياه جوفية على عمق كافٍ (عدة

#### ١-٧-٤-٨ التدفق السطحي

هنا، تسمح نظم التدفق السطحي لمياه الصرف الصحي بالتدفق لمسافة ١٠٠-٥٠ متر بطول منحدر من ٢%٨-٢ به نمو خضرى ويتم تجميع المياه الناتجة في "خندق" أو مصرف صغير. والآليات الرئيسية لإزالة الكائنات الدقيقة هنا تشمل الترسيب والترشيح خلال النمو الخضرى والامتزاز (الالتصاق بسطح) بالتربة ثم التجفيف خلال فترات الجفاف. والتدفقات السطحية ليست فعالة كثيراً في إزالة الكائنات الدقيقة. فعند استخدام المياه المعالجة ابتدأياً فإن القولونيات البرازية تنخفض فقط بمقدار ٩٠% ويحدث الخفض في حده الأدنى عندما تستخدم المياه المعالجة ثانوياً. وقد أوصى Chernicharo *et al.* (2001) بنظام تدفق سطحي مع تطبيق معدلات ٤,٠ إلى ٠,٥ م<sup>٣</sup>/ساعة، ومنحدر بطول ٣٥ متر، وهذا يمكنه إحداث إزالة ٩٩% من بويضات الطفيليات. وقام Schaub *et al.* (1978) بدراسة خفض فيروس الشلل والفيروس البكتيري F2 من مياه صرف صحي خام وأخرى معالجة ابتدأياً وأخرى معالجة ثانوياً، تم نثرها على منحدرات طولها ٣٦ م مغطاة بالحشائش وبمعدل عام ٣%. وتم اكتشاف الفيروس البكتيري F2 خلال ٩٠-٥٠ دقيقة في قاع المنحدر، اعتماداً على معدل الحمل الهيدروليكي. وتمت إزالة ٦٠-٣٠% من الفيروسات البكتيرية و ٨٥% من فيروس الشلل.

#### ٢-٧-٤-٨ الارشاح

تم ممارسة ارشاح مياه الصرف المعالجة كطريقة لمزيد من تحسين جودة المياه المعالجة لإعادة الاستخدام وكذلك لإعادة تغذية أحواض المياه الجوفية. وعادة توضع مياه الصرف الصحي في أحواض ويسمح لها بال النفاذ (القطدر) ببطء خلال التربة، مع فترات وس立て من البلى ثم التجفيف لمنع انسداد التربة. وإزالة مسببات المرض يكون محدوداً كثيراً بالموقع، اعتماداً على طبيعة التربة (مقدار الطمي بها) والعوامل المناخية (الحرارة). وبسبب حجم البويضات الكبيرة، تزال الجياريديا والكريبيتوسيورديوم بعد مرور مياه الصرف الصحي خلال التربة أمتاراً قليلة. وتزال البكتيريا أيضاً لمستوى أقل من الملاحظة. ومن جانب آخر فإن الفيروسات المعاوية يمكن أن تسير مسافات أطول. وبينما تزال الكائنات الأكبر حجماً بالترشيح، فإزالة الفيروسات، تعتمد على الامتزاز (الالتصاق بالسطح) بحبوبات التربة.

ولأن الفيروسات لديها الإمكانيات الأكبر للتحرك خلال التربة، كانت هي الأكثر عرضة للدراسة. فالفيروسات يمكنها الانتقال لمسافات طويلة خلال أنواع محددة من التربة (الرملية والطمي المجزأ) لمئات الأمتار

العكسِي لجعل هذه الكائنات عند مستويات أقل من مستوى الكشف عنها (أي أقل من فiros واحد في كل ١٠٠٠ لتر).

ويمكن أن يكون خفض مسببات الأمراض بواسطة الترشيح بالرمل أو الوسط المختلط متوجعاً بدرجة كبيرة، اعتماداً على حجم الحبيبات ومعدلات التحميل الهيدروليكي (Logan *et al.*, 2001). بصورة عامة، فالترشيح بالرمل يقدر على إزالة الديدان إلى مستوى أقل من أن يمكن ملاحظته (Schwartzbrod *et al.*, 1996). وأفاد Rose *et al.* (1989) عن خفض في الديدان من ٩٠٠ إلى ١٠ بويضات لكل لتر بالترشيح الرملي. كذلك أفاد Rose *et al.* (1996) أن الترشيح السريع أكثر فعالية بالنسبة لإزالة أكياس الجيارديا عن إزالة أكياس الكريبيتوسبوريديوم . وإزالة كل من هذين الكاثتين كان أكثر من ٩٨٪، بالرغم من أن بعض أكياس الكريبيتوسبوريديوم يمكن أن تلاحظ في المياه الخارجية. ومعدلات الإزالة بواسطة الترشيح السريع شامل التخثر/التديف، متبع بالترشيج بوسط خليط (حصى ورمل وكربون) تراوحت بين ٩٧,٩٪ إلى ٩٩٪. ويحدث خفض ملحوظ في البكتيريا المغوية مع التخثر. وتنظر أكبر إزالة للفيروسات مع أملاح الحديد (%) ولiliها الجير (٩٨,٨٪). والتخثر والتلف والترسيب والترشيج يمكن أن يتوقع منها إزالة ٩٩,٩٪ أو أكثر من البكتيريا والفيروسات (Leong *et al.* 1983; Rose *et al.* 1996).

التطهير ٨ - ٤ - ١

تم ممارسة عملية التطهير لمياه الصرف الصحي المعالجة لخفض مستوى الكائنات الدقيقة الممرضة. وهذا يكون واقعاً بوجه خاص إذا كان مطلوباً استرجاعها أو إعادة استخدامها أو منع تأثيرها على مياه الأماكن الترفيهية. وفي بعض الدول المتقدمة مثل الولايات المتحدة فإن تطهير مياه الصرف الصحي المعالجة المنصرفة يكون مطلوباً. ولدرجة الحرارة تأثير رئيس حيث إنها تحكم في معدل التفاعلات الكيميائية. وبهذا، فزيادة الحرارة، تزيد فعالية التطهير الكيماوي.

ويمكن أن يؤثر الأكسجيني (pH) في تأين المادة المطهرة وحيوية الكائن الدقيق. ومعظم الجراثيم المنقلة عن طريق المياه تتاثر سلباً بمستويات pH الأقل من ۳ وفوق ۱۰. وفي حالة الالموجينات مثل الكلور، تتحكم pH في مقدار حامض الهيبوكلورات HOCl ومقدار الكلورات  $\text{OCl}^-$  في السائل. ويكون HOCl أكثر فعالية من  $\text{OCl}^-$  في التطهير من الكائنات الدقيقة. ومع الكلورين يزيد CT تركيز المطهر مضروباً في زمن التلامس) مع pH. ويساعد التصاق الكائنات بالأسطح أو المادة الجزيئية في المياه، مثل الطمي وفتات

أمتار على الأقل) مع كثافات أقل (عدد لكل هكتار) يمكن أن تكون فعالة، وذات تأثير محدود على جودة المياه الجوفية.

والترسيب داخل الخزان هو الآلة الرئيسة للإزالة، على الأقل للديدان والبروتوزوا. ويرى *Feacham et al.* (1983) أن خزانات التحليل (الأرضية) التي بها زمن مكث ٣-١ أيام يمكن أن تخفض هذه الكائنات الممرضة بقيمة  $\log_{10}$  (0 to 2). وأفاد *Lloyd* and *Fredrick* (2000) بازالة قدرها ٩٩,٩٥ إلى ٩٩,٩٩% في نظام طوارئ OXFAM يستخدم خزانين على التوالي ويتوفر ترسيب لاهوائي وزمن مكث ٣-٢ أيام. وبعد مراجعة لممؤلفات عديدة، قرر *Feacham et al.* (1983) أن خزانًا مصممًا جيدًا عند < ٢٥% يمكنه خفض البكتيريا المؤشرة البرازية والسامونيلا بمقدار ٥٠-٩٥%. ولكن خفض الفيروسات لا يتوقف زیادته عن ٥٠%.

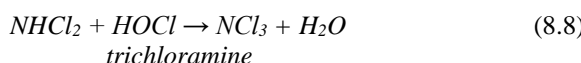
٨-٤-٩ المعالجة الثلاثية

تُستخدم المعالجة الثلاثية كثيراً بغرض زيادة تحسين النوعية الميكروبوبية لعمليات المعالجة الثانوية. وهذا يكون فعلياً عندما تكون المياه المعالجة سعيدة استخدامها أو تسترجع لأغراض زراعة المحاصيل الغذائية أو محاصيل الزينة أو الأغراض الترفيهية وربما أيضاً مياه الشرب. ويمكن أن تشمل عمليات المعالجة الثلاثية والتي تخفض عدد

**الجرائم المسببة للأمراض، ما يلي:**

- الترشيح - الترشيح السريع أو ذو الوسط المختلط؛ الترشيح الرمالي البطيء؛ الترشيح الدقيق.
  - إضافة كيموبيات تسبب التخثر (الجلط) لتعزيز عمليات التدفيف والترشيح.
  - عمليات غشائية - الترشيح الفائق؛ الترشيح الغشائي (الثانوي)؛ التناضح (الضغط الأسموزي) العكسي.
  - الاحتجاز في برك أو خزانات.
  - الإمارات خلال نظم طبيعية - أراضي رطبة؛ معالجة التربة والخزانات العوفة (SAT).

ويعتمد المعالجات الثلاثية فعالة جداً في إزالة عدد الديدان الطفيلية والبروتوزوا لأنها تشمل الترشيح والاحتجاز الذين يساعدان في إزالة هذه الكائنات. وإجمالياً عمليات المعالجة الثلاثية تزيل ٩٩% من الديدان و ٩٥-٩٩% من أكياس بويضات البروتوزوا. وبسبب صغر الحجم، تزال الفيروسات بصورة أقل فعالية بالترشيح بالرمل أو خلال وسط مختلط، ويكون ضرورياً استخدام الترشيح الفائق أو التناضح



ومثل هذه الناتج تحتجز بعض قدرات التطهير لحمض الهيبوكلورايت، ولكنها أقل فاعالية بكثير في تركيزات معينة عن الكلور.

والكلور الحر يكون فعال تماماً في تثبيط الكائنات الممرضة، ففي مياه الشرب ١ مجم/ل أو أقل لمدة حوالي ٣٠ دقيقة تكفي عموماً لخفض الأعداد البكتيرية بصورة ملحوظة. ووجود مواد متداخلة في مياه الصرف الصحي تقلل من كفاءة التطهير ويكون مطلوباً تركيزات أعلى نسبياً من الكلور (٤٠-٢٠ مجم/ل) (Bitton, 2005). والفيروسات المعاوية والبروتوزوا تكون أكثر مقاومة للكلور من البكتيريا (جدول ٨-١٢) ويمكن أن توجد في المياه الخارجة من المعالجة الثانوية لمياه الصرف الصحي بعد ممارسات التطهير المعتادة. والكريبيتوسبورديوم مقاومة بدرجة ضخمة للكلور. وتركيز الكلور قدره ٨٠ مجم/ل ضروري لإحداث ٩٠% تثبيط بعد ٩٠ دقيقة زمن تلامس (Korich *et al.*, 1990). والكلورامينات أقل فاعالية بكثير من الكلور الحر ( حوالي ٥٠ مرة أقل فاعالية) في تثبيط الفيروسات (جدول ٨-١٣).

جدول ٨-١٢ قيم تركيز المطهر في زمن التلامس (CT) لتثبيط الكلور لكائنات الدقيقة في المياه (% تثبيط)<sup>a</sup>) (Sobsey, 1989; Rose *et al.*, 1989)

الهيدروجيني المطهر	تركيز	م° الأس	الكائن الدقيق
البكتيريا			
0.04	6.0	5	إيشيريشيا كولاي
0.6	10.0	23	إيشيريشيا كولاي
			الفيروسات
1.7	6.0	5	شلل الأطفال ١
0.24	6.0	5	الفيروس المعاوي ١
0.56	7.8	5	الفيروس المعاوي ١
47.0	10.0	5	الفيروس المعاوي ١
2.16	7.8	5	فيروس كوكساكي ب٥
33.0	10.0	5	فيروس كوكساكي ب٥
0.15	7.0	5	فيروسات غذائية ٤٠
			بروتوزوا
119-192	8.0	5	أكياس جيارديا لاميليا
>7200	7.0	25	بوبيضات منكيسة كريبيتوسبورديوم

<sup>a</sup> في مياه مقطرة ثابتة الأس الهيدروجيني (buffered)

المواد العضوية، في مقاومة الكائنات للمطهرات. وقد تتدخل المادة الجزيئية إما بالعمل كيميائياً بالتفاعل مع المطهر، وبالتالي معادلة فعل المطهر، أو طبيعياً بوقاية الكائن من المادة المطهرة (Stewart and Olson 1996). والمواد الكيماوية الذائبة التي تتدخل مع المطهرات تشمل المركبات العضوية والمركبات النيتروجينية العضوية وغير العضوية والحديد والمنجنيز وكربونات الهيدروجين.

ودائماً ما يتم التطهير بواسطة إضافة مادة مؤكسدة. والكلور هو المطهر الأكثر شيوعاً في الاستخدام مع مياه الصرف الصحي. وتحكم العديد من العوامل في فعالية أو معدل قتل أو تثبيط الكائنات الحية في مياه الصرف الصحي. وفي مياه الصرف الصحي نجد أن الأمونيا والمادة العضوية تتحد بسرعة لخفض مستوى الكلور الحر، الذي هو أكثر أشكال الكلورين فعالية في تثبيط الجراثيم.

#### ١١-٤-٨ التطهير بالكلورة

الكلور عامل مؤكسد قوي وعندما يضاف كغاز إلى المياه يكون مخلوطاً من حمض الهيبوكلورايت وحمض الهيدروكلوريك:

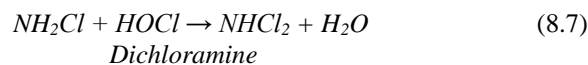
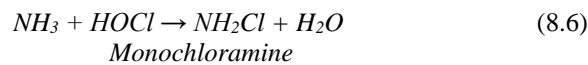


وفي الحالات المخففة، يوجد قليل من الكلور في السائل. وتأثر التطهير له بيرتبط بالهيبوكلورايت المترافق. ويتعاكض الهيبوكلورايت كما يلي:



وتكون حمض الهيبوكلورايت والكلورايت يعتمد على pH المياه. ويكون مقدار الهيبوكلورايت أكبر عند pH المتعادل أو الأقل، مما ينتج عنه كفاءة تطهير أكبر عند هذه المستويات. والكلور في صورة HOCl أو OCl<sup>-</sup> يعرف بأنه الكلور الحر المتاح. ويتخد HOCl مع الأمونيا والمركبات العضوية لتكوين ما يعرف بالكلور المرتبط. وتقاعلات الكلور مع الأمونيا والماء العضوية المحتوية على النيتروجين له أهمية كبرى في تطهير المياه.

هذه التفاعلات ينتج عنها تكوين أحادي الكلورامين وثنائي وثلاثي الكلورامين ... إلخ.



كمطهر لا تتأثر بالأس الهيدروجيني pH والأمونيا. والأوزون أكثر قدرة بكثير كعامل مؤكسد من الكلور (جدول ١٤-٨ و ١٤-٩) وأكواب الكريبيتوسيبورديوم يمكن أن تثبّط بالأوزون، ولكن CT قيمتها ٣-١ تكون مطلوبة لذلك.

#### ١٤-٨-١ تقييم فعالية الكلور والأوزون

تم تطوير العديد من النماذج لاستنباط نتيجة التطهير على أساس البيانات التجريبية. ونظرية التطهير الأساسية المستخدمة حالياً لا تزال هي نموذج تشيك-واتسون، والذي يعبر عن معدل تثبيط الكائنات الدقيقة بتفاعلات كيميائية:

$$N_t/N_0 = e^{-kt} \quad (8.10)$$

Or

$$\ln N_t/N_0 = -kt \quad (8.11)$$

حيث:

عدد الكائنات عند الزمن صفر	$N_0$
عدد الكائنات عند الزمن ١	$N_t$
ثابت التحلل ( $1/t$ زمن)	$k$
الزمن	$t$

ورسم لغاريتم معدلبقاء ( $N_t/N_0$ ) عبارة عن خط مستقيم مقابل الزمن. ومن سوء الحظ أن البيانات العملية والميدانية تحرّف عن البيانات الحركية الأساسية. ويمكن أن تنتج منحنيات كثيرة بسبب كتل من الكائنات أو ضربات متعددة لموقع حرجه قبل التثبيط. والمنحنيات من هذا النوع شائعة في تطهير البكتيريا القولونية باستخدام الكلورامينات. ومنحنى التتبع، الذي ذرنا كثيراً مع العديد من المطهرات، قد يفسّر ببقاء مجموعة فرعية من الكائنات المقاومة كنتيجة لحمایتها من جانب مواد متداخلة (مادة عالقة في المياه مثلًا) أو التجمع في كلّ أو المقاومة المتكونة جينياً.

وفي استخدامات المياه، يمكن التعبر عن فعالية المطهر كنسبة CT، حيث تكون C هي تركيز المطهر وt هو الزمن المطلوب لثبيط نسبة محددة من عدد الكائنات في ظروف محددة (pH أو درجة الحرارة). ونمطياً، فإن مستوى ٩٩% من التثبيط تستخدّم عند مقارنة قيمة CT. عموماً فإن قيمة CT الأقل تمثل فعالية أكثر للمطهر. وطريقة CT تعطي مقارنة عامة لفعالية الكلور والكلورامينات والأوزون على العوامل الميكروبية المختلفة (جدول ١٤-٨ حتى ١٤-٩). وهي تستخدم في صناعة مياه الشرب لتحديد مقدار المادة المطهرة الواجب

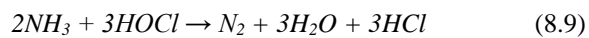
جدول ١٤-٨ قيم تركيز المطهر للكلورامين في المياه (٩٩% تثبيط)<sup>a</sup> (معدلة عن Sobsey, 1989; Rose et al., 1997)

الكائن الدقيق	التركيز م° الأس الهيدروجيني المطهر	الكتيريا
إيشيريشيا كولاي	٩.٠	١١٣
الفيروسات	٥	١٤٢٠
شلل الأطفال ١	٨.٠	٥٩٢
التهاب كبدى أ	٥	٢١٠٠
برازية عصوية	٨.٠	٤٠٣٤
فيروس روتا	٥	
البروتوزوا	٧.٠	١٤٠٠
جيارديا موريس	٢٥	>٧٢٠٠
كريبيتوسيبورديوم		

<sup>a</sup> في مياه مقطرة ثابتة الأس الهيدروجيني (buffered)

وبويضات الأسكاريس مقاومة بشدة لتأثيرات العديد من المطهرات الكيماوية (Krishnaswami and Post, 1968)، والذي يحتمل أن تكون بسبب عدم نفاذية غشاء قوقة البويبة (Wharton, 1980).

وبسبب ظهور الأمونيا في المياه الخارجة للصرف الصحي، يتم تحول معظم الكلور المضاف إلى كلورامينات. ويجب تلبية هذا الطلب على الكلور قبل أن يصبح الكلور الحر متاحاً للتثبيط. وعندما يضاف الكلور، فإن المتبقّي يصل إلى قمته (تكوين الكلورامين في معظمه) وعندئذ ينقص إلى حد أدنى يسمى نقطة الانكسار. وعند نقطة الانكسار، تتم أكسدة الكلورامين إلى غاز النيتروجين في سلسلة معقّدة من التفاعلات تلخص في معادلة ٨.٩.



وإضافة الكلور لأكثر من نقطة الانكسار يضمن وجود راسب من الكلور الحر المتاح.

#### ١٤-٨-٢ الأوزون

الأوزون ( $O_3$ ) عامل مؤكسد قوي ويمكن إنتاجه بamarar تفريغ كهربائي خلال تيار من الهواء أو الأكسجين. والأوزون أكثر تكلفة لاستخدامه في معالجة مياه الصرف الصحي من الكلور، ولكنه أكثر استخداماً في تقيية مياه الشرب. ولا يترك الأوزون باقياً في المياه. وفعالية الأوزون

**جدول ١٤-٨** قيم تركيز المطهر للتبييض بالأوزون للكائنات الدقيقة في المياه (Sobsey, 1989; Rose *et al.*, 1997) (%)

الكائن	°م	الأس	تركيز المطهر	الهيدروجيني
البكتيريا				
أيشيريشيا كولاي	1	7.2	0.006-0.02	
الفيروسات	25	7.2	0.72	
تشلل الأطفال	4	6.0-8.0	0.019-0.064	فيروس روتا أنس إيه ١١
فيروس كوكساكي ب ٥	20	7.2	0.64-2.6	
فيروس غدد البروتوزوا	5-7	7.0		
جيبارديا لامبليا	5	7.0	0.53	
كريبيتوسوسورديوم	22	3.5		

أحياء، كما هو معبّر عنه في معادلة 8.14. على سبيل المثال، إذا  
لباقي كائن واحد حيا من أصل ١٠٠٠ بعد التعرض للأشعة فوق<sup>البنفسجية</sup>، فإن النتيجة ستكون  $\log_{10}(-3)$  بقاء، أو  $(3 - \log_{10})$  خفاض.

$$\log \text{survival} = \log \frac{N_s}{N} \quad (8.14)$$

وتحديد مدى خطورة التعرض للأشعة فوق البنفسجية ل مختلف الكائنات الدقيقة المائية الممرضة أو المؤثرة أمر أساسى في تحديد مقدار جرعة الأشعة فوق البنفسجية المطلوبة للتطهير الكافى في المياه. والعوامل التي قد تؤثر في جرعة الأشعة فوق البنفسجية تشمل تكثيل الخلايا وتخفيتها، المواد العالقة والعکارة وامتصاص الأشعة فوق البنفسجية. وتعتمد تجارب التعرض لتأثير الأشعة فوق البنفسجية الموسوفة في الأدبيات دائمًا على تعرض الكائنات الدقيقة إلى ظروف معينة مثلية للتطهير بالأشعة فوق البنفسجية. ومثل هذه الظروف تشمل ترشيح الكائنات الدقيقة لإنتاج معلقات موحدة أحادية الانتشار من الخلايا واستخدام مياه محتجزة بها قليل من العکارة وقدرة انتقال (254 nm). هكذا، فإنه في الواقع يكون من المطلوب جرعات أعلى لتحقيق نفس المقدار من الشيatic الميكروبي في النظم التي يتم تشغيلها على نطاق كامل.

وفعالية ضوء الأشعة فوق البنفسجية تتناقص في مياه الصرف الصحي الخارجة بالمواد التي تؤثر على انتقال الأشعة فوق البنفسجية في المياه. هذه تشمل المواد الدبالية والمركبات الفينولية وسلفوئات

إضافتها خلال المعالجة لتحقيق خفض معين في الكائنات الممرضة وقيم CT للكلور بالنسبة لمختلف الكائنات الدقيقة الممرضة مبينة في جدول ١٢-٨، وترتيب المقاومة للكلور والمطهرات الأخرى المستخدمة في تطهير المياه هو: أكياس البروتوزوا > الفيروسات > البكتيريا الخضرية.

١٣-٤-٨ التطهير بالأشعة فوق البنفسجية

شهد استخدام التطهير بالأشعة فوق البنفسجية في مياه الصرف الصحي تزايداً في شهرته لأنَّه لا يُعرف عنه أنه يُنتج مخلفات سامة أو مسرطنة، وأنَّه لا تكون هناك حاجة فيه لتناول أو تخزين كيماويات سامة. ومن سوء الحظ أنَّه عيوبًا عديدة، منها التكاليف الأعلى من الهالوجينات ولا يكون له بقایا تطهير مع صعوبة تحديد جرعة الأشعة المطلوبة وصيانة ونظافة مصابيح الأشعة فوق البنفسجية مع احتمال إعادة التشويط لبعض البكتيريا المعاوية (Bitton, 2005). من جانب آخر، فإنَّ التقدم في تقنية الأشعة فوق البنفسجية يوفر تكاليف ومصابيح أكثر فعالية ومعدات يعتمد عليها أكثر. والتشويط البكتيري يكون متناسباً مع جرعة الأشعة فوق البنفسجية، والتي يعبر عنها بالميكروات ثانية لكل سنتيمتر مربع ( $\mu\text{W}/\text{cm}^2$ )، أو

$$UV\ dose = It \quad (8.12)$$

حیث:

$$\mu\text{W/cm}^2 \quad I$$

زمن التعرض t

وفي معظم دراسات التطهير، لوحظ أن لوغاریتم الجزء الباقي حيًّا من الكائنات يكون تقريبًا خطًّيا عندما يتم رسمه مقابل الجرعة، حيث تكون الجرعة هي ناتج التركيز مضروباً في زمن التلامس (CT) للمطهرات الكيماوية أو الكثافة والزمن (IT) للأشعة فوق البنفسجية. وملحوظة أخرى هي أن الجرعة الثابتة تتحتَّث تثبيطًا ثابتاً. وهذا يعبر عنه رياضيًّا في المعادلة 8.13.

$$\log \frac{N_s}{N_i} = function\ (IT) \quad (8.13)$$

حیث:

كثافة الكائنات الحية (عدد/سم<sup>3</sup>)

وبسبب العلاقة اللوغاريتمية للتثبيط الميكروبي مقابل جرعة الأشعة فوق البنفسجية، من الشائع أن يتم وصف التثبيط بلغة لوغاريتم البقاء

جدول ١٥-٨ جرعة فوق البنفسجية لقتل الكائنات الممرضة ( Roessler and Severin, 1996; John et al. 2003; Gerba et al., 2002; Li et al., 2007 )

الكائن	(جرعة فوق البنفسجية) ( $\mu\text{W}\cdot\text{s}/\text{cm}^2$ )	المطلوبة لخضن %٩٠
بكتيريا العطيفة الصائمية (الكامبيلوباكتر)	١,١٠٠	
إيشيريشيا كولاي	١,٣٠٠-٣,٠٠٠	
الكلبسيللة البرئية	٣,٩٠٠	
السامونيلا	٢,١٠٠-٢,٥٠٠	
الشigelلا (دوستنتاريا)	٨٩٠-٢,٢٠٠	
الكولييرا	٦٥٠-٣,٤٠٠	
البريسينيا القولونية	١,١٠٠	
الفيروس الغددي	٢٣,٦٠٠-٥٦,٠٠٠	
فيروس كوكساكي	١١,٩٠٠-١٥,٦٠٠	
الفيروس المعدي	١٠,٨٠٠-١٢,١٠٠	
فيروس شلل الأطفال	٥,٠٠٠-١٢,٠٠٠	
الفيروس الكلبي أ	٣,٧٠٠-٧,٣٠٠	
فيروس روتا إس أيه ١١	٨,٠٠٠-٩,٩٠٠	
برازى عصوى إم إس-٢	١٨,٦٠٠	
كريبيتوسبورديوم	٣,٠٠٠	
جياردبيا	٢,٠٠٠	
النواة الرقبة	٢,٨٠٠	

ليست كذلك. ولمنع إعادة التشويط الضوئي، يجب استخدام جرعات كافية أو منع التعرض المباشر لأشعة الشمس.

## ٥-٨ الخلاصة

من هذا الاستعراض العام، أصبح واضحاً أنه بينما يمكن حدوث إزالة كبيرة للجراثيم الممرضة بالعديد من عمليات معالجة مياه الصرف الصحي والشائعة الاستخدام في العالم كله وهذه الإزالة متعددة كثيرة، وتعتمد على التشغيل المثالى للعمليات. وهكذا، فإنه بدون بعض من المتابعة الميكروبية فإن نجاح هذه العمليات يكون من الصعب الحكم عليه. ويكون ضروريًا استخدام مؤشرات أو متابعة للكائنات الممرضة (مثل ببص النيماتودات في حالة بررك الأكسدة أو أحواضها مثلاً) وذلك لضمان أكبر قدر من الإزالة العملية المستخدمة.

ويجب دائماً أن يتوقع وجود مستوى ما من الكائنات الممرضة في مياه الصرف الصحي، حتى مع إفادة بعض المؤلفين بمستوى ٦١٠٠% إزالة

للكائنين وال الحديد والمادة العالقة التي قد تحمي الكائنات الدقيقة من تأثير ضوء الأشعة فوق البنفسجية، وبهذا، فالترشيح في مياه الصرف الصحي عادة ما يكون ضرورياً للتطهير باستخدام ضوء الأشعة فوق البنفسجية.

بشكل عام، فإن مقاومة الميكروبات للأشعة فوق البنفسجية تتبع نفس نمط مقاومة المطهرات الكيماوية، أي أن فيروسات الحمض النووي مزدوجة الجدائل < ملقة البكتيريا MS-2 > البكتيريا الجرثومية < الفيروسات المعاوية للحمض النووي الريبيي الريبيي مزدوجة الجدائل < الفيروسات المعاوية للحمض النووي الريبي فردية الجدائل < البكتيريا الخضراء (جدول ١٥-٨).

ويتلاف، إشعاع فوق البنفسجية الحمض النووي الميكروبي الريبوسي أو الريبي عند طول موجة (260 nm). ويؤدي إلى عملية منثنى الشينين، والتي تمنع تكرار الحمض النووي وتشطط بفعالية نشاط الكائنات الدقيقة. والموضع المبدئي لتلف الأشعة فوق البنفسجية في الفيروسات هو "الجينوم"، يتبعه تلف بنائي في الغطاء البروتيني الفيروسي. والفيروسات ذات الأوزان الجزيئية العالية والحمض النووي الريبوسي أو الريبي مزدوجة الجدائل، تكون أسهل في تثبيتها من تلك التي لها أوزان جزيئية أقل والجينوم مزدوجة الجدائل. ومثل هذا، الفيروسات مفردة الجدائل، الأحماض النوويية عالية الأوزان الجزيئية المنخفضة. وذلك يعتقد أنه بسبب أن الكثافة المستهدفة تكون أكثر في الجينوم الأكبر. والفيروسات ذات الجينوم مزدوج الجدائل تكون أقل تعرضًا من تلك فردية الجدائل بسبب قدرة الإنزيمات الطبيعية المتكونة داخل الكائن العائلي على إصلاح القطاعات التالفة للجينوم مزدوج الجدائل، باستخدام الجدائل غير التالفة كنموذج ( Roessler and Severin, 1996 ).

وهناك ظاهرة تعرف بـ "إعادة التشويط الضوئي" تظهر في بعض البكتيريا التالفة بواسطة الأشعة فوق البنفسجية عند تعرضها لموجات مرئية بين ٣٠٠ و ٥٠٠ nm. ويتم إصلاح التلف من الأشعة فوق البنفسجية عنده بتشطط إنزيم التشويط الضوئي، والذي يقوم بربط ثم فصل مخلفات الضوء الغذية في الحمض النووي. ويمكن أيضاً إصلاح تلف الحمض النووي في الظلام بآلية تستخدم قاعدة مزدوجة في أزواجاً تسمح بإعادة القواعد المنفصلة بإنزيمات أخرى. وتعتمد القدرة على إعادة تشويط أي كائن على نوع الكائن. والقولونيات الكلية والبرازية قادرة على إعادة التشويط ضوئياً، لكن البكتيريا العقدية البرازية

صحي بها مستويات لا يمكن اكتشافها من الجراثيم الممرضة على أساس منظم، فقط عندما يستخدم خليط من الترشيح (التخثر - وسط مخلوط، وترشيح فائق) مع عملية تطهير مناسبة.

في بعض الكائنات بعمليات المعالجة، هذه الإزالة تعكس فقط حدود الكشف عن الكائن محل الدراسة. وهكذا، فإنه من الأفضل أن تذكر هذه البيانات على أنها أكثر من (< ٩٩ % مثلاً) حتى تعكس بصورة أفضل حدود الطريقة المستخدمة. ويتوقع الحصول على مياه صرف

## المراجع

- Ashbolt N.J., Grabow W.O.K. and Snozzi M. (2001) *Indicators of microbial water quality*, in Water Quality: Guidelines, Standards and Health, (L. Fewtrell and J. Bartram, Ed. IWA Publishing, London, pp. 289-315.
- Arimi S.M., Fricker C.R. and Park R.W. (1988) Occurrence of "thermophilic" campylobacters in sewage and their removal by treatment processes. *Epidemiol. Infect.* **101**, 279-286.
- Ayres R.M., Alabaster G.P., Mara D.D. and Lee D.I. (1992) A design equation for human intestinal nematode egg removal in waste stabilization ponds. *Wat. Res.* **26**, 863-865.
- Bales R.C., Gerba C.P., Grondin G.H. and Jensen S.L. (1989) Bacteriophage transport in sandy soil and fractured tuff. *Appl. Env. Micr.* **55**, 2061-2067.
- Bhaskaran T.R., Sampathkumaran M.A., Sur T.C. and Radhakrishnan I. (1956) Studies on the effect of sewage treatment processes on the survival of intestinal parasites. *Indian J. Med. Res.* **44**, 163-180.
- Bingham A.K., Jarroll E. and Meyer E. (1979) Giardia spp.: Physical factors of excystation in vitro, and excystation vs. eosin exclusion as determinants of viability. *Exp. Parasitol.* **47**, 284-291.
- Bitton G. (2005) *Wastewater Microbiology*, Third ed. Wiley-Liss, New York.
- Burden D.J., Whitehead A., Green E.A., McFadzean J.A. and Beer R. (1976) The treatment of soil infected with human whip-worm Trichuris trichiura. *J. Hyg.* **77**, 377-382.
- Cabelli V.J. (1989) Swimming-associated illness and recreational water quality criteria. *Wat. Sci. Tech.* **21**, 13-21.
- Carraro E., Fea E., Salva S. and Grillo G. (2000) Impact of a wastewater treatment plant on Cryptosporidium oocyst and Giardia cysts occurring in a surface water. *Wat. Sci. Tech.* **41**, 31-37.
- Casson L.W., Sorber C.A., Sykora J.L., Gavaghan P.D., Shapiro M.A. and Jakubowski W. (1990) Giardia in waste-water – effect of treatment. *J. Water Pollut. Control Fed.* **62**, 670-675.
- Chauret C., Springthorpe S. and Sattar S. (1999) Fate of Cryptosporidium oocysts, Giardia cysts and microbial indicators during wastewater treatment and anaerobic sludge digestion. *Canad. J. Microbiol.* **45**, 257-262.
- Chernicharo C.A.L., da Silveira Cota R., Zerbini A.M., von Sperling M. and Novy de Castro L.H. (2001) Post-treatment of anaerobic effluents in an overland flow system. *Wat. Sci. Tech.* **44**, 229-236.
- Chu Y., Jin Y. and Yates M.V. (2003) Effect of soil properties on saturated and unsaturated virus transport through columns. *J. Environ. Qual.* **32**, 2017-2025.
- Crompton D.W.T. (1988) The prevalence of ascariasis. *Parasitol. Today* **4**, 162-169.
- Divizia M., Gabrieli R., Donia D., Macaluso A., Bosach A., Guix S., Sanchez G., Villena C., Pinto R. M., Palombi L., Buonuomo E., Cenko F., Leno L., Bebeci D., and Bino S. (2004) Waterborne gastroenteritis outbreak in Albania. *Wat. Sci. Tech.* **50**, 57-61.
- Dixon N.G.H., Gambrill M.P., Catunda P.F.C. and van Haandal A.C. (1995) Removal of pathogenic microorganisms from the effluent of an upflow anaerobic digester using waste stabilization ponds. *Wat. Sci. Tech.* **31**, 275-284.
- Falabi J.A., Gerba C.P. and Karpiscak M.M. (2002) Giardia and Cryptosporidium removal from wastewater by a duckweed (*Lemna gibba* L.) covered pond. *Lett. Appl. Microbiol.* **34**, 384-387.
- Feechem R.G., Bradley D., Garelick H. and Mara D.D. (1983) *Sanitation and Disease*, Wiley, New York.
- Freedman D.O. (1992) *Intestinal nematodes*, in Infectious Diseases. Gorbach S.L., Barlett J.G. and Blacklow N. (Eds.), Saunders, Philadelphia, pp. 2003-2008.
- Geldreich E.E., and Kenner B.A. (1969) Comments on fecal streptococci in stream pollution. *J. J. Water Pollut. Control Fed.* **41**, R336-R341.
- Gennaccaro A.L., McLayghlin M.R., Quintero-Betancourt W., Hoffman D. E. and Rose J. B. (2003) Infectious Cryptosporidium parvum oocysts in reclaimed effluent. *Appl. Env. Micr.* **69**, 4983-4984.
- Gerba C.P., Gramos D.M. and Nwachukwu N. (2002) Comparative inactivation of enteroviruses and adenovirus 2 by UV light. *Appl. Env. Micr.* **68**, 5167-5169.
- Gerba C.P., Thurston J.A., Falabi J.A., Watt P. and Karpiscak M.M. (1999) Optimization of artificial wetland design for removal of indicator microorganisms and pathogenic protozoa. *Wat. Sci. Tech.* **40**, 363-368.
- Gearheart R.A., Klopp F. and Allen G. (1989) *Constructed free surface wetlands to treat and receive wastewater; Pilot to full-scale*, in Hammer, D. A. (Ed.). Constructed Wetlands for Wastewater Treatment: Municipal, Industrial and Agricultural, Lewis Publishers, Chelsea, Michigan, pp. 121-137.
- Gersberg R.M., Elkins B.V., Lyon S.R. and Goldman C.R. (1987) *Survival of bacteria and viruses in municipal wastewaters applied to artificial wetlands* in Reddy K. R. and Smith, W.H. (Eds.) Aquatic Plants for Water

- Treatment and Resource Recovery. Magnolia Publishing, Orlando. pp. 237-245.
- Gersberg R.M., Gearhart R.A. and Ives M. (1989) *Pathogen removal in constructed wetlands*, in Hammer, D.A. (Ed.) Constructed Wetlands for Wastewater Treatment: Municipal, Industrial, and Agricultural. Lewis Publishers, Chelsea, Michigan. pp. 431-445.
- Glass J.S. and O'Brien (1980) Enterovirus and coliphage inactivation during activated sludge treatment. *Wat. Res.* **14**, 877-882.
- Gleeson C., and Gray N. (1997) *The Coliform Index and Waterborne Disease*, E and FN Spon, London.
- Jepsen A. and Roth H. (1952) Epizootiology of Cysticercus bovis-resistance of the eggs of *Tenia saginata*. Report 14. Vet. Cong. 22, 43-50.
- John D.E., Nwachukwu N., Pepper I.L. and Gerba C.P. (2003) Development and optimization of a quantitative cell culture infectivity assay for the microsporidium Encephalitozoon intestinalis and application to ultraviolet light inactivation. *J. Microbiol. Methods.* **52**, 183-196.
- Johnson D.C., Enriquez C.E., Pepper I.L., Davis T.L., Gerba C.P. and Pepper I.L. (1997) Survival of Giardia, Cryptosporidium, poliovirus and Salmonella in marine waters. *Wat. Sci. Tech.* **35**, 261-268
- Kadlec R.H. and Knight R.L. (1996) *Treatment Wetlands*. Lewis Publishers, Boca Raton, Florida.
- Kertratanakul A. and Ohgaki S. (1989) Indigenous coliphages and RNA-F-specific coliphages associated with suspended solids in activated sludge process. *Wat. Sci. Tech.* **27**, 257-260.
- Korich D.G., Mead J.R., Madore M.S., Sinclair N.A., and Sterling C.R. (1990) Effect of zone, chlorine dioxide, chlorine, and monochloramine on Cryptosporidium parvum oocyst viability. *Appl. Env. Micr.* **56**, 1423-1428.
- Krishnaswami S.K. and Post F.J. (1968) Effects of chlorine on Ascaris (Nematoda) egg. *Hlth. Lab. Sci.* **5**, 225-232.
- Kukkula M., Arstila P., Klossner M.L., Maunula L., Bonsdorff and Jaatinen P. (1997) Waterborne outbreak of gastroenteritis. *Scand. J. Infect. Dis.* **29**, 415-418.
- Kutz S.M. and Gerba C.P. (1988) Comparison of virus survival in freshwater sources. *Wat. Sci. Tech.* **20**, 467-471.
- Leong L.Y.C. (1983) Removal and inactivation of viruses by treatment processes for potable water and wastewater – a review. *Wat. Sci. Tech.* **15**, 91-114.
- Li D., Craik S.A., Smith D.W. and Belosevic M. (2008) Survival of Giardia lamblia trophozoites after exposure to UV light. *Fems Microbiology Letters* **278**, 56-61.
- Lipp E.K., Huq A. and Colwell R.R. (2002) Effects of global climate on infectious disease: the cholera model. *Clin. Microbiol. Rev.* **15**, 757-770.
- Lloyd B.J. and Frederick G.L. (2000) Parasite removal by waste stabilization pond systems and its relationship between concentrations in sewage and prevalence in the community. *Wat. Sci. Tech.* **42**, 375-386.
- Logan A.J., Stevik T.K., Siegrist R.L. and Ronn R.M. (2001) Transport and fate of Cryptosporidium parvum oocysts in intermittent sand filters. *Wat. Res.* **35**, 4359-4369.
- Mayer C.L. and Palmer C.J. (1996) Evaluation of PCR, nested PCR and fluorescent antibodies for detection of Giardia and Cryptosporidium species in wastewater. *Appl. Env. Micr.* **62**, 2081-2085.
- McKay L.D., Cherry J.A., Bales R.C., Yahya M.T. and Gerba C.P. (1993) A field example of bacteriophage as tracers of fracture flow. *Environ. Sci. Tech.* **27**, 1075-1079.
- Madore M.S., Rose J.B., Gerba C.P., Arrowood M.J. and Sterling C.R. (1987) Occurrence of Cryptosporidium oocysts in sewage effluents and selected surface waters. *J. Parasitol.* **73**, 702-705.
- Montgomery (1988) *Water Treatment and Design*. John Wiley & Sons, New York.
- Nichols G. (2008) Epidemiology. In: Fayer R. and Xiao L. (Eds.), *Cryptosporidium and Cryptosporidiosis*. Second edition. IWA Publishing, London, pp.79-118.
- Oragui J. (2003) *Viruses in feces*, in Mara D. and Horan N. (Eds.). The Handbook of Water and Wastewater Microbiology. Academic Press, San Diego. pp.473-476.
- Ottoson J., Hansen A., Bjorlenius B., Norder H. and Senstrom T. A. (2006) Removal of viruses parasitic protozoa and microbial indicators in conventional and membrane processes in a wastewater pilot plant. *Wat. Res.* **40**, 1449-1457.
- Pant A. and Mittal A.K. (2007) Monitoring of pathogenicity of effluents from the UASB based sewage treatment plant. *Environ. Monit. Assess.* **133**, 43-51.
- Payment P., and Franco E. (1993) Clostridium perfringens and somatic coliphages as indicators of the efficiency of drinking water treatment for viruses and protozoan cysts. *Appl. Env. Micr.* **59**, 2418-2424.
- Quinonez-Diaz M., Karpiscak M.M., Ellman E.D. and Gerba C.P. (2001) Removal of pathogenic and indicator microorganisms by a constructed wetland receiving untreated domestic wastewater. *J. Environ. Sci. Hlth. Part A.* **36**, 1311-1320.
- Rao V.C., Lakhe S.B., Waghmare S.V. and Dube P. (1977) Virus removal in activated sludge sewage treatment. *Prog. Wat. Tech.* **9**, 113-127.
- Rao V.C., Metcalf T.G. and Melnick J.L. (1986) *Removal of pathogens during wastewater treatment*. In: Rehm, H. J. and Reed, C. (Eds.). Biotechnology, Vol. 8.VCH, Berlin.
- Robertson L.J., Paton C.A., Campbell A.T., Smith P.G., Jackson M.H., Gilmore R.A., Black S.E., Stevenson D.A., and Smith H.V. (2000) Giardia cysts and Cryptosporidium oocysts at sewage treatment works in Scotland, UK. *Wat. Res.* **34**, 2310-2322.
- Rose J.B., Huffman D.E., Riley K., Farrah S.R., Lukasik J.O. and Hamann C.L. (2001) Reduction of enteric microorganisms at the Upper Occoquan Sewage Authority Water Reclamation Plant. *Water Environ. Res.* **73**, 711-720.
- Rose J.B., Dickson L.J., Farrah S.R. and Carnahan R.P. (1996) Removal of pathogenic and indicator

- microorganisms by a full-scale water reclamation facility. *Wat. Res.* **30**, 2785-2797.
- Rose J.B., Lisle J.T. and LeChevallier M. (1997) *Waterborne Cryptosporidiosis: incidence, outbreaks and treatment strategies*, in Fayer, R. (Ed.), "Cryptosporidium and Cryptosporidiosis." CRC Press, Boca Raton, Florida. pp. 93-109.
- Roessler P.F., and Severin B.F. (1996) *Ultraviolet light disinfection of water and wastewater*, in Modeling Disease Transmission and Its Prevention by Disinfection (C.J. Hurst, ed.) Cambridge University Press, Cambridge, UK, pp. 313-368.
- Saferman R.S. and Morris M.E. (1976) Assessment of virus removal by multi-stage activated sludge process. *Wat. Res.* **10**, 413-42.
- Sano D., Matsuo T. and Omura T. (2004) Virus-binding proteins recovered from bacterial culture derived from activated sludge by affinity chromatography assay using a virus capsid peptide. *Appl. Env. Micr.* **70**, 3434-3442.
- Schaub S.A., Kenyon K.F., Bledsoe and Thomas R.E. (1978) *Evaluation of the overland runoff mode of land application for virus removal* in Mckim, (Ed.), State of Knowledge in Land Treatment of Wastewater. Cold Regions Research and Engineering Laboratory. Hanover, NH. pp. 245-252.
- Scheuerman P.R., Bitton G. and Farrah S.R. (1989) *Fate of microbial indicators and viruses in a forested wetland*, in Hammer, D. A. (Ed.), Constructed Wetlands for Wastewater Treatment: Municipal, Industrial and Agricultural. Lewis Publishers, Chelsea, Michigan. pp. 657-663.
- Schwartzbrod J., Stein J. L., Bouhoum K. and Baleux B. (1989) Impact of wastewater treatment n helminth eggs. *Wat. Sci. Tech.* **21**, 295-297.
- Sobsey M.D. (1989) Inactivation of health-related microorganisms in water by disinfection processes. *Wat. Sci. Tech.* **21**, 179-195.
- Stewart M.H. and Olson B.H. (1996) *Bacterial resistance to portable water disinfectants*, in Hurst, C. H. (Ed.), Modeling Disease Transmission and Its Prevention by Disinfection. Cambridge University Press, pp. 140-192.
- Stott R., Jenkins T., and Williams J. (1996) *Pathogen removal and microbial ecology in gravel bed hydroponic treatment of wastewater*. Research Monograph 4, Dept. of Civil Engineering, University of Portsmouth, UK.
- Stott R., Jenkins T., Bahgat M. and Shalaby I. (1999) Capacity of constructed wetlands to remove parasite eggs from wastewaters in Egypt. *Wat. Sci. Tech.* **40**, 117-198.
- Stott R. (2003) *Fate and behavior of parasites in wastewater treatment systems*, in Mara D. and Horan N. (Eds.), The Handbook of Water and Wastewater Microbiology. Academic Press, San Diego. pp.491-521.
- Tartera C., and Jofre J. (1987) Bacteriophage active against *Bacteroides fragilis* bacteriophage as indicators of the virological quality of water. *Wat. Sci. Tech.* **18**, 1623-1637.
- Tartera C., Lucena F., and Jofre J. (1989) Human origin of *Bacteroides fragilis* bacteriophage present in the environment. *Appl. Env. Micr.* **55**, 2696-2701.
- Toranzos G.A. (1991) Current and possible alternative indicators of fecal contamination in tropical waters: a short review. *Environ. Toxicol. Water Qual.* **6**, 121-130.
- Veerannan K.M. (1977) Effect of sewage treatment by stabilization pond method on the survival of intestinal parasites. *Indian J. Environ. Hlth.* **19**, 100-106.
- Wharton D.A. (1980) Naematode egg-shells. *Parasitol.* **81**, 447-463.
- Yates M.V. and Gerba, C.P. (1998) *Microbial considerations in wastewater reclamation and reuse*, in Asano, T. (Ed.), Wastewater Reclamation and Reuse. Technomic Publishing, Lancaster, PA. pp. 437-488.
- Zhang K. and Farahbakhsh K. (2007) Removal of native coliphages and coliform bacteria from municipal wastewater by various wastewater treatment processes: implications to water reuse. *Wat. Res.* **41**, 2816-2824.

## المصطلحات والاختصارات

الرمز	الوصف	الوحدة
I	الكثافة	$\mu\text{W}/\text{cm}^2$
k	ثابت التحلل	1/d
N	عدد العينات	number/ $\text{cm}^3$
Ni	الكثافة المبدئية للكائن قبل التعرض	number/ $\text{cm}^3$
No	عدد الكائنات الدقيقة عند زمن صفر	number/ $\text{cm}^3$
Ns	كثافة الكائنات الباقية على قيد الحياة	h
Nt	عدد الكائنات الدقيقة عند زمن t	d
T	زمن التعرض	
t	الזמן	
x	عدد الكائنات لكل حجم عينة	
$\bar{x}$	المتوسط الهندسي	

الاختصار	الوصف
CT	تركيز المطهر مضروباً في زمن التلامس
DNA	حامض نووي ربي ناقص الأكسجين
DAPI	صبغة ضوئية لإظهار الحمض النووي
EHEC	البكتيريا القولونية
ETEC	البكتيريا المعوية
FC	قولونيات برازية
FITC	صبغة فلوروسنتية لتحليل الأصوات
FS	بكتيريا البراز العقدية
HAV	فيروس A الكبدي
HEV	فيروس E الكبدي
HRT	زمن المكث الهيدروليكي
HUS	انحلال الدم اليوريمي
MPN	الرقم الأكثر احتمالاً (المرجح)
RNA	حمض نووي ربي
UASB	غطاء الحماة اللاهوائي ذو التدفق الرأسى
UV	أشعة فوق بنفسجية



تلوث مياه الشرب بالكائنات الممرضة الميكروبية يمكن أن يسبب الأوبئة المرضية ويساهم في زيادة معدلات المرض. ومن المهم ملاحظة أن الأمراض المنتقلة عن طريق المياه تنتقل عن طريق مسار برازي - فمي، من إنسان أو من حيوان إلى إنسان، بهذا فإن مياه الشرب هي إلا واحد من عدة مصادر محتملة لنقلها. وتلوث مياه الشرب بالمجاري أمر شائع في الدول النامية (صورة : اليونسكو - الأرشيف )



مع نهاية عام ٢٠٠٠، كان هناك ١,١ بليون شخص لا يجدون وسيلة للحصول على مياه شرب آمنة و٤,٤ بليون كانوا بلا خدمات صرف صحي أساسية. ونتيجة لذلك، يموت تقربياً ٣,٥ مليون شخص سنوياً من الأمراض المرتبطة بالمياه والصرف الصحي. وقد جدد "إعلان الألفية" الذي أقرته جميع الدول الأعضاء بالأمم المتحدة في سبتمبر ٢٠٠٠، وكذلك خطة التنفيذ بجوهانسبرج والذي أقر في سبتمبر ٢٠٠٠ أيضاً، الأهداف الخاصة بالمواصلة الفعالة لأجندة "المياه والصرف الصحي". لذلك نجد أن "الأهداف الإنمائية للألفية" حددت: "الخفض إلى النصف، بحلول ٢٠١٥، نسبة الأشخاص الذين ليس لديهم مياه شرب آمنة أو صرف صحي، كأحد مستهدفاتها. وفي الواقع، هذا الهدف سيكون حرجاً في تحقيق الأهداف الإنمائية الأخرى، خاصة تلك المرتبطة بمعدلات الوفاة وانتشار الأمراض والمساواة بين الجنسين. وبنفس النطء، هناك حاجة إلى منهج متكامل وأوسع مجالاً لعمل حساب كامل للتداخلات الهامة من مختلف جوانب الاهتمام في قطاع المياه، مثل الري وتلوث المياه ومعالجة مياه الصرف الصحي وإدارة المياه، مع تركيز خاص على خفض معدلات الفقر. وقد أوجدت الأهداف التي تم تبنيها في "مؤتمر الألفية" ومؤتمر القمة العالمي للتنمية المستدامة قوى دافعة ملحوظة حتى الآن في هذا الاتجاه، إلا أن المهام القادمة ضخمة وعديدة (المصدر "المكتب الاستشاري المعنى بالمياه والصرف الصحي - سكرتير عام الأمم المتحدة" والصورة من اليونسكو - الأرشيف).



٩

## التهوية والخلط

Michael K. Stenstrom and Diego Rosso

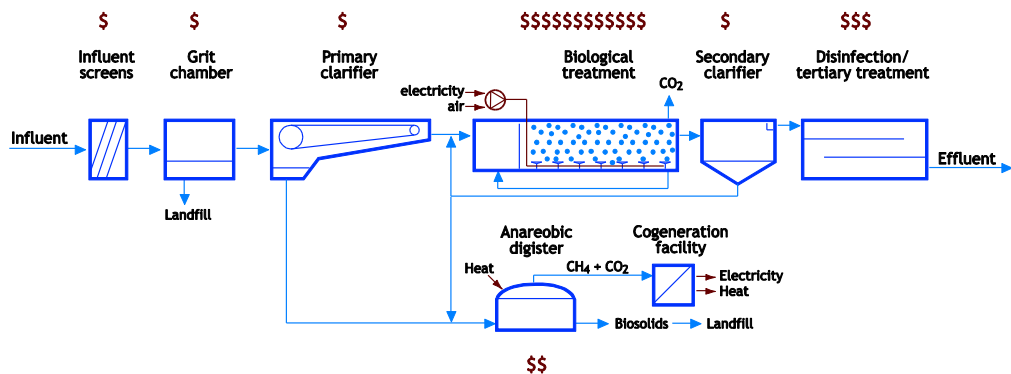
### ١-٩ تكنولوجيا التهوية

خواص نظم التهوية. وشكل ١-٩ يبين مخططاً نوعياً لكتافة استخدام الطاقة في محطة معالجة مياه صرف صحي تقليدية.

تقوم نظم التهوية بنقل الأكسجين لداخل الوسط السائل بواسطة شق سطح السائل shearing بخلاط أو توربين، أو بإطلاق الهواء من خلال فتحات عيانية أو مواد مسامية، أو من خلال التلامس المباشر للهواء مع سطح مائي كبير. ويكون للقطرات الصغيرة المتساقطة

### ١-١-٩ مقدمة

التهوية عملية أساسية في معظم محطات معالجة مياه الصرف الصحي وهي مسؤولة عن أكبر جزء من تكاليف الطاقة بالمحطة، بما يتراوح بين ٤٥ إلى ٧٥٪ من إنفاق الطاقة بالمحطة (Reardon, 1995). ولهذا السبب، عند تطبيق أساليب الاستخدام الفعال للطاقة في معالجة مياه الصرف الصحي، يكون من المهم الإشراف على



شكل ١-٩ شكل تخططي لمحطة معالجة مياه صرف صحي بمقارنة نوعية لكتافة استخدام الطاقة في عمليات تشغيل وحداتها

وبالنسبة لأجهزة التهوية تحت السطحية (مثل نشرات الفقاعات الدقيقة أو الخشنة) تستخدم كفاءة تحويل الأكسجين (OTE%) وتحدد كما يلي:

$$OTE = \frac{(O_{2,in} - O_{2,out})}{O_{2,in}} \quad (9.3)$$

يمثل كل من  $O_{2,in}$  و  $O_{2,out}$  كتلة تدفق الأكسجين الداخل والخارج في حجم المياه النظيفة. وتبيّن كفاءة تحويل الأكسجين الكفاءة المطلقة للتشغيل، وهي كثيراً ما تكون ملائمة أكثر من غيرها حيث إنها تسمح بمقارنة أداء نظام التهوية دون تعقيد الأمور الأخرى المحيطة بالهوائيات. والهوائيات يتم توفيرها دائمًا بواسطة مصنعين أو مقاولين مختلفين، واستخدام كفاءة تحويل الأكسجين (OTE) وكفاءة النواfx كل منها مستقل عن الآخر يسهل تحديد وتصميم نظام التهوية.

وحتى يتم تجنب المحاباة لاتجاه معين نتيجة للظروف البيئية وطبيعة العمليات المرتبطة بموقع محدد، تستخدم ظروف قياسية وتعرف بصفة الأكسجين المذاب DO وصفر الملوحة Zero Salinity الأكسجين المذاب الماء atm. ولهذا فإن النتائج يتم تقديمها في صورة: كفاءة تحويل الأكسجين القياسية (SOTE%) ومعدل تحويل الأكسجين القياسي (SOTR,  $\text{KgO}_2/\text{h}$ ) أو كفاءة التهوية القياسية (SAE,  $\text{KgO}_2/\text{KWh}$ ).

وعادة تحتاج ترجمة الظروف القياسية إلى ظروف تشغيل لاستخدام العديد من القياسات التجريبية المرتبطة بالموقع المحدد. فمياه عمليات المعالجة تتصرف بالملوثات الذائبة أو المعلقة، والتي تسبب انحرافاً في أداء الهوائيات عن ظروف المياه النظيفة والمقياس الذي له أكبر أثر هو عامل ألفا ( $\alpha$ ) والذي يعرف بأنه نسبة معاملات نقل الكتلة لمياه عمليات المعالجة إلى المياه النظيفة، أو:

$$\alpha = \frac{(k_L a)_{\text{process water}}}{(k_L a)_{\text{clean water}}} \quad (9.4)$$

أو

$$\alpha = \frac{\alpha SOTE}{SOTE} \quad (9.5)$$

حيث:

كفاءة تحويل الأكسجين في الظروف القياسية (%) SOTE

والफقاعات الخشنة المتضاعدة منحدرات سرعة عالية في المسافة بين سطحي الغاز والسائل، ويمكن تصنيفها كنظام عالي التدفق بين سطحين، بينما يكون للفقاعات الدقيقة منحدرات سرعة منخفضة بين السطحين ويمكن أن يتم تصنيفها كنظام منخفض التدفق بين السطحين (Rosso and Stenstrom, 2006a).

وعند تحليل أو تحديد نظم التهوية، فمن المهم تحديد قياسات فعاليتها، فهي ضرورية عند مقارنة التقنيات المختلفة المستخدمة، بالإضافة إلى مراقبة نظم التهوية على مدى زمني طويق من تشغيلها. والمقياس الأساسي بصورة كبيرة هو معدل الأكسجين المنقول إلى المياه النظيفة (OTR) Oxygen Transfer معبراً عنه "معدل تحويل الأكسجين" Rate ووحدته  $\text{Kg O}_2/\text{m}^3$  حيث:

$$OTR = k_L a (DO - DO_{sat}) V \quad (\text{kgO}_2/\text{h}) \quad (9.1)$$

حيث:

معامل تحول كتلة الجانب السائل (في الساعة /h)	$k_L a$
الأكسجين الذائب في الماء (كم أكسجين / م³)	DO
الأكسجين الذائب في الماء في حالة التشبع (كم أكسجين / م³)	$DO_{sat}$
حجم الماء (م³)	V

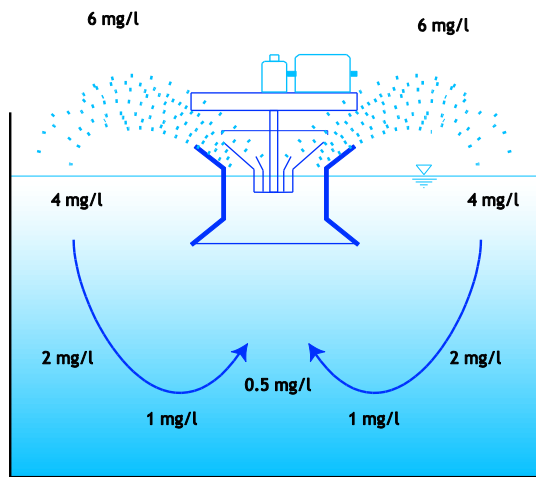
ومعدل تحويل الأكسجين (OTR) يحدد كم كفاءة نظام التهوية أي مقدار الأكسجين الذي يمكن للنظام أن يمد به المياه في الوحدة الزمنية. ويحدد معدل تحويل الأكسجين قدرة سعة نظام التهوية بغض النظر عن فعاليته في تحويل الأكسجين، لهذا فإنه من الضروري تحديد قياسات إضافية. وأكثر القياسات شيوعاً لتوصيف فعالية الطاقة هو كفاءة التهوية (AE,  $\text{KgO}_2/\text{KWh}$ ), كفاءة التهوية AE يعبر عنها بالكيلو جرام أكسجين  $\text{KgO}_2$  في كل كيلووات ساعة KWh

$$AE = \frac{OTR}{P} \quad (\text{kgO}_2/\text{kWh}) \quad (9.2)$$

حيث:

P الطاقة المحسوبة بواسطة نظام التهوية (كيلو وات)

تهوية قياسية منخفضة (في المجال مابين ٠,٩ و ٢,١ KgO<sub>2</sub> /Kwh). وتشق الهوایات السطحية السائل إلى قطرات تنتشر في صورة دوامات من كتل السائل الصاعدة وتبلغ عدة أمتار في الثانية الواحدة. والقطرات المتباينة تكون في تلامس دوامي مع الهواء الجوى وتم أكسجتها إلى ما يصل لنصف درجة التسخين على الأقل، وفور استقرارها على السطح الحر تختلط مع الكتلة السائلة، منتجة نموذجاً للأكسجين المذاب مطابق للشكل ٢-٩.



شكل ٢-٩ مخطط لنمذج الأكسجين الذائب في أحواض مجهزة بهوایات سطحية

وحيث إنه لا يتم إمداد أي هواء أو أكسجين إلى الهوایات السطحية، فإنه لا يمكن تحديد كفاءة تحويل الأكسجين OTE. كذلك تقوم حركة السائل أثناء إنتاج الرذاذ بتوفير عملية الخلط. وفي بعض الحالات يتم أيضاً توصيف الهوایات السطحية على أساس معدلات ضخ السائل بالإضافة إلى معدل تحويل الأكسجين OTR.

ويمكن توفير الهوایات السطحية في هيئتين مختلفتين: سرعة عالية (أي دفع مباشر) أو سرعة منخفضة (أي بصناديق تروس). والهوایات عالية السرعة تدور بسرعة ٩٠٠ - ١٢٠٠ لفبة / دقيقة (RPM) ونتيجة لعدم وجود صندوق للتروس تكون سهلة التركيب وأقل تكلفة. وعلى الجانب الآخر، فإن الكتل الصاعدة للسائل تكون دوامية (هائجة) بصورة عالية، فینتاج عنها تكون أكثر للرذاذ وقوى لتنزيف الكتل المتبدلة. وكل من النوعين به درجة عالية من التلامس بين الماء - الهواء الذي يبخر الماء لتوفير التبريد الكافي. وفي أنواع معينة من التجهيزات، مثل البحيرات الضحلة في الأجزاء الحارة أو منشآت معالجة مياه الصرف الصناعي، يتم اختيار الهوایات السطحية نظراً لقدرتها على التبريد. وفي الأجزاء الباردة يجب تجنب الهوایات

aSOTE كفاءة تحويل الأكسجين في مياه عمليات المعالجة في الظروف القياسية، عدا تأثير الملوثات على معامل تحويل الكتلة (%)

وطرق ترجمة الظروف القياسية إلى ظروف عمليات المعالجة في جميع الأوضاع (أي الضغط البارومترى، درجة الحرارة .. إلخ) يمكن إيجادها في موقع أخرى. هناك العديد من القياسات التي تستخدم لترجمة وتوصيف نظم التهوية بصفة عامة، وهي المذكورة في جدول ١-٩، وتستخدم خلال هذا الفصل من الكتاب.

وهناك اختيارات لأنواع سحب الطاقة أو الضغط المستخدم فيما يختص بـ كفاءة التهوية (AE) وكفاءة التهوية القياسية (SAE) أو كفاءة تحويل الأكسجين في مياه عمليات المعالجة، عدا تأثير الملوثات تحويل الأكسجين في جدول ٢-٩. والطاقة السلكية (power) أي  $\alpha$  SAE (أي الطاقة المستهلكة فعلاً بواسطة المحركات الكهربائية المستخدمة في الهوایات أو النافاخ هي الاختيار الأكثر تكراراً وتشمل جميع الفوائد في النظام. والطاقة الكابحة (Brake power)، وهي الناتجة عن موتور أو صندوق تروس، تستخدم أحياناً. وفي حالات نادرة، تستخدم الطاقة المائية أو الطاقة المنقولة (Water power Or delivered power) وهي التي تشير إلى الطاقة المنقولة فعلاً للسائل الذي تتم معالجته. ومن المهم ألا يحدث خلط بين أنواع الطاقة وأن يكون الاختيار متناسقاً مع عملية التصميم.

والطاقة السلكية هي الأكثر استخداماً لأنها أفضل وسيلة لاستباق للإسهام الفعلى للطاقة. ولاستخدام الطاقة السلكية، يجب أن يتم قياس كفاءة نافخ الهواء والمحركات وصناديق التروس أو معرفتها. والطاقة الكابحة قد تكون أكثر ملاءمة للاستخدام إن كانت المحركات يتم وضع مواصفاتها منفصلة عن باقي المكونات. وينتج أي خطأ أو سبب ظاهر للخطأ في تصميم نظام التهوية عادة من الخلط بين أنواع الطاقة. وما لم يكن محدداً غير ذلك، فإن الطاقة السلكية هي التي سوف تستخدم في هذا الفصل.

النقطة التالية تقدم نظرة عامة على نظم التهوية المتاحة والتي سيتم توصيف خواصها فيما بعد في نفس الفصل.

## ٢-١-٩ الهوایات السطحية

تنتمي الهوایات السطحية إلى الجيل الأول من تقنيات تحويل الأكسجين. وهي تتميز، نمطياً، بمعدل تحويل أكسجين عالي وكفاءة

جدول ١-٩ ملخص بجميع القياسات المستخدمة لتحديد وتصنيف نظم التهوية

القياس	التعريف	ملاحظات
معدل تحويل الأكسجين (OTR) (OTR)	معدل الأكسجين المنقول في المياه النظيفة	$k_{La} (DO-DO_{sat}) V =$
معدل تحويل الأكسجين في الظروف القياسية (SOTR) (SOTR)	معدل الأكسجين المنقول في الظروف القياسية بال المياه النظيفة	$(O_{2,in} - O_{2,out}) / O_{2,in} =$
كفاءة تحويل الأكسجين (OTE) (OTE)	كفاءة تحويل الأكسجين في المياه النظيفة	$O_{2,in} - O_{2,out} =$
كفاءة تحويل الأكسجين في الظروف القياسية (SOTE) (SOTE)	كفاءة تحويل الأكسجين في الظروف القياسية بال المياه النظيفة	
كفاءة التهوية (AE) (AE)	كفاءة التهوية في المياه النظيفة	$OTR / P =$
كفاءة التهوية القياسية (SAE) (SAE)	كفاءة التهوية في الظروف القياسية بال المياه النظيفة	Measured in clean water tests
معامل تحول كتلة الجانب السائل (KLA) (KLA)	مقاساً في اختبارات المياه النظيفة	$\alpha SOTE / SOTE =$
عامل ألفا (α) (α)	أي نسبة تحول كتلة مياه عمليات المعالجة للمياه النظيفة	$k_{La,process\ water} / k_{La,clean\ water} =$
عامل السدد (F) (F)	التغير في قدرة النشرات لانسادها جزئياً	$\alpha SOTE_{new\ diffuser} / \alpha SOTE_{used\ diffuser} =$
عامل ألفا للنشرات المستعملة (F) (F)	أي نسبة قدرة النشرات بعد الاستخدام	$\alpha F =$
معدل تحويل الأكسجين (OTR) (OTR)	كفاءة تحويل الأكسجين في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة	
$\alpha SOTE$	كفاءة تحويل الأكسجين في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة	
$\alpha FSOTE$	كفاءة تحويل الأكسجين في نشرات الهواء المستعملة	
$\alpha SAE$	كفاءة التهوية في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة	
$\alpha FSAE$	كفاءة التهوية في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة في نشرات الهواء المستعملة	

تعرف الظروف القياسية بأنها:  $20^{\circ}\text{C}$ , atm, صفر الملوحة، صفر الأكسجين في المياه.  
مفتاح الرموز: الطاقة المسحوبة =  $P$  حجم المياه =  $V$

وإدخال صندوق التروس بين المحرك الكهربائي والمروحة يسمح للهواء بأن تدور بسرعة أقل ( $30 - 60$  لفة / دقيقة RPM). وهذا عادة يصاحبه زيادة في التكلفة الرأسمالية ووقتاً أطول للتوريد (لأنه من المعتاد أن يصنع صندوق التروس فقط بعد أن يتم شراؤه). ولكن التكلفة المبنية العالية و زمن التوريد قد يتم تعويضهما جزئياً بكفاءة التهوية (AE) الأعلى. وقد ان الحرارة مع تكوين الرذاذ يعدهان من العوامل الهامة ويجب أن يتم إعطاؤهما وزناً أكبر عند اختيار نظم

السطحية بسبب التبريد الذي يقلل النشاط البيولوجي واحتمالات ظروف إحداث التجمد. وبصفة عامة، تكون للهواء السطحية عالية السرعة كفاءة تهوية قياسية (SAE) منخفضة عن الهواءات قليلة السرعة (تكون  $0.9 - 1.3$  كجم أكسجين/كيلو واط ساعة  $\text{KgO}_2/\text{Kwh}$ ) للسرعة العالية و  $1.5 - 2.1$   $\text{KgO}_2/\text{Kwh}$  للسرعة المنخفضة.

جدول ٢-٩ ملخص بكفاءة التهوية (AE) وكفاءة التهوية القياسية (SAE) لكل نظم التهوية المتاحة تجاريًا

نوع الهواية	كفاءة التهوية القياسية KgO <sub>2</sub> / Kwh	كفاءة التهوية في مدة مكث الحمأة المنخفضة @ 2 mg DO/ L	كفاءة التهوية في مدة مكث الحمأة العالية @ 2 mg DO/ L
هواء سطحية عالية السرعة	0.9-1.3	0.4-0.8	
هواء سطحية منخفضة السرعة	1.5-2.1	0.7-1.5	
نشرات فقاعات خشنة	0.6-1.5	0.3-0.7	0.4-0.9
توربينات أو نفاثات (فقاعات دقيقة)	1.2-1.8	0.4-0.6	0.6-0.8
نشرات ذات ثقوب دقيقة (فقاعات دقيقة)	3.6-4.8	0.7-1.0	2.0-2.6



شكل ٣-٩ هواية سطحية منخفضة السرعة خلال عملية تركيبها (في اليسار) وأناء التشغيل (في اليمين) والمروحة الموجودة في قاع الحوض تستخدم لضمان أن المواد الصلبة لا تترسب في قاع الحوض. وتعمل الأعمدة الإنشائية الأربع كداعم للهواية بالإضافة إلى كونها حاجز لمنع الدوامات (photos: M.K. Stenstrom).

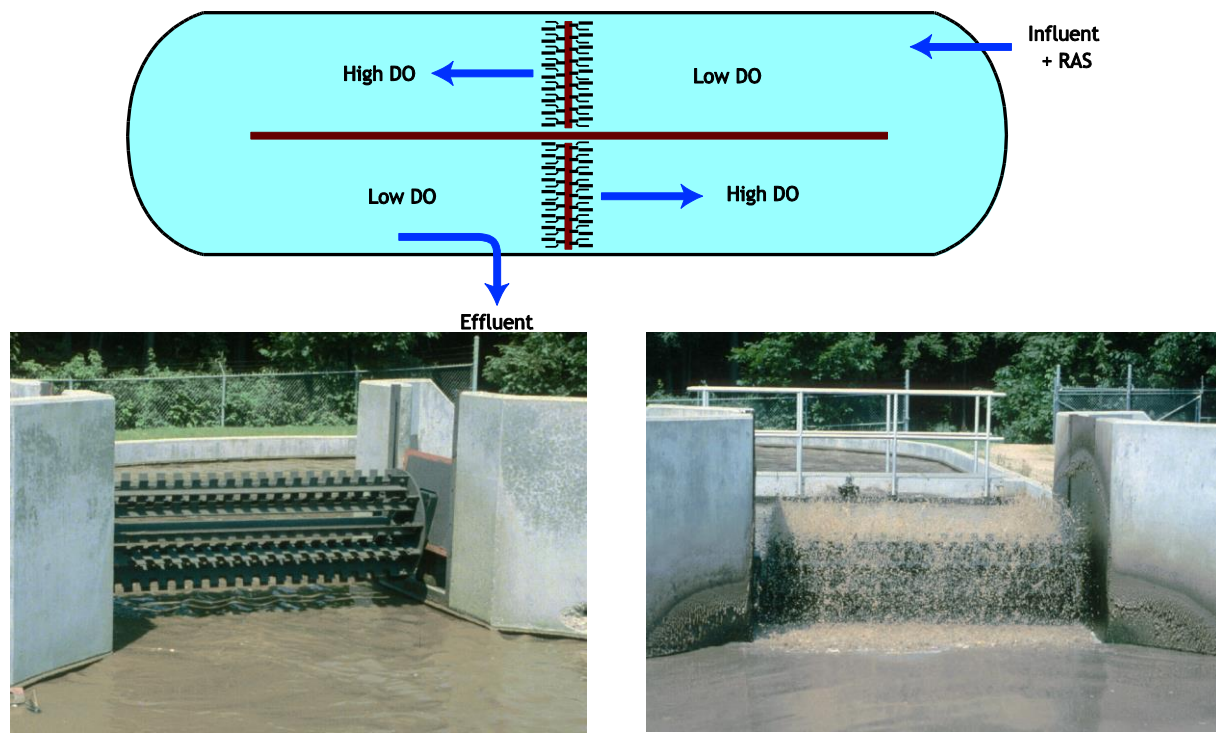
ونوع من الهوائيات السطحية التي توفر التهوية والخلط مع إضافة سرعة أفقية للمياه، هو هواية الفرشاة السطحية أو الدوار، والذي يوجد نمطيًا في قنوات الأكسدة (شكل ٤-٩). وهذه الهوائيات السطحية- منخفضة السرعة لها بصفة عامة احتياجات طاقة خاصة ومرتفعة (يعنى آخر: كفاءة تهوية قياسية منخفضة) بسبب أنها تضخ السائل بالإضافة للتهوية. والسبب يرجع إلى ضرورة تدوير السائل داخل القنوات أي أن الطاقة مطلوبة لحفظها على الحركة الدائرية للسائل داخل القناة، بينما في حالة الأحواض الحاجزة لدفع السائل يجرى السائل بالانحدار. وحيث إن الماء يعده أكثر من الهواء بثلاثة أضعاف، تستخدم معظم الطاقة المستخدمة في الهوائيات ذات الفرشاة لرفع السائل بالقياس المستخدم للتهوية. ولهذا فإن القنوات التي بها فرشاة سطحية غالباً ما تكون مرشحة لإعادة تجهيزها بتزويدها بنشرات هواء سطحية وخلاطات/ مضخات ميكانيكية تحتاج طاقة منخفضة (مثل الخلطات ذات الريش المروحة العريضة) والتي يمكن أن تخفض الطاقة المطلوبة في قنوات الأكسدة بصورة ملحوظة.

وهناك استخدام أقل انتشاراً للهوائيات السطحية ذات الفرشاة في بحيرات التهوية الضحلة (شكل ٥-٩) حيث يتم تركيب الفرشاة السطحية على بarge عائمة مفتوحة في المنتصف، حيث تقوم الهواية السطحية

التهوية. ونعلم أن احتمالات توليد الرذاذ والرائحة لها أهمية خاصة في المناطق الحضرية.

ولا يمكن استخدام الهوائيات السطحية في الأحواض أو البحيرات العميقية بدون الترتيبات الخاصة بالخلط المنخفض باستخدام مواسير سحب أو مراوح منخفضة. فمأسورة السحب توجه التدفق الصاعد ليعود إلى الهواية من عمق الحوض. ويتم تركيب مروحة أكثر انخفاضاً على عمود طويل يضع المروحة على بعد ١م تقريباً من القاع، ونادرًا ما تستخدم الهوائيات عالية أو منخفضة السرعة على أعمق أكثر من ٤م و ٥م، على التوالي، بدون مواسير سحب أو خلاطات.

وفي حالة البرك أو الأحواض ذات القاع الترابي، يجب حماية القاع من فرك أو كشط سطحه بواسطة السائل. وليس مستبعداً أن تسبب الهوائيات انخفاضات في القاع الترابي للحوض، مما يسمح بدخول الصخور أو الأحجار وإتلاف المراوح أو إحداث متاعب إنشائية بالحوض. بالإضافة لذلك فإن البحيرات الواسعة والضحلة جداً، قد لا تمتد منطقة تأثير الهواية السطحية حتى حافة البحيرة، واحتمال التسبب في مناطق منخفضة الأكسجين الذائب.



شكل ٩ - ٤ قناة أكسدة (المخطط بأعلى الصور) مجهز بفرشاة تهوية سطحية (brush surface aerator) أثناء الاستعداد للحركة التالية (الصورة السفلية على اليسار) والتشغيل (الصورة السفلية على اليمين). ونرى عمود إدارة الهواية مركباً على قضبان تمكن من ضبط الطاقة المسحوبة، ورفع الهواية كلها فوق سطح الماء، وبالتالي تجنب أي إعاقة لتدفق السائل (photos: M.K. Stenstrom)

الرأسمالية، ولكنها ضمن أقل نظم التهوية فعالية وتكون عادة محتاجة للتحديث والاستبدال.

ونشرات الفقاعات الخشنة لها الميزة المتأصلة فيها بكونها أقل تأثيراً بالأوحال أو الصداً وذلك لضخامة أبعادها والحركة الترددية العالية لفتحات خروج السائل منها مما يجعلها صعبة الانسداد، وعملياً وعلى جانب آخر، فإن من خصائص هذه النشرات أنها دائماً قليلة في كفاءة التهوية القياسية (SAE) (بين ٠,٦ و ١,٥ KWh / KgO<sub>2</sub>) لأن الفقاعات الكبيرة تمر بسرعة كبيرة خلال عمود المياه ولها نسبة سطح / حجم منخفضة.

ونشرات الفقاعات الخشنة لها ميزة بكونها قادرة على توفير معدل تهويلاً أكسجينياً عالٍ جداً في نطاق حجم الحوض، ونادرًا ما يكون معدل التدفق محدوداً بعد النشرات أو الفتحات. ومثل هذه النشرات ذات المعدلات العالية تكون منخفضة في كفاءة التهوية القياسية، وعادة فإن كفاءة التهوية القياسية تكون متناسبة عكسياً مع معدل تهويلاً للأكسجين. والحصول على تهويلاً لمقادير أكبر (أي معدل تهويلاً للأكسجين يكون أعلى) يتطلب معدلات أعلى لتدفق الهواء بفتحات

بالخلط والتهوية. وهذه التقنية يتم اختيارها للبحيرات لأنها يسهل سحبها للساطئ لصيانتها أو إصلاحها وكذلك يمكن تحريك الهواية كلها من مكان آخر لمنع تراكم الحماة في الواقع.

### ٣-١-٩ نظم نشرات الفقاعات الخشنة

تستخدم جميع نظم الفقاعات الخشنة فتحات أو ثقوب ترى بالعين المجردة لإخراج فقاعات الهواء ذات الأبعاد فوق ٥٠ مم بصورة عامة. والفقاعات بهذا الحجم لا تبدو في صورة كرات، ولكن كأغطية كروية الشكل (تشبه قديل البحر). والفقاعات الخشنة لها طبيعة مضطربة جداً مع تميزها بترابك مواد ذات فاعلية سطحية (surfactants) بيني أقل ولذلك يكون لها عامل ألفاً  $\alpha$  أعلى عند مقارنتها بنظم الفقاعات (Kessener and Ribbius, 1935; Rosso and Stenstrom 2006a) والأنظمة التحت سطحية، مثل نظم الفقاعات الخشنة يتم تركيبها بصفة عامة في تشكيل ذي قاع كامل، لتنظيم فاعليتها. وفيما مضى، وبتوافر طاقة أقل تكلفة، كانت نشرات الفقاعات الخشنة تربك في صف فردي على جانبي أحواض التدفق الكثي (مسار لولبي) أو في صفين أو أكثر (مسار متقطع أو أضلاع أو أخدود) هذه النظم كانت تحتاج نشرات أقل، مما يقلل التكلفة

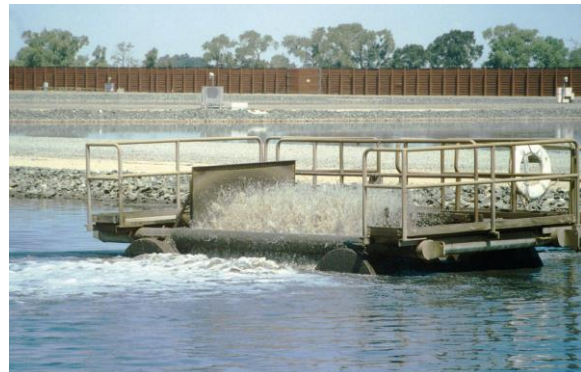
#### ٤-٩ نشرات الفقاعات الدقيقة

يمكن أن تنتج الفقاعات الدقيقة بطرق مختلقة، إما بإطلاق الهواء خلال صفيحة معدنية مقببة أو من خلال تكسير الفقاعات الخشنة ميكانيكياً إلى فقاعات صغيرة. والتقنية الأخيرة تستخدم توربينات مغمورة أو نشرات نافوري، تنتج فقاعات دقيقة، وفي الحالتين تستخدم طاقة ميكانيكية لتكسير الفقاعات الكبيرة إلى فقاعات دقيقة، والفقاعات الدقيقة من التوربينات أو النافوري دائماً يكون لها كفاءة تهوية قياسية  $1,2 / \text{KWh}$  أو  $1,8 / \text{KWh}$  أقل من نشرات الفقاعات الدقيقة ذات التقويب الضيق، وهي تنتج فقاعاتها الدقيقة عن طريق إطلاق الهواء المضغوط خلال فتحات ضيقة أو ثقوب إما في أغشية مقببة أو مادة ذات نفاذية مثل حجارة السيراميك أو البلاستيك الملبد، ونظراً لانتشار النشرات ذات التقويب الضيق في قطاع مياه الصرف الصحي البلدية، سنركز عليها هنا.

نشرات الفقاعات الدقيقة هي أكثر النشرات استخداماً في معالجة مياه الصرف الصحي في الولايات المتحدة وأوروبا ولديها كفاءة تهوية قياسية أعلى ( $3,6 / \text{KWh}$  أو  $4,8 / \text{KWh}$ ) وتستخدم روتينيا في التشكيلات الأرضية الكاملة، وهي التي تستغل أقصى إمكانيات هذه النشرات. ونظم التقويب الضيق تزداد أقل ما يمكن من المركبات العضوية المتطايرة، بتأثير كفاءتها الزائدة، والتي ينتج عنها معدلات تدفق هواء أقل (b) (Hsieh et al. 1993a and b). ونظم التقويب الضيق أيضاً تكون ذات فوائد حرارية أقل لنفس السبب (Talati and Stenstrom 1990; Sedory and Stenstrom 1995).

والنشرات ذات التقويب الضيق لها عيوب رئيسان: الأول هو احتياجها للتنظيم دورياً، والثاني هو التأثير السلبي الكبير على كفاءة التحويل من ملوثات مياه صرف صحي، وهي التي عادةً ما تقدر كمياً بعامل ألفاً (السبة معاملات مياه عمليات المعالجة إلى المياه النظيفة أو السطحية) (KLaPW / KLaCW)، تكون قيمتها أقل في نشرات التقويب الضيق (عامل ألفا) عنها في نشرات الفقاعات الخشنة أو الهوايات السطحية ونفس الظروف (Kessener and Ribbius, 1935; Stenstrom and Gilbert, 1981). والفارق في عامل ألفا  $\propto$  بين نظم التهوية كانت قد لوحظت في الثلاثينات (Ribbius, 1935)، ولكن تم نسيانه بصفه عامه حتى حدثت أزمة الطاقة في السبعينيات فزاد الوعي للتكنولوجيات الفعالة بالنسبة لاستخدام الطاقة. وقبل الثمانينيات، تم تصميم العديد من المطحات بعامل ألفا  $\alpha = 0,8$ ، والذي أعتبر آنذاك عامل ألفا عالمي لجميع

عنها "مدة مكث" أو "زمن بقاء" قصير للفقاعات ومساحة أقل لنقل الأكسجين. والحد الأقصى لمعدل تحويل الأكسجين لنشرات الفقاعات الخشنة يمكن أن يكون أكثر بعدة مرات من ذلك الخاص بالهوايات السطحية أو ذات الفتحات الدقيقة ودائماً يكون محدوداً بقدرة المروحة (وليس بمساحة سطح قاع الحوض كما في النشرات ذات التقويب الدقيقة). ولهذا فإن الشبكات الكثيفة لنشرات الفقاعات الخشنة تكون هي التقنية المختارة لمعالجة مياه الصرف الصناعي عالية القوة. وبالنسبة لنظم المعالجة التي لا تحتاج معدل تحويل أكسجين على لكل وحدة حجم، مثل محطات الصرف الصحي البلدية، فإن نشرات الفقاعات الخشنة تمثل اختياراً سيناً بالنسبة لترشيد الطاقة. وبدأ استبدال المحطات ذات نشرات الفقاعات الخشنة بعد الارتفاع السريع في أسعار الطاقة مع بدايات السبعينيات، وتستخدم محطات معالجة الصرف الصحي البلدية نشرات الفقاعات الدقيقة.



شكل ٥-٩ "هواية سطحية ذات فرشاة مركبة على برج عائم في بحيرة تهوية"

(photos: M.K. Stenstrom)

وتبيّن الأشكال ٦-٩ و ٧-٩ نموذجين لنشرات الفقاعات الخشنة المتاحة تجارياً. يبيّن شكل ٦-٩ نوعين من الرشاشات وشكل جمالون لحواف نشرات الفقاعات الخشنة. والرشاشات تتعمّي إلى الجيل الأول من نشرات الفقاعات الخشنة، وهي أساساً صامولة مجوفة ذات غطاء ولها فتحة أو أكثر لإطلاق الهواء، وهي من المعدن (قديماً) أو البلاستيك (حديثاً). ويمر الهواء خلال الوصلة المتشعبية ثم الرشاش الهازي ثم الرشاش الداخلي وأخيراً يطلق من خلال فتحات الرشاش الموضوعة تحت الغطاء، مما يعزّز نشر الفقاعات وينبع الهواء من الخروج كتيار مستمر (تخرج الفقاعات منتشرة لأعلى مثل حبات اللؤلؤ في العقد). والنظام ذات المعدلات العالية قد تستخدم شبكة أنابيب، عادةً من البلاستيك بها ثقوب حوالي ٥ مم تقريباً موزعة على مسافات ٥,٠ متر بطول الجانب السفلي للأنابيب.



شكل ٦-٩ رشاشات الهواء (على اليسار) ومركبة في تشكيل يغطي الأرضية كلها في حوض للحمأة المنشطة (في الوسط) وفي اليمين تصميم لأذرعة الرشاشات، والموزعة بالتناوب قريباً وبعيداً من الوصلة المتشعبية، لتحسين توزيع الهواء خلال حوض المياه (photos: M.K. Stenstrom)



شكل ٧-٩ ناشر الفقاعات الخشنة من طراز (غذية الدجاج)، وعلى اليمين النموذج معروض خارج المياه، بفتحات ذات حجمين وشق متفرع. وفي اليسار صورة تحت سطح الماء لواحدة من هذه الناشرات أثناء التشغيل في مياه نظيفة. لاحظ الدوامات العالية المتولدة من الفقاعات الخشنة (photo: M.K. Stenstrom).

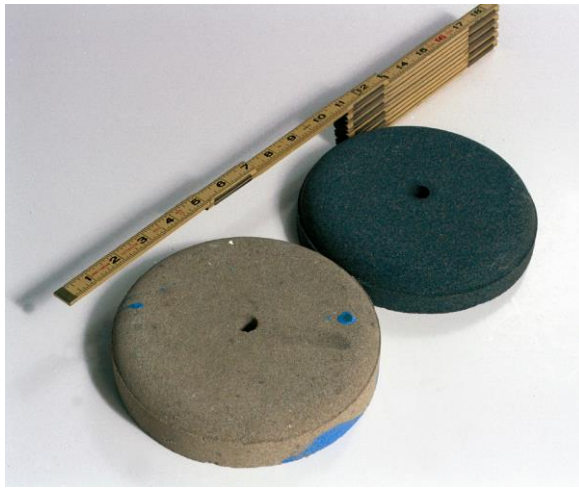
## ٢-٩      نظم نوافخ الهواء

### ١-٢-٩      الأحدث في المجال

النوافخ عبارة عن ضواغط هواء Compressors تعمل عند ضغوط منخفضة، ويحتاج إليها في نظم التهوية تحت السطحية، بما في ذلك التوربينات. وهناك صنف من أجهزة التهوية التي تتجنب استخدام النوافخ، وذلك بالبحث على شفط الهواء، ولكن هذه الأجهزة تستخدم للخلط وليس للتهوية.

أنواع نظم التهوية ولجميع الظروف. وقد تم بيان أن طرق التهوية المختلفة لها عوامل ألفا  $\alpha$  مختلفة، وبالنسبة لنashers الفقاعات الدقيقة، فإن عامل ألفا المبدئي يقل مع مرور الزمن كنتيجة لتكون الأوحال (القادورات) أو تكون القشور (Rosso and Stenstrom, 2006b).

وفوق ذلك، فإنه بالنسبة لنظم الفقاعات الدقيقة يكون عامل ألفا دالة (Function) لظروف عملية المعالجة (Process) مثل مدة مكث الحمأة (SRT) أو معدل تدفق الهواء (Rossi et al., 2005).



صورة ٨-٩ الجيل الأول من نشرات التغوب الضيقية: أحجار السيراميك. يتم دفع الهواء خلال صامولة مجوفة فيلمًا الفراغ الداخلي بعدها يطلق من خلال التغوب في السيراميك الملبد. والصورة في اليسار تبين نشرة تم جمعها بعد وقت طويل من الاستخدام، مع وجود قاذورات حيوية واضحة على سطحها الخارجي. والجزء الملون داخل الفراغ الداخلي يبين وضع ثقب إخراج الهواء في الصامولة. وبسبب تسرب الملوثات في نظام الهواء (photos: M.K Stenstrom).



(Variable Frequency Drives VFDs)، كان هناك قليل من فرص تعديل تردد تيار النوافخ موجبة الإزاحة (PD). فقليل من الطاقة قد يستهلك لطبع (تخفيض معدل) الشفط أو، في حالات أخرى، يمكن تغيير تيار التصرف الزائد عند ضغط مخفض، ولم يكن أي من الوضعين مرضيًّا بصورة كاملة. ولكن مع محركات التردد المتغير، يكون التيار متناسبًا مع عدد لفات (rpm) النافخ (عدا جزء ضئيل كنتيجة للانزلاق) وبالتالي يتاح قدر أكبر من خفض الدوران أو رفع الدوران.

والنوافخ، نظرًا لإمكانياتها المحدودة لخفض أو رفع دورانها، كثيرة ما تقييد ترشيد الطاقة في محطات المعالجة. وتصنف النوافخ إلى نوعين رئيسيين: موجبة الإزاحة (Positive Displacement) PD وطاردة مركزية. والنوافخ موجبة الإزاحة تعتبر، بصورة عامة، أجهزة ضغط متغير ثابتة التيار (Constant Flow)، بينما النوافخ الطاردة المركزية تعتبر أجهزة ضغط ثابت ومتغيره التيار (Variable Flow). وميزات وعيوب النوعين مبينة في جدول ٣-٩.

ولجميع الأغراض العملية، تستخدم المحطات الأقل صغرًا نوافخ موجبة الإزاحة PD أو طاردة مركزية، أما جميع المحطات الكبرى فتستخدم النوافخ الطاردة المركزية. وقبل ظهور محركات التردد المتغير



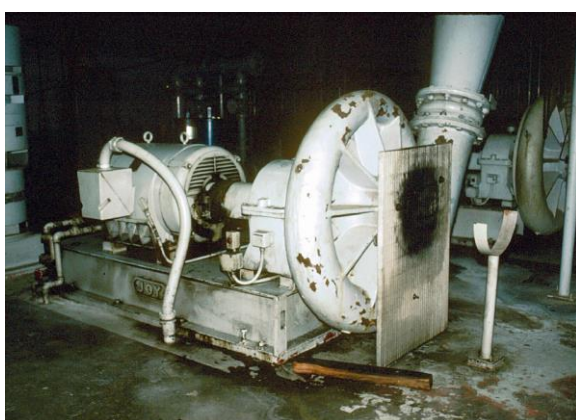
شكل ٩-٩ أمثلة لنركبات نشرات فقاعات دقيقة تغطي الأرضية بصورة كاملة. على اليسار في صورة اسطوانات سيراميك وعلى اليمين في صورة ألواح أخشية غادة (photos: M.K. Stenstrom)

## ٢-٢-٩ النوافخ الطاردة المركزية

تأخذ النوافخ الطاردة المركزية الهواء بطول محور دوران اسطوانة العمود، وتنقل السرعة إلى الهواء بمروحة مركبة على العمود الرئيسي، ويتم تفريغ الهواء باستمرار في قطر الحركة الجارية. وتحول طاقته الكامنة المتزايدة إلى زيادة ضغط، بخفض سرعة الهواء خلال ناشر للهواء. وبين شكل ١٢-٩ هذا المضمنون وكذلك، فإن النوافخ الطاردة المركزية ليست لها إمكانية خفض أو رفع دورانها، ويجب تشغيلها بسرعة دائمة ثابتة. والتقنيات الأحدث تتضمن نوافخ طاردة مركزية لها ريشات توجيه متغيرة الماخذ، وتتضمن الأكثر حداً منها أيضاً نашرات متغيرة المخرج (شكل ١٣-٩، وشكل ١٤-٩). وبتغيير زاوية ريشات التوجيه، يمكن تغيير معدل تيار الهواء ويكسب النافخ بذلك قدرة للإدارة. ومع ذلك، فإن النوافخ الطاردة المركزية لها مجال تشغيل أمثل، وخارج هذا المجال، تتناقص فعاليتها.



شكل ١١-٩ تجهيزات ناشر فقاعات دقيقة على بحيرة تهوية. تقوم مواسير الهواء (على قمة وحدة الناشر) بتوزيع الهواء بطول البحيرة، وتنقل المواسير الأفقية الهواء من أنابيب الهواء إلى وحدات الناشر (الموضوعة بقرب قاع البحيرة) (Photos:M.K. Sterstrom)



صورة ١٢-٩ تخطيط لمرور تيار الهواء في نوافخ هواء طاردة مركزية ذات مرحله واحدة (على اليسار) وعدة مراحل (على اليمين) (Photos:M.K. Stenstrom)



شكل ١٠-٩ تشكيلة من طرازات الناشرات من أحد المصانع في معرض للتجارة. من يسار الصورة، اسطوانات سيراميكية أو غشائية، أنابيب غشائية لها بعدان هندسيان، نашرات فقاعات خشنة (الأبيض اللون)، يشبه ما في شكل ٩-٩، مع أنبوبة غشائية مركبة مباشرة على أنبوبة الهواء الرئيسية .(photo: M.K. Stenstrom)





شكل ١٣-٩ نافخ طارد مركزي متعدد المراحل بريشات توجيه متغير في حالة تشغيل في محطة صرف صحي كبيرة، وتظهر الأبعاد الكبيرة للنافخ، وهي التي تسحب ٣٥٠ ك. واط و ٤٦٠ فولت أمبير تيار وناتج حوالي ٢٦ نيوتن متر مكعب / ثانية (١٦٠٠ نيوتن متر مكعب / دقيقة) في أمثل وضع تشغيل (photos: D. Rosso)

فيبدأ من نقل سرعة الهواء بصورة مستمرة باستخدام عمود دوار ثم تحويل الطاقة الكامنة إلى ضغط، يقوم النافخ موجب الإزاحة بضغط دفعات منفصلة من الهواء بدفع الهواء بواسطة زوج من الأعمدة الدوارة أو التروس ذات اثنين أو ثلاثة فلقات. والرسم يوضح هذا المفهوم.

ونظراً للطبيعة المنفصلة (على دفعات) للعملية، فإن الضغط موجب الإزاحة لا يكون فعالاً مثل التيار الطارد المركزي، ولكن يحقق مخرجات أكبر من قيم الضغط لنفس معدلات تيار الهواء. كذلك، يمكن توزيع تيار الهواء بتتوسيع سرعة النافخ موجب الإزاحة PD. ومن عيوب النافخ موجب الإزاحة، الضوضاء التي تنتج من عملية الضغط، والذي يميز عادةً كصوت متعدد مكتوم.

#### ٤-٢-٩ محركات التردد المتغير VFDs

إن محركات التردد المتغير عبارة عن نظام إلكتروني يسمح بالتحكم في تردد التيار المتردد (AC)، وبالتالي التحكم بسرعة دوران المحرك الكهربائي الموصل به. كمثال لذلك، إن كان المحرك الكهربائي سرعته ١٨٠٠ لفة في الدقيقة (rpm) مع تردد كهربائي ٦٠ هرتز (HZ) كما هو الحال في نظام الولايات المتحدة الأمريكية، فإن سرعة هذا



شكل ١٤-٩ نموذج ثلاثي الأبعاد لنافخ طارد مركزي ذو مرحلة واحدة ذات ريشات توجيه (الرمادية اللون) وريشات توزيع (الحمراء اللون) معروضة في معرض تجاري (photos: D. Rosso)

#### ٣-٢-٩ النافاخ موجبة الإزاحة

تستخدم النافاخ موجبة الإزاحة PD (شكل ١٥-٩) منهجاً مختلفاً،

**جدول ٣-٩ ملخص بخصائص كل من النواfx موجبه الإزاحة والطاردة المركزية**

<b>الطاردة المركزية</b>	<b>موجبة الإزاحة</b>
• اقتصادية في جميع المستويات ولكن يوجه خاص في التجهيزات الكبيرة.	• أكثر اقتصادا على النطاق الصغير
• تسبب ضوضاء أيضاً، ولكن أصوات الدوران السريع للتتردد العالي يسهل إخمادها.	• تسبب ضوضاء، كالصوت المكتوم للتتردد المنخفض مع الأجزاء الدوارة يصعب إخماده. ولكن النواfx ذات الثلاث فلقات تتغلب جزئيا على هذا الأمر.
• تشغيلها عند تدفقات زائدة يزيد الحمل على المحرك وعند ضغط زائد يسبب اشتداد التيار المفاجيء، مما قد يؤدي إلى تحطم النافخ نفسه. لذلك فإن وسائل التحكم والكشف عن التيار الزائد أو الذبذبات مطلوبة للتشغيل الآمن.	• يمثل تحويل الذبذبات إلى الموسير والدعامات مشكلة في بعض الأحيان.
	• الأحمال الزائدة على المحرك مع ضغوط التدفقات الزائدة تحتاج لحماية التيار في المحركات.

(al., 2002). وقد ركزت دراسات عديدة على تحسين نظم التحكم في الأكسجين الذائب (Ferrer, 1998; Ma *et al.*, 2004).

وفي الواقع، فإن معظم المحطات لديها نواfx يمكنها توليد ضغط تبريد محدود قبل حصول عدم استقرار في إنتاج الطاقة من المحرك أو زيادة تحمل المحرك، والضغط الرا�ع، ويسمى الضغط الديناميكي الرطب (أو البتل) (Dynamic Wet Pressure) (DWP) والذي تحتاجه النشرات الموحلة، قد يكون عاليًا جدًا ويسبب عدم إخراج الهواء من بعض النشرات، وينتج عن ذلك توزيع غير منتظم للفقاعات في الحوض كله. في منشآت أخرى، يمكن أن تكون النواfx قادرة على تصريف الضغط الديناميكي الرطب DWP الذي تحتاجه النشرات الموحلة، فقط عندما تعمل خارج نطاق كفاءتها المثلية، ناتجاً عن ذلك تكاليف أعلى للطاقة واحتمالات تلف النواfx.

ولتحقيق الوضع الأمثل لاستهلاك الطاقة لنظم التهوية، فإن أفضل استراتيجية للتحكم في النواfx هو إمداد الحد الأدنى من كمية هواء عملية المعالجة إلى معالجة المياه العادمة، لكن مع الوفاء بمتطلبات إزالة المواد الركيزة. واتباع قياس قليل التكلفة لكل من الغاز الداخل والغاز المنبعث يجب وضعه في الاعتبار. إن اختبار الغاز المنبعث يقيس الكتلة المنتقلة بدقة، وليس مجرد الأكسجين المذاب، وبهذا يقدم أداة جديدة لحسابات الطاقة الدقيقة. وبالإضافة إلى ذلك، توفر السلسلة القائمة على أ زمنية محددة لقياسات الغازات المنبعثة، أداة لمتابعة تدهور كفاءة تحول الأكسجين في الظروف القياسية بـمياه النظيفة مع تلوث وتتحول النافخ.

المحرك يمكن أن تخفض إلى ١٢٠٠ لفه في الدقيقة بخفض التردد إلى ٤٠ هرتز.

وعند تركيب محرك التردد المتغير على مotor كهربائي، يمكن أن يدور المحرك بسرعات أعلى أو أقل من معدلاته المعتادة. كما يمكن أن يوقف أو يدار دون مشاكل لأن السخونة تقل. فعند إدارة المحركات التقليدية، يتم سحب ٣٠٪ من التيار المقرر لتوصيل المحرك لسرعته، وذلك يسبب سخونة المحرك، وفي المحركات الكبيرة قد تحد من قدرة المحرك على إعادة الإذابة أكثر من مرة في فترة محددة من الزمن (على سبيل المثال مرة واحدة كل ساعة). وفي نفس الوقت، فإن التيار العالي المطلوب لبدء المحرك قد يحدث معدلات تيار أعلى، خاصة أثناء فترات الذروة اليومية. والدورات اليومية في معالجة مياه الصرف الصحي عادةً ينتج عنها متطلبات معالجة أعلى خلال النهار وبعد الظهر، عندما تكون للطاقة تكاليف أعلى، لذلك فإن خفض الطاقة المسحوبة لبدء تشغيل المحرك هامة جدًا.

**٥-٢-٩ نظم التحكم المتاحة:**

تعتمد تقنيات التحكم المتاحة حالياً لنظم التهوية على إشارات استرجاعية تأتي من مسابر (مجسات) الأكسجين الذائب (DO) هو تأثير من نقل الأكسجين. والأكسجين الذائب مؤشر هام لأحوال عملية المعالجة الجيدة، فإن كان الأكسجين الذائب منخفضاً جداً، يمكن أن توقف عمليات التمثيل البكتيري. وإن حدث ذلك، فإن تركيب الحماة قد يتغير وبالتالي تقليل كفاءة المعالجة، بل والتسبب في فشل عملية المعالجة (أي انفاس الحماة). وعلى العكس، قد يؤدي ارتفاع الأكسجين الذائب لمشاكل في عملية إزالة النيترة (والتي تحتاج ظروف خالية من الأكسجين) وقد تستهلك طاقة زائدة (Ferrer, 1998; Serralta *et al.*)

للحوض الذي به مشكلة. ومنطقياً، فإن الهواء الإضافي هذا يجب أن يتم إمداده عبر النافخ، ولكن في الواقع لا يكون الأمر هكذا، فبدلاً من ذلك تتم سرقة إمداد الهواء من حوض ملاصق. يحدث ذلك لأن الضغط ينخفض في نظام توزيع الهواء وكذلك نظراً لطبيعة النافخ. وفقدان الهواء في حوض ملاصق يسبب خفض الأكسجين المذاب به، فيطلب القائم على التشغيل زيادة الهواء أكثر، فيسرق الهواء من الأحواض الأخرى، وفي النهاية يجد أن جميع الأحواض تتطلب مزيداً من الهواء، ويستجب نظام التحكم بتشغيل نافخ إضافي. ولأن النافخ لها مجالات لدفع تيار الهواء يتم ضبطها مقدماً، وليس توزيعاً مستمراً لمعدلات ثابتة لتيارات الهواء، يزيد الهواء في جميع الأحواض، ويبعد الأكسجين المذاب في الزيادة. وسيكون هناك حوضاً من الأحواض يصل أولاً إلى قدر زائد وعال من الأكسجين المذاب، ويقوم نظام التحكم بخفض تيار الهواء. هذا لا يقلل من مخرجات النافخ، ولكن فقط يدفع قدرًا أكبر من الهواء إلى الأحواض الأخرى. وبسرعة تبدأ جميع الأحواض في العمل مرة أخرى، ويبعد الأكسجين المذاب في التناقص حتى يعود النافخ إلى العمل مرة أخرى، عندما يكون في جميع الأحواض أكسجين مذاب زائد، مرة أخرى.

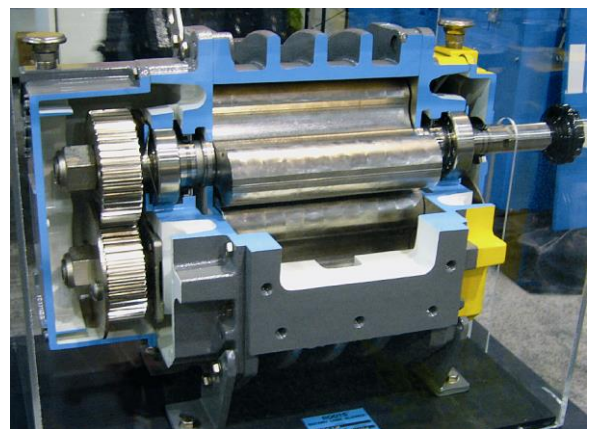
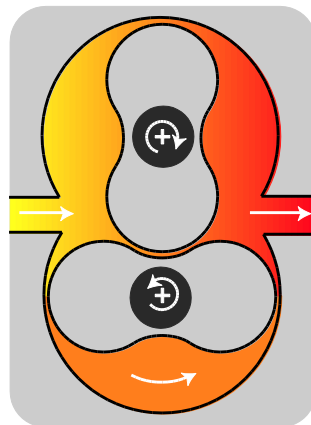
وتأثير عملية "المطاردة" هو الاستهلاك الزائد للطاقة لبدء أو إيقاف محركات النافخ، بالإضافة إلى زيادة في النحر والتآكل في النافخ. وفي الحالات التي يصبح فيها القائمون على التشغيل قلقين من تأثير تهوية زائدة أو ناقصة. غالباً يفضل المشغلون التهوية الزائدة لتجنب مخالفة مواصفات المياه الخارجة.

### ٦-٢-٩ أشكال تطوير النافاخ وتوصياتها

عند البدء في وضع اعتبارات تطوير النافاخ، فهناك عدة عوامل يجب وضعها في الاعتبار. فيجب اختبار النافاخ، تحسيناً للزيادة عن الحاجة، التي تسمح بجدولة الورديات ومتطلبات التشغيل والصيانة. ولتجنب الزيادة المفاجئة في معدلات تدفقات الهواء (وبالتالي الطلب على الطاقة)، يوصى دائمًا بالنافاخ ذات إمكانيات الضبط (أي النافاخ الموجبة الإزاحة ذات محركات التردد المتغير أو النافاخ الطاردة المركزية المزودة بريشات توجيه وناشرات متغيرة المخارج أو محركات التردد المتغير VFDs). وهذه النافاخ تسمح بالتنوع في معدل تيار الهواء في نطاق تشغيلها، مما يتسع للتغيرات في أعمال محطة المعالجة، وعندما يزيد التيار وينتج طلباً أعلى للهواء عن إمكانيات النافخ، يتم تنشيط النافخ، كما في النظم التقليدية. وفائدة نظم الضبط هي المرونة الأكبر والتداول الأسهل في نطاق معدلات تيارات الهواء، والتي تيسّر التعامل مع تكاليف الطاقة.

ومن المشاكل التقليدية التي تشغل بالقائمين على التشغيل ومهندسي التحكم في التشغيل مشكلة "المطاردة" أو (Hunting) التي تظهر مع نظم التحكم في الأكسجين المذاب والمشكلة الأساسية هي أن النافخ ينظر إليه على أنه مصدر لا ينتهي، بحسابات نظم التحكم. وأفضل شيء هو مثال عملي، كما يلي:

ت تكون محطة المعالجة من عديد من أحواض التهوية المتوازية، وعندما يكون أحد الأحواض به مستوى منخفض من الأكسجين الذائب، بسبب عدم توازن التيار أو لتأثير عشوائي، فإن القائم على التحكم في التشغيل يطلب زيادة الهواء ويفتح صمام للهواء ليضخ مزيداً من الهواء



شكل رقم ١٥-٩ صورة ورسم تخططي لنافخ موجب الإزاحة (photos: D. Rosso)

جديدة يمكن التبؤ به وبالتالي ضبط صمامات الهواء في جميع الأحواض كما يجب.

### ٣-٩ تحويل بيانات المصنع إلى ظروف عمليات التشغيل

#### ١-٣-٩ تأثير مدة مكث الخلية

أهم قياسات عملية المعالجة التي تؤثر في كفاءة التهوية هي عمر الحمأة (فترة مكث الحمأة) أو SRT وهي ترتبط مباشرة بتركيز الكتلة الحيوية، وهي تفرض متطلبات محددة من الأكسجين. وتكون كفاءة التهوية وعوامل ألفا  $\alpha$  (نسبة تحول كتلة مياه عمليات المعالجة إلى المياه النظيفة) أعلى عند أعمار الحمأة SRT الأعلى ويكون لعمليات الإزالة البيولوجية للمواد المغذية (nutrients)، عند تشغيلها في أعمار SRTs متزايدة كفاءة تهوية أفضل. وفوق ذلك فإن مقاعلات حمأة SRTs متزايدة كفاءة تهوية أفضل. وفوق ذلك فإن مقاعلات انقاء (Selectors) الظروف اللاهوائية أو ناقصة الأكسجين (anoxic) في المحطات التي بها إزالة للمواد المغذية، لها فوائد تفوق إزالة المواد المغذية أو تحسن مواصفات عملية الترويق. وباستغلال الكربون الموجود في مياه الصرف الصحي، فإنها تزيد العوالق السطحية (Surfactants) بسرعة أكبر، ولذلك تأثير ضخم على نقل الأكسجين.

أوضح الدراست النظرية (US EPA, 1989; Rosso *et al.*, 2005) أن كفاءة نقل الأكسجين تتاسب طردياً مع عمر الحمأة، وتتناسب عكسياً مع معدل تيار الهواء لكل ناشر هواء وتتناسب طردياً مع القياسات الهندسية (درجة عمر الناشر وعدد ومساحة سطح الناشرات) وبين شكل ١٦-٩ هذا المفهوم.

ويحدد عمر الحمأة صافي احتياطات الأكسجين وينسبها إلى درجة المعالجة وإزالة الملوثات المخضبة لنقل الأكسجين. ونظم عمر الحمأة الأعلى تزيد أو تمنص الطبقة السطحية مبكراً أثناء المعالجة، مما يحسن متوسط كفاءة تحويل الأكسجين. وجوهر تأثير زيادة عمر الحمأة هو زيادة متطلبات الأكسجين وتحسين إزالة المواد العضوية القابلة للتحلل البيولوجي (Khan *et al.*, 1998) وتحسين كفاءة تحويل الأكسجين الكلية. والزيادة في متطلبات الأكسجين تعوض جزئياً أو أكثر من المطلوب بالوفر الناتج من كفاءة النقل العالية.

والخلاصة هي أنتا يمكن أن نقول:

- اختيار نوافذ الهواء ونظم توزيعه يعتبر استثماراً رأسمالياً جوهرياً وترتبط عليه تأثيرات على تكاليف التشغيل طوال مدة حياة محطة معالجة مياه الصرف الصحي.
- النوافذ ذات إمكانيات رفع وخفض الدوران متاحة بالسوق. وتتضمن التقنيات الجديدة نوافذ طرد مركزي مزودة بريشات للتوجيه المتغير أو نашرات إخراج، وكذلك نوافذ موجبة الإزاحة ومحركات للتعدد المتغير.
- غالباً ما يصيب نظم التحكم بعض القصور، مما ينتج عنه ظاهرة "المطاردة" (Hunting)، وهو البحث المستمر عن نقطة مثالية لضبط عملية التحكم وهي تسبب زيادة في تأكيل نظام التهوية. وفي حالات عديدة، يضبط المشغلون نظام التهوية على نقطة تشغيل عالية بصورة تقديرية جزافية لتمرير عملية "المطاردة"، مع ما يتربّط على ذلك من زيادة في التهوية وزيادة في استخدام الطاقة.

والوصيات في ذلك هي:

- يجب الانتباه عند اختيار نوافذ الهواء، والنوافذ ذات القدرة على رفع أو خفض دورانها يجب أن يتم تقييمها على أنها بديل مطلوب. ويوضع ذلك في الاعتبار لكل من التصميمات الجديدة أو إعادة وتجديد تركيبات التجهيزات القائمة حالياً.
- يجب أن تقارن التكلفة المحتللة الأعلى لهذه النوافذ الأحدث، في تحليل لصافي القيمة الحالية، بتكاليف التشغيل المتزايدة بالنسبة للنوافذ التقليدية. وأيضاً، في هذا التحليل، يجب أن يوضع في الاعتبار الزيادة في الطلب على الهواء لعمليات المعالجة ومحددات أداء نوافذ الهواء التقليدية، وهذه المحددات قد يتوقف عليها قلة كفاءة تشغيل النوافذ (مثل تكاليف طاقة أعلى) أو عجز النافذ عن العمل في معدلات تيار الهواء الزائدة.
- لعلاج ظاهرة "المطاردة" Hunting، يحتاج الأمر لعديد من التغييرات. أولها توفير نوافذ ذات قدرات أعلى لرفع أو خفض الدوران. والثاني توفير نظام تحكم "ذكي" لا ينظر للنافذ على أنه مصدر دائم. وذلك يحتاج أن يزود نظام التحكم بنموذج للنافذ. (ويقصد بذلك أساساً نحنى التيار مقابل الضغط ومدة الفتور في الأداء) الذي يمكن أن يتم حلـه لكل حالة تشغيل جديدة، بحيث إن ضغط أية حالة

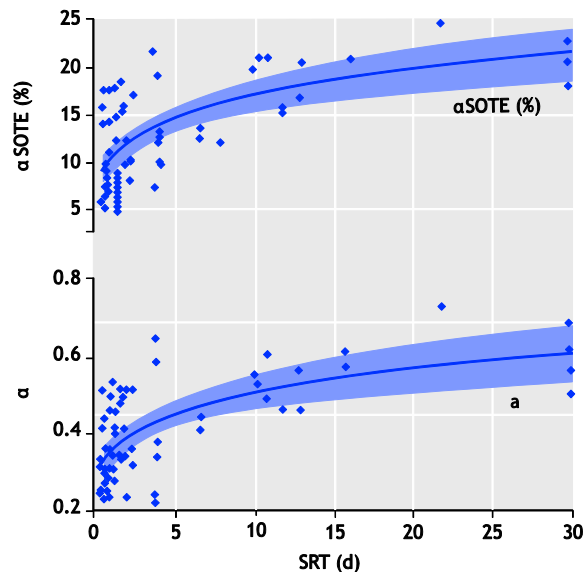
### ٢-٣-٩ دور مفاعلات الانتقاء (Selectors)

تستغل جميع التصميمات الجديدة لعملية المعالجة بالحمأة المنشطة، تقريباً، مفاعلات الانتقاء إما الهوائية أو ناقصة الأكسجين (anoxic). وفائدة مفاعلات الانتقاء هي خفض الكائنات الخيطية (Harper and Jenkins, 2003)، مما يحسن معامل حجم الحمأة (SVI) ويقلل احتمالات انفراخ الحمأة وارتفاع سمكها في المروقات (SVI) (Parker *et al.*, 2007; Jang and Schuler, 2007). وقام (Jang and Schuler, 2007) بحصر ٢١ محطة تحتوي على مفاعلات انتقاء لاهوائية أو ناقصة الأكسجين، وأفادوا بأن المحطات أظهرت تحسناً في الأداء بعد تركيب مفاعلات الانتقاء. ومن بين المحطات ذات مفاعلات الانتقاء ناقصة الأكسجين، كان ٧٠٪ منها له معامل حجم حمأة أقل من ٢٠٠ مل/جم. والمحطات التي استخدمت مفاعلات انتقاء لاهوائية، كانت أفضل وكان ٩٠٪ منها له معامل حجم حمأة أقل من ١٥٠ مل/جم. وأفاد (Martins *et al.*, 2004) بنتائج مشابهة واستنتجوا أن التشغيل يكون أفضل إذا كانت هناك مرحلة أولى لاهوائية. وذكر أيضاً أن نشاط الكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs) يزيد عند تشغيل مفاعل انتقاء ناقص الأكسجين، مع تحسن الكثافة المتبلدة وكثافة الكثالة الحيوية بواسطة الكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs) (Tampus *et al.*, 2004) وهناك مزيد من التفاصيل عن مفاعلات الانتقاء في فصل ١١.

ومن مميزات مفاعلات الانتقاء إزالة أو امتصاص جزء من الحمل الكربوني أي الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي السريع. وهذا مبين في شكل ١٧-٩.

والأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي السريع RBCOD يتكون جزئياً من عوامل أو عوالق سطحية نشطة، والتي تفرز عادة كأحماض دهنية ودهون أو صابون ومنظفات، والعوالق السطحية نظرًا لطبيعتها المزدوجة حيوياً، فهي تتراكم عند سطح التلامس ما بين الهواء والماء للفقاعات المتطرافية، فتخفض كفاءة تحويل الأكسجين. ويمكن لإزالة الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي السريع أن تحسن من كفاءة تحويل الأكسجين، مما يقلل تكاليف التشغيل لعملية التهوية (Rosso and Stenstrom, 2006a).

ولهذه، ولغيرها من الأسباب يجب دائمًا اعتبار مفاعلات الانتقاء ناقصة الأكسجين لعملية النيترة وإزالة النيترة كبديل للمعالجة التقليدية. وقد أوضح التحليل السابق أن عملية النيترة وإزالة النيترة يمكن أن



شكل ١٦-٩ تأثير عمر الحمأة على عامل ألفا لكفاءة تحويل الأكسجين القياسي وعامل ألفا. والمناطق المظللة بالرسم هي ٩٥٪ فوائل تأكيد (Confidence intervals)

ويؤثر معدل تيار الهواء على ديناميكية الموضع للفقاعات، فكلما ارتفع معدل تيار الهواء لكل ناشر هواء أو فتحة، كلما كبرت الفقاعات مما يقلل نسبة السطح إلى الحجم وسرعة صعود فقاعة إلى الأعلى. والنتيجة النهائية هي قلة مساحة الغاز بالنسبة لمساحة السائل وقت أقصى لمكوث الفقاعات، مخفضاً ذلك من معدل نقل الكثالة. والجوانب الهندسية تؤثر في الكفاءة، لأن بزيادة العمر وتقطيعات الحوض (النسبة بين مساحة الانتشار والمساحة الإجمالية للحوض) يصبح زمن نقل الكثالة ومساحة السطح أكبر.

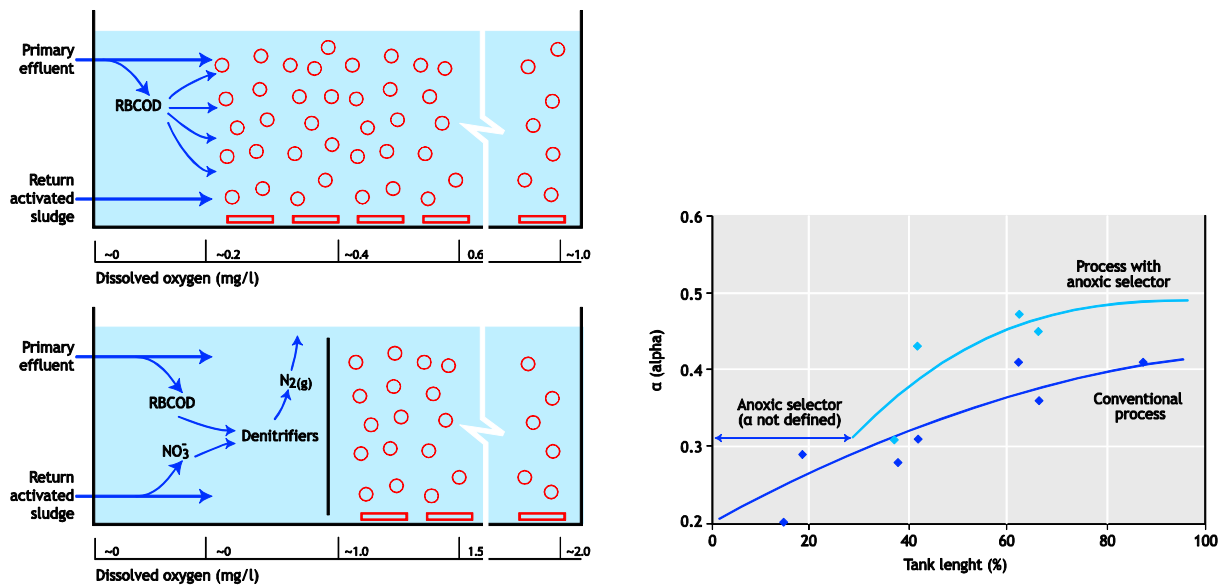
وبالإضافة إلى هذه المميزات، فهناك براهين متزايدة على أن عمليات المعالجة التي تتم عند أعمار حمأة أعلى تكون أكثر كفاءة في إزالة المركبات ذات الأصل الإنساني، مثل المركبات الــوائية (Soliman Andersen, 2006; Goebel *et al.*, 2007) عن معدل إزالة وصل ٦٩٠٪ لمواد ضارة بالغدد الصماء (إيشينيل أوستريدول 3 EE3) بعد إجراء عملية تحديث في محطة معالجة لإزالة المواد المغذية عند عمر حمأة بين ١١ - ١٣ يوم. وسوف يصبح التشغيل في ظروف عمر أطول للحمأة لتعزيز إزالة المواد العضوية الصغيرة، أكثر أهمية، مع الاتجاه لأن يصبح "استصلاح" مياه مياه الصرف الصحي أكثر انتشاراً.

ونتيجة للطبيعة الكيميائية والتركيبية لهذه المواد، فهي تتعرض للانسداد والأوحال وللصدأ وفقاً لظروف التشغيل ونوعية المياه ونوعية الناشرات وعمر التشغيل (US EPA 1985, 1989) ونتيجة لذلك، تحتاج الناشرات ذات الفتحات الدقيقة إلى التنظيف بصورة روتينية. و اختيار تكرارية التنظيف وطريقته يحدّد الكفاءة طويلاً الأمد وفوانيد استخدام التهوية بنشرات الفتحات الدقيقة. وتستخدم طرق مختلفة لتنظيف الناشرات ذات الفتحات الدقيقة وهي تختلف في صعوبتها وتكلفتها. وأبسط الطرق هي تجفيف حوض التهوية ثم غسل الناشرات من أعلى الحوض. ويسمى هذا الشكل من التنظيف "استخدام الخراطيم من أعلى الحوض" "Tank Top Hosing" وهو فعال في إزالة الأوحال البيولوجية المترسبة وتسعيده غالباً، أو جزئياً، كفاءة التهوية. وفي الحالات التي تسبب فيها الرواسب غير العضوية (السيليكا والكالسيوم والكريونات والجبس - إلخ) التراكمات على الناشرات، فربما يتلزم تنظيف هذه الأسطح بالأحماض. ويتم ذلك بالغسيل اليدوي بحامض هيدروكلوريك منخفض القوّة (١٥% - ١٠%) كطريقة شائعة، أو بغاز حمضي مثل غاز كلوريد الهيدروجين HCl أو حمض الخليك، بحقنها في خطوط توزيع الهواء (Schmit *et al.*, 1989). والنتائج المحددة المطلوبة تعتمد على تصميم المحطة وتوافر إمكانية تنظيف الناشرات (Rieh *et al.*, 1990). على سبيل المثال، من الضروري أن يكون هناك سعة احتياطية للمحطة أو فترات تحمل منخفضة أو تشغيل معدل لكي يتم تجفيف أحواض التهوية إعداداً للتنظيف. وهذا ممكن بصفة عامة في المحطات الكبرى، ولكن قد لا يكون ممكناً في المحطات الصغرى. وهناك أيضاً تكاليف مباشرة للتقطيف، مثل العمالة القائمة بالتنظيف والكيماويات والأجزاء المستبدلة، لهذا، فإن اختيار طرق التنظيف وتكراريتها أمر غير يسير.

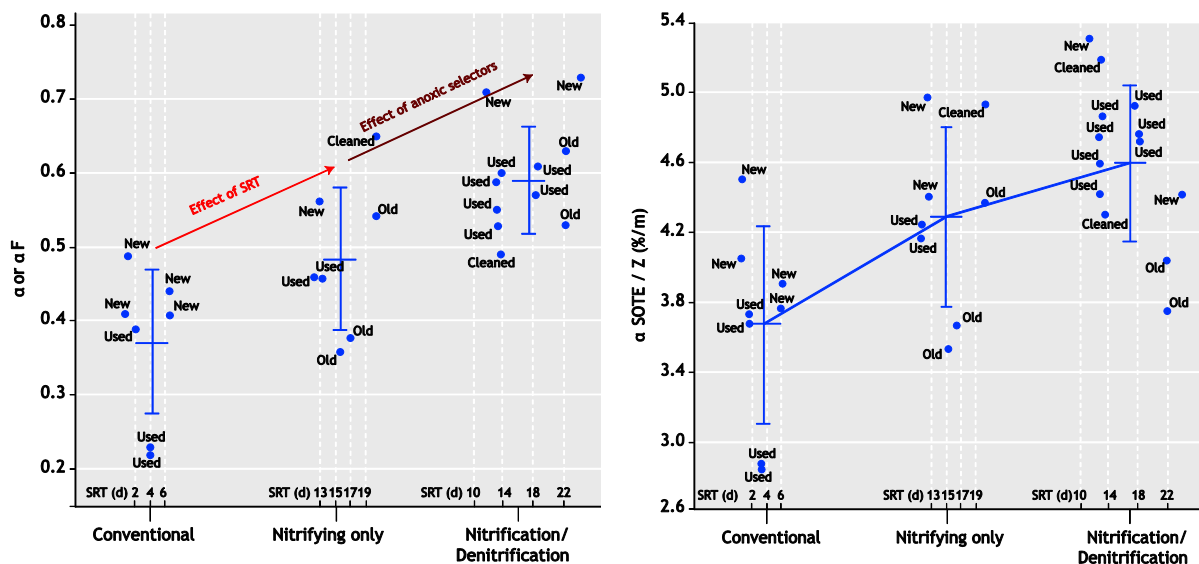
يكون لها إجمالي تكاليف تشغيل أقل (تهوية + تخلص من الحمأة - توفير الميثان) من محطات النيترة فقط أو المعالجة التقليدية (Rosso and Stenstrom, 2005). وفي الأجزاء الدافئة، إذا تم جعل تكاليف التشغيل عيارياً، فإن النيترة فقط ستكون ١,١٣ والنيترة وإزالة النيترة ستكون ٨٨، تكلفة إجمالية. وعملية النيترة/ إزالة النيترة توفر انتظام أكسجين نتيجة لطبيعة عمليتها، وكفاءة تحويل أكسجين عالية مرتبطة بعمر الحمأة الأعلى. وهذا العاملان يتغلبان على الطلب الأعلى على الأكسجين الناتج بالعمر الأطول للحمأة.

### ٣-٣-٩ انسداد وصدأ وتنظيف الناشرات

بداهة، تتناقص كفاءة تحويل الأكسجين لنشرات الفقاعات الدقيقة مع الوقت. في نفس الوقت، دائمًا ما يزيد الضغط الراحي (يسمى الضغط الديناميكي الرطب DWP- Dynamic Wet Pressure) وبصورة كبيرة. وهذه الزيادة في الضغط الديناميكي الرطب تكون بسبب انسداد الفتحات في الناشرات السيراميك (US EPA, 1989)، أو مصحوباً بتغيير دائم في خصائص المسام بالنسبة للأغشية البوليمرية (Kaliman *et al.*, 2007) وكل من التأثيرين مسؤلان عن النقص في الكفاءة الكلية لعملية المعالجة وتبديد الطاقة. وتنظيف الناشرات ذات الفتحات الدقيقة يكون مطلوباً دائمًا تقريباً ويمكن من استعادة كفاءة عملية المعالجة وخفض تكلفة الطاقة. وتبيّن ملاحظات ٩٤ اختباراً ميدانياً أن الكفاءة تقل مع الزمن وأعلى معدل لهذه القلة يظهر خلال ٢٤ شهراً الأولى من التشغيل (Rosso and Stenstrom, 2006b). وتتناقص الكفاءة تم حساب كميته بإدخاله ضمن تحليل التكلفة وتمت مقارنة صافي القيمة الحالية بتكليف التنظيف. وتكون تكرارية التنظيف أعلى دائمًا في معدلات الانسداد الأعلى وكانت التكرارية المثالية قصيرة لمدة ٩ شهور، وليس أعلى من ٢٤ شهراً بأية حال.



شكل ١٧-٩ شكل تخطيطي لدور مفاعلات الانتقاء في مسار ومصير الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي السريع (غالباً في طبقات سطحية). ويبين الشكل البياني دليلاً على كفاءات العملية. ونقاط البيانات في الشكل كان قد تم قياسها في محطة معالجة بها وحدتين مستقلتين للحمأة المنشطة بموازنات منفصلة، يعالجان نفس مياه الصرف الصحي.



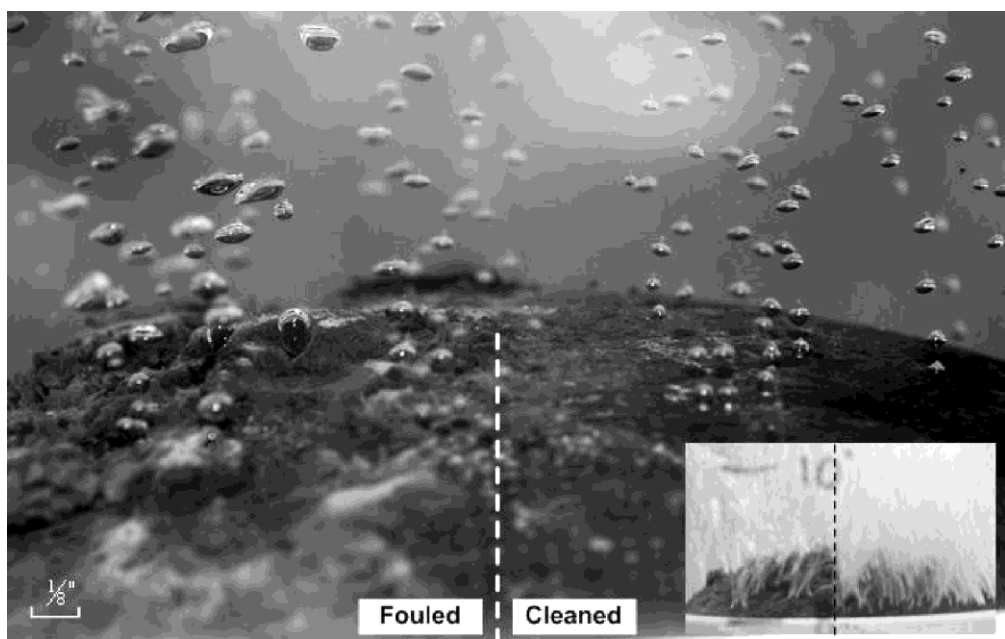
شكل ١٨-٩ تحولات عامل ألفا وعامل ألفا للناشرات المستعملة ( $\alpha F, \alpha$ ) لمحطات مختلفة لعمل تصميمات مختلفة. وتشير العلامات إلى حالة الناشرات: جديدة (خلال شهر من تركيبها) ومستخدمة (بين ٢٤ شهر استخدام وقيمة (أكثر من ٢٤ شهر تشغيل) وتتم تنظيفها (خلال شهر من عملية التنظيف). لاحظ الزيادة في قيمة عامل ألفا للناشرات المستعملة مع زيادة عمر الحمأة، والزيادة الأخرى فنتيجة لمفاعل الانتقاء ناقصة الأكسجين (متوسط عمر الحمأة لعملية النبتة أو النبتة وإزالة النبتة، واحد).

شكل ١٨-٩ كفاءة تحويل أكسجين قياسية موضوعة في ظروف طبيعية لمحطات مختارة تعمل بتصميمات مختلفة. وتشير العلامات إلى حالة الناشرات. جديدة (خلال شهر من تركيبها) ومستخدمة (بين ١، ٢٤ شهر استخدام وقيمة (أكثر من ٢٤ شهر تشغيل)، وتتم تنظيفها (خلال شهر من عملية التنظيف). ويفوق تأثير قدم (طول عمر) الناشر الزيادة في الأداء نتيجة لتحديث عمليات المعالجة (من التقليدي إلى النبيرة والنبيزة وإزالة النبتة).

والأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي السريع يتكون من عوامل سطحية نشطة أو عوالق سطحية (Surfactants) وهي التي تقرز نسبياً في صورة زيوت أو صابون ومنظفات. والعوالق السطحية نظراً لطبيعتها الحيوية المزدوجة، تراكم عند سطح التلامس ما بين الهواء والماء للفقاعات المتطرافية، فتنخفض كفاءة تحويل الأكسجين . وبزيادة تراكم العوالق السطحية من صلابة سطح التلامس ويقل دوران الغاز الداخلي وإجمالي معدل التحول ( Rosso and Stenstrom, 2006a ) وحتى وقت قريب، كان المفهوم التخميني عن "العائق الجزيئي" (Molecular Obstruction) يعتبر أنه السبب في هبوط التحول في الكتلة. هذه الظاهرة سائدة بالنسبة لأسطح تلامس الغاز السائل الرأكدة، مع سرعة سائل صفر عند سطح التلامس وعندما يكون انتشار الجزيئات خلال الغشاء الرأكد هو الآية الوحيدة للتحول، ويمكن لجزيئات العوالق السطحية في التركيزات المرتفعة أن تعيق الانتشار الجزيئي لجزيئات الأكسجين خلال سطح التلامس بالنسبة لأسطح التلامس المتحركة، يكون النقل (transport) المضطرب تجاه سطح التلامس هو القوة المحركة لانتقال (transfer) الكتلة، لسبعين: معدلات تجدد أسطح التلامس، والمنطقة الفعلية المغطاة بجزيئات العوالق السطحية.

#### ٤-٣-٩ تأثيرات العوالق السطحية

إن المعالجة التقليدية، وهي تتم نموذجيًا في أعمار حمأة منخفضة، تكون بها تركيزات كتلة حيوية منخفضة وفرص أقل للمواد الذائبة في أن تمتص بسرعة بواسطة الكتلة الحيوية، وعمليات المعالجة في أعمار الحمأة الأعلى لها ميزة التركيز العالي للكتلة الحيوية. وفي حالة تساوى متوسط عمر الحمأة، نجد نظم المعالجة التي تستخدم مقاعلات انتقاء لاهوائية "anaerobic selectors" أو تقرن بين النيترة وإزالة النيترة، يكون لها الميزة الإضافية الخاصة بإزالة أو امتصاص مواد التخمر القابلة للتحلل الحيوي بسرعة (RBCOD) في منطقة مقاعل الانتقاء وهذا مفيد بسبب متطلبات الأكسجين الكلية المنخفضة (في حالة أنواع الانتقاء ناقصة الأكسجين أو المخفضة للنترات)، ولانخفاض تراكم الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي السريع على أسطح الفقاعات والتي تقلل تحول الأكسجين بصورة كبيرة ( Eckenfelder and Ford, 1968; Rosso and Stenstrom, 2006a ).

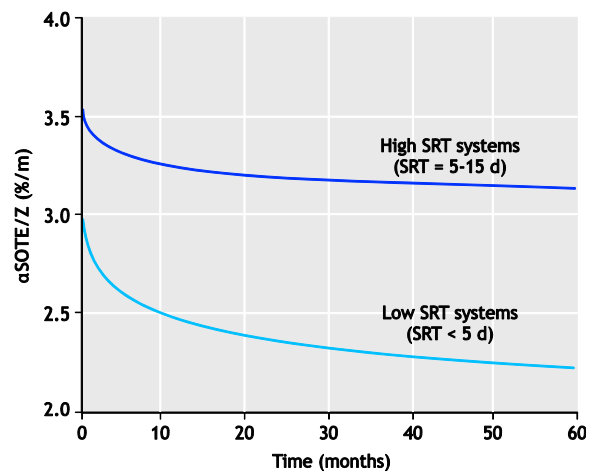


شكل ٢٠-٩ ناشر هواء غشائي تم تجميعه من محطة معالجة تدار بالطريقة التقليدية، بعد عامين من التشغيل، وتم تنظيف نصفه الأيمن بكشط سطحه. والفارق في عدد وحجم الفقاعات الخارجية سببه الطبقة الحيوية الملوثة الموجودة على نصف الغشاء الأيسر. والهواء الخارج من الثقوب في الجانب الأيسر عليه أن تمر من خلال الطبقة الحيوية وخلال هذه الرحلة تأخذ فرصتها لكي تلتزم مع بعضها مكونة فقاعات أكبر قليلة في كفاءة نقل الكتلة. وتبيّن التفاصيل الغشاء في معدل نقل الهواء (Photo:Shao-Yuan Ben Leu)

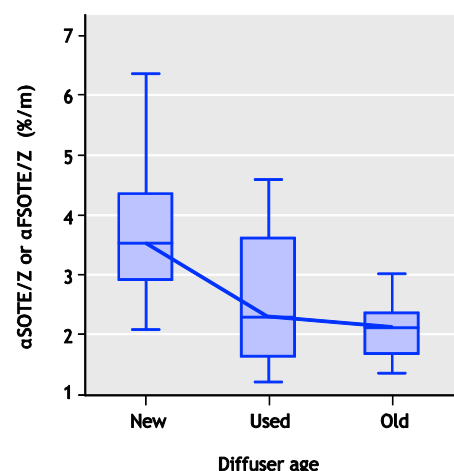
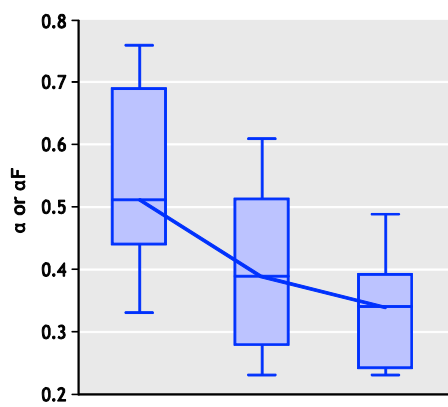


شكل ٢١-٩ حوض تهوية تم تحفيذه بمجهز بقباب من السيراميك قيل (يسار) وخلال (يمينا) التنظيف بواسطة استخدام الخراطيم من أعلى الحوض (Photo:M.K. Stenstrom)

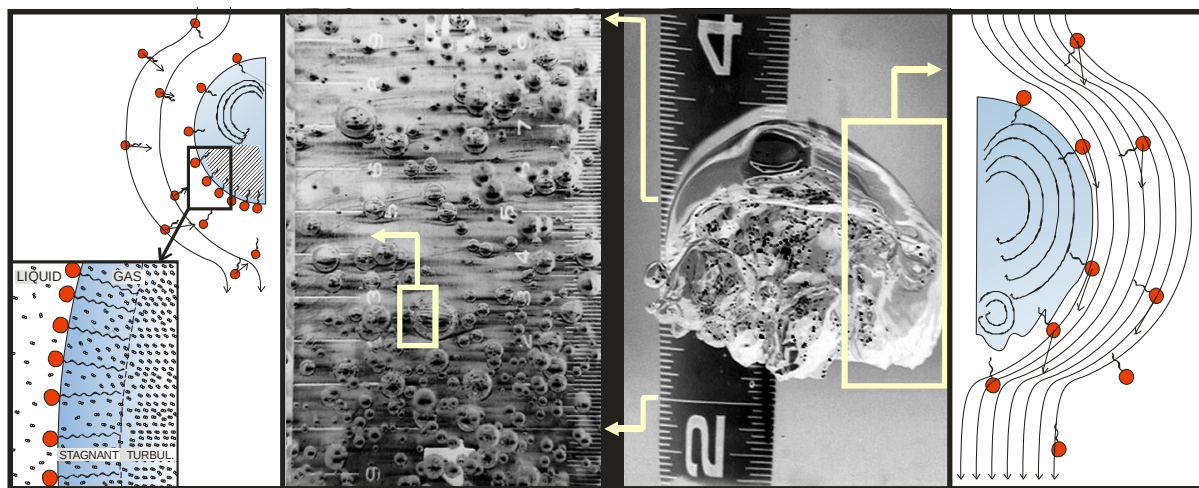
ويحوى شكل ٢٤-٩ صوراً تبين نماذج الديناميكية الداخلية للسائل موضحة بيانياً عند فقاعات دقيقة وخشنة لمحلول سلفات صوديوم ٥٠ مجم/لتر. وتبين الصور أن الغالبية العظمى من الفقاعات لها قطرات أقل من ١ مم. واختبارات المياه النظيفة بدون عوالق سطحية في ظروف مناظرة أنتجت ضعف متوسط قطر ( حوالي ٤ مم) أكبر من أي فقاعة في النصف الأيسر من شكل ٢٤-٩ . وفي شكل ٢٤-٩ هناك فقاعة دقيقة وفقاعة خشنة يتم التركيز عليها ونموذج الدوران الداخلي لكل منها مرسوم في جانب الصورة. فنجد أن تراكم العوالق السطحية في سطح التلامس بالنسبة للفقاعات الدقيقة ظاهر بصورة أكبر منه بالنسبة للفقاعات الخشنة، حيث إن زمن البقاء الهيدروليكي أطول كما أن جزيئات العوالق السطحية لديها وقت أطول متاح للانتقال السطحي. أيضاً، يكون للفقاعات الأصغر سرعة أقل للتلامس السطحي، وحال التصاق العوالق السطحية بالسطح، تقوم نهاياتها



شكل ٢٢-٩ معدلات الانسداد بالأوحال في عمليات المعالجة بالحمأة المشطة يتم تشغيلها في معدلات عالية أو منخفضة لعمر الحمأة، والرسوم البيانية عبارة عن تسجيل لبيانات من  $10^3$  اختباراً للغاز الناتج من نظم معالجة مياه صرف صحي في ٢١ محطة.



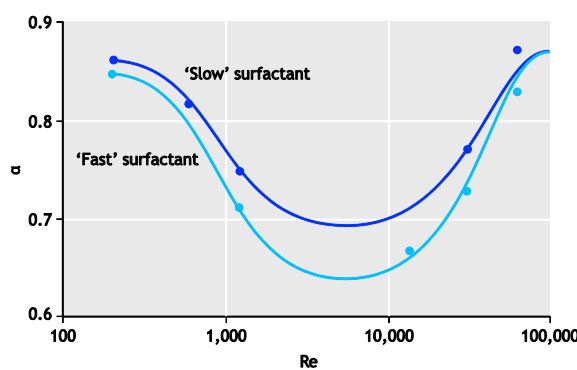
شكل ٢٣-٩ نقص الكفاءة مقابل الزمن في التشغيل: عامل ألفا للناشرات المسوددة في اليسار، وعلى اليمين عامل ألفا لعمر الحمأة. والخط الظاهر المستقيم يبين متوسط القيم.



شكل رقم ٢٤-٩ مقارنة بين فقاعات دقيقة (الصورة باليسار) وخثنة (الصورة باليمين) متولدة من ناشرين مختلفين للهواء يتم تشغيلهما في نفس معدل تيار الهواء في نفس محلول عالق سطحية. وتبين الرسومات الخارجية الآليات المختلفة لترابك أسطح التلامس في الحالتين. ومقاييس الرسم هو البوصة (البوصة = ٢٥ مم) وكل قسم فرعي = ١/١٠ بوصة (٢.٥٤ مم).

الफقاعات الدقيقة، لهذا فإن الهوائيات ذات الحركة الاضطرابية العالية قد تحقق معدلات أفضل للتحويل، ولكن على حساب كثافة استخدام طاقة أعلى وكفاءة تهوية أقل.

الموجودة بالسائل بخفض الدوران الداخلي للغاز، وتقوم بوظيفة حاجز في مفاعل يتم تحريكه. وعلى أساس نتائج تحليل للأبعاد، أظهرت الفقاعات الدقيقة المغطاة بجزيئات عالق سطحية أنها تتصرف مثل كريات صلبة، أي بدوران غاز داخلي منخفض للغاية، مماوضح أنه السبب الرئيس لهبوط انتقال الغاز (Rosso *et al.*, 2005).



شكل ٢٥-٩ تأثير نظام التدفق على عوامل ألفا بالنسبة للفقاعات الدقيقة (رقم رينولدر منخفض) والخثنة (رقم رينولدر عالي) في سائلين مختلفين للعائق السطحية.

### ٥-٣-٩ مراقبة أداء التهوية

يمكن عمل اختبار الماء النظيف (ASCE 2007) لمقارنة المعدات المختلفة وتشكيلاتها. وتعطى النتائج ككفاءة تحويل أكسجين قياسية SOTE(%) وكمعدل تحويل أكسجين قياسي SOTR (كجم أكسجين/ ساعة) وكفاءة تهوية قياسية (SAE) (كجم أكسجين

ويمكن معادلة تأثير العائق السطحية جزئياً بزيادة نظام التدفق (أي الفقاعات الخثنة). وشكل ٢٥-٩ يبين عامل ألفا كدالة لرقم رينولدر (Re) للفقاعات. فعند رقم منخفض لهذا المعيار (رينولدر) فإن زيادة رقم رينولدر سيعني تقصص عامل ألفا. ذلك يحدث لأن الفقاعة ترتفع لكرية صلبة. وعند رقم أعلى لرينولدر، فإن قوى الطفو والسحب، يكونان كافيين لإحداث دوران داخلي للفقاعة. وعند رقم عالٍ جداً لرينولدر، وهو عملياً يتحقق فقط مع الفقاعات الخثنة، يتم تعزيزاً معادلة تأثير العائق السطحية، رافعاً عامل ألفا على حساب كفاءة الطاقة أو عمر الحماة المنخفض. ويبين شكل ٢٥-٩ أيضاً تأثير اثنين مختلفين من العائق السطحية: سريع مع قدرة عالية على الانتشار (سلفات صوديوم) وبطيء مع قدرة أقل على الانتشار (بوليفينيل). وبصورة استثنائية، يقوم العائق السطحي Surfactant بإخماد معدل التحول بسبب قدرته الانتشارية الأعلى والترابك على سطح الفقاعات.

والاضطراب العالي في الحركة بالهوائيات ذات الفقاعات الخثنة يجعلها تتصرف كأنها هوائيات سطحية أكثر من الهوائيات ذات



صورة ٢٦-٩ نشرات ذات ثقب دقيقه (في وضع شرائح من الأغشية) موضوعة في حوض بكمال عمقه (٥ أمتار في العمق) قبل اختبار مياه نظيفه (photo: M.K. Stenstrom)

وحتى يتم التعرف على أداء الهوائيات بصورة أفضل، فإن تقنية اختبار الغاز الخارج استخدمت بصورة مكثفة لقياس كفاءة التهوية الخارجية Redmon *et al.* (1983). وقد أدخل اختبار الغاز الخارج بواسطة (ASCE) (بلجنة مقاييس تحول الأكسجين. هذه اللجنة، أخرجت كتيباً عن فتحات التهوية الدقيقة (1989) US EPA، ومقاييس تحول الأكسجين في الماء النظيف (2007) US EPA, 1984, 1991, 1991، وإنجد اختبار المياه النظيفة وختبار الغاز الخارج مشروحاً في هذه المواد المنشورة. والنتيجة النهائية لهذه الطرق المحسنة للاختبار تكون زيادة في الدقة وإنقان تصميم نظم التهوية وقياسها. وهذه الطرق تُستخدم الآن على نطاق واسع في الولايات المتحدة (e.g. Redmon *et al.*, 1983; Mueller and Stensel, 1990; Iranpour *et al.*, 2002 e.g. Kayser, 1979; Frey, 1991; Libra *et al.*, 2002; Wagner *et al.*, 2003; Gillot *et al.*, 2005 وأوروبا).

ساعة/كيلو واط ساعة). ويجب الانتباه عند استخدام كفاءة التهوية القياسية، حيث إن قياسات التيار يمكن أن تختلف، وعموماً فإن التيار المستخدم فعلاً "Wire Power" يكون مفضلاً عن غيره، والذي يتضمن عدم فعالية النافخ والكوبلن (مقرن التيار - Coupling) وصناديق التروس والمحرك. ويمكن استخدام نتائج اختبار المياه النظيفة كشهادة ضمان لتدقيق الأداء ويمكن أيضاً أن يوجد مناخاً تنافسياً لإجراء المناقصات بين المصمّعين. ويبين شكل ٢٦-٩ صورة لاختبار مياه نظيفه على شرائح غشائية قبل بدئها.

وبالنسبة لظروف مياه عمليات المعالجة، تعطى النتائج كفاءة تحويل الأكسجين (OTE) وك معدل تحويل أكسجين (OTR) وكفاءة تهوية (AE)، والتي تتضمن تأثيرات الظروف غير القياسية، وبالنسبة لنتائج الغاز الخارج، فإنه من الأسهل استخدام أمثلة لكافأة تحويل الأكسجين القياسية SOTE أو عامل ألفا لمعدل تحويل الأكسجين القياسي SOTR وهذا القياسان يتم تصحیحهما لجميع الظروف غير القياسية، عدا عامل ألفا. وهذا ممكن لأن الظروف غير القياسية الأخرى يمكن قياسها وتصحیحها بسهولة. وعامل ألفا وهو النسبة بين معاملات تحول الكثافة في مياه عمليات المعالجة والمياه النظيفة، من الممكن حسابه من نتائج الغاز الخارج إن كانت بيانات المياه النظيفة متاحة. أما في نظم التهوية الملوثة، يستعمل مقاييس ثاني هو لتحديد درجة التخشن أو التلف (السد)، لذلك فإن كفاءة نظام جديد دقيق الفتحات للتهدية يمكن أن تتحدد من عامل ألفا لكافأة تحويل الأكسجين القياسية (SOTE  $\alpha$ ) أو من عامل ألفا لكافأة تحويل الأكسجين القياسية (SOTE  $\alpha$ ) وكل منها (SOTE  $\alpha$  و FSOTE  $\alpha$ ) يستخدمان في كفاءة نقل مياه عمليات المعالجة. وهنا يجب استخدام تركيزات الأكسجين الذائب ودرجة الحرارة لمقارنة النتائج الواردة هنا بظروف عملية المعالجة الواقعية.

ووالتهوية بالنسبة للبحيرات عادة ما تتم بواسطة هوايات سطحية عالية السرعة، والتي يمكن تركيبها وترسيتها في البحيرة بالقليل من التخطيط والتصميم، والهوايات السطحية التي تستخدم في هذا التطبيق تعمل، نموذجياً على الطرف المنخفض من قيم كفاءة التهوية القياسية المذكورة بعاليه ويكون استخدام هواية واحدة كبيرة أقل فعالية من استخدام عدد من الهوايات الصغيرة التي تستهلك نفس المقدار من الطاقة المستخدمة في الهواية الكبيرة. فوق ذلك، فإن استخدام هوايات متعددة يفضل من أجل الوفرة، حتى يمكن تجنب توقف عملية المعالجة وفقدانها عند صيانة الهواية الواحدة.

وخلال السنوات الأخيرة بالولايات المتحدة، أصبحت التهوية تحت السطحية مستخدمة في البحيرات وهذه لها عدة مميزات متضمنة خفض الفاقد من الحرارة في الشتاء بالإضافة إلى القدرة على استخدام بحيرات أكثر عمقاً مع ما يتبع ذلك من وفر في مساحة الأرض. وتتم التهوية تحت السطحية إما بأنابيب هواء طافية أو بأنابيب هواء مغمورة جزئياً ترتبط بأوتاد في قاع البحيرة. وتركب ناشرات دقيقة بفتحات على أنابيب الهواء باستخدام خراطيم قطرها حوالي ٢٥ مم. هذا النظام له أيضاً ميزة إمكانية استخدامه في البحيرات التي ليس لها قاع منتظم الأعماق.

وهناك إمكانيات مبدلة بين متطلبات الصيانة لطرق التهوية البديلة المذكورة. فإن استخدمت الهوايات السطحية، فيجب صيانتها باستخدام قوارب بها أفراد مدربين على العمل في عرض الماء. وإذا استخدمت الناشرات ذات الفتحات الدقيقة، فإن صيانة النافخات تكون عادة على الشاطئ، ولكن صيانة الناشرات نفسها تحتاج لطرق في عرض الماء. وفي النهاية، فإن الناشرات لن تتأثر بظروف التجمد التي أحياناً ما تصيب الهوايات السطحية.

ويبيّن شكل ٢٨-٩ بحيرة نموذجية بهواية سطحية. ويتم التحكم في متطلبات الطاقة من خلال عاملين: طاقة للخلط وطاقة للتهوية. والحد الأدنى من الطاقة للخلط  $1,5 - 1,75 \text{ كيلو واط}/\text{م}^3$ ، ولكن الطاقة النموذجية عادة تكون  $8 - 10 \text{ كيلو واط}/\text{م}^3$ . وسوف تعتمد الطاقة المطلوبة للتهوية على حمل المياه الداخلة. ويكون الأكسجين المطلوب عموماً  $1 - 1,5 \text{ كجم} / \text{كجم أكسجين حيوي}$  ممتص ( $\text{BOD}_5 - 1,0$ )، متوقفاً على نوع مياه الصرف الصحي والدرجة المتوقعة لعملية المعالجة. وإذا استخدمت الهوايات السطحية، يجب الرجوع إلى بيانات المصنع لتحديد المنطقة الأقصى للتأثير، التي قد تحكم مباعدة الهواية. وفي النهاية، فإن التكرار

الغاز الخارج يقترح أيضاً آلية إضافية في التهوية (Trillo et al., 2004).



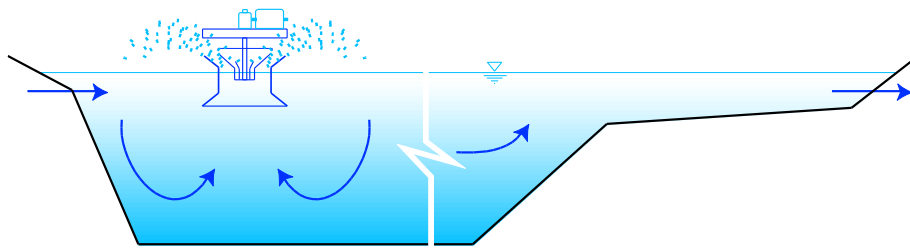
صورة ٢٧-٩ تركيب اختبار الغاز الخارج (photo: M.K. Stenstrom)

#### ٤-٩ تجربة التهوية المستدامة

##### ١-٤-٩ نظم معالجة مياه الصرف الصحي ذات تهوية ميكانيكية مبسطة

كثيراً ما تكون البحيرات وبرك التثبيت طرقاً اقتصادية وقليلة في تكيف استخدام الطاقة لمعالجة مياه الصرف الصحي، بفرض أن الأرض المطلوبة لها متاحة فعلاً، وهي يمكن أن تكون أيضاً طرفاً متقدمة للمعالجة، خاصة في أوائل إنشائها عندما تستخدم التهوية المتاحة طبيعياً، مع إضافة التهوية الصناعية مع تزايد الحمل. وبينما حظيت البحيرات بشهرة أقل خلال العقدين الآخرين بسبب كفاءتها المترادفة في المعالجة، فهي لا تزال تحظى بشهرة أكبر في المناطق البعيدة عن الحضر. وبالإضافة لذلك فإنه مع التركيز على ترشيد استخدام الطاقة وتجنب انبعاثات غازات الاحتباس الحراري، يمكن أن يتم تعديل تصميم وتشغيل البحيرات بحيث تعزل الكريون في حدود استهلاك طاقة أقل. وهناك العديد من المراجع التي تعطي تفاصيل تصميم البحيرات، وهي في جوهرها بسيطة ولكن بها مبادئ صارمة للتصميم لضمان أفضل وأنجح تشغيل.

وتقع البحيرات غير المهوأة في تصنيفات كونها لاهوائية أو اختيارية (Facultative) اعتماداً على عمقها. والتهوية التي تحدث طبيعياً بأسطح البحيرات مع تركيزات أكسجين مخفضة، تختلف من تقريراً ١٣ إلى ١٨ كجم/hecattar . يوم. والأعمق عادة تكون مقصورة على ١ إلى ٢ م على الأكثر. وكلما زاد الحمل يكون من الضروري إضافة هوايات سطحية أو السماح للبحيرة بأن تصبح لاهوائية.



شكل ٢٩-٩ رسم تخطيطي لقطاع في بحيرة مزودة بهواءات سطحية

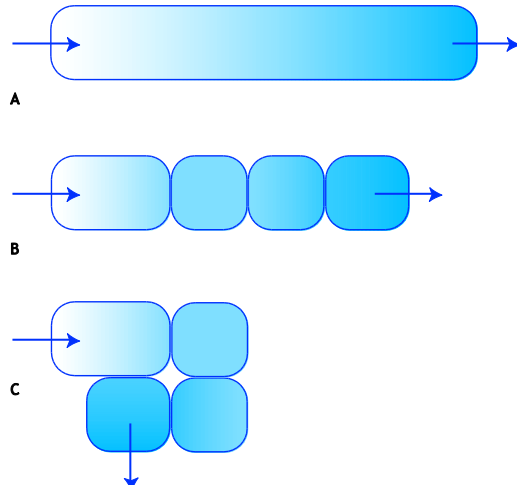
المحطة ١: هذه المحطة للمعالجة تخدم ٨٠٠,٠٠٠ نسمة وتعالج تقرباً  $240,000 \text{ m}^3/\text{يوم}$ . وهذه المحطة تستخدم ناشرات هواء سيراميك من النوع الاسطواني للتهوية، وعندما تم تحديثها إلى نظام الفتحات الدقيقة، استخدمت هذه المحطة عملية المعالجة التقليدية بالحمأة المنشطة (CAS) للمعالجة الثانوية، ثم تحولت إلى عملية التقنية بالنترية/ إزالة النترة (NDN) بعد حوالي ٢٠ عاماً تقرباً لإزالة الأمونيا. وطبقت اختبارات الغاز الخارج بصورة مستمرة في عملية تنقية لتقييم مدى ثلث الناشرات.

المحطة ٢: يشبه سيناريو المعالجة والاختبارات في هذه المحطة ما في المحطة الأولى: فهي تستخدم اسطوانات سيراميك لعملية التهوية وتم تحويل عملية المعالجة من المعالجة التقليدية إلى النترية/ إزالة النترة NDN. وسعة هذه المحطة أقل نسبياً من المحطتين الآخرين فالسكان المخدومين يبلغون تقرباً ٢٢٠,٠٠٠ نسمة ومتوسط معدل التدفق  $76,000 \text{ m}^3/\text{يوم}$ .

المحطة ٣: ناشرات الهواء دقيقة الفتحات المستخدمة في هذه المحطة مصنوعة من مطاط الإيثيلين بروبيلين (EPDM) وهي لم يتم تحديثها بعد إلى عملية النترية/ إزالة النترة (NDN) نتيجة للأحمال الزائدة. ومثل المحطة الأولى، سعة هذه المحطة  $300,000 \text{ m}^3/\text{يوم}$  والسكان المخدومين  $880,000$  وحتى آخر اختبار، فإن معظم الأحواض في هذه المحطة (٨ من ١٠) لم يتم تطبيقها بعد منذ التركيب (٨ سنوات).

وتم أداء اختبارات الغازات الخارجة (كما في Redmon *et al.* ١٩٨٣)، فوجد أن توازن الكتلة بين الأكسجين الداخل (٢٠,٩٥ %) وخارج الماء (جزء من المول) وتدفق الغاز الخارج، يعيد كفاءة تحويل الأكسجين. فوق ذلك، كانت كفاءة تحول الأكسجين قد اختبرت بمعايير كفاءة تحويل الأكسجين القياسية. وكل اختبار، تم جمع البيانات من ٦ - ٨ مواقع مغطاة، موزعة بانتظام على سطح حوض التهوية وتم تمثيلها كمتوسط تدفق موزون. بالإضافة لذلك، تم حساب معدل تحويل

يفضل دائمًا، والوحدات المكررة يمكن أن تستخدم لمقابلة الضغط خلال فترات التحمل الأعلى.



شكل ٢٩-٩ رسوم تخطيطية للمقارنة لبحيرات تقليدية (A) ومتعددة الوحدات (B,C)

والتصميمات الحديثة استخدمت الخلايا المتعددة، وتيار الطاقة المزدوج خالل نظم البحيرات (Rich, 1980) هذه التصميمات تستخدم طاقة منخفضة بالمقارنة بنظم البحيرات البديلة، لأن تركيز الأكسجين الذي يمكّن أن يختلف من منخفض في خلية المياه الداخلة إلى عالي في خلية المياه الخارجية والذي في بعض الحالات قد يحتاج فقط للتهوية الطبيعية الموجودة. ويمكن أيضًا استخدام البحيرات للزراعة المائية (زراعة محاصيل في تربة مائية) أو لإنتاج الغذاء الصناعي (Gordon *et al.*, 1982).

#### ٢-٤-٩ استراتيجيات ترشيد الطاقة

نعرض هنا ثلاثة دراسات حالة تم أداؤها على محطات معالجة مياه صرف صحي بلدية لبيان تنفيذ استراتيجيات ممكنة لترشيد الطاقة. وفي جدول ٩-٤ ملخص بالبيانات الخاصة بمحطات المعالجة.

دقيقة الفتحات. وفي شكل (٣٠-٩)(أ)، عامل ألفا لكافاءة تحويل الأكسجين القياسية وجميع النظم يقل مع زمن التشغيل. ولكن معدل السدد وتكون القشور يختلف باختلاف أنواع الناشرات وتشغيل المحطة. واللافتة الرقمية على كل نقطة بيانات تمثل عمر الحمأة في عملية التشغيل، ويمكن ملاحظة أن السدد والتلوث يكونان سريعين لأقصى درجة عندما يكون عمر الحمأة قصيراً، وتقىد الناشرات تقريباً ٥٥% من عامل ألفا لكافاءة تحويل الأكسجين القياسية بعد ثلاثة شهور من التشغيل. ويبيّن شكل (٣٠-٩)(ب) استعادة عامل ألفا لكافاءة تحويل الأكسجين القياسية نتيجة لتنظيف الناشرات وفي المحطة ٣، تم تجفيف وتنظيف اثنين فقط من عشرة أحواض تهوية خلال فترة الاختبار. وعند مقارنتها بالأحواض التي لم تتطفّ، كانت الأحواض

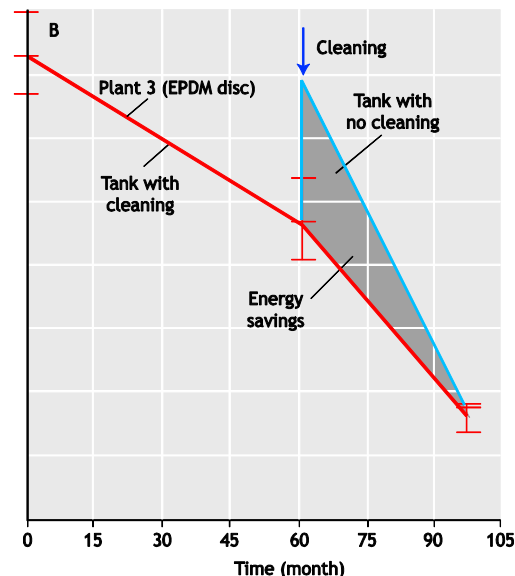
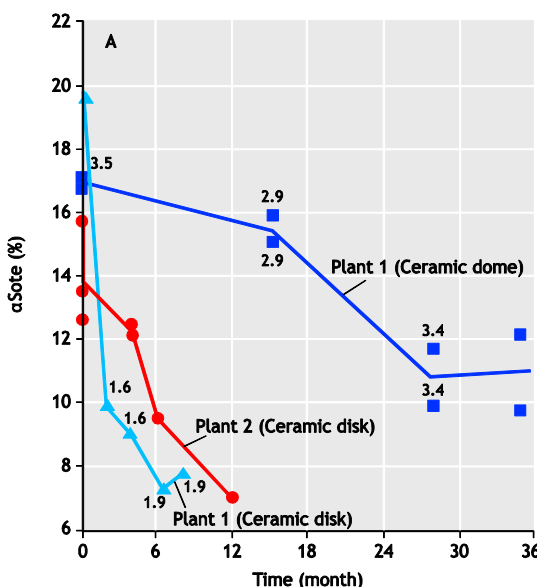
الأكسجين ( $\text{KgO}_2/\text{h}$  ساعة) بقياس معدل التفوق للغاز الخارج، وتم قياس فاقد عمود الماء المعادل (headloss) الناشرات من قراءات المحطة ومن اختبارات المياه النظيفة. ومن معدل تحويل الأكسجين OTR وفاقد عمود الماء المعادل، تم حساب تكاليف عملية التهوية باستخدام دالة ثابت الحرارة Metcalf and Eddy, (Adiabatic Function) .(2003)

ويبيّن شكل (٣٠-٩)(أ) تأثيرات السدد وتكون القشور على كفاءة التهوية: عامل ألفا لكافاءة تحويل الأكسجين القياسية  $\alpha_{SOTE}$  تتوضع على الرسم كدالة لزمن التشغيل بعد التركيب أول مرة للناشرات

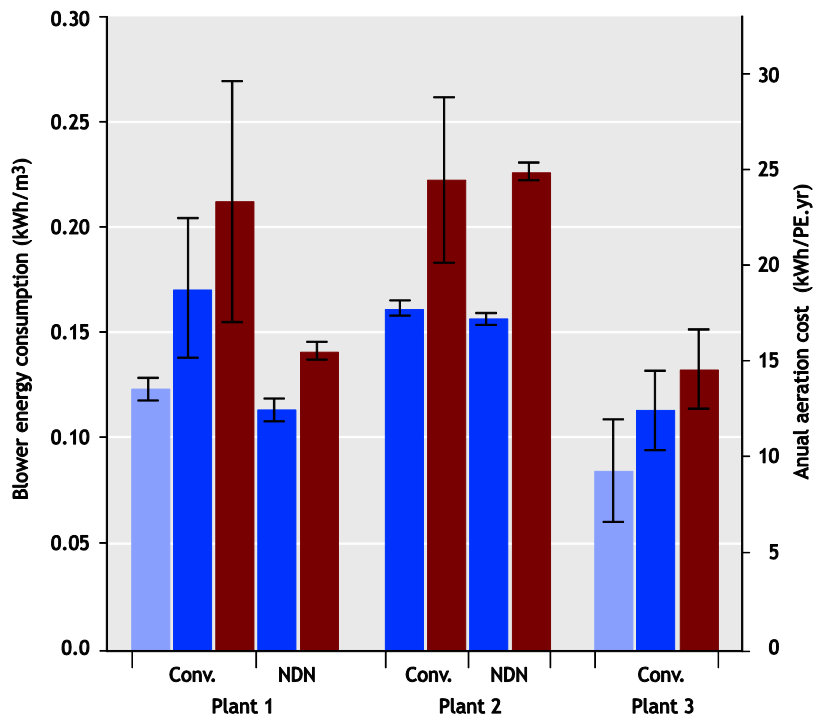
جدول ٤-٩ خلقيات محطات المعالجة المختبرة

البيان	محطة ٣	محطة ٢	محطة ١
متوسط حجم التفوق ( $\text{m}^3/\text{ساعة}$ )	١٢,٥٠٠	٣,١٥٠	١٠,٠٠٠
الأكسجين الحيوي الممتص في المياه الخارجة (جم/لتر)	١٤٦	١٣٢	١٦٢
الأمونيا في المياه الخارجة (جم - N/لتر)	٢٨	٢٥	٢٨
عدد الأحواض الداخلة في التشغيل	١٠	٦	١٨
عملية المعالجة	CAS <sup>(b)</sup>	NDN	NDN <sup>(a)</sup>
عدد السكان المخدمين	٨٨٠,٠٠٠	٢٢٠,٠٠٠	٨٠,٠٠٠

(a) عملية المعالجة بالنيترة/ إزالة النيترة.  
(b) عملية تنقية تقليدية بالحمأة المنشطة.



شكل ٤-٩ (أ) نقص كفاءة التهوية للناشرات دقيقة الفتحات. فاعتماداً على نوع الناشرات وعمليات التشغيل يكون معدل سدد وتلوث الناشرات متوقفاً على الموقع  
(ب) استرجاع تنظيف الناشرات بصورة ظاهرة، كفاءة التهوية، وكذلك تم حساب توفير الطاقة بأخذ الفارق بين الناشرات مع أو بدون التنظيف (التفاصيل في النص)



شكل ٣١-٩ استهلاك الطاقة للناشرات ذات الفتحات الدقيقة في مختلف محطات المعالجة وتكاليف التهوية تم قياسها بإجمالي أحمال الأكسجين والسكان المخدومين

وشكل ٣٢-٩ يوضح تكاليف التهوية تحت ظروف التشغيل المختلفة. فاستهلاك الطاقة الرئيس في المحطة (١) تم وضعه على الرسم ضمن عمر الحمأة SRT. ولمقارنة عمليات المعالجة المختلفة تم تحويل أحمال المعالجة إلى نفس القواعد: فإن إجمالي معدل تحويل الأكسجين OTR للمعالجة التقليدية تم رفعه إلى مستوى المعالجة بالنитьرة/ إزالة النيترة NDN. ونتيجة لذلك، انخفضت تكاليف التهوية بصورة استثنائية مع عمر الحمأة فعند التشغيل بعمر حمأة قصير، يختلف وضع التهوية بصورة ملحوظة وضخ الطاقة المطلوبة يكون أكثر، نظراً لانسداد وتلوث إجمالي ناشرات بصورة أكثر (الظل الأحمر في الرسم). وعمر الحمأة الأطول يوفر كفاءة تحويل أكسجين أفضل، ومن هنا تحتاج عملية النيترة/ إزالة النيترة DND هواءً أقل لأكسدة نفس المقدار من الملوثات. هذه الملحوظة أكدت دراساتنا السابقة بأن عمر الحمأة الأطول (Rosso and Stenstrom, 2006b) وبأن عمر الحمأة الأطول والبيئة ناقصة الأكسجين anoxic في عملية النيترة/ إزالة النيترة DND توفر تركيبة بكثيراً أكثر صحة والتي يمكنها تقليل الآثار السلبية للعوالق السطحية (Surfactants) على تحويل الأكسجين (i.e. higher  $\alpha$  factor, Stenstrom *et al.* 1981). في هذه الحالات، يعمل تحليل الغاز الخارج كأدلة مفيدة لتشخيص المحطة وصيانة الناشرات.

التي تم تنظيفها بها عامل ألفا لكافأة تحويل الأكسجين القياسية التي تم تنظيفها إلى ١٥,٥ %، بالمقارنة إلى ١٩,٥ % لتلك التي لم تُنظف، وزيادة نقاط قرها ٤ % أو تقريباً ٣ % تحسن نسبي. بالإضافة لذلك، فإن وفورات الطاقة نتيجة لتنظيف الناشرات يمكن تقييمها بدمج صافي الزيادة في كفاءة التهوية بين الناشرات النظيفة وغير النظيفة، كما مبين في المنطقة المظللة بالرسم.

وشكل ٣١-٩ يبين تكاليف الطاقة للتهوية في الثلاث محطات، على أساس وضع التطهير/ السدود والتلوث فتم تجميع الناشرات وتلوينها في ثلاثة أعمدة: أبيض للمركبة حديثاً، أزرق للتي تم تنظيفها، ورمادي داكن للمسدودة وملوثة. والعمود الخطي على قمة كل عمود بالرسم يبين الانحراف القياسي لنتائج الاختبار، وتكاليف التهوية للعمليات المختلفة (تقليدية أو نيترة/ إزالة النيترة NDN) تم أيضاً وضعها على الرسم منفصلة لمحطتي ١، ٢. وتمت ملاحظة التحسينات الكبيرة في استخدام الطاقة نتيجة لتنظيف الناشرات، والتي أعطت وفرًا في الطاقة يساوي تقريباً ٤,٥ كيلو واط ساعة/ العام لكل نسمة، ٩,٩٠٠ كيلو واط ساعة/ اليوم في المحطة ١.

الحمة على المحور الأفقي، والخط الكونتوري الذي يقابل تيار الهواء المعياري، معرفاً كالتالي:

$$Q_N = \frac{AFR}{aN_D Z} \quad (9.7)$$

حيث:

معدل تدفق الهواء (م³/ثانية)	AFR
مساحة تكوين الفقاعات للناشر (م²)	a
إجمالي عدد الناشرات	N <sub>D</sub>
عمق غوص (مقدار غمر) الناشر	Z

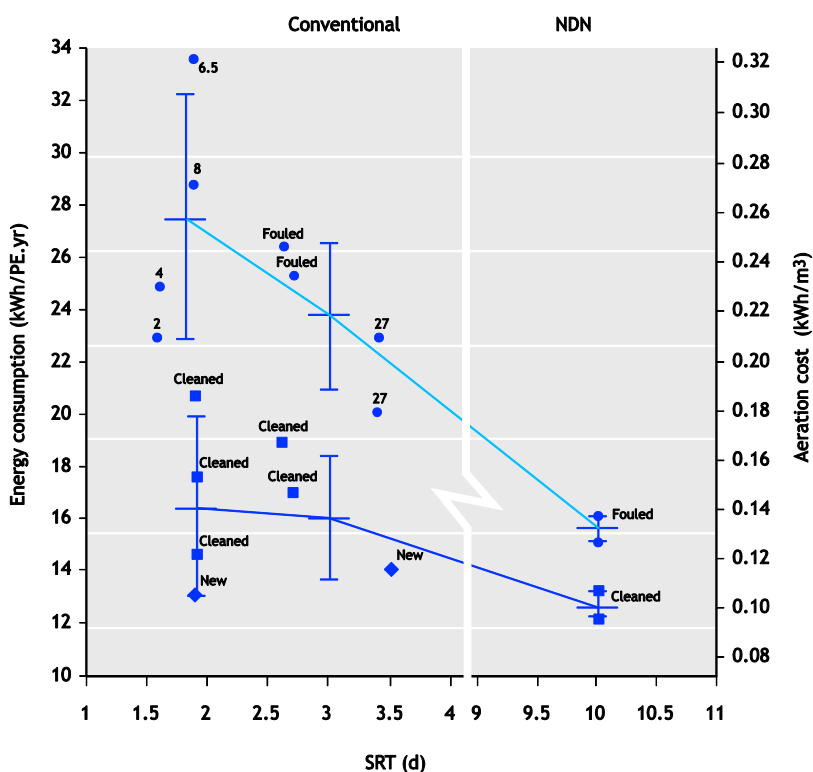
## ٥-٩ متطلبات التهوية

### ١-٥-٩ حسابات التصميم

لتطبيق ما تم توضيحه في تصميم أو تحديث المحطات، هناك مثالان افتراضيان مقترنان. في الأول، كمثال للتصميم، هناك نظام حلول حسابي يمكن تطبيقه كما في شكل ٣٣-٩. وبالنسبة لحمل مياه الصرف الصحي الثابت مع عمر حمة معين، فإن معدل تحويل الأكسجين المطلوب (كتلة الأكسجين / وحدة زمنية):

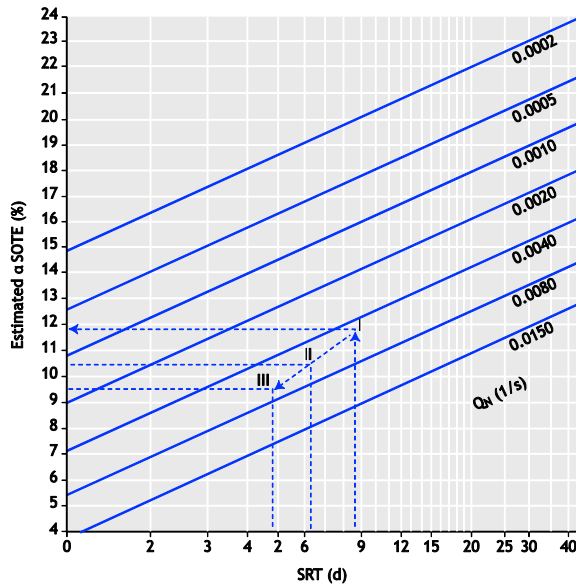
معدل تحويل الأكسجين (OTR) = (تدفق المحطة - حمل المحطة) - الحمة المفقودة (٦-٩).

ويتحدد حجم حوض التهوية وعمق المياه الجانبية على أساس القيد الاقتصادي والهندسي المرتبط بالموقع. يلي ذلك أن يتم اختيار نوع نашرات الهواء، وعلى أساس توصيات المصمم لنashرات الهواء عن مجال تيار الهواء لكل ناشر، وإجمالي عدد الناشرات، يتم تخمين عدد الناشرات المطلوبة. وعامل ألفا أو أية معلومات أخرى متاحة. ويمكن بذلك حساب معدل تيار الهواء من معدل امتصاص الأكسجين وكفاءة تحويل الأكسجين، مما يساعد على حساب تيار هواء محدد. وبعدها، يتم إيجاد نقطة التصميم (في شكل ٣٤-٩) بتحديد عمر

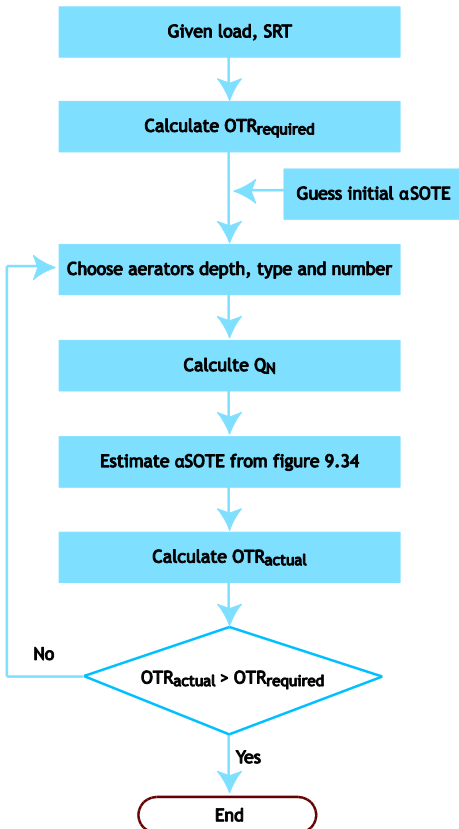


شكل ٣٢-٩ تكاليف التهوية في المحطة (١)، معبراً عنها كدالة لتشغيل المحطة وانسداد وتلوث الناشرات: وتم خفض السدد والتلوث عند عمر حمة أكبر

وهناك مثال رقمي. بفرض أن معدل التدفق (المياه الداخلة)  $875 \text{ m}^3/\text{h}$  وحمل قدره  $180 \text{ mg/l}$  مواد صلبة عالقة في السائل المخلوط (MLSS)، وبافتراض ناتج قدره  $5\%$  ومعامل تحلل قدره  $0.006 \text{ day}^{-1}$ ، فيكون معدل تحويل الأكسجين المطلوب  $9540 \text{ kg/m}^3 \cdot \text{day}$  أكسجين/يوم. وباعتبار مدة مكث هيدروليكي قدرها  $4 \text{ hours}$  (h)، وأحواض بأبعاد  $90 \times 5 \times 9 \text{ m}$  (طول - عرض - عمق) لكل منها، وعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي ( $\alpha_{SOTE}$ )  $0.985$   $\text{m}^3/\text{m}^3 \cdot \text{h}$ . قدره  $0.0135\%$ ، سيكون معدل تدفق الهواء  $= 0.985 \text{ m}^3/\text{h}$ . وباعتبار التصميم لأسطوانات سيراميك  $9 \text{ inches}$  (مساحة تكوين الفقاعات (a) لكل ناشر  $= 0.0373 \text{ m}^2$  لكل ناشر) تعمل بمعدل  $7.87 \text{ m}^3/\text{h}$  لكل ناشر، ومطلوب  $1.525 \text{ m}^3/\text{h}$  لكل ناشر. حوض. بأخذ هذه البيانات، يمكن حساب معدل تدفق عياري  $Q_n = \text{SRT} \times \text{Flow rate}$   $= 0.0004152 \text{ m}^3/\text{h}$ . هذه القيمة، مع قيمة عمر الحمأة  $(SRT) = 0.0004152 \text{ days}$  يوم، مبنية على شكل ٢٤-٩ (نقطة ٢). وعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي الجديدة ( $\text{New } \alpha_{SOTE}$ )  $= 0.00051 \text{ m}^3/\text{m}^3 \cdot \text{h}$  ويتم حساب معدل تدفق عياري جديد  $= 0.00051 \text{ m}^3/\text{h}$  وتقارب عملية المعالجة عند  $11.7\%$  بعد تكرار مرة واحدة.



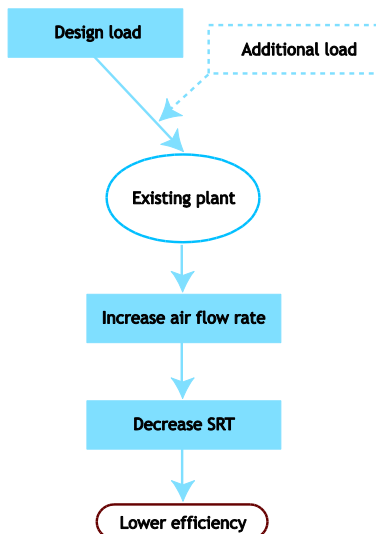
شكل ٢٤-٩ شكل بياني للتدقيق والتصميم. (i) التدفق  $= 0.875 \text{ m}^3/\text{h}$  (مثال للتصميم) معدل تدفق عياري  $= 0.00046 \text{ m}^3/\text{h}$ ، عمر الحمأة  $= 0.0119 \text{ days}$ ، وعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين (تقديرى)  $= 0.00051 \text{ m}^3/\text{m}^3 \cdot \text{h}$  التدفق  $= 1.049 \text{ m}^3/\text{h}$ ، معدل تدفق عياري  $= 0.00058 \text{ m}^3/\text{h}$ ، عمر الحمأة  $= 0.063 \text{ days}$ ، وعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين (تقديرى)  $= 0.00069 \text{ m}^3/\text{m}^3 \cdot \text{h}$  (iii) التدفق  $= 1.313 \text{ m}^3/\text{h}$ ، معدل تدفق عياري  $= 0.00069 \text{ m}^3/\text{h}$ ، عمر الحمأة  $= 0.049 \text{ days}$ ، وعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين (تقديرى)  $= 0.00095 \text{ m}^3/\text{m}^3 \cdot \text{h}$ .



شكل ٣٣-٩ خريطة تتبع أعمال تصميم حوض التهوية

ويتم تحديد قيمة جديدة لعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي ( $\alpha_{SOTE}$ ) بقراءة الإحداثي الرأسى لنقطة التصميم. فإن كانت القيمة الجديدة لعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي ( $\alpha_{SOTE}$ ) مختلفة عن القيمة المفترضة لعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي ( $\alpha_{SOTE}$ ) بأكثر من فارق صغير (مثل  $0.5\%$  مثلاً)، يجب عند حساب معدل تدفق هواء جديد وتيار هواء محدد باستخدام عامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي الجديد، لإيجاد نقطة تصميم جديدة. ونقطة التصميم المحددة على الشكل ٣٤-٩، وتحدد قيمة ثلاثة لعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي ( $\alpha_{SOTE}$ ) وتقارن بالقيمة الثانية لعامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين ( $\alpha_{SOTE}$ ). وتعاد هذه العملية حتى تتساوى تقريباً قيمتي عامل ألفا للكفاءة تحويل الأكسجين القياسي ( $\alpha_{SOTE}$ ) الجديدة والسابقة لها. وإذا لم يحدث هذا الإجراء ذلك التقارب، عندئذ يجب اختيار عدد آخر من الناشرات، أو حتى تقنية مختلفة للناشرات لعملية المعالجة.

## ٢-٥-٩ حسابات الفحص/ التحديث



شكل ٣٥-٩ خريطة تتبع منطقى لفحص/ تحديث حوض التهوية

وهناك مثال آخر مفيد لتوضيح النمو في مقدار الأحمال لمحطة قائمة فعلاً، مبين في شكل ٣٥-٩ يزيد الحمل الإضافي الداخل إلى المحطة على الأكسجين (الأكسجين الممتص Oxygen demand  $Q_{n}$  حيث  $n$  عدد الناشرات وهندسة الأحواض لا تتغير. وإذا لم تزد المواد الصلبة العالقة في السائل المخلوط (MLSS)، ستعمل المحطة بعمر حمأة أقل، وهذا سيوجد مصدران لتقليل كفاءة التهوية: عمر حمأة أقل ومعدل تيار هواء أعلى.

وهناك سيناريوهان موضحان في شكل ٣٤-٩: نقطة تصميم (١) توضح التصميم المبدئي وهو نفس الشيء كما في المثال السابق، وتبيّن نقطة التصميم (١١) زيادة الحمل (التدفق) من ٠,٨٧٥ إلى ١,٠٩٤ م<sup>٣</sup>/ث، مع انخفاض في عامل ألفا لكافأة تحويل الأكسجين القياسي (α SOTE) من ١١,٩ إلى ١١٠,٥%. والزيادة من ١,٣١٣ م<sup>٣</sup>/ث لنقطة التصميم (١١) ينتج عنها انخفاض إضافي في الكفاءة إلى ٩٥%. والتأثير العملي لزيادة الحمل سيكون زيادة في استهلاك التيار الكهربائي لكل وحدة حمل تتم معالجتها. وأهمية مثال زيادة الحمل هي أنها تمكننا من فهم أن هناك سببين لنقص كفاءة التهوية: زيادة معدل تيار الهواء وانخفاض عمر الحمأة.

## المراجع

- Allbaugh T.A., Kang S.J. (1989) *Fine Pore Diffuser Case History for Frankenmuth, Michigan, EPA/600/R-94/100*, U.S. Environmental Protection Agency, Washington, D.C.
- American Society of Civil Engineers - ASCE (1984, 1991, 2007) *Measurement of Oxygen Transfer in Clean Water*, ASCE 2-91, American Society of Civil Engineers, New York.
- American Society of Civil Engineers - ASCE (1997) *Standard Guidelines for In-Process Oxygen Transfer Testing*, ASCE 18-96, American Society of Civil Engineers 3 45 E. 47th St, New York.
- Boyle W.C., Craven A., Danley W., Rieth M. (1989) *Oxygen Transfer Studies at the Madison Metropolitan Sewerage District Facilities*, EPA/600/R-94/096, U.S. Environmental Protection Agency, Washington, D.C.
- Cornel P., Wagner M., Krause S. (2002) Investigation of Oxygen Transfer Rates in Full Scale Membrane Bioreactors, *Paper Reference No. e21291a*; Darmstadt Technical University, Darmstadt.
- Eckenfelder W.W., and Ford D.L. (1968) New concepts in oxygen transfer and aeration, in *Advances in water quality improvement*, University of Texas Press, 215-236.
- Ferrer J., (1998) Energy saving in the aeration process by fuzzy logic control. *Wat. Sci. Tech.* **38**(3), 255-263.
- Fisher M.J., Boyle W.C. (1999) Effect of Anaerobic and Aerobic Selectors on Oxygen Transfer in Water. *Water Environ. Res.* **71**(1), 84-93.
- Frey W. (1991) Comparison of aeration equipment under operating-conditions, *Wat. Sci. Tech.* **24**(7), 43-45.
- Gilbert R.G., Sullivan R.C. (1989) *Off-Gas Analysis Results and Fine Pore Retrofit Case History for*

- Hartford, Connecticut, EPA/600/R-94/105; U.S. Environmental Protection Agency, Washington, D.C.
- Gillot S., Kies F., Amiel C., Roustan M., Héduit A. (2005) Application of the off-gas method to the measurement of oxygen transfer in biofilters, *Chem. Eng. Sci.* **60**, 6336-6345.
- Gordon M.S., Chapman D.J., Kawasaki L.Y., Tarifeño-Silva E., and Yu D.P. (1982) Aquacultural approaches to recycling of dissolved nutrients in secondarily treated domestic wastewaters – IV – Conclusions, design and operational considerations for artificial food chains, *Wat. Res.* **16**, 67-71.
- Harper W.F. and Jenkins D. (2003) The Effect of an Initial Anaerobic Zone on the Nutrient Requirements of Activated Sludge, *Water Environ. Res.* **75**(3), 216-224.
- Hsieh C.C., Ro K.S., Stenstrom M.K. (1993a) Estimating Emissions of Twenty VOCs: Surface Aeration. *J. Environ. Eng. Div.* **119**, 1077-1098.
- Hsieh C.C., Babcock R.W., Stenstrom M.K. (1993b) Estimating Emissions of Twenty VOCs: Diffused Aeration, *J. Environ. Eng. Div.* **119**, 1099-1118.
- Iranpour R., Magallanes A., Zermeno M., Moghaddam O., Wilson J., Stenstrom M.K. (2000a) Assessment of Aeration System Performance Efficiency: Frequent Sampling for Damage Detection. *Water Environ. Res.* **72** (3), 363-376.
- Iranpour R., Magallanes A., Zermeno M., Varsh V., Abrishamci A., Stenstrom M.K. (2000b) Assessment of Aeration Basin Performance: Sampling Methods and Tank Coverage. *Wat. Res.* **34** (12), 3137-3152.
- Iranpour R., Shao Y.J., Ahring B.K., Stenstrom M.K. (2002) Case Study of Aeration Performance under Changing Process Conditions. *J. Environ. Eng.* **128**, 562-569.
- Iranpour R., Stenstrom M.K. (2001) Relationship Between Oxygen Transfer Rate and Airflow for Fine-Pore Aeration under Process Conditions. *Water Environ. Res.* **73** (3), 266-275.
- Kaliman A., Rosso D., Leu S.Y., Stenstrom M.K. (2007) Fine-pore aeration diffusers: accelerated membrane ageing studies, *Wat. Res.* in press.
- Kayser R. (1979) Measurements of O<sub>2</sub> Transfer in Clean Water and under Process Conditions, *Prog. Wat. Tech.* **11**(3), 23-26.
- Kessner H.J., Ribbius F.J. (1935) Practical Activated Sludge Research. *J. Proc. Inst. Sewage Purif.* 50-56.
- Khan E., Babcock R.W., Suffet I.H., Stenstrom M.K. (1998) Method development for measuring biodegradable organic carbon in reclaimed and treated wastewaters. *Wat. Environ. Res.* **70**, 1025-1032.
- Libra J.A., Schuschardt A., Sahlmann C., Handschag J., Wiesmann U., Gniress R. (2002) Comparison of the efficiency of large-scale ceramic and membrane aeration systems with the dynamic off-gas method, *Wat. Sci. Tech.* **46**(4-5), 317-324.
- Ma Y., Peng Y., Wang S. (2004) Feedforward-feedback control of dissolved oxygen concentration in a pre-denitrification system. *Bioprocess Biosyst Eng.* **27**, 223.
- Marx J.J. (1989) *Fine Pore Diffuser System Evaluation for the Green Bay Metropolitan Sewerage District*, EPA/600/R-94/093. U.S. Environmental Protection Agency, Washington, D.C.
- Masutani G., Stenstrom M.K. (1990) *Fine Pore Diffuser Fouling: The Los Angeles Studies*. UCLA ENG, University of California: Los Angeles.
- Metcalf and Eddy, Inc. (2003) *Wastewater engineering: treatment and reuse*. 4th ed., McGraw-Hill, New York.
- Mueller J.A., Kim Y.K., Krupa J.J., Shkreli F.; Nasr S., Fitzpatrick B. (2000) Full-Scale Demonstration of Improvement in Aeration Efficiency. *J. Environ. Eng.* **126** (6), 549-555.
- Mueller J.A., Saurer P.D. (1989) *Case History of Fine Pore Diffuser Retrofit at Ridgewood, New Jersey, EPA/600/R-94/098*. U.S. Environmental Protection Agency, Washington, D.C.
- Mueller J.S., and Stensel H.D. (1990) Biologically enhanced oxygen transfer in activated sludge process. *J. Water Pollut. Control Fed.* **62**(2), 193-203.
- Parker D., Appleton R., Bratby J., and Melcer H. (2003) North American Performance Experience with Anoxic and Anaerobic Selectors for Activated Sludge Bulking Control. *Proc. 9<sup>th</sup> Specialized Conference on Design, Operation and Economics of Large Wastewater Treatment Plants*, Prague.
- Reardon D.J. (1995) Turning down the power, *Civ. Eng.* **65**(8) 54-56.
- Redmon D.T., Boyle W.C., Ewing L. (1983) Oxygen Transfer Efficiency Measurements in Mixed Liquor Using Off-Gas Techniques. *J. Water Pollut. Control Fed.* **55**, 1338-1347.
- Rieth M.G., Boyle W.C., and Ewing L. (1990) Effects of Selected Design Parameters on the Fouling Characteristics of Ceramic Diffusers, *J. Water Pollut. Control Fed.* **62** (7), 877-886.
- Rosso D., and Stenstrom M.K. (2005) Comparative Economic Analysis of the Impacts of Mean Cell Retention Time and Denitrification on Aeration Systems. *Wat. Res.* **39**, 3773-3780.
- Rosso D., and Stenstrom M.K. (2006a) Surfactant effects on  $\square$ -factors in aeration systems. *Wat. Res.* **40**, 1397-1404.
- Rosso D., and Stenstrom M.K. (2006b) Economic Implications of Fine Pore Diffuser Aging. *Wat. Environ. Res.* **78**, 810-815.
- Rosso D., Iranpour R. and Stenstrom M.K. (2005). Fifteen Years of Off-gas Transfer Efficiency Measurements on Fine-Pore Aerators: Key Role of Sludge Age and Normalized Air Flux. *Wat. Environ. Res.* **77**(3), 266-273.
- Rosso D., Huo D.L., and Stenstrom M.K. (2005) Effects of interfacial surfactant contamination on bubble gas transfer. *Chem. Eng. Sci.* **61**, 5500-5514.
- Rosso D., Larson L.E., and Stenstrom M.K. (2007) Aeration of large-scale municipal wastewater treatment plants: state of the art. *Proc. Proc. 10<sup>th</sup> IWA Conference on Design, Operation and Economics of Large Wastewater Treatment Plants*, Vienna.
- Schmit F.L., Redmond D.T., Ewing L. (1989) In place gas cleaning of diffusion elements, U.S. Patent 4,889,620, December 26, 1989.

- Sedory P.E., Stenstrom M.K. (1995) A Dynamic Model for the Prediction of Aeration Basin Temperature. *J. Environ. Eng. Div.* **121** (9), 609–618.
- Serralta J., Ribess J., Seco A., Ferrer J. (2002) A supervisory control system for optimizing nitrogen removal and aeration energy consumption in wastewater treatment plants. *Wat. Sci. Tech.* **45** (4-5), 309.
- Soliman M.A., Pedersen J.A. and Suffet I.H. (2004). Rapid gas chromatography-mass spectrometry screening method for human pharmaceuticals, hormones, antioxidants and plasticizers in water. *J. Chromatogr. A* **1029**, 223-227.
- Stenstrom M.K., Andrews J.F. (1980) Cost Interactions in an Activated Sludge System. *J. Environ. Eng. Div.* **106** (EE4), 787-796.
- Stenstrom M.K., Gilbert R.G. (1981) Effects of Alpha, Beta and Theta Factors in Design, Specification and Operations of Aeration Systems. *Water Res.* **15**, 643–654.
- Stenstrom M.K., Vazirinejad H.O., Ng A. (1984) Economic Evaluation of Upgrading Aeration Systems. *J. Water Pollut. Control Fed.* **56**(1), 20–26.
- Talati S.N., Stenstrom M.K. (1990) Aeration Basin Heat Loss. *J. Environ. Eng. Div.* **116**, 70–86.
- Trillo I., Jenkins T.E., Redmon D., Hilgart T., and Trillo J. (2004) Implementation of Feedforward Aeration Control Using On-Line Offgas Analysis: The Grafton WWTP Experience. *Proc. WEFTEC 2004*, New Orleans.
- U.S. Environmental Protection Agency – USEPA (1989) *Fine Pore (Fine Bubble) Aeration Systems*, EPA/625/1-89/023. U.S. Environmental Protection Agency, Cincinnati.
- Wagner M., Cornel P, and Krause S. (2003) Comparison of different oxygen transfer testing procedures in full-scale membrane bioreactors, *Wat. Sci. Tech.* **47**(12), 169-176.
- Warriner R. (1989a) *Oxygen Transfer Efficiency Surveys at the Jones Island Treatment Plants, 1985-1988*, EPA/600/R-94/094. U.S. Environmental Protection Agency, Washington, D.C.
- Warriner R. (1989b) *Oxygen Transfer Efficiency Surveys at the South Shore Wastewater Treatment Plant, 1985-1987*, EPA/600/R-94/099. U.S. Environmental Protection Agency, Washington, D.C.
- Yunt F.W., and Stenstrom M.K. (1996) Aeration equipment evaluation – phase II: process water test results, *EPA Report 68-03-2906*.

### شكر وتقدير

وكالة المرافق الإمبراطورية الداخلية، ومدينة Simi Valley – وزارة الأشغال العامة، مقاطعة كولومبيا – إدارة المياه و المجرى. وأخيرا، نشكر الشركات الاستشارية الهندسية الذي ساعدتنا خلال حملات تجارينا، بما في ذلك HDR, Brown and Caldwell, Carollo Engineers, Montgomery Watson Harza, and Metcalf and Eddy

Shao-Yuan Ben Leu - قسم الهندسة المدنية في في جامعة كاليفورنيا (UCLA) و An Kaliman of Songo Widya و Judy Libra من الجامعة التقنية - Cottbus. كما نشكر جميع الهيئات العامة التي تعاونت معنا، بما في ذلك مدينة لوس أنجلوس - مكتب الصرف الصحي - مقاطعة لوس انجلوس مناطق الصرف الصحي ومقاطعة أورانج مناطق الصرف الصحي،

### مجموعة المصطلحات والرموز

الرمز	الوصف	الوحدة
<i>a</i>	مساحة تكوين الفقاعات للنشر	<sup>٢</sup> م
<i>AE</i>	كفاءة التهوية في المياه النظيفة	كيلو جرام أوكسجين/كيلو واط ساعة
<i>AFR</i>	معدل تيار الهواء	<sup>٣</sup> /ث
<i>DO</i>	الأكسجين المذاب في الماء	كيلو جرام أوكسجين/ <sup>٣</sup> م
<i>DO<sub>sat</sub></i>	الأكسجين المذاب في الماء عند نقطة التشبع	كيلو جرام أوكسجين/ <sup>٣</sup> م
<i>k<sub>LA</sub></i>	معدل انتقال الأكسجين في المياه النظيفة	لتر/ ساعة
<i>K<sub>La<sub>cw</sub></sub></i>	معدل انتقال الكثافة في المياه النظيفة	لتر/ ساعة
<i>K<sub>La<sub>pw</sub></sub></i>	معامل انتقال الكثافة في المياه المعالجة	لتر/ ساعة
<i>N<sub>D</sub></i>	إجمالي عدد النشرات	-
<i>OTE</i>	كفاءة انتقال الأكسجين في المياه النظيفة	%
<i>OTR</i>	معدل انتقال الأكسجين في المياه النظيفة	كجم أوكسجين/ ساعة

كيلو واط	الطاقة المسحوبة في نظام التهوية	P
كيلو جرام أوكسجين/ كيلو واط ساعة	فعالية التهوية القياسية	SAE
%	كفاءة انتقال الأكسجين في الظروف القياسية بالمياه النظيفة	SOTE
كيلو جرام أوكسجين/ ساعة	معدل انتقال الأكسجين في الظروف القياسية بالمياه النظيفة	SOTR
م	حجم المياه	V
م	عمق غوص النشرارات	Z

الوصف	الاختصار
تيار متعدد	AC
الجمعية الأمريكية للمهندسين المدنيين	ASCE
عملية معالجة تقليدية بالحمأة المنشطة	CAS
الضغط الديناميكي الربط	DWP
إيثينيل أستيريدول	EE3
وكالة الحماية البيئية	EPA
مطاط الإيثيلين بروبيلين	EPDM
معامل التخشين (السد)	F
المواد الصلبة العالقة بالسائل المخلوط	MLSS
عملية النيترة/ إزالة النيترة	NDN
الإزاحة الموجبة	PD
الأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي السريع	RBCOD
رقم رينولدز	Re
لغة في الدقيقة	rpm
عمر الحمأة	SRT
معامل حجم الحمأة	SVI
محرك متغير التردد	VFD

الوحدة	الشرح	الرمز اليوناني
%	نسبة انتقال الكثافة لمياه عمليات المعالجة للمياه النظيفة	$\alpha$
%	عامل ألفا للنشرارات المستعملة	$\alpha F$
%	كفاءة التهوية في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة	$\alpha FSAE$
%	كفاءة تحويل الأكسجين في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة في نشرارات الهواء المستعملة	$\alpha FSOTE$
%	كفاءة التهوية في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة	$\alpha SAE$
%	كفاءة تحويل الأكسجين في الظروف القياسية بمياه عمليات المعالجة	$\alpha SOTE$



التهوية مسؤولة عن أكبر جزء من تكاليف الطاقة، متراوحة بين ٤٥ إلى ٧٥ % من نفقات الطاقة بالمحطة، بالنسبة للمعالجة التقليدية بالحمة المنشطة (CAS) والمفاعلات الحيوية ذات الأغشية المغمورة (IMBR)، على التوالي. وباعتبار دورها الهام في الأداء الإجمالي لمحطة معالجة مياه صرف صحي، فإن التشغيل المناسب وصيانة نظم التهوية تعد أساسية. والصورة تبين فرقاً واضحاً بين ممارسات الصيانة في مطحتين مختلفتين في أوروبا (صورة D. Brdjanovic)



١٠

## السمية

Jorge H. Garcia Orozco

### ١-١٠ مقدمة

البيوكيميائية المثبتة ذات أهمية حيوية للخلية، عندئذ يعرف المسبب بأنه "سام". ويظهر أثر السمية بوضوح في الصعوبة المتزايدة لدى الكائنات الدقيقة لتناول العناصر المغذية والنقص في معدل النمو أو الانتهاء بموت الخلية. وعند انتقال ذلك إلى منظومة المعالجة يتم ملاحظة معدل أقل في التحلل الحيوي، وعادة يتغير أيضاً نشاط الكتلة الحيوية.

أصبحت عملية الحمأة المنشطة لمعالجة مياه الصرف الحي المنزلي والصناعية بمثابة "حصان العمل" في هذا المجال وهي تستمر في كونها هكذا. كذلك، تم تنفيذ العمليات اللاهوائية والتي لها أداء أفضل في استخدام الطاقة. وأن العمليات البيولوجية تعامل مع الكائنات الحية، فهي عرضة لاضطرابات تأتي من عوامل مثبتة أو سمية، ولهذا فإن الموضوع الذي نتناوله هنا يستحق الاهتمام.

ولا يكون الوسط ذاته مسماً أو غير مسمم، وإنما يوجد خط متصل بياداً بوسط يحتوي مادة ركيزة قابلة للتحلل الحيوي بشكل كبير وصولاً إلى حالة في منتهى السمية حيث تموت الخلايا بعد وقت قصير من تعرضها لذلك. واعتماداً على تركيز مسببات التسمم وتاريخ تعرض الخلية للمركب (أو المركبات) السامة، فقد تستمر بتغيرات طفيفة أو تعايني الموت. وعندما يتعرض كائن دقيق لتركيزات متزايدة باستمرار من مادة سامة، فإن نشاطه، والذي يقاس بمعدل تحلل المادة الركيزة أو معدل النمو، يتناقص حتى يصل إلى نقطة يتوقف فيها النشاط تماماً. هذه النقطة، أي مستوى تركيز المادة السامة، يعتمد على تعرض الأحياء الدقيقة السابق لنفس المركب. فالخلية لها القدرة على

فتثبيط أو كبح النشاط يرجع إما إلى عوامل كيميائية أو طبيعية (فيزيائية)، مثل الأنس الهيدروجيني "pH" ودرجة الحرارة وجهد (إمكانية) الأكسدة/الاختزال للوسط (الذي تتم فيه العمليات)، إلخ. وعلى الجانب الآخر، تفرض العديد من المواد الموجودة في مياه الصرف الصحي تأثيرات مثبتة أو سمية على الكائنات الدقيقة في محطات معالجة مياه الصرف الصحي. وحتى الآن، فهناك مفهومان تم ظهورهما لنا، هما "التثبيط"، و"السمية". وفي سياق المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، يعرف "التثبيط" بأنه إضعاف "كبح" الجهاز الإنزيمي للخلية الحية أو الإتلاف المباشر لتركيب الخلية، الذي ينتج عنه إبطاء نشاط الخلية. وعندما تكون التفاعلات

عاش في القرون الوسطى والذي اخترع الكيمياء الطبية، فالعديد من المواد في العالم اليوم يمكن أن تكون بمثابة مواد ركيزة (غذاء) بالإضافة إلى كونها سامة، إن وجدت في جرعة عالية بما فيه الكافية. وعندما تتحدث عن المعالجة البيولوجية فنحن نكون واعين تماماً بالقدرة لدى الكائنات الدقيقة لكي تمثل غذائياً العديد من الكيميات (خاصة العضوية). ومع ذلك، فإن معدل التحلل الحيوي لبعض من هذه المواد يكون بطئاً جداً ويحدث على حساب كبير للطاقة التمثيلية الغذائية الميكروبية، وهذا بدوره يعيق النمو.

ولو كانت السمية متواجدة، فهي لا تعني بالضرورة أن الكائنات الدقيقة ستموت، ولكن قد تعني أن نشاطها يتلاقص. وكما رأينا، فإن مستوى التثبيط يمثل تقريباً خطأً متوافقاً على طول الطريق إلى الموت. وحيث إنه في نظام المعالجة يوجد العديد من السلالات، فإن هناك مستوى معين من السمية سوف يؤثر على الكائنات الدقيقة المختلفة لدرجات مختلفة، وبعض قد لا يكون قادرًا على التكيف مع الوضع وفي النهاية يختفي، بينما سيبقى الآخرون في النظام. ونتيجة لذلك، فإن تركيب المجموعة الميكروبية سيتغير إلى وضع جديد (صورة جديدة). هذه الحقيقة يمكن استخدامها لمتابعة تشغيل المفاعل، ومع ذلك، حيث إن حركيات المجموعات تكون عملية بطئية، فإن هذه التغيرات مفيدة فقط من حالة مستقرة إلى أخرى. وتأتي السمية في أحمال مفاجئة أو ظرف معالجة مزمن، أي سمية حادة أو سمية مزمنة.

وكما هو واضح هناك حاجة إلى أدوات تسمح لنا بأن نكتشف، في مرحلة التصميم، بالإضافة إلى مرحلة التشغيل للمفاعل البيولوجي، تواجد مدى البيئة السمية بالنسبة للحمأة البيولوجية. وأول مهامنا سوف تكون محاولة تقدير وجود المواد السامة أو المثبطة في المياه الداخلة إلى عملية المعالجة وأيضاً في المفاعل نفسه.

#### ١-٢-١٠ قياس التنفس

ينقص نشاط الكتلية الحيوية في وجود المواد المثبطة. وأحد مظاهر النشاط الواضح هو معدل استهلاك الأكسجين في العمليات الهوائية، والذي يعرف بمعدل التنفس. والمفهوم المناظر في المعالجة اللاهوائية يمكن أن يربط بعملية نشوء الغازات، أي إنتاج ثاني أكسيد الكربون والميثان.

ويعتمد اختبار قياس التنفس للبيئات المثبطة أو لمادة معينة على قياس التناقض القياسي في معدل التنفس: الفارق في التنفس منسوب

التكيف، كما أنها قادرة على تطوير آلياتها الإنزيمية حتى نقطة يمكن عندها أن تستخدم المادة السمية ذاتها، أيضًا، كمادة ركيزة، ولكن قد يكون ذلك على حساب احتياطيات الطاقة في الخلية. وكلما تقدمت عملية التكيف، يصبح الكائن الدقيق قادرًا على مقاومة تركيزات أعلى ويبقى قادرًا على الأداء قريبًا من الظروف غير المثبتة. وكما هو واضح فإن الوقت عنصر هام في التعامل مع التعرض لعوامل (أسباب) التثبيط، وهناك تعرض قصير الأمد وتعرض طويل الأمد، ويكون الأخير مفيدًا لعملية التكيف، خاصة إذا كان التركيز منخفضًا في البداية. وفي الحقيقة، نفس هذه الظروف تستغل لأقلمة الكتلة الحيوية، على سبيل المثال، في العمليات الصناعية.

وتكون النتائج النهائية لذلك بالنسبة للمعالجة هي نقص فعالية المعالجة مع احتمال عمليات فصل ضعيفة لكتلة الحيوية، والتي بدورها تزيد من المواد الصلبة العالقة في المياه الخارجية. ونتيجة لذلك، ترك المواد السامة منظومة المعالجة وتزيد من سمية المياه الخارجية ومعها التأثيرات السلبية المناظرة لذلك وأثرها على البيئة التي تتلقى كل ذلك.

ولكن كيف يتأنى أن مياه الصرف الصحي المنزلية، والتي تمثل عادة الجزء الرئيس في المياه الداخلة إلى محطات المعالجة البلدية، ينتهي بها الأمر إلى درجة من السمية؟ والإجابة على ذلك هي أنه في معظم مدننا بالخطيط أو بقليل من الخطيط، تختلط التصرفات الصناعية مع الجزء غير الضار والقابل للتخلل الحيوي من مياه الصرف الصحي المنزلي. وقد تم إنشاء المجمعات الصناعية وإتباع مقاييس الإنتاج الأكثر نظافة في الصناعة، مثل معالجة المياه الخارجية من المنشآت الصناعية في موقع تولیدها (معالجة ميدانية)، وفصل المجاري للنطاف على ذلك. وبرغم ذلك، فإن التعامل العام مع مياه الصرف بالمناطق العمرانية لا يزال يتم في نظم صرف مشتركة، أو على الأقل بصورة تسمح بإمكانية صرف المخلفات الصناعية، ولو بطريق المصادفة، على نظم الصرف الصحي. وبوضع ذلك في الاعتبار، نشرع في استكشاف ومحاولة تقدير حجم تأثيرات السمية التي كثيراً ما توجد في محطات المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي.

#### ٢-١٠ قياسات السمية

وكاستنتاج من تعاليم Philippus Aureolus (Paracelsus) Theophrastus Bombastus von Hohenheim الطبيب الذي

الحيوي البكتيري يرتبط بالتنفس، ولهذا، عند وجود تركيز مثبط متزايد نجد أن معدل الضياء الحيوي ينخفض. وانخفاض الضوء المنبعث من وسط الاستنبات يتم قياسه ومقارنته بالمستويات القياسية والقيم المطلقة. وجهاز قياس ميكروتوكس يقيس الضوء المنبعث من وسط الاستنبات عند موجة طولها ٤٩٠ nm. ويتم حساب التثبيط من كثافة الضوء بالطريقة التالية:

$$\% I = \left( \frac{\text{Light intensity lost}}{\text{Initial light intensity}} \right) \cdot 100 \quad (10.1)$$

وبالرغم من أن الاختبار يحظى بالقبول على مستوى العالم، إلا أنه لا يعتبر بنفس حساسية التحاليل المعملية الحيوية التي تستخدم، على سبيل المثال، برغوث الماء أو الكائنات الأكبر مثل سمك المينو . ومع هذا، فإن فائدته تكمن في الخطوات البسيطة نسبياً والنتائج السريعة، مقارنة بالاختبارات الأخرى، وتستخدم في فحص السمية، على سبيل المثال في محطات المعالجة وإجراءات الإنتاج النظيف. وقد أفاد (Araujo et al. 2005) عن استخدام ميكروتوكس لتقدير تأثير معالجة مياه الصرف الصحي على منع السمية المتبعة عن التدفقات الصناعية. وقد بينوا أن ٩٣٪ من التأثير التثبيطي لمياه الخارجة الصناعية ينخفض بعد مرورها خلال محطة معالجة مياه الصرف الصحي، مع التخلص من ٨٣٪ من COD الداخل إلى المحطة. وتحديداً، فإن مدخل محطة المعالجة أظهر EC<sub>50</sub> قدرها ١٢,٢٪ والمياه الخارجة (السيب) EC<sub>50</sub> مساوية ٤٧,٨٪. والسبة المئوية تعني نسبة مئوية لتحفيض حجم العينات مقارنة بمياه الصرف الصحي الأساسية (غير المثبطة). والاختبارات الأكثر حساسية مثل تلك المذكورة من قبل، ضرورية لتقدير التأثير على الأنواع الأكثر ضعفاً في البيئة.

### ٣-٢-١٠ اختبارات أخرى

تقدير التحاليل المعملية الحيوية للسمية المتاحة مكاناً لطرق قياس الألوان "Colorimetric". واختبار توستراك® Toxtrak واحد منهم، ويعتمد على صبغة الريسازورين resazorin نشطة الأكسدة والاختزال، والتي تغير اللون الأزرق إلى الأحمر الداكن عندما تخزن إلى ريسوروفين resorufin خلال عملية التحلل الحيوي. ويؤدي الاختبار ببذور أصلية من محطة المعالجة، على سبيل المثال، أو من مصادر تجارية كوسائط استنبات مجففة بالتجميد. وفي وجود السمية، فإن المعدل المتراقص للتحلل الحيوي ينخفض أيضاً من اختزال الريسازورين وهذه التغيرات تقاس بالتغير في امتصاص العينة مقارناً

إلى وضع غير مثبط. والقيمة التي يتم تحديدها هي EC<sub>50</sub> (تركيز التأثير). هذا يعني أن النتيجة النهائية للاختبار هي تركيز المادة المشتبه في كونها مثبطة التي عندما يكون معدل التنفس ٥٠٪ من ذلك الذي يتم باستخدام مادة ركيزة أساسية بدون المثبط أو المادة السامة. هذا الرقم يقدر من منحنى يرسم بيانياً نسبة التثبيط المئوية مقابل تركيز المادة السامة. عموماً، يمكن وصف السلوك التثبيطي على أساس EC<sub>x</sub>، حيث تكون x هي أي نسبة مئوية للتثبيط وهذا، بالطبع، يعتمد على تركيز المادة السامة.

وهناك بروتوكول معترف به لتنفيذ الاختبار وهو "اختبار تثبيط تنفس الحمأة المنشطة أو OECD طريقة ٢٠٩". وحيث إن الاختبار يحتاج إلى تهوية، فإن الدليل الإرشادي يحذر بأن الاختبار مناسب أكثر للمواد ذات القابلية الكافية للذوبان والقابلية المنخفضة للتطاير وأن يكون سلوكها متوقعاً في البيئة المنشطة، أي: معدل تنفس منخفض مع زيادة تركيز المثبط، وإلا فإن النتائج يجب أن تسرى بحذر (جدول ١١-١).

والاختبار حساس لمصدر الحمأة، وهو السبب لضرورة اختبار الصلاحية. فهناك ملاحظة هامة بأن هذا الاختبار يعد اختباراً للسمية المزمنة. وقد استخدمت بعض التغييرات للاتفاق حول بعض المعوقات لهذا البروتوكول، بحثاً عن طرق مختصرة وتعديلات. فعلى سبيل المثال، قام (Ricco et al. 2004) باستبدال مصدر التغذية الاصطناعي بمادة ركيزة واحدة (أسيتات Acetate) وكذلك إجراء عملية الأكسجة باستخدام الأكسجين الصافي بدلاً من الهواء، تجنباً لفقدان المواد المتطايرة في عينة المياه.

وهناك إجراءات أخرى في متناول اليد، مثل اختبار الأيزو - ٨١٩٢ - ٢٠٠٦ لتثبيط استهلاك الأكسجين بواسطة الحمأة المنشطة للأكسدة الكربونية وأكسدة الأمونيا، كمحاولة لجعل الاختبار قياسياً والسماح بالتقدير المقارن.

### ٢-٢-١٠ اختبار الضياء الحيوي (ميكروتوكس) Microtox®

مثل اختبار النفس السابق، فإن هذا هو أوسع مراجعات اختبار السمية انتشاراً وهو يستند أيضاً على نشاط كائن دقيق مضيء بحري، *Vibrio fischeri* (Photobacterium) في حالة اختبار "ميكروتوكس phosphoreum" Microtox®، بالرغم من أن هناك أنواع أخرى من البكتيريا تم اختبارها. والضياء

للذوبان وغير القابلة والمتطايرة أيضًا.

ولوجود تباين كبير في تركيب حمأة الصرف الصحي، فإن هذا النوع من الاختبار يعني من المعاملات العالية للاختلاف بين المعامل في الاختبارات الحقيقة، كما هو مبين في إرشادات 224 OECD (٢٠٠٧) لتحديد تثبيط نشاط البكتيريا اللاهوائية - خفض إنتاج الغاز من الحمأة المهمضومة لاهوائياً.

#### ٤-٢-١٠ عدادات القياس المتواصل للسمية

بصورة عامة، تعاني جميع الاختبارات المذكورة فيما سبق من عيب واحد: أنها مستهلكة للوقت، بدءاً بالقياسات الإجمالية، COD، BOD<sub>5</sub>، حتى التحاليل الحيوية المعملية المذكورة في الأجزاء السابقة. وكما تم النقاش في الجزء السابق، فإن الحاجة إلى رد فعل سريع يعد ضرورياً لحماية نظام المعالجة، بالإضافة إلى مخططات التحسين (جعله أقرب للمثالية والاتكمال). وفي هذا المجال، يوفر العديد من المصنعين أجهزة تجارية تخدم عملية المتابعة والتحكم في السمية الدالة إلى معالجة بيولوجية، إنها توفر مراقبة دائمة، و زمن استجابة قدره ١٥-٣ دقيقة ومدى قياس تثبيط ٠-١٠٠٪، والتقنية المستخدمة في حماية المعالجة البيولوجية عبارة عن قياس للتنفس (OUR) ويعتمد على اختبار سريع للأكسجين الحيوي الممتص BOD، ولكن يتتوفر أيضاً عدادات تعتمد على الضياء الحيوي الطحلبي أو قياس حركة الكائنات (باستخدام برغوث الماء) للاستخدامات الأكثر تخصصاً، مثل المياه الخارجة من المحطات وحتى استعمالات مياه الشرب. والتكيف مع استراتيجيات تحكم بسيطة- مثل تحويل التدفق- ممكن أيضاً.

بوسيلة للتحكم، واختبار الامتصاص ينفذ عند موجة طولها ٦٠٣ nm، وهي المحددة للون الأزرق. ويعبر عن التثبيط كما يلي:

$$\% I = \left[ I - \left( \frac{\Delta A_s}{\Delta A_c} \right) \right] \cdot 100 \quad (10.2)$$

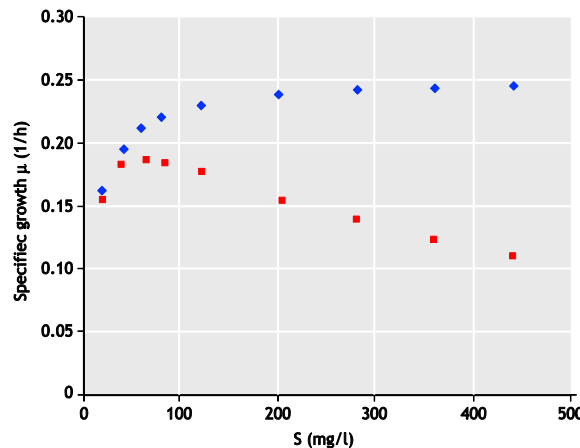
حيث  $\Delta A_s$  و  $\Delta A_c$  يمثلان التغيرات (النقص) في الامتصاص بالنسبة للعينة وبوسيلة التحكم (الضبيط) على التوالي. وفي هذه الحالة فإن  $\Delta$  هي القيمة المبدئية - القيمة النهائية. والنسبة المئوية للمثبت ( $I$ ) مجرد مقياس نسبي فقط. وحيث إن هناك مواد سامة تزيد التنفس، فإن  $I$  يمكن أن ينتج أيضاً كرقم سالب.

وحتى الان أصبح التمثيل الغذائي للكريون أهم نشاط ملحوظ. ومع ذلك، فهناك منتجات تجارية تستهدف عملية النيترة كوسيلة لتبني السمية الموجودة في المعالجة الاهوائية، فالمجموعة الميكروبية التي تقوم بالنيترة تعرف بأنها أكثر عرضة للبيئات السمية من الكائنات عضوية التغذية. ومثال لذلك طريقة إن-تونس © N-Tox، والتي تزعم أنه في حالة حدوث اضطراب في النيترة نتيجة حمل أمونيا مفاجئ أو غياب الأكسجين، تكون هناك زيادة في  $N_2O$  في الحالة الغازية يمكن رصدها، مما يسمح ببعض الوقت لاتخاذ إجراء علاجي للموقف.

وهناك طرق أخرى تعامل أيضاً مع البيئة اللاهوائية. ومثال ذلك أيزو (ISO 13641-1:2003) وهي عبارة عن تحديد تثبيط (أو كبح) إنتاج الغاز للبكتيريا اللاهوائية. هذا الاختبار العام يمكن استخدامه لتقدير سمية المركبات والمخلوطات والمياه الخارجية والحمأة، بتحديد إنتاج الغاز (الميثان أو ثاني أكسيد الكربون) من الهضم اللاهوائي لحمأة الصرف الصحي. والطريقة يمكن تطبيقها على المواد القابلة

جدول ١-١٠ الطريقة ٢٠٩ (OECD)، ملخص

الخطوات	الإجراءات
1	إعداد حمأة الاختبار وتجذية نظامية مؤسسة على البيتون، خلاصة اللحم والبيوريا والأملاح
2	أداء اختبار التنفس في تركيزات مختلفة للمثبت
3	استخدم وسائلين للتحكم كأساس للتنفس واحسب متوسطهما ( $R_{avg}$ ) احصل على النسبة المئوية للتثبيط في صورة $I = 1 - R_c/R_{avg}$ , حيث تمثل $R_c$ معدل التنفس عند تركيزات المادة و $R_{avg}$ متوسط تنفس وسائل التحكم
4	عبر عن النتائج، $I$ % مقابل تركيز المثبت على رسم بياني لتحصل على قيمة $EC_{50}$ .
5	افحص الصلاحية بمثبط قياسي (3, 5 Dichlorophenol) وهذا يعطينا $EC_{50}$ في المجال بين ٣٠-٥ مج

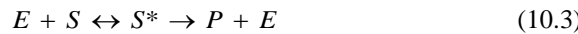


شكل ٢-١٠ التحلل الحيوي للفينول، مظهراً تثبيط المادة الركيزة (■) (Goudar et al. 2000 )

وكثير جدأً، حتى المادة المثبتة لا يمكن أن يتم تمييزها من الباقي، ولهذا فإنه في تلك الحالة يستخدم مقياس إجمالي للتركيز، مثل الأكسجين الكيميائي الممتص (COD). وبأخذ ذلك في الاعتبار، دعنا نراجع بإيجاز المفاهيم الدالة في وضع نماذج لتشبيط الإنزيمات.

#### ١-٣-١٠ نماذج تثبيط الإنزيمات

ترتكز آلية حسابات حركة الإنزيمات على ارتباط المادة الركيزة بالإنzym لإعطاء المنتج:



هنا، تمثل  $E$  الإنزيم والمادة الركيزة، على التوالي.  $S^*$ ، وهو مركب منشط  $P$  المنتج. حيث إن الخطوة الأخيرة تعتبر الخطوة المتحكم أو الخطوة الأبطأ (تعرف بـ  $k_2$ )، ينظر إلى ارتباط المادة الركيزة بالإنzym على اعتبار أنها حالة توازن. وهذا التوازن يعرف  $k_1$  (تفاعل مبكر - مقدم). والآلية التي تم وصفها تخرج صياغة ميتشيلز - مينتن لحسابات الحركة.

$$r_s = \frac{r_{s,max} S}{k_s + S} \quad (10.4)$$

هنا،  $k_s$  عبارة عن ربط بين ثوابت الحسابات الحركية لكل من الخطوتين،  $k_s = k_{-1} + k_2/k_1$ ، حيث إن الافتراض هو أن تحلل المركب المنشط هو عملية بطيئة، و  $k_2$  صغيرة القيمة، ولهذا فإن  $k_s$  تحدد تقريباً التوازن أو معامل صلة الانجذاب. إن كفاءة إخراج منتج،



شكل ١-١٠ عدد قياس سمية للمراقبة الدائمة (على الخط)  
(photo:Endress+Hauser Conducta GmbH)

### ٣-١٠ النماذج الحركية للمواد الركيزة السامة

يكون أول ظهور للسمية كمعدل منخفض للتحلل الحيوي، وبترك ما نسميه الأسباب الطبيعية (درجة الحرارة والأس الهيدروجيني بصورة رئيسية) جانبًا، دعنا نركز الآن على الأسباب الكيميائية، أي: وجود مواد في التدفق المغذي لعملية معالجة أو ناتج لعملية تمثيل غذائي في الكتلة الحيوية الموجودة. وشكل ٢-١٠ يبين السلوك النمطي تحت ظروف تثبيط.

والصيغة الحركية في عمليات التحول البيولوجي يمكن أن توسيس على آليات حركة الإنزيمات التي تؤدي إلى صياغة ميتشيلز - مينتن (انظر الفصل الثاني أيضاً). هذه الآليات الإنزيمية يمكن أن تتم لتعطى ظروف خاصة مثل تطفل المركبات المثبتة، والتي تتعارض مع الإنزيمات النشطة وتجعلها غير صالحة لتكوين المنتج المتوقع. هذه النماذج تأخذ تركيباً محدداً بقدر ما يكون إنزيماً ومادة ركيزة محددين هما المسؤولان عن التفاعل. وفي التعامل مع وضع مشاركة نظم مواد ركيزة متعددة مع العديد من الأنواع البكتيرية، يكون المنهج المستخدم نموذجاً غير منظم وغير منعزل المكونات، أي أن جميع المكونات توضع في واحد، وتعامل جميع الخلايا على أنها نوع واحد. في هذه الأحوال، يتم إدخال القياسيات الممكن قياسها فقط إلى صياغات حسابات الحركة وتركيزات المادة الركيزة والكتلة الحيوية. وصياغة "مونود" تلخص تلك المفاهيم.

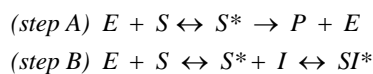
كل من المركبات المنشطة  $S^*$  و  $IS^*$  لن يخرجا المنتج. والمثبط (I) لا يتنافس من أجل الموقع النشط، وفور التصاقه بأي مكون آخر على الإنزيم، يقوم بتعثير تركيبته ويمنع المنتج من أن يتكون. في هذه الحالة، حيث لا يوجد تنافس بين المادة الركيزة والمثبط على الموضع الشطة، لا تتعدل صلة إنجذاب المادة الركيزة، ونتيجة لذلك تبقى  $k_s$  ثابتة، ومع ذلك ينقص  $r_{max}$  في وجود I. ويمكن وصف صيغة حسابات الحركية كما يلي:

$$r_s = \frac{r_{max} S}{(k_s + S) \left( 1 + \frac{I}{k_i} \right)} \quad (10.10)$$

هناك عدد من الحالات تقع ضمن هذه الفئة. وتتأثر المعادن على عملية إزالة النتيرة، كما أفاد (Gumaelis *et al.* 1996). تساك K الترکیز الناتج في معادلة تثبيط غير تناافيسي، حيث تمثل  $K$  الترکیز الناتج في من التثبيط الذي ينشأ في ١٢ مجم/ل، في حالة الكادميوم. وهذا النموذج يسري أيضاً في الحالة التي أفاد عنها Carvalho *et al.* (2001) والمتعلقة بالمواد المخضضة للتلوّر السطحي "Surfactants" غير الأيونية، بعملية الحماة المنشطة.

وتقع العديد من المركبات السامة المعروفة والتي تقنقن بواسطة وكالة حماية البيئة بالولايات المتحدة RCRA-USEPA تحت فئة المثبطات غير التناافية (Bitton, ٢٠٠٥).

### ٣-١-٣-١٠ التثبيط اللاتناافيسي



يلتصق المثبط بالمركب النشط المكون بواسطة المادة الركيزة، حاجباً تكون المنتج، ويتم تعديل كل من القياسين بوجود المثبط، وينقص  $k_s$  .  $r_{max}$ . وتأخذ صيغة حسابات الحركية الشكل التالي:

$$r_s = \frac{r_{max} S}{k_s + S \left( 1 + \frac{I}{k_i} \right)} \quad (10.11)$$

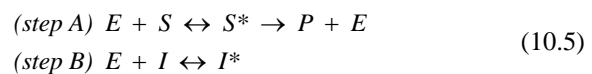
هذه الآليات ومعادلات حساباتها الحركية تمثل الأشكال التقليدية للتثبيط. وهناك تمثل لهذه الأوضاع التقليدية بواسطة لينيوفير - بارك في شكل ٣-١٠.

في الآلية التي تم وصفها في معادلة 10.3، قد يتم فقدانها عندما تكون هناك مادة متضاربة تتدخل إما مع نفس الموقع المحدد / أو موقع مختلف، تمنع تحول المادة الركيزة في المنتج (تثبيط لا تناافيسي) واحتمال آخر هو التفاعل المتبادل للمنبسط مع المركب المنشط (تثبيط غير تناافيسي) وهذه هي التي تشكل الأنواع الأساسية للتثبيط.

والإنزيمات عبارة عن جزيئات محفزة ومعقدة ومحددة، والتي تؤدي كافة التحولات البيولوجية وهذه الآليات للتفاعل نشأت من أزواج مترنة ومحددة من المواد الركيزة والإنزيمات، في اعتبار وضعها، ومع ذلك فإنه في المعالجة البيولوجية، تتم التحولات بالخلايا حيث يكون هناك العديد من هذه التفاعلات تتم في سلسلي. والافتراض، حينئذ يكون أن هناك - بصورة مستقلة عن العديد من التفاعلات - خطوة واحدة هي التي تحكم في كل عملية التحول. ولهذا تكون هذه الخطوة هي خلاصة الآليات، يبقى قائماً.

### ١-٣-١٠ التثبيط التناافيسي

في هذا الوضع الأول من التثبيط، يكون الافتراض هو أن هناك مثبط يلتصق بالإنzyme في نفس المكان مثل المادة الركيزة، كما مبين في خطوة B من المعادلة 10.5.



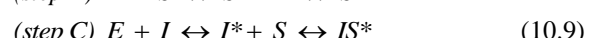
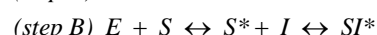
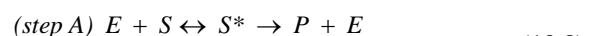
والتفاعل (خطوة B) لا يؤدي إلى المنتج. وحيث إن المثبط (I) يحتل نفس الموضع مثل المادة الركيزة، تكون النتيجة صلة انجذاب معدلة، أي يكون النقص الظاهر في التفاعل المبكر للتوازن (خطوة A). وفي هذه الحالة تكون صيغة الحسابات الحركية:

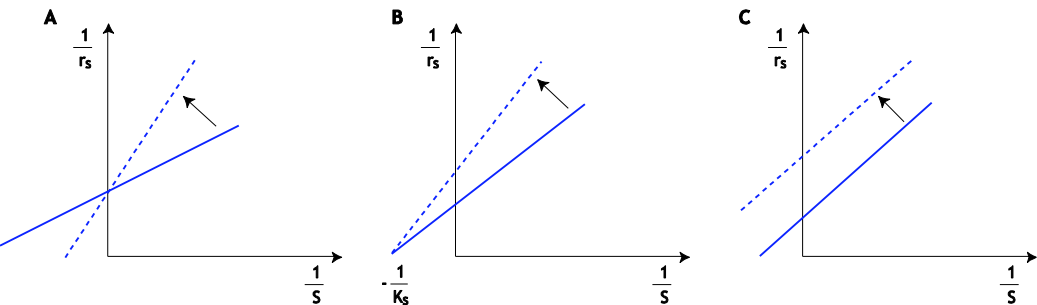
$$r_s = \frac{r_{max} S}{k_s \left( 1 + \frac{I}{k_i} \right) + S} \quad (10.6)$$

ويظهر مقياس جديد يدخل التثبيط إلى النموذج الإنزيمي،  $k_i$  فمثلاً صلة الانجذاب للمثبط وهو مرتبط عكسياً مع قدرة التثبيط.

$$\text{Inhibition} = \alpha \frac{I}{k_i} \quad (10.7)$$

### ٢-١-٣-١٠ التثبيط غير التناافيسي





شكل ٣-١٠ النماذج التقليدية للتثبيط: تنافسي (A)، غير تنافسي (B)، لا تنافسي (C)، وتبيان الأسماء الاتجاه الذي فيه حالة التثبيط

جدول ٢-١٠ موجز نماذج التثبيط

$k_s$	$r_{max}$	نوع التثبيط
Increases	No effect	تنافسي
No effect	Decreases	غير تنافسي
Decreases	Decreases	لا تنافسي
Increases	Decreases	مختلط

٢-٣-١٠ ثابت التثبيط

باستخدام عكس المتغيرات الرئيسية، وفقاً للينيوفر - بارك، يمكن حساب ثابت التثبيط باستخدام التقاطعات من الرسم الموافق للعملية الحسابية، في وجود المثبط. وجدول ٢-١٠ يلخص التقاطعات للرسوم البيانية.

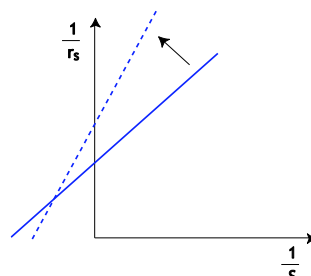
ومن الأشكال البيانية الأخرى المعروفة هانس ( $S/r_s$  vs.  $S$ )، وإيادي هو夫ستي ( $r_s/S$  vs.  $r_s$ )، ومن هذه الأشكال الأخرى يمكن تقدير نفس المعلومات.

ويوجد حالة التثبيط المختلط، وفيها، تشتت خواص المثبطات التنافسية وغير تنافسية. في هذه الحالة، كل من القياسين يتغيران، فينقص  $r_{max}$  ويزيد  $K$ ، بينما تتفق صلة الانجذاب الكلية، وهذا النموذج يكتب كالتالي:

$$r_s = \frac{r_{max} S}{k_s \left( I + \frac{I}{k_i} \right) + S \left( I + \frac{I}{k'_i} \right)} \quad (10.12)$$

وشكل بياني لهذه الحالة باستخدام لينيوفر - بارك مبين في شكل ٤-٤. وانظر أيضاً جدول ٢-١٠ لمختص تلك النماذج.

وفي حالة  $k_i$ ، كونها مساوية  $k'_i$ ، عندئذ تصبح معادلة 10.12 Dixon and Webb ( 10.10 ) معادلة اللا تنافسي، معادلة ١٠.١٥ . (1964).

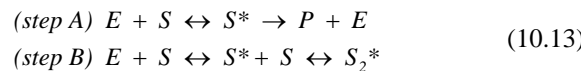


شكل ٤-٤ نموذج التثبيط المختلط

ويتم رسم عكس  $r_s$  مقابل  $I$  لكل تركيزات  $S$ ، وتقاطع الخطين الناتجين  $k_i$ ، عندما تسقط على محور  $I$  (Dixon and Webb, 1964).

### ٣-٣-١٠ تثبيط المادة الركيزة

يعتبر النموذج المبين في شكل ٢-١٠ خاصية لـ تثبيط المادة الركيزة. ويمكن استخدام سلسلة من التفاعلات الإنزيمية كآلية للتفاعل.



في هذه الحالة لا ينتج المركب  $(S_2^*)$  المنتج  $(P)$ . ويمكن رؤية ذلك حالة خاصة للتثبيط اللاتنافسي، حيث توقف نفس المادة الركيزة نشاط الإنزيم. ويكتب النموذج الحركي الآتي

$$r_s = \frac{r_{max} S}{k_s + S + \frac{S^2}{k_i}} \quad (10.14)$$

وهذه تسمى معادلة Andrews، وكما ذكر، إنها يمكن أن تست Britt من حالة خاصة للمعادلة 10.11 والمعادلة لها خواص معينة، على سبيل المثال، الحد الأقصى للمعدل يمكن إيجاده عند قيمة مادة ركيزة  $(S_{crit})$  بواسطة:

$$S_{crit} = (k_s k_i)^{\frac{1}{2}} \quad (10.15)$$

وهناك العديد من الأمثلة والتطبيقات عند التعامل مع المواد الركيزة المفردة. وأحد الأمثلة الشائعة لها هي التحلل الحيوي للفينول، كما ذكر  $k_s = 0.011$   $\mu_{max} = 0.251 \text{ h}^{-1}$  Goudar *et al.* (2000) حيث  $k_i = 0.348 \text{ g/l}$ ، و  $r_{max} = 0.011 \text{ g/l}$  (شكل ٢-١٠).

### ٤-٣-١٠ تثبيط المنتج

هناك مثال تقليدي للتثبيط المنتج تم تقديمها بواسطة Aiba وشركاء له في العمل والذي وصف تثبيط الكحول في التخمر الكحولي للجولوكوز. وبابتعاد النتائج المبنية في رسم لينيويفر - بارك، قاموا بوصف دور الكحول كمثبط غير تنافسي حيث نقصت  $r_{max}$  بينما يبقى  $k_s$  بلا تغيير، في وجود تركيزات إيثانول أعلى. وكانت الصيغة التي قدمها المؤلفان هي:

$$r_s = \frac{r_{max} S}{(k_s + S) \left( 1 + \frac{P}{k_p} \right)} \quad (10.16)$$

جدول ٣-١٠ التقاطعات لرسوم لينيويفر - بارك البيانية مع المثبط

نوع المثبط	الأجزاء الواقعية على المحور الأفقي	الأجزاء الواقعية على المحور الرأسي
تنافسي	$\frac{1}{k_s \left( 1 + \frac{I}{k_i} \right)}$	$\frac{1}{r_{max}}$
غير تنافسي	$\frac{1}{k_s}$	$\left( 1 + \frac{I}{k_i} \right)$
لا تنافسي	$\left( 1 + \frac{I}{k_i} \right)$	$\left( 1 + \frac{I}{k_i} \right)$
مختلط	$\frac{\left( 1 + \frac{I}{k_i'} \right)}{k_s \left( 1 + \frac{I}{k_i} \right)}$	$\frac{\left( 1 + \frac{I}{k_i'} \right)}{r_{max}}$

ويمكن تصور إجراءات رسم بياني مختلفة لتقدير قياس التثبيط  $K_i$  باستخدام الرسم البياني للينيويفر - بارك ورسم خاص ثانوي، اعتماداً على نوع نموذج التثبيط المستخدم.

(١) خطوة ١. قم بإجراء التجربة المعملية للتحلل عند تركيزات مختلفة للمادة الركيزة، محافظاً في نفس الوقت على تركيز المثبط.

(٢) خطوة ٢. قم بتسجيل ذلك على رسم لينيويفر - بارك  $(1/r_s \text{ vs. } 1/S)$  لقيمة كل تركيز المثبط.

(٣) خطوة ٣. يمثل كل تقاطع رأسي لكل تركيز  $I$  يمثل الظاهري أيضاً. قم بتسجيل الميل لكل تركيز  $I$ .

(٤) خطوة ٤. لكل نموذج تثبيط تنافسي، ارسم الميل مقابل  $I$ ،  $K_i$ .

(٥) خطوة ٥. لكل نموذج تثبيط غير تنافسي، ارسم عكس  $r_{max}$  الظاهري مقابل تركيز المثبط،  $I$ . مرة أخرى، يمثل التقاطع مع محور  $-I$ ،  $K_i$ .

وبصورة عامة، فيما يختص بنموذج التثبيط المختلط/ تنقص  $r_{max}$  وتزيد  $k_s$ ، لهذا يستخدم إجراء رسم بياني خاص يسمى ديكسون Dixon Plot. وفي هذه الحالة تُجرى التجارب المعملية للتحلل حيث يقاس  $r_s$  عند تركيزات مختلفة للمثبط، مع الحفاظ في نفس الوقت على تركيز المادة الركيزة  $S$ . ويتم تكرار كل شيء عند تركيز  $S$  مختلف.

$$Grau: r_s = r_{max} \left( \frac{S}{S_0} \right)^n \quad (10.20)$$

حيث  $n < 1$

$$Siber-Eckenfelder: r_s = r_{max} \left( \frac{S}{S_0} - y \right) \quad (10.21)$$

حيث  $y$  جزء غير قابل للتحلل الحيوي للمادة الركيزة الواردة إلى النظام. وكلما زاد  $y$  فهذا يعني أن المادة الركيزة سوف تكون أقل قابلية للتحلل، وبالتالي، سيكون على الأرجح  $r_{max}$  أصغر في القيمة.

### ٦-٣-١٠ الأسباب الفيزيائية للتباطط

أهم الاختلافات المنتشرة في عملية ما، إلى جانب التركيز، هما الأنس الهيدروجيني  $pH$  ودرجة الحرارة الوسط. وهذا الاختلافان يمكن أن يؤديا إلى ظروف تباطط قاسية حيث إن كل النظم (التحلل الحيوي) الحية تكون محدودة في مجالات أدائها. والتفاعلات الكيميائية بصورة عامة يمكن أن تدعم أو حتى تحتاج اختلافات كبيرة في درجة الحرارة والضغط لكي تستمر في معدل معقول أو تحقق إتمام العملية. والتحلل الحيوي، على العكس، يمكنه- في أقصى الحالات- تحمل ١٢ درجة فوق أو تحت حرارة الجسم الطبيعية على سبيل المثال، قبل أن يصبح غير منشطاً وتتحلل المواد الركيزة المشاركة فيه، على سبيل المثال الإنزيمات، تكون مسؤولة غالباً عن التحولات البيولوجية.

ويمكن قول نفس الشيء فيما يخص الأنس الهيدروجيني. فالجزئيات العضوية المعقدة المشاركة في جميع العمليات البيولوجية تتفاعل وفقاً للأنس الهيدروجيني ( $pH$ ) الخاص بالوسط الذي تتم فيه، وتغير من تشكيل العناصر أو الاستقطابية، وبالتالي، تعديل قدراتها على أداء مهامها.

وتوقف النشاط الذي يتبع أحد هذه الاختلافات وتجاوز الحدود قد يكون عكسيّاً (ذا اتجاهين) على سبيل المثال بالنسبة للجزئيات البيولوجية، إذا انعكس الوضع في الزمن، مع ذلك، عند التعامل مع التجمع الميكروبي، وإذا طال زمن التغير، فقد يمكننا الحديث على تغير في التركيب الخاص بهذا التجمع مما يؤدي إلى كفاءة مختلفة. وفي هذه النهاية، يمكننا التعرف على الكائنات الحية الباردة (تحت  $20^{\circ}\text{C}$ ) والوسط (تتمو بين  $20 - 45^{\circ}\text{C}$  والحرارة (فوق  $45^{\circ}\text{C}$ ) القادرة على التطور في درجات حرارة مختلفة.

وهذه تمثل نوع من التباطط غير التافسي.

وفي حالة المعالجة اللاهوائية، أفاد Fukusaki *et al.* (1990) عن تباطط بمنتجات وسيطة لتخمر البروبيونات إلى ميثان. وكانت المثبتات هي الأسيتات والهيدروجين. وقد وصفوا تأثير كلا المثبتين بنفس النموذج.

$$r_s = \frac{r_{max}}{1 + \left( \frac{P}{k_p} \right)^n} \quad (10.17)$$

واعتماداً على أي المثبتين تم توصيفه، اختلفت قيم القياسيات الثلاثة ( $n$ ،  $k_p$ ،  $r_{max}$ ) وفقاً لذلك. وهذه المعادلة تمثل وضعاً آخر للتباطط غير التافسي.

والتباطط يمكن أيضاً معاملته كمادة ركيزة تحدث تأثيراً مثبطاً على إنتاج الميثان، ويوصف ذلك بمعادلة آندريوس (معادلة 10.14) حيث تمثل  $s$  تركيز البروبيونات غير المقكرة. وتحول البروبيونات لأسيتات وهيدروجين يمكن كتابتها:



وفي النهاية، في كل هذا الجزء نرى أن الافتراضات الرئيسة المستبطة لحسابات حركية الإنزيمات يمكن أن تنتقل مباشرة إلى حسابات حركية المواد الركيزة، كما يوجد عادة في نظم معالجة مياه الصرف الصحي أي: يمكن التعبير عن تركيز المادة الركيزة بـ  $BOD_5$  أو  $COD$  أو

### ٦-٣-١٠ صيغ حسابات حركية أخرى

على مدى السنين، تم وضع صيغ حسابات حركية أخرى لتصويف التحلل الحيوي في نظم المعالجة. بعض من هذه الصيغ تحرف إلى حد ما بعيداً عن الصياغة المقدمة في الجزء السابق.

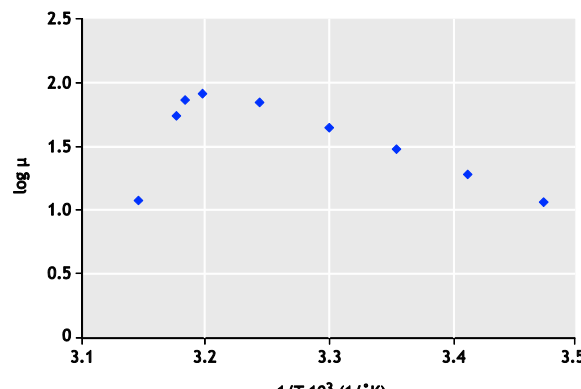
وتمت الإفادة عن سلسلة من صيغ حسابات حركية في أماكن أخرى (Rios, 2005) والتي يمكن تبنيها للتعبير عن التباطط مثل Contois، وهي معادلة Siber-Eckenfelder، و

$$Contois: r_s = \frac{r_{max} S}{\alpha X + S} \quad (10.19)$$

حيث  $\alpha$  تتناسب طردياً مع التباطط.

ثابت	$\beta$
درجة الحرارة المطلقة	T
الطاقة غير المستقادة لإزالة النشاط	$\Delta S$
المحتوى الحراري لإزالة النشاط	$\Delta H$

والرسم البياني النمطي لأريهينيوس يضع (ثابت المعدل) مقابل  $T^{-1}$ ، ويمكن استخدامه لتوصيف مدى الاعتماد على درجة الحرارة، وهناك تقريب لميل المنحنى عند درجة الحرارة المنخفضة هو  $E/R$  وعند الحرارة العالية يكون تقريب الميل هو  $(\Delta H - E)/R$ .



شكل ٥-١٠ تأثير درجة الحرارة على معدل نمو بكتيريا القولون (Bailey and Ollis, 1986)

وحيث إن نظم المعالجة تقع في مجال درجة الحرارة المعتدلة، فإن درجات الحرارة الحدية (الواقعة في حد العمليات) لا يتم عادة الوصول لها. لهذا، فإن التغير الوحيد ذو الأهمية يكون عادة المجال الخطي لرسم Arrhenius، مميزاً بالميل  $-E/R$ ، حيث تزيد الحرارة. وقبل أن يفشل النظام أو إذا حفظت العملية لمدة طويلة كافية، فإن التعداد يمكن أن يتغير إلى مجموعة أكثر تكيفاً، حيث إن الثلاثة أنواع الرئيسية لكتلة الحيوية المذكورة آنفاً تتدخل عند كل من النهايتين مع المجال الوسط (mesophilic).

#### ٢-٦-٣-١٠ الألـ (pH)

يغير المحتوى الحمضي للوسط الذي تتم فيه العمليات الجزيئيات الحيوية، وبالتالي نشاط الكائنات الدقيقة والمجال المثالي لعملية الحمأة المنشطة هو pH من ٧ إلى ٧,٥، وخارج هذا المجال يتناقص النشاط البيولوجي تقريباً بنفس الأسلوب كما في تغيرات درجة الحرارة، بصورة أكثر أو أقل.

وعلينا أن نعرف أن تأثير هذه القياسات ( $T$  ،  $pH$ ) أو غيرها على النشاط الميكروبي يكون غير رتب بطبعته. هذا يعني أن هناك قيمة لهذه القياسات عندما يكون النشاط في وضعه الأمثل. وخارج هذه القيم، لا يكون النظام في أفضل أحواله، وبه تشويط.

#### ١-٦-٣-١٠ درجة الحرارة

كما في أي من التفاعلات الكيميائية، يزيد معدل التفاعل مع زيادة درجة الحرارة، وذلك طبقاً لمفهوم طاقة التفعيل. والتفاعلات الحيوية ليست مستثناء من ذلك، ولهذا فإن صياغة أريهينيوس Arrhenius يمكن تطبيقها ويكون ثابت المعدل مصاغاً كالتالي:

$$k = A e^{-E_a/RT} \quad (10.22)$$

حيث

طاقة التفعيل (التشييط)	$E_a$
ثابت قانون الغاز	R
عامل التكرار (التردد)	A
درجة الحرارة المطلقة	T

وهناك معادلة مأخوذة من هذه ومعروفة جيداً في معالجة مياه الصرف الصحي وتشيع كتابتها كما يلي

$$k_T = k_{T_0} \theta^{(T-T_0)} \quad (10.23)$$

حيث

ثابت (عادة، ١٠٤-١٠٩)	$\theta$
درجة الحرارة المرجعية	$T_0$

ومعادلة 10.22 أو 10.23 تصف الجزء الرتب للعملية. كلما زادت الحرارة، كذلك يفعل ثابت المعدل، وهذا لا يمكن أن يستمر بلا توقف. فبسرعة يتم الوصول لحد أقصى وبعد هذه النقطة، يهبط ثابت المعدل وتصبح المعادلات السابقة غير سارية.

ويشير (Bailey and Ollis (1986)) إلى صياغة تربط نظرية حالة التحول مع التوازن بين الإنزيم النشط وغير النشط الموجود في النظام، مؤدياً إلى معادلة مماثلة للتالية:

$$r_{max} = \frac{\beta T e^{E/RT}}{I + e^{\Delta S/R} e^{-\Delta H/RT}} \quad (10.24)$$

حيث

البلدية. هذا الوضع يظهر عندما يكون الاكتشاف المبكر ذا أهمية. عندئذ يكون اختبار السمية مجال تطور هام (الاطلاع على تصور أوسع لهذا الموضوع، انظر (Bitton, 2005)).

وباتباع طريقة معدلة لـ OECD209، أجرى (Volskay and Grady 1988) فحصاً يختص بالسمية الموجودة في نظام الحمأة المنشطة لبعض الملوثات ذات الأولوية، أي تلك التي تشكل مخاطرة عالية على السكان. وجد المؤلفان أن العديد من المركبات بينت تركيزات CE<sub>50</sub> محسوبة أعلى من التركيزات التي توجد عادة في نظم المعالجة، وأوضحاوا أن التأثير الارتباطي لم يوضع في الاعتبار، حيث إن اختبارات التثبيط كانت قد تمت على كل مركب منفرداً.

وعندما تكون تركيزات الملوثات السامة في نظم المعالجة أقل من EC<sub>50</sub> الخاصة بها، فإن هذا يعني أن النظام يواجه على الأقل ٥٥٪ تثبيط أو أي نسبة كانت من التثبيط تمثل التركيز الحقيقي. والذي يعد في حد ذاته مشكلة.

وحتى الآن، ركز هذا الفصل على تأثيرات السمية على الأحياء الدقيقة المشاركة في المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، وعلى كل حال، فإن وجود السمية يعرقل أي معالجة فعالة، وبهذا فإن تصرف المياه الخارجة قد يحيوي تركيزاً أعلى من هذه المركبات والماء السامة الأخرى الموجودة في مياه الصرف الصحي، مسبباً تأثيراً أعلى على البيئة المتنفسة لهذا التصرف، مع زيادة في سمية المياه الخارجة. وحيث إنه لا تزال هناك تأثيرات غير معروفة عند هذه التركيزات (المنخفضة) عند التعرض للجنس البشري والكائنات الحية بصورة عامة، فيجب أن يسود منهج أكثر حذراً، وهذا يشجع على الاهتمام باستراتيجيات وقائية، لا تسمح حتى بدخول هذه المواد إلى عملية المعالجة نفسها، في المقام الأول.

وتقييم خفض السمية (TRE) لوكالة الحماية البيئية (EPA, 1999) يعد واحداً من هذه المناهج، وهو مصمم من أجل المياه الخارجية لمحطات المعالجة البلدية، آخذًا طريقه صاعداً حتى الوصول إلى حيث يتم تحديد مصدر المادة السامة. وهذا دائمًا ما يعتبر مهمة مكلفة حيث إنه يحتاج إلى العديد من اختبارات الفحص والتي يمكن في النهاية أن ينتج عنها تعديلات على محطة التقنية لا يمكن تجنبها في العديد من الأحوال، وأهداف TRE هي:

- تقييم تشغيل وأداء محطات معالجة مياه الصرف الصحي البلدية لتحديد وتصحيح أوجه النقص في المعالجة والتي تساهمن في

بعض الكائنات تكون أكثر عرضة من غيرها للتغيرات في pH، على سبيل المثال، يعرف عن الكائنات المسببة للنبيطة أنها في هذه الفئة. وأحد أمثلة المعالجات الضرورية التي تتم من أجل تحقيق ظروف النمو قرب المتألية يُرى في المعادلة 10.26 المستخدمة في الدراسة الشاملة على النبيطة بواسطة وكالة الحماية البيئية بالولايات المتحدة (EPA 1973) صالحة لأجل pH > ٧,٢

$$\mu_N = \mu_{N_{max}} [1 - 0.833(7.2 - pH)] \quad (10.25)$$

وحيث إن الاتجاه في المعالجة، عندما تحدث النبيطة، هو النقص في pH، فهناك احتياج أقل لفحص الجانب الأساسي لمجال pH. ومع ذلك، استخدم (Ko et al. ٢٠٠١) نموذجاً لنوع غير تناصفي لوصف التثبيط بواسطة مستوى pH في نظام الحمأة المنشطة بالنسبة للمجالات الحمضية وكذلك القاعدية للأس الهيدروجيني (pH). ونموذجهما موصوف في المعادلة 10.26.

$$\mu_N = \frac{\mu_{N_{max}}}{I + \frac{I}{k_i}} \quad (10.26)$$

وتركيز المثبط I هو تركيز سمية زائفة، يعرف كالتالي:

$$I = (pH_{th} - pH)^2 \quad (10.27)$$

وأول المتغيرات (pH<sub>th</sub>) يمثل حافة مقياس pH ويثبت عند ٦,٧٧ للمجال الحمضي و ٧,٨٠ للمجال القاعدي. ولا يوجد تثبيط في هذا المجال لفني pH. ولقد وجد المؤلفون أن k<sub>i</sub> = ٠,٧٤٨ في المجال الحمضي و k<sub>i</sub> = ١,١٩٤ في المجال القاعدي. ولقيم k<sub>i</sub> = نفس التفسير كما تم من قبل، كلما قل k<sub>i</sub>، كلما كان التثبيط أعلى.

#### ٤- التعامل مع السمية

رأينا في الأجزاء السابقة وجود وسط سام، من خلال التأثيرات على نشاط الكتلة الحيوية. وتذكر بعض الدراسات على نماذج التثبيط، بينما تركز الأخرى على تأثيرات مركبات محددة. ومعظم دراسات التثبيط تتم بمركبات فردية، وربما نسأل: ماذا يحدث إذا وصلت مياه الصرف الصحي القليلية، وبها عشرات من هذه المركبات، إلى منشآت المعالجة البلدية؟ وفي معظم الوقت، لا يكون ممكناً حتى معرفة أي نوع من السموم يصل محطات المعالجة. خاصة في المحطات

إلى منشآت التخزين، ثم فيما بعد تتم تغذيته مرة أخرى لعملية المعالجة، في معدلات سبق تحديدها. وهذا المعدل لإعادة إدخال التدفق يجب أن يؤسس أيضاً على اختبارات التثبيط من أجل ضمان أداء جيد، ويكون القياس الرئيس هو النسبة المئوية للتدفق المخزون بالنسبة لتدفق المياه الداخلة الرئيس.

وقدر قليل من الوقاية يكون - بالطبع - أفضل من الإجراءات العلاجية المذكورة. فإن كانت محطة المعالجة مصممة لتؤدي تحت أي ظروف، فهذا يعني أنها منشأة عالية التكلفة. ومثاليًا، يجب تجنب أي صدمات أو زيادات، مثل BOD معتادة أو مسممة، ومع ذلك، ففي الأوضاع الواقعية يكون هذا غير ممكن، فالحوادث واردة ولها، كإجراء وقائي، يجب أن تهدف المعالجة لأن تكون قوية بصورة كافية.

#### ١-٤-١٠ قياسات الأداء تحت ظروف التثبيط

فيما يلي، يتم تقديم بعض دراسات الحالة، يتم فيها الكشف عن ظروف التثبيط، ليس خلال تحليل المياه الداخلة، ولكن من خلال قيم للقياسات الأساسية للتحلل الحيوي. أيضًا، يستخدم العديد من استراتيجيات المعالجة للتتوافق مع ظروف التثبيط في مقاولات الحماة المنشطة. بصورة عامة، يتم بيان وضعين متضادين، واحد بخصوص أكثر والآخر بخصوص أقل للتحبيط. وكلاهما، ظاهريًا، في وضع مستقر للتشغيل فيما يختص بأداء المعالجة، ومع ذلك، وبنظرية أكثر تصفيلاً، تعطي الاختلافات التي يتم ملاحظتها نظرة سريعة إلى النتائج المترتبة على وجود التثبيط، برغم وجود وضع ظاهري طبيعي.

#### ١-١-٤-١٠ دراسة حالة ١-١٠ معالجة مياه الصرف الصحي في تصنيع الكيماويات

يعرض مثال فيه مقاولين للحماية المنشطة على مستوى المعمل يتم تشغيلهما بالتوازي وتغذيتهما بمادة ركيزة اصطناعية، واحد من المقاولين محمل بمثبّط معروف، ٢، ٤ ثانوي كلورو الفينول (DCP) عند ٧٨ مجم/ل من المياه الداخلة (Garcia, 1985). وكلما المقاولين تم تشغيلهما عند عدد من الأحمال العضوية، على أساس إجمالي الكربون العضوي (TOC). والتحميل العضوي (FM) عند ٣٢، ٣٠، ١٠ d يستخدم للمقارنة. حتى يتم إمتياز DCP، تم إضافة كربون منشط مسحوق (PAC) إلى هذا المفاعل بجرعة ٥٠ مجم/ل على أساس معدل تغذية المفاعل. وفي الحالة المستقرة، كانت تركيزات المثبّط، ٠،٨ مجم/ل وأقل من ٠،٠١ مجم/ل. ووجد التركيز الأقل في المفاعل الذي أضيف إليه الكربون. والقيم الأخرى المتغيرة مبنية في جدول ١٠-٤ مع قيمة المادة الركيزة ولذلك فالقيم المحددة للفيسيات

سمية المياه الخارجية (مثل مشاكل التشغيل، الإضافات الكيماوية أو المعالجة غير التامة).

- تحديد المركبات المسببة لسمية المياه الخارجية
- تتبع المواد السامة في المياه الخارجية / أو السمية، حتى مصادرها (سواء الصناعية أو التجارية أو المنزلية).
- تقييم واختيار وتنفيذ طرق خفض السمية أو تقليلها، للتحكم في سمية المياه الخارجية (في المحطة أو في البدائل المتاحة للتحكم في المعالجة الأولية).

وبعد أن يتم تحديد إما المادة (المواد) السامة أو مصادر السمية، يمكن تصميم وتنفيذ الإجراءات الوقائية أو المعالجة الأولية أو نظام المعالجة، لحماية عملية المعالجة ذاتها أو للتلافي السمية ودخولها إلى المياه التي تتناثر المياه الخارجية.

وينصح منهج "الإنتاج النظيف" في هذه الحالات، حتى يمكن تجنب أو القليل من المركبات السامة لأدنى حد في دخولها إلى نظم الصرف الصحي البلدية. وهذا إجراء إجباري في الدول المقدمة بالنسبة لأنشطة الصناعية، خاصة حيث يؤدي اتحاد النواتج الكيميائية إلى إخراج تركيب مشابك من مياه صرف صحي مركز. ومفاهيم مثل استبدال المواد بغيرها أو فصل التدفق من بعضه أو إعادة تدوير التدفق أو تقليل المياه للحد الأدنى، يجب إدخالها ضمن ممارسات التشغيل العادي، فكل هذه الإجراءات تؤدي إلى تقليل المشاكل لأدنى حد لها وتتوفر المال على المدى الطويل. وهناك موجز عن منع التلوث الصناعي قدمه (Eckenfelder (2000)) والذي اقترح إضافة مانع (معالجة) لكل نوع مختلف من الملوثات الموجودة لتصنيف نظام قوي جداً.

وباستخدام محاكاة معانة بالحاسوب الآلي، قام (Ko et al. (2002)) بمقارنة استراتيجيات معالجة أولية معينة مثل تخزين المياه الداخلة ثم إعادة إدخالها، التغذية التريجية، إعادة التدوير السريعة للحماية وتخزين الحماة. وكانت المقارنة على أساس أي الاستراتيجيات يمكن أن تتوافق مع تحقيق أدنى حد من حمل الملوثات في صورة BOD<sub>5</sub> أو النيتروجين المنصرفين من عملية المعالجة؟ وباستخدام نماذج تثبيط غير تنافسي للمركب السام كما طبق في حالتي الكائنات عضوية التغذية والكائنات المنتربة، كانت نتائج عملهم هي أن تخزين المياه الداخلة ثم إعادة إدخالها أعطى أداءً أفضل لعملية المعالجة عندما تكون المياه الداخلة بها مواد سامة. وهذا يعني أن طريقة ما للاكتفاء المبكر يجب أن تكون في مكانها ليتمكن إرسال تصرف المياه الداخلة

جدول ٤-١٠ معاملات حسابات العلاقات بين العناصر الكيميائية في وجود ٢، ٤ ثانوي الكلوروفينول

التحميل العضوي FM (d <sup>-1</sup> )	$r_s$ (d <sup>-1</sup> )	X (mgVSS/l)	SOUR (d <sup>-1</sup> )	a (mgO <sub>2</sub> /mgTOC)	مادة صلبة عالقة Y <sub>x</sub> (mg SS/mgTOC)	إجمالي كربون عضوي/ (mgO <sub>2</sub> /mgTOC) Y <sub>x</sub>	إجمالي كربون عضوي/ (mgO <sub>2</sub> /mgTOC) Y <sub>x</sub>
0.32	0.29	1,700	0.31	0.80	0.72	1.20	بدون كربون منشط
0.32	0.31	2,311	0.26	0.70	0.94	1.25	مسحوق مع كربون منشط مسحوق

بمعدل التحلل الحيوي، بالرغم من كون ذلك بنسبة مئوية أقل من التغير. والمادة الركيزة كل مثلث نسبة ١,٩ مجم COD / مجم TOC. وباستخدام هذه النسبة على القيم المذكورة في جدول ٤-١٠ يمكن تعديل كل من a و Y<sub>H'</sub> من خلال ضبط الوحدات الأساسية، هنا، يتم تعديل العلاقة [H' + a] وفقاً لذلك.

#### المفاعل بدون PAC

$$a = 0.80/1.9 = 0.42 \text{ mgO}_2/\text{mg COD}$$

$$Y_{H'} = 1.20/1.9 = 0.63 \text{ mgO}_2/\text{mg COD}$$

$$a + Y_{H'} = 1.05$$

#### المفاعل مع PAC

$$a = 0.70/1.9 = 0.37 \text{ mgO}_2/\text{mg COD}$$

$$Y_{H'} = 1.25/1.9 = 0.66 \text{ mgO}_2/\text{mg COD}$$

$$a + Y_{H'} = 1.03$$

ولو وضعنا في الاعتبار أن هذه البيانات عبارة عن قيم تجريبية، يكون تقريبها نوعاً من الدقة المعقولة. في المفاعل بدون كربون منشط، تختلف بيولوجياً كل المادة الركيزة تقريباً، متضمنة DCP، والذي كان تركيزه في المياه الخارجة في حدود ١ مجم/ل. وكان تركيز DCP في المفاعل الذي به كربون منشط مسحوق كان أقل من ٠,٠١ مجم/ل. ويمكن أن يرجع هذا التركيز المنخفض إلى إمتزازه بالكربون المنشط بالإضافة إلى التحلل الحيوي. ولم يوجد دليل على إمتزاز DCP بالكتلة الحيوية.

#### ٤-١-٢ دراسة حالة ٢-١٠ معالجة مياه الصرف الصحي في صناعة النسيج

وضع آخر تم وصفه بواسطة (Alva-Urdanivia 1996)، حيث تم أخذ الماء بعد امتصاصه لثاني ميثيل الفوراماميد (DMF, C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>NO) من عملية غسيل للغاز في عملية تصنيع نسيج

تكون مؤسسة على TOC. وفي هذا النمط، لن يضيف مجموع معامل التنفس ومعامل الناتج في صورة أكسجين إلى الوحدة.

و٤، ٤ ثانوي الكلوروفينول مثبط معروف وتم تغذيته عند تركيز لم يكن فيه التثبيط قصير المدة ظاهراً: ٧٩ جم/ل في الجرعة المغذاة. وهذا التركيز تم تقريره بعد عمل اختبارات تنفس عديدة عند تركيزات مختلفة مع كتلة حيوية غير مؤلمة. وكان المعيار المستخدم هو اختيار تركيز مثل ذلك الذي لم يلاحظ عنده تأثيرات سمية. وحيث إن الكتلة الحيوية لمفاسع المفاعل كان لها مدة طويلة كافية للتأقلم، فإن هذا التكيف استخدم كعامل أمان. والبيانات، بعد الوصول إلى الحالة المستقرة، مبينة في جدول ٤-١٠.

وCDP معروف كعامل غير مقرن في الفسفرة التأكسدية، وبالتالي فالنتائج تنسق مع هذه الحالة، أي: ناتج كتلة حيوية منخفض ومعامل تنفس أعلى في المفاسع الذي لم يتم فيه حبس CDP بواسطة الكربون المنشط ويفترض أنه في جميع الأوقات يكون المفاسع الذي به CDP في حالة تثبيط أقل، نتيجة لإمتزاز CDP. وبعيد (Eckenfelder 2000) عن علاقة عكسية بين جرعة الكربون والسمية، باستخدام اختبارات عملية على المياه الخارجية لعملية باكت<sup>®</sup>. فكلما زادت جرعة الكربون، كلما قلت السمية التي في المياه الخارجية. والتجربة الموصوفة هنا تتناسب عملية PACT<sup>®</sup>. وبتحليل المعلومات يلاحظ أن معدل التحلل الحيوي المحدد  $r_s$  يكون أعلى قليلاً في المفاسع الذي به كربون منشط نتيجة لظروف التثبيط الأقل، وتُظهر القياسات الخاصة بحسابات علاقات عناصر التفاعل هذا التأثير بصورة واضحة.

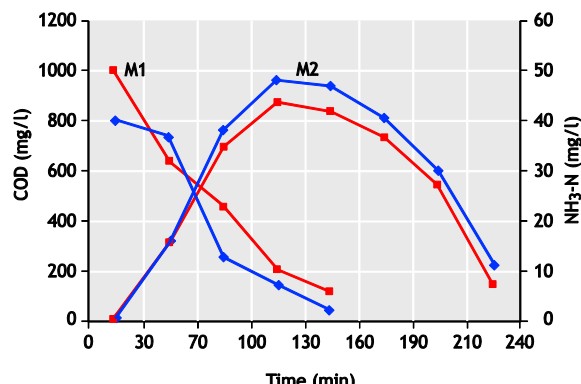
ووجود المادة المثبطة، بالرغم من كونها بنسبة قليلة مقارنة بالمادة الركيزة الأساسية، تم كشفها بالتغيير في قيم "a" و "Y<sub>x</sub>" وأيضاً

جدول ٥-١٠ تأثير المادة الركيزة المشاركة على معاملات حسابات علاقات العناصر الكيميائية

$Y_H'$ (mgO <sub>2</sub> /mgCOD)	$Y_H$ (mgVSS/mgCOD)	a (mgO <sub>2</sub> /mgCOD)	X (mgVSS/l)	FM (d <sup>-1</sup> )
0.71	0.50	0.31	3,782	0.33 M1
0.47	0.33	0.54	2,847	0.31 M2

المنفردة (M2) ولكن تبقى راسب غير محدد أو معروف في صورة COD بعد أن اختفى DMF.

أكليرك، تم بعدها تغذيته في عملية حيوية (مرشح تنقيط) للمعالجة، وكان من الصعب أن يتم ثبيتها.

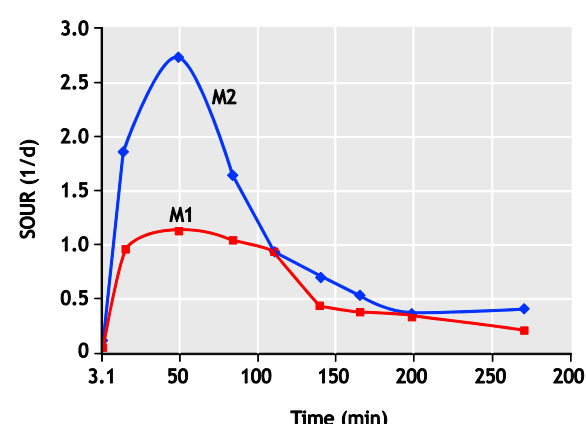
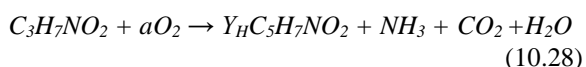


شكل ٦-١٠ النيترة خلال تحلل ثاني ميثيل الفورماميد

ولا يمكن إرجاع الاستهلاك الأعلى للأكسجين في M2 إلى النيترة التي كانت تتم، بسبب النيتروجين الزائد المحتوى فعلاً في ذاته، حيث إنه في كلِّ من المفاعلين كان مستوى فصيلة نموذج النيتروجين ونموذج الفاعل نفس الشيء تقريباً. وبذلت النيترة تقريباً عندما استهلك الكربون.

و تم فحص المعالجة البيولوجية باستخدام كمادة ركيزة وحيدة باستخدام كائنات دقيقة مختارة ومؤقلمة. ولوحظت كفاءات إزالة جيدة في نظم دفعات، على مدى تجربة ٧ أيام. وقد نتج عن جهود أخرى مع النظم المستمرة المفتوحة كفاءات معالجة منخفضة.

وتمت محاولة منهج مختلف، عبارة عن معالجة مشتركة تستخدم مياه خارجة منزلية مركبة (أي مصطنعة) كمادة ركيزة مشاركة مع DMF في مفاعل هوائي يغذي على دفعات. وتمت نمذجة مياه الصرف المنزلي بمحلول بيبيتون - دكستروز، وتم استخدام مفاعلين، واحد منهم به DMF عند ٨٠٠ مجم / COD ل مع مخلوط البيبيتون - دكستروز عند ٢٠٠٠ مجم / COD ل والأخر به DMF كمصدر وحيد للكربون بنفس تركيز ٨٠٠ مجم / COD ل. ويمكن كتابة تفاعل التحلل الحيوي DMF كما مبين هنا:



شكل ٧-١٠ التنفس في عملية تحلل ثاني ميثيل الفورمايد

وتم الحفاظ على التحميل العضوي ( $S_0/X\theta_{bi}$ ) على أساس COD لكل من المفاعلين قرابة من ٣٠، بقدر الإمكان، والأس الهيدروجيني pH حوالي ٧,٣ والحرارة عند ٢٥°C. وعلى مدى فترة أربعة أشهر، كان متوسط قيم قياسات علاقات العناصر في التفاعلات الكيميائية كما هو مدون بنتائجها في جدول ٥-١٠، و M1 تمثل المفاعل الذي به المادة الركيزة المرتبطة و M2 تمثل ذلك الذي يستقلل DMF (مادة ركيزة منفردة).

وفي هذا الاختبار، تم بيان أن DMF يمكن أن تتحلل تماماً، تقريباً، في نظام معالجة شبة مستمر، وهذا التحليل تبعه التحليل اللوني للغازات Chromatography في كلا النظامين وكان ذلك أسرع قليلاً في المفاعل الذي به المادة الركيزة

ونفس الشيء لم يحدث في حالة معدلات التنفس، بالرغم منحقيقة أن M1 كان لها تركيز كربون أعلى، كان استهلاك الأكسجين المحدد

الخدمات التي يعانيها النظام، فإن الكتلة الحيوية يعتبر أنها تتكيف جيداً عندما تكون المحطة قد تم تشغيلها لفترة تتلقى فيها مياه صرف صحي لها تركيب مستقر نسبياً. ومع ذلك فإن هذا التكيف لا يعني أن المعالجة لم يتم تثبيتها. فكما وصف بعاليه، فإن أحد الطرق البسيطة لتقدير احتمال خطورة التثبيط للمياه الداخلة للمعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي هو فحص نسبة COD إلى BOD<sub>5</sub>. وهناك حالات يتم عرضها حيث يتم تعديل خاصية التثبيط المتأصلة (الملازمة) في مياه الصرف الصحي من خلال معالجة مبدئية بواسطة إضافة الأوزون لمياه الصرف الصحي: Ozonation

(1) توسيس الحالة الأولى على دراسة بواسطة (Beltran et al. 2000) باستخدام مياه صرف صحي منزلية. وتم استخدام مرحلة علاج مبدئي بالأوزون لزيادة نسبة COD/BOD<sub>5</sub> من ٥٧٪ إلى ٦٩٪، بالإضافة جرعة ٣٠ مجم O<sub>3</sub>/L لمياه الصرف الصحي المنزلية، وتم إدخال تدفقين متوازيين إلى مفاعلات الحمأة المنشطة مستمرة الخلط، واحد منهم بالمعالجة المبدئية بالأوزون والآخر كما تم توليده من مصدره. ومن البيانات، تم تقدير القياسات السابقة (جدول ٧-١٠).

وبالرغم من أن نموذج جراو المقدم في هذا العمل لا يحتوي صراحة على مصطلح "تثبيط"، فإن قيم ثوابت المعدل تدل على أن نظام المعالجة الذي به معالجة مبدئية بالأوزون أسرع من المفاعل المواري الذي بدون معالجة مبدئية. وذلك لأن القيم المعطاة لمعدل مكافئ الأكسجين للكتلة الحيوية (b) منخفضة، وتم حساب  $y_H$  باستخدام هذه القيم والتي تجعل التطابق حقيقياً (في فترات فاصلة). في هذا الاختبار يلاحظ أن معامل استخدام الأكسجين a أصغر في حالة مياه الصرف الصحي المعالجة مبدئياً بالأوزون وأن معامل الإنتاج الحقيقي  $y_H$  أكبر. وهذا مؤشر بإتجاه أقل في حالة المياه المعالجة مبدئياً بالأوزون، أي ظروف أقل سمية.

ثابتاً تقريباً طوال عملية التحلل الحيوي للكربون، بينما في M2، كان هناك ذروة أعلى عدة مرات، مقارنة بالمعامل الآخر.

هل يمكننا القول بأن DMF يحدث سمية إذا تم استهلاكه تقريباً بشكل كامل؟ وستكون الإجابة: نعم؟ لو قمنا بمقارنة قيم القياسات مع القيم الشائعة الموجودة في مجال معالجة مياه الصرف الصحي المنزلية، حيث تستخدم المادة الركيزة للنمو وتوليد الطاقة في نسب ٦٧٪ و ٣٣٪، على التوالي. وهذا يتحقق أكثر مع معامل M1. تذكر أن هذا التغير الكبير في قيمة  $y_H$  كان بسبب إضافة نسبة صغيرة من مادة ركيزة "جيدة"، وأنه بالرغم من المعدل المشابه في الإزالة الإجمالية لمحظى COD، يمكن ملاحظة فارقاً ضخماً في قياسات علاقات العناصر في التفاعلات ومعدلات التنفس.

وهاتان الحالات (DMF و DCP) تختلفان في جانب هام، في الأولى يمكن اعتبار أن الكتلة الحيوية عانت من تغيرات قليلة في التركيب، مقارنة بحمةً منشطة تقليدية، بينما في الأخيرة، فإن التغيير في القياسات يمكن أن يعزى إلى تغير في الكتلة الحيوية. وهذه حالة من التكيف مع بيئة صعبة أو قاسية (M2)، ومع ذلك فإن الأداء في جميع الأحوال كان من الممكن مقارنته.

### ٣-١-٤-١٠ دراسة حالة ٣-١٠ معالجة مياه الصرف الصحي للمناطق الحضرية

في الحالات السابقتان، هناك مادة يمكن التعرف عليها بسبب التثبيط، وفي هذه الحالة نحن نفحص تثبيط غير محدد يتسبب عن ارتباط مواد موجودة في مياه صرف مشتركة حيث توجد مياه الصرف الصحي المنزلية بالإضافة إلى مياه الصرف الصناعي. وجود الطبيعة المثبتة في المياه الصناعية الخارجية تتم إزالتها جزئياً من خلال معالجة بيولوجية، اعتماداً على تكيف الكتلة الحيوية. وفيما عدا

جدول ٦-١٠ قيم القياسات الحيوية الحركية التقديمية.

$k^1$ (mgCOD/mgVSS.d)	$K_m$ (d <sup>-1</sup> )(mgO <sub>2</sub> /mgVSS)	B (mgO <sub>2</sub> /mgCOD)	$Y_H'$ (mgVSS/mgCOD)	$Y_H$ (mgO <sub>2</sub> /mgCOD)	a	Treatment
2.2	0.097	0.45 (1.27)	0.42	0.33	0.58	Activated sludge
3.7	0.106	0.82 (1.06)	0.51	0.48	0.49	Ozonation + activated sludge

<sup>1</sup> k was drawn from the Grau kinetic model.

جدول ٧-١٠ تأثير المعالجة بالأوزون على القابلية للتحلل الحيوي

الدفعة	COD المبدئي	COD النهائي	(mg/l)	BOD <sub>5</sub> المبدئي	BOD <sub>5</sub> النهائي	(mg/l)	BOD <sub>5</sub> /COD المبدئي	BOD <sub>5</sub> /COD النهائي	(mg/l)
1	445	390	241	270	0.54	0.69			
2	450	378	234	265	0.52	0.70			

الموجودة في المفاعل الذي به معالجة بالأوزون. ثانياً: الرواسب في صورة كل من COD و BOD<sub>5</sub> أقل في المفاعل الذي يتلقى المياه المعالجة مبدئياً بالأوزون، وهي علامة بمعدل تحلل حيوي أسرع. وفي لغة النسب المئوية، فإن COD و BOD<sub>5</sub> اللذان تمت إزالتهما أعلى في المفاعل الذي به معالجة مبدئية بالأوزون. ومن المجموعة الكاملة للبيانات، تمت حسابات القياسات الموجودة في جدول ٩-١٠.

والتأثير على معامل الناتج الحقيقي ( $Y_H$ ) ومعامل استخدام الأكسجين (a) يختلف في هذه الحالة الثانية فيما يتعلق بالوضع الذي تم تحليله في الحالة الأولى. فكلا القياسين أعلى في النظام المعالج بالأوزون، بالرغم من أن ذلك هامشياً في حال معامل الناتج. وعندما يعبر عن الناتج في صورة وحدات أكسجين، يصبح الاتجاه مجرد عكس الموجود في الأوضاع الأخرى، أي أن المعالجة تحت ظروف إجهاد وتستخدم نسبة أعلى من الأكسجين، كما في الحالة الأولى. وأحد الأسباب لذلك ربما يكون القيم المحسوبة لمكافئ معدل تحلل الكتلة الحيوية ( $K_m$ )، وبطريقة ما يُظهر المفاعل الذي به مياه معالجة مبدئياً بالأوزون قيمة أعلى، والتي بدورها قد تبرر الاستهلاك الأعلى للأكسجين في هذا المفاعل. ويمكن ملاحظة ذلك في جدول ١٠-١٠، حيث يتم بيان معدلات استهلاك الأكسجين (RE) والناتج الملحوظ. ولم يتم عمل تصحيح فيما يختص باحتواء أصناف النيتروجين.

والتبسيط المنسوب إلى العمل على المفاعل الذي تلقى المياه الداخلة التي ليس بها معالجة مبدئية بالأوزون يبين في ثوابت الحسابات الحركية، في هذه الحالة، القياسات في نموذج "كونتويس". والمعالجة بالإضافة بالأوزون تظهر معامل معدل تحلل حيوي أعلى ومؤشرًا للتبسيط منخفض، وفقاً لذلك النموذج.

(٢) في الحالـة الثانية (Rios, 2005)، بالنسبة إلى مياه الصرف الصحي التي تجمع بين المنزلية والصناعية كان متوسط نسبة COD/BOD<sub>5</sub> ،٥١ ، وتم استخدام معالجة مبدئية بالأوزون لتقليل تأثير التثبيط من نسبة COD/BOD<sub>5</sub>، بقصد جعل المياه الداخلة أكثر قابلية للتحلل الحيوي، مع الاعتقاد المنطقي أن الأكسدة المبدئية سوف تؤدي لنكسير التكوينات الجزيئية المركبة والسامة، مسبباً زيادة القابلية للتحلل الحيوي (Beltran et al., 2000). وبعد المعالجة بالأوزون في كل من العمليتين زادت نسبة COD/BOD<sub>5</sub> إلى ،٦٩ ، في المتوسط، باستخدام جرعة ٢٧ مجم O<sub>3</sub>/L. وبينما النمط، تمت تغذية كل من مياه الصرف الصحي المعالجة بالأوزون وغير المعالجة به إلى مفاعلات هوائية مستمرة عند نفس التحميل العضوي المستهدف، وبهذا تتم المقارنة. وأوضحت النتائج الأولى تأثير المعالجة بالأوزون في المياه الداخلة إلى المعالجة البيولوجية في الدفتين المختلفتين المستخدمتين في الدراسة.

بعد بقاء المعالجة بالأوزون على دفعات لمدة ١٠ دقائق، كان نقص COD في حدود ١٣% مع زيادة مقدارها حوالي ١٣% في BOD<sub>5</sub> كما هو مبين في جدول ٧-١٠. ولم يكن المقصود معالجة قائمة على الأوزون وإنما عملية سريعة لإزالة السموم في المياه الداخلة. وبعد الوصول للحالة المستقرة في مفاعلين يعملان بالتوالي، تلخص النتائج في جدول ٨-١٠.

وهناك العديد من الملاحظات يمكن إبداؤها على أساس هذه النتائج. أولاً: يبدو أن نمو الكتلة الحيوية يدو أصغر في المفاعل الذي به معالجة مبدئية بالأوزون، استناداً إلى التركيزات الأقل للكتلة الحيوية

جدول ٨-١٠ موجز الأداء في حالة الثبات (الاستقرار)

الدفعة	المفاعل	$\theta_x$ (d)	$\theta_h$ (hr)	X (mg/l)	$S_o$ (mgCOD/l)	S (mgCOD/l)	$S_o$ (mgBOD/l)	S (mgBOD/l)	F/M (mg/mg)
1	AS	14.1	20	1,310	445	125	241	30	0.41
	O <sub>3</sub> + AS	14.5		1,165	390	84	270	20	0.40
2	AS	8.9	15	1,233	450	142	234	44	0.58
	O <sub>3</sub> + AS	9.2		1,044	378	92	265	35	0.58

جدول ٩-١٠ موجز قياسات حساب علاقات عناصر التفاعل وحسابات الحركية

المعالجة	A (mgO <sub>2</sub> /mgCOD)	Y <sub>H</sub> (mgVSS/mgCOD)	b (mgO <sub>2</sub> /mgVSS)	Y <sub>H'</sub> (mgO <sub>2</sub> /mgBOD)	S <sub>o</sub> (mgBOD/l)	S (mgBOD/l)	k <sup>1</sup> (d <sup>-1</sup> )	$\alpha^1$
حمة منشطة	0.39	0.44	1.51	0.66	265	92	3.8	1.07

وكلما وجدت مركبات أكثر مقاومة في البيئة، يصبح الاتجاه متزايداً (وذلك المتطلبات) نحو حيادة تلك الموجودة في المصدر من خلال قواعد الإنتاج الأنظيف، وأيضاً لتعزيز نظم المعالجة في نهاية الماسورة، حيث إن العديد من هذه المركبات لا تتم إزالتها بالمعالجة التقليدية. ومن الواضح أنه علينا أن نفرق بين المياه الخارجية من المصادر الصناعية ومياه الصرف الصحي المنزلية، في كل من الكمية والنوعية. والتخفيف الذي هو أساساً خاصية لمياه الصرف الصحي المنزلية يتسبب في أن يبقى التثبيط غير ملحوظ، ما لم يتسبب في تسمم مفاجئ. وهذا، ودائماً، يستمر في التسرب نتيجة لغياب نظام للإنذار مبكر وعدم القدرة على المعالجة التقليدية لإزالة المواد السامة والمثبتة بفعالية، مما يشكل مخاطرة مستمرة للبيئة (ليس فقط) المائية.

ولسوء الحظ، فإن النظم المستمرة للمراقبة الفعالة لا توجد بصورة منتظمة في محطات المعالجة، ويتم تطبيق إجراءات مختلفة لتنقیل الظروف المثبتة والحفاظ على استقرار وأداء عملية الحماة المنشطة، مع هذا تبقى ميزة خاصة بالمجتمعات التي تسمح الظروف الاقتصادية بها بذلك. وفي العديد من البلاد (خاصة النامية)، لا يتم إجراء تحليل المياه السمية بشكل منتظم للمياه الخارجية من نظم المعالجة. ويكون عادة أكثرها حساسية تلك التجارب المعملية الخاصة بالطحالب واللافقاريات والأسماك، بينما اختبارات "الضياء الحيوي" واختبارات التنفس تكون أكثر عملية، خاصة عندما يكون الأمر مختصاً بالمياه الداخلة إلى محطات المعالجة. وتعتبر متطلبات "اختبار السمية الكلية للمياه الخارجية - WET -" في الولايات المتحدة، وفقاً للوائح EPA (وكالة الحماية البيئية) مثلاً جيداً لتقليل التأثير على البيئة من المياه الخارجية (السيب) لمحطات تنقية مياه الصرف الصحي.

وبالرغم من السلوك المختلف الموضح في الحالتين الأخيرتين، فإن النقطة الواجب إبرازها هي أن قياسات حسابات علاقات العناصر تعكس أوضاعاً يوجد فيها تثبيط، بالإضافة إلى قياسات حسابات الحركية. وبالرغم أن نماذج حسابات حركة مختلفة قد تم استخدامها، يكون ثابت المعدل أعلى بصورة متناسبة بالنسبة للمفاعل ذي المعالجة المبدئية بالأوزون، بالإضافة إلى مؤشرات أخرى للسلوك التثبيطي.

## ٥-٥ ملاحظات ختامية

التثبيط ليس حالة حاسمة، ولكنه كمية (سلسلة) متصلة تتحرف من خلالها نظم المعالجة عن تصميمها الأمثل أو الأداء التصميمي بل ويمكن أن تفشل تماماً. والكتلة الحيوية في عملية بيولوجية يمكن أن تتكيف مع وضع تثبيطي معين مع الوقت، عندما تصبح قادرة على أن تتعافي من اللحظة التي كانت معرضة فيها لأول مرة لمدة سامة. هذا لا يعني أن الأداء الأقل من المثالي قد يتحقق مع الوقت، ولكن هذا ما تعنيه عملية التكيف. القدرة على البقاء تحت ظروف جديدة. ومع أن المعالجة قد تستمر في إنتاج مياه خارجية ذات نوعية جيدة، فهذا لا يعني بالضرورة أن الظروف البيئية لكتلة الحيوية في وضعها الأمثل.

ونماذج حسابات الحركة المستخدمة لتمثيل التثبيط في نظم التحلل البيولوجي المعقدة مثل تلك التي في المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي تم وضعها على أساس آليات حسابات حركة الإنزيمات. وهذه كانت قد ترجمت إلى الأوضاع الأكثر تعقيداً للمواد الركيزة المتعددة المتفاعلة مع كتلة متحدة من الكائنات الدقيقة. والاقتران الرئيس هنا هو أنه هناك خطوة محددة مشابهة للتقاعلات الموصوفة في آليات عمل الإنزيمات والتي تحدد، مثلاً، نوع التثبيط الموجود في مثل هذه النظم للمعالجة. ومعظم الحالات المذكورة في هذا الفصل تتبع ما يسمى النموذج التقليدي غير التناصفي، ومع هذا، فإن معادلة Andrews يتم استخدامها أيضاً. وتم استخدام نماذج أخرى، وهي توسعات أو امتدادات لنماذج حماة منشطة أكثر قدماً وشيوعاً.

## ١٠-١٠ الظروف التشغيلية

المعالجة بالأوزون + حماة منشطة		الحماية المنشطة		الدفعة
RE (mgO <sub>2</sub> /mgVSS.d)	Y <sub>obs</sub> (mgVSS/mgCOD)	RE (mgO <sub>2</sub> /mgVSS.d)	Y <sub>obs</sub> (mgVSS/mgCOD)	
0.230	0.207	0.203	0.238	1
0.322	0.258	0.245	0.286	2

## المراجع

- Alva-Urdanivia R. (1996) Study of the biodegradation of Dimethyl Formamide. M Sc. Thesis, Instituto Tecnológico y de Estudios Superiores de Monterrey, Monterrey. (In Spanish).
- Araujo C.V.M., Nascimento R.B., Oliveira C.A., Strotmann U.J. and da Silva E.M. (2005) The use of Microtox® to assess the toxicity removal of industrial effluents from the industrial district of Camacari (BA, Brazil). *Chemosphere* **58**(9), 1277-1281.
- Bailey J.E. and Ollis D.F. (1986) *Biochemical Engineering Fundamentals*, 2<sup>nd</sup> Edition. McGraw Hill, Book Co.
- Beltran J.B., Garcia J.F. y Alvarez, P.M. (2000) Estimation of biological kinetic parameters from continuous integrated ozonation-activated sludge system treating domestic wastewater. *Biotech. Progress* **16**, 1018-1024.
- Bitton G. (2005) *Wastewater Microbiology*, 3<sup>rd</sup> Edition. John Wiley & Sons, Hoboken, N.J.
- Bridié A.I., Wolf C.J.M. and Winter M. (1979) BOD and COD of some petrochemicals. *Wat. Res.* **13** 627-630.
- Carvalho G., Nopens I., Vanrolleghem P.A. and Pinheiro H.M. (2001) Modeling activated sludge acclimatization to a non-ionic surfactant. *Wat. Sci. Tech.* **43** (7), 9-17.
- Dixon M. and E.C. Webb (1964) *Enzymes*, 2<sup>nd</sup> Edition, Longmans. London.
- Eckenfelder W.W. (2000) *Industrial Water Pollution Control*, 3<sup>rd</sup> Edition. McGraw Hill Book Co., New York.
- EPA (U.S. Environmental Protection Agency, 1973). *Process Design Manual for Nitrogen Control*, Office of Technology Transfer, Washington, D.C.
- EPA (U. S. Environmental Protection Agency) (1999) *Toxicity Reduction Evaluation Guidance for Municipal Wastewater Treatment Plants* (EPA/833B-99/002). Office of Wastewater Management. Washington D.C.
- Fukusaki S., Nishio N., Shobayashi M. and Nagai S. (1990) Inhibition of the fermentation of propionate to methane by hydrogen, acetate and propionate. *Appl. Env. Micr.* **56** (3), 719-723.
- Garcia J.H. (1985) *Stoichiometry of activated sludge in the presence of toxics*. Presented at the XXV National Convention, Mexican Institute of Chemical Engineers, San Luis Potosi, October, 23-25. (In Spanish)
- Goudar C.T., Ganji S.H., Pujar B.G. and Strevett K.A. (2000) Substrate inhibition kinetics of phenol degradation. *Wat. Env. Res.* **72** (1), 50-55.
- Grau P., Dohanyos U. and Chudoba J. (1975) Kinetics of multi-component substrate removal by activated sludge. *Wat. Res.* **9**, 637-642.
- Gumaelis I., Smith E.H. and Dalhammar G. (1996) Potential biomarker for denitrification of wastewaters: effects of process variables and cadmium toxicity. *Wat. Res.* **30**(12), 3025-3031.
- ISO (International Standards Organisation) (2003) ISO 13641-1:2003. *Determination of inhibition of gas production of anaerobic bacteria-Part 1*. General test. Geneva.
- ISO (International Standards Organisation) (2006) ISO 8192-2006: Test for inhibition of oxygen consumption by activated sludge for carbonaceous and ammonium oxidation. Geneva.
- Ko J.H., Choi K.S., Woo H.J., Lee H.I. and Kim C.W. (2001) Evaluation of pH inhibition on activated sludge by the pseudo toxic concentration (C<sub>PT</sub>) concept model. *Wat. Sci. Tech.* **43** (7), 65-72.
- Ko J.H., Woo H.J., Copp J.B., Kim S. and Kim C.W. (2002) Evaluation of several respiration-based activated sludge toxicity control strategies *Wat. Sci. Tech.* **45** (4-5), 143-150.
- OECD (Organisation for Economic Cooperation and Development) (2007) OECD 224 Guideline. *Determination of the inhibition of the activity of anaerobic bacteria-reduction of gas production from anaerobically digesting (sewage) sludge*. Geneva.
- Ricco G., Tomei M.C., Ramadori R. and Laera G. (2004) Toxicity assessment of common xenobiotic compounds on municipal activated sludge: comparison between respiratory and Microtox®. *Wat. Res.* **38**, 2103-2110.
- Rios L.C. (2005) *Effect of ozone pre-treatment on the activated sludge performance*. M.Sc. Thesis, Instituto Tecnológico y de Estudios Superiores de Monterrey, Monterrey. (In Spanish).
- Siber S. and Eckenfelder Jr. W. W. (1980) Effluent quality variation for multi-component substrates in the activated sludge process. *Wat. Res.* **14**, 471-476.
- Volskay V.T. and Leslie Grady Jr. C.P. (1988) Toxicity of selected RCRA compounds to activated sludge microorganisms. *WPCF* **60** (10), 1850-1856.

## المصطلحات والاختصارات

الرمز	الوصف
<i>a</i>	معامل التنفس/ معامل استخدام الأوكسجين
<i>A</i>	عامل التكرار
<i>b</i>	مكافئ أوكسجين الكتلة الحيوية
<i>Ea</i>	طاقة التشغيل (التفعيل)
<i>I</i>	كثافة الضوء
<i>I</i>	تركيز المادة المبطة
<i>k, k<sub>m</sub></i>	معاملات المعدل للتحلل الهوائي المحدد في صورة أكسدة الكربون
<i>R</i>	ثابت قانون الغازات
<i>R<sub>avg</sub></i>	متوسط وسائل تحكم التنفس
<i>R<sub>c</sub></i>	متوسط التنفس عند تركيز المادة
<i>r<sub>s</sub></i>	معدل التحلل المحدد
<i>S</i>	تركيز البروبينات غير المنفصلة
<i>S<sub>crit</sub></i>	قيمة المادة الركيزة لتحديد معدل الحد الأقصى
<i>T</i>	درجة الحرارة المطلقة
<i>T<sub>o</sub></i>	درجة الحرارة المرجعية
<i>Y<sub>H</sub></i>	الحصيلة الحقيقة للكتلة الحيوية المقاسة
<i>Y<sub>P</sub></i>	حصيلة المنتج
<i>ΔA<sub>c</sub></i>	النقص في الامتصاص لوسيلة التحكم
<i>ΔA<sub>s</sub></i>	النقص في الامتصاص للعينة
<i>ΔH</i>	المحقى الحراري لإزالة النشاط
<i>ΔS</i>	الطاقة غير المستفادة لإزالة النشاط
الاختصار	الوصف
DCP	ثنائي كلورات الغينول
DMF	ثنائي ميثيل الفورماميد
EC	تركيز التأثير
FM	التحميل الضوئي (معدل الغذاء للكائنات)
ISO	المنظمة الدولية للمعايير (أيزو)
OUR	معدل استخدام (امتصاص) الأوكسجين
PAC	الكربون المنشط المسحوق
ThOD	الكربون المتصض النظري
TOC	إجمالي الكربون
TRE	تقييم خفض السمية
WET	سمية المياه الخارجية الكلية
الرمز الإغريقي	الشرح
$\mu_{max}$	الحد الأقصى لمعدل النمو
$\beta$	ثابت
$\theta$	معامل أرهينيوس لدرجة الحرارة
الوحدة	
1/h	





١١

## انتفاح الحمأة

Mark C.M. van Loosdrecht, Antonio M. Martins and George A. Ekama

### ١-١١ مقدمة

الجذب المنخفضة نسبياً يجعل حوض الترسيب يصبح جزءاً كبيراً من إجمالي محطة المعالجة، فهو يكون ٣٠ - ٣٥ % من إجمالي منطقة المعالجة (شكل ١-١١).

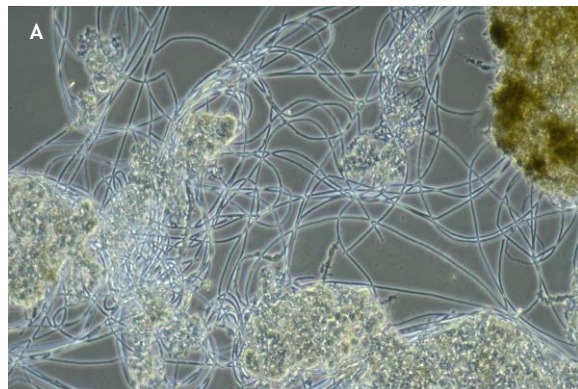


شكل ١-١١ محطة حديثة للإزالة الحيوية للمواد المعدنية في هولندا (عملية BCFS) توضح أهمية فصل الحمأة لإجمالي تخطيط عملية المعالجة. وكان تصميم حوض الترسيب على أساس دليل حجم حمأة (SVI) قدره ١٢٠ مل/جم (photo: van Loosdrecht et al., 1998)

تعد عملية الحمأة النشطة أكثر التقنيات انتشاراً لالمعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي. وهي تتكون من مرحلتين، مرحلة بيوكيميائية (كيميائية حيوية) (حوض التهوية) ومرحلة فيزيائية (طبيعية) (حوض الترويق الثانوي). في حوض التهوية، وتم إزالة الكربون العضوي والأمونيوم والفوسفات من مياه الصرف الصحي بواسطة الحمأة النشطة . وتكون كمية البكتيريا الناتجة على مياه الصرف الصحي منخفضة نسبياً، فمقدار مياه صرف داخلة للمحطة بها ٥٠٠ مجم COD تعطي ٢٠٠ - ٣٠٠ مجم مواد صلبة عالقة، وبدون احتجاز الكتلة الحيوية فإن ذلك قد يكون أيضاً التركيز الفعلي للحمأة في عملية المعالجة، لهذا فإن احتجاز الكتلة الحيوية يستخدم لزيادة تركيز الكتلة الحيوية في المرحلة البيوكيميائية. وحيث إن البكتيريا يمكنها تكوين ندف يمكن فصلها من المياه المعالجة بقوة الجاذبية، فإن هذا الاختيار الاقتصادي والموفّر للطاقة يكون التقنية القياسية المستخدمة لفصل الصلب عن السائل. فالفصل الحيد (الترسيب) والدمج (التكثيف) للحمأة النشطة في حوض الترويق الثانوي يعد شرطاً ضرورياً لضمان نوعية مياه خارجة جيدة من عملية الحمأة النشطة . لذلك فإن هذا الفصل للحمأة يعتمد على تكوين ندف مدمجة. وقوّة

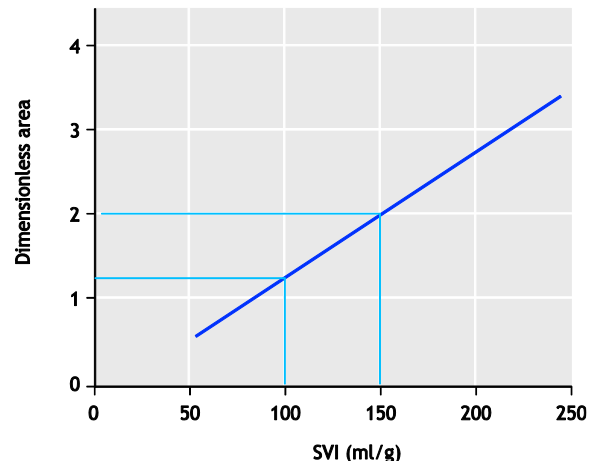
قيمة (SVI) فوق ١٢٠ مل/جم فعلاً حالة انفراخ حمأة ، حيث إن هذه القيمة دليل حجم الحمأة (SVI) تستخدم حالياً في إرشادات تصميم أحواض الترسيب. وانفراخ الحمأة يعد، بصورة نمطية، مشكلة تشغيلية أو تعتمد على الملاحظة، لهذا فليس هناك قيمة لمؤشر علمي دقيق للتفريق بين الحمأة المنتفخة والحمأة غير المنتفخة.

وندف الحمأة المفتوحة ذات النفاذية تترسب بصورة أبطأ مما يجعلها تحتاج أحواض ترسيب أكبر حتى يمكن الإبقاء عليها في عملية المعالجة / أو منع المواد الصلبة من الوجود في المياه الخارجة. ونمو البكتيريا الخيطية، بصورة خاصة، ضارٌ ويؤدي للعديد من المشاكل عالياً. ويمكن أن يكون جزء حجم البكتيريا الخيطية في مجموعة كائنات الحمأة الذي يسبب مشاكل الترسيب ضئيلاً. فأجزاء حجم قدرها ١ - ٢٠ % تكفي لأن تسبب انفراخ الحمأة (Palm *et al.*, 1980; Kappeler and Gujer, 1994b) والبكتيريا الخيطية غالباً لا تمثل المجموعة البكتيرية السائدة في محطات المعالجة، ولكن تبقى سبباً لانفراخ الحمأة (شكل ٣-١١).



شكل ٣-١١ كابوس مشغلي محطة معالجة مياه الصرف الصحي (أ) الحمأة الخيطية (ب) الحمأة المنتفخة، خارجة من المحطة مع المياه الخارجة (photos: D.H. Eikelboom and D. Brdjanovic)

والعلاقة بين ترسيب الحمأة وتصميم حوض الترسيب يتم تناولها بالتفصيل في الفصل ١٢ . ويستخدم دليل حجم الحمأة SVI كمقاييس Ekami تجاري يربط بين خواص الحمأة وتصميم حوض الترسيب (Ekama *et al.*, 1986) ويتم الحصول هذه القيمة من عينة حمأة، ويتم ترسيبها في إسطوانة مدرجة حجمها ١ لتر لمدة ٣٠ دقيقة. وهنا يمكن قراءة حجم طبقة الحمأة وقسمتها على حجم محتوى المواد الصلبة العالقة الأصلي لعينة الحمأة، وبهذه الطريقة يتم الحصول على الحجم الذي يأخذ جرام واحدة من الحمأة بعد الترسيب. ويكون تأثير دليل حجم الحمأة على الحجم المطلوب لحوض الترسيب كبيراً (شكل ١١-٢)، فزيادة في دليل حجم الحمأة (SVI) من ١٠٠ إلى ١٥٠ مل/جم سينتج عنه تعرضاً مضاعفة مساحة التصميم المطلوبة لأحواض الترسيب.



شكل ٣-١١-٢ العلاقة بين دليل حجم الحمأة ومساحة السطح المطلوبة في حوض الترسيب وفقاً لإرشادات STOWA [١٩٩٤] لتصميم أحواض الترسيب.

إن انفراخ الحمأة، وهو مصطلح يستخدم لوصف النمو الزائد للبكتيريا الخيطية، يعتبر مشكلة شائعة وقائمة لمدة طويلة في عمليات الحمأة النشطة مثل (Donaldson, 1932). فعندما تكون ندف الحمأة مفتوحة وذات نفاذية تحدث إعاقة لعملية الترسيب وتحتوي الحمأة المترسبة على محتوى صلب منخفض. ويرتبط الانفراخ عملياً بدليل حجم الحمأة (SVI) عالي القيمة. والقيمة الحرجة التي يحدث انفراخً بعدها سوف تعتد بصورة قوية على الممارسات المألوفة محلياً في تصميم وإنشاء أحواض الترسيب. وفعلياً، فإن الحمأة المنتفخة تحدد بصورة عامة عندما لا يمكن الإبقاء على المواد الصلبة العالقة في حوض الترسيب، إلا أن المناطق المختلفة لها عادات مختلفة في تصميم أحواض الترسيب. ففي هولندا على سبيل المثال، تعتبر الآن

الدف المستمر أكثر انتشاراً وامتدت لباقي العالم، وقد خمن (Donaldson 1932) أن الخلط الرجعي في أحواض التهوية (plug-flow aeration basins)، والذي يغير السلوك الكلية (substrate) إلى وضع خلط تام، الهيدروليكي ونظام المادة الركيزة (Donaldson 1932) أن حوض التهوية يجب أن يقسم إلى مقصورات، كان عاملاً هاماً لتشجيع تكوين الحمأة المنتفحة. كإجراء تصميمي، أقترح أن حوض التهوية يجب أن يقسم إلى مقصورات (أقسام) (أي المفاعل الكتلي) لتشجيع تكوين حمأة جيدة التربب. وبرغم ذلك، بقيت نظم الحمأة النشطة مستمرة التغذية كاملة الخلط هي التصميم المفضل. ومن الواضح أن مميزات الهندسة المدنية في مرحلة الإنشاء تفضل على مميزات هندسة عمليات التقية خلال التشغيل. وقد أعيد فتح النقاش بشأن تأثير نمط (التغذية النظام) على قابلية الحمأة للتربب في السبعينيات وأظهرت الدراسات تفاصيل استخدام الأحواض المقسمة إلى مقصورات مع نمط المفاعل الدفعي على النظم مستمرة التغذية وكاملة الخلط (Chudoba *et al.*, 1973b; Chudoba *et al.*, 1973a; Rensink, 1974; and many others (Donaldson 1932)).

وعاد (Pasveer 1959) إلى تقنية "الماء والتقرير" الأصلية من Ardern and Lockett، والتي منها قام بتطوير نظام "Pasveer" أو قناة (خندق) الأكسدة. وقد فتح ذلك إعادة مناقشة مميزات استغلال هذه النظم في معالجة مياه الصرف الصحي البلدية. وأصبح نظام ماء وتقرير قناة الأكسدة شائعاً تماماً في أوروبا لبعض من السبعينيات، ولكن مرة أخرى، تحولت جميع النظم تقريراً بسرعة إلى قنوات الأكسدة مستمرة التدفق بالإضافة حوض ترسيب ثانوي وإعادة تدوير المواد الصلبة. وقد بين "باسفير" في السبعينيات أن قنوات الأكسدة المتقطعة التغذية كاملة النطاق تنتج حمأة ذات قابلية أفضل للتربب من نظم الخلط التام مستمرة التغذية (Pasveer 1969).

وفي السبعينيات (Chudoba and his co-workers 1973b) قاما بتطوير مفاعل انتقاء (Selector) (and Rensink 1974) الذي أصبح أكثر الأدوات الهندسية انتشاراً للتحكم في انتفاخ الحمأة. وبرغم أن استخدام مفاعل الانتقاء قلل من مشاكل انتفاخ الحمأة في العديد من نظم الحمأة النشطة ، فلا يزال هناك تقارير متكررة عن فشلها.

وبالرغم من المقدار الكبير من الأبحاث، فإن انتفاخ الحمأة مستمر في كونه مشكلة في تشغيل محطات معالجة مياه الصرف الصحي. وذلك يبدو أنه ينشأ من العديد من الظروف التي تتسبب في أن تتكاثر الكائنات الخيطية. إن العديد من أنواع البكتيريا الخيطية لا تتوارد في أوساط المزارع البكتيرية التقية، مما يمنع الدراسة الميكروبيولوجية المستفيضة لهذه الكائنات. ووضع تشغيل المحطة الذي تظهر فيه الحمأة المنتفحة كثيراً ما يتم توثيقه بصورة هامشية فقط.

وأحد أسباب عدم إيجاد حل عام جيد لانتفاخ الحمأة قد يكون غياب الإجماع على المستوى المحدد الذي عنده يجب أن يتم التدخل في المشكلة. والمنهج السائد الذي وجد في المؤلفات هو محاولة تحديد نوع البكتيريا الخيطية المحددة الموجودة في حمأة منتفحة (Eikelboom, 2000; 1975) ودراسة وفهم الفسيولوجيا البيئية للبكتيريا الخيطية [إما في بيئه استنباتات تقية أو باستخدام تقنيات في الموقع مثل صورة الأشعة الذاتية الميكروبية (MAR) (Microautoradiography) فإنه يؤمل إيجاد حل لتجنب ظهور الكائن الخطيبي المحدد. وهناك منهج آخر وهو إدراك أن الخاصية العامة هي تركيب الخلية، فإذا راك أن تركيب الخلية الميكروبية يؤثر في بيئه البكتيريا يمكن أن يؤدي إلى حل عام مستقل عن النوع المشارك في المشكلة نفسها (Chudoba *et al.*, 1973a; Rensink, 1974). في هذا المنهج، يكون ظهور نوع محدد من البكتيريا الخيطية مشكلة من الدرجة الثانية. ولهذا فإن المشكلة هي أن هندسة العملية ذاتها بالإضافة إلى المعرفة بالجوانب الميكروبيولوجية مطلوبان حتى يتم حل المشكلة وأن الحل لا يمكن الحصول عليه من واحد من المجالين بمفرده عن الآخر.

## ٢-١١ جوانب تاريخية

ليس مقصوداً في هذا الفصل الوصف الكامل لتاريخ تطورات نظم الحمأة النشطة . ولهذا الغرض ندعو القارئ لأن يقرأ مراجعات مكتوبة، على سبيل المثال، بواسطة Allemand and Prakasam (1983) or Albertson (1987). ونحن سنقوم بمجرد التركيز على بعض أهم الحقائق التاريخية التي أسهمت في فهم مشكلة انتفاخ الحمأة.

وقد نشأت عملية الحمأة النشطة في بدايات القرن العشرين (1900) في إنجلترا (Ardern and Lockett, 1914). وبداية تم بدء تشغيل نظم "الماء والتقرير" ، ولكن تم تحويلها بسرعة إلى نظم تدفق مستمر. وبالرغم من حدوث مشاكل في الترسيب بصورة متكررة، أصبحت نظم

(BNR) بنظم الحمأة النشطة . وأظهرت هذه الأعمال للحصر أن مناسبات حدوث انتفاخ الحمأة، المفترض حدوثها بهيمنة *Microthrix Parvicella*، كانت أكثر تكراراً في الشتاء والربع أكثر من الصيف والخريف (e.g. Kruit *et al.*, 2002). وقد تم أيضاً التأكيد بأن الخيطيات ذات التركيب البنائي من نوع N, ٢١٠٦٩ نوع *sphaerotilus nataus* و *Thiorix sp.* يمكن منعها بوجود مراحل معالجة لاهوائية وغائبة الأكسجين، كما هو النمط في نظم إزالة النبترة والفسفور البيولوجي (Ekama *et al.*, 1996b). هذه الظروف فيما يبدو غير فعالة بالنسبة للكائنات الدقيقة الخيطية الموجودة في نظم الإزالة البيولوجية للمواد المغذية. ومما يلفت النظر أن التركيبة البنائية للبكتيريا الخيطية الموجودة في نظم الإزالة البيولوجية للمواد المغذية تكون دائمة موجبة الجرام فيما يعني أن أسطح خلاياها المحتمل كونها كارهة للماء تقوم بامتصاص المركبات ذات القابلية المنخفضة للذوبان. ومع ذلك فإنه من غير الواضح ما إذا كانت النظم ذات التحميل المنخفض أيضاً ت慈悲 بكتيريا تكون الندف موجبة الجرام.

وخلال التسعينيات تم إدخال طرق جزيئية تعتمد على تحليل الأحماض النووي DNA و RNA في عملية معالجة مياه الصرف الصحي (الفصل الثاني). هذه الطرق تسمح بالتحديد الصحيح لجموعات البكتيريا الخيطية. لهذا، ينصح باستخدام مجسات جينات محددة، حيثما يمكن توافرها، في أعمال حصر انتفاخ الحمأة. واستخدام ذلك مع تحديد خواص البكتيريا الخيطية وتحديد ظروف التشغيل والتحكم السليم (مثل مفاعل الإنقاء) تعتبر جميعها تحديات رئيسية لمنع انتفاخ الحمأة.

### ٢-٣-١١ المنهج التربيري البنائي - البيئي

تفضل البكتيريا الخيطية النمو في اتجاه واحد أو اثنين من الاتجاهات. وهذه الخاصية التربيرية تعطي ما يبدو أنه مميزات تنافسية للكائنات الدقيقة الخيطية تحت ظروف تركيزات قليلة من المواد الغذائية (مثل الظروف البيئية المقاومة للانتشار). ويقع أن هذه الكائنات لديها سرعة نمو للخارج عالية وبالتالي ت慈悲 المنافسة لاكتسابها سهولةMartins *et al.* (2003a). وهذا يتفق مع بعض الدراسات التي تربط أيضاً بين النمو المكثف للكائنات الدقيقة الخيطية وبين مقاومة انتشار المادة الركيزة في داخل الندف البيولوجي (Pipes, 1967; Kappeler and Gujer, 1994a).

## ٣-١١ العلاقة بين التركيب البنائي والفسيولوجيا البيئية

إن أحد أهم الأسئلة المثيرة للفضول والمعقدة بالنسبة لانتفاخ الحمأة هو ما إذا كان كل من التركيب البنائي والفسيولوجيا وحسابات حركية المادة الركيزة لهما علاقة وكيف تساهُم في هيمنة البكتيريا الخيطية على الحمأة النشطة . هل هناك آلية عامة يمكنها تفسير نمو البكتيريا الخيطية أو هل يحتاج كل كائن دقيق خطي لأن يتم تحديده ووصف خصائصه الوظيفية (الفسيولوجية) والبنائية (المورفولوجية) وحساباته الحركية والتصنيفية حتى يمكن وضع استراتيجية للتحكم في انتفاخ الحمأة؟ هل من الممكن تصميم ظروف إنشاء مفاعل تمنع جميع الخيطيات من التكاثر مع تحقيق نوعية المياه الخارجية المطلوبة بيولوجيا؟ وبالرغم من أن بعض المحطات لم يلاحظ أبداً أن بها انتفاخ حمأة لعدة أسباب، فإن المهندسين والعلماء وأخصائي الميكروبولوجي فشلوا جميعاً في معرفة إجابة محددة لهذه الأسئلة. ومع ذلك، فإن بعض العلاقات يمكن استنباطها، وسوف تتم مناقشتها هنا.

### ١-٣-١١ المنهج الميكروبولوجي

قاد الافتقار إلى النجاح في إيجاد حل عام للتحكم في مشكلة انتفاخ الحمأة العديد من الباحثين إلى النظر في التجمعات الميكروبية للبحث عن البكتيريا الخيطية السائدة المسؤولة عن الانتفاخ. وقد تم التوصل إلى مفاتيح تحديد ذلك (Eikelboom, 1977, 2000) لتحديد البكتيريا الخيطية على أساس تحديد الخصائص ميكروسโคبيا (الميكروскоп).

ومع العديد من المحددات (القيود) أخرجت طرق التحديد هذه أداة منظمة، سمحت بقدر من الثقة النسبية في عملية التعرف على الخيطيات، وكانت الخطوة التالية هي إيجاد العلاقة بين أكثر الخيطيات هيمنة ووظائف أعضائها (فسيولوجيتها) وظروف التشغيل (مثل تركيز الأكسجين الذائب DO)، نسبة الغذاء / كثرة الأحياء الدقيقة F/M، إلخ) حتى يمكن تحديد استراتيجيات مخصصة للتحكم فيها (Jenkins *et al.*, 1993a) (جدول ١-١). ويختلف توزيع الكائنات الحية الدقيقة الخيطية كثيراً بين المناطق الجغرافية المختلفة (Martins *et al.* 2004a)، وموسمياً يمكن استخلاص أن خيطيات *Microthrix Parvicella* وأنواع ٤٠٠ و ٩٢٠ يبدو أنها النوع الرئيس من التركيب البنائي للخيطيات المسئولة عن حالات الانتفاخ الملاحظة في عملية الإزالة البيولوجية للنيترات ٦٧٥ عن حالات الانتفاخ الملاحظة في عملية الإزالة البيولوجية للنيترات

يعتقد بصورة عامة أن قواعد تفهم وتحديد خصائص انتفاخ الحمأة تعتمد على التعريف المناسب بالبكتيريا الخيطية الداخلة فيها. وهذا ستم مناقشته بإيجاز فيما يلي.

#### ١٤-١١ تحديد الخصائص ميكروسكوبياً مقابل الطرق الجزيئية

لا يزال العديد من أنواع البكتيريا غير معترفًا عليه وغير معروف تقسيميًا، ولهذا فهذه البكتيريا غير مذكورة في أي دليل للتعريف القياسي بالميكروبيولوجي مثل دليل "برجي" للبكتيريوЛОجيا النظامية. وقد وضع (1977; 1975; Eikelboom) أول أداة تعريف لتحديد البكتيريا الخيطية في نظم الحمأة النشطة. وهذا التعريف يعتمد أساساً على خصائص التركيب البنائي وعلى استجابة البكتيريا الخيطية لعدد من اختبارات الصبغ بالألوان، وقد تم تجميل الخطوات العملية والتقنيات ومفاتيح التعريف كلها في دليل فحص الحمأة الميكروسكوبى

ووجهات النظر هذه إذا أخذت في الاعتبار، فإن التركيب البنائي بهذه الصورة يعطي للكائنات الدقيقة ميزة بيئية. وهو أيضًا يعني أنه في ظل ظروف عملية عدم الانتفاخ فإن البكتيريا الخيطية يمكن أن تكون لا تزال موجودة داخل النسف. وفي حالة ظهور نقص في المادة الغذائية فإنها ستتم بسرعة خارج النسف. والتواجد الذي يكاد يكون كلياً للحيطيات في الحمأة النشطة أدى حتى إلى الاعتقاد بأن الكائنات الخيطية تكون العمود الفقري لنصف الحمأة النشطة ( Jenkins et al., 1993a). وهذا النوع من هيكل التركيب الخطي قد يشجع التصاق خلايا أخرى بواسطة موادهم البوليميرية خارج الخلايا.

#### ١١ التعرف على البكتيريا الخيطية وتحديد خصائصها

جدول ١-١١ المجموعات المقترحة لنماذج التركيبات البنائية للكائنات الدقيقة الخيطية (Wanner and Grau, 1989; Jenkins et al., 1993)

الكائن الدقيق	الشكل والميزات	السيطرة أو التحكم فيه
<b>مجموعة ١: القادرة على النمو في المجال الهوائي منخفض الأكسجين المذاب:</b>		
<i>Sphaerotilus natans</i> , type 1701, <i>Haliscomenobacter hydrossis</i>	تستخدم المواد الركيزة القابلة للتحلل الحيوي السريع مقاولات دفق كتلي انتقائية هوائية أو غائبة الأكسجين أو وتتم جيدًا في تركيزات أكسجين مذاب منخفضة؛ كما لاهوائية؛ زيادة عمر الحمأة؛ زيادة تركيز الأكسجين المذاب في حوض التهوية (< ١,٥ مجم / لتر)	تمو على نطاق واسع من أعمار الحمأة
<b>مجموعة ٢: القادرة على النمو في المجال الهوائي مختلط التغذية:</b>		
<i>Thiothrix</i> sp. Type 021N	تستخدم المواد الركيزة القابلة للتحلل الحيوي السريع مقاولات دفق كتلي هوائية أو غائبة الأكسجين أو خاصة الأحماض العضوية منخفضة الوزن الجزيئي؛ لاهوائية؛ إضافة المواد المغذية؛ إزالة الكبريتيد و/ أو تواجد في أعمار حمأة متوسطة إلى عالية؛ قادرة على التركيزات العالية للأحماض العضوية (منع الظروف المسببة أكسدة الكبريتيد إلى حبيبات كبيرة؛ استهلاك سريع للعفونة).	للمواد المغذية في ظروف نقص المواد المغذية
<b>مجموعة ٣: قادرة على النمو في المجال الهوائي، أخرى:</b>		
<i>Type 1851, Nostocoida limicola</i> spp.	تستخدم المواد الركيزة القابلة للتحلل الحيوي السريع. مقاولات دفق كتلي هوائية أو غائبة الأكسجين أو لاهوائية؛ تواجد في أعمار حمأة متوسطة إلى عالية.	
<b>مجموعة ٤: قادرة على النمو في المجال الهوائي، غائب الأكسجين أو اللاهوائي</b>		
<i>Microthrix parvicella</i> , types 0092, type 0041/0675	كثر في النظم اللاهوائية - غائبة الأكسجين - الهوائية، لا يزال هناك عدم تأكيد بشأنها، لكن أكثر الحلول الموصى بها تواجد عند أعمار حمأة عالية؛ إمكانية النمو على هي: تركيب كاشط لإزالة المادة الركيزة الجزيئية؛ الحفاظ على نظام حوض تدفق كتلي في كل أجزاء النظام؛ يجب أن تتحدد التحلل المائي للمواد الركيزة الجزيئية.	

الضوء" (FISH) تعد أمراً واعداً في توضيح وظائف الأعضاء (الفيسيولوجيا) الصحيحة للبكتيريا الخيطية. وليست هناك علاقة واضحة بين التركيب البنائي الخطي وفسيولوجيا البكتيريا (الفصل الثاني).

ومن المشاكل العامة التي نواجهها أن البيانات الفسيولوجية القديمة موصوفة عن التركيب البنائي للبكتيريا الخيطية والتي يحتمل أن تكون بكتيريا غير مرتبطة جينياً وبها فروق فسيولوجية كبيرة، وبالتالي فإن البيانات الفسيولوجية القديمة (مثل النوع 'Nostocoida limicola') قد تكون أو لا تكون صحيحة. ولهذا، فإن البيانات الفسيولوجية القديمة يجب أن تدرس بحذر وأن تظهر الدراسات الفسيولوجية المستقبلية جائياً، تصنيف الكائنات محل الدراسة.

والدراسات الفسيولوجية القليلة في وسائل استabilities نقية للبكتيريا الخيطية عضوية التغذية الكيميائية أظهرت أن معظمها تبدو وكأن لها تمثيل غذائي تفسي هوائي تام، مع الأكسجين كمتلقي للإلكترونات. ومعلوماتنا عن التركيبات البنائية من نوع ٠٩٦١، نوع ١٨٦٣، نوع ١٨٥١ 'Nostocoida limicola' تقول أنها ذات قدرة لأداء تمثيل غذائي تخمرى ولهذا قد يكون لها ميزة تنافسية في النظم ذات المراحل اللاهوائية. وعلى أية حال، بهذه التركيبات البنائية يعتقد أنها مكونات ضئيلة من إجمالي التجمع البكتيري وأنها عموماً غير مسؤولة عن إحداث انفصال الحماة.

وبعض من البكتيريا الخيطية قادرة على أن تستخدم النيترات كمتلقي للإلكترونات. مختزلةً إياها إلى نيتريت، مثل *Thiothrix spp.*, *Sphaerotilus natans*, *Microthrix parvicella* نوع ٠٢١N ونوع ١٨٥١، ولكن معدل استهلاك المادة الركيزة ومعدل النيترة للبكتيريا الخيطية التي تم تحليلها حتى الآن (نوع ٠٢١N و "Thiothrix spp.") أقل كثيراً (أكثر من ٨٠ ضعف) من تلك الخاصة بالبكتيريا المكونة للندف (Shao and Jenkins 1989). نوع ٠٠٩٢، وهو بكتيريا خيطية سائدة في العديد من نظم الحماة النشطة لإزالة النيتريت، يبدو وكأنه لا يقدر على استخدام النيترات كمتلقي للإلكترونات. وفوق ذلك، في حالة *Microthrix parvicella* فقد ذكر أن النمو لا يدوم في الظروف غائبة الأكسجين. ومناطق التلامس غائبة الأكسجين تستخدم هذه المعلومات الفسيولوجية لمقاومة انفصال الحماة وتحديداً الذي يسببه نوع *Sphaerotilus natans* ونوع ٠٢١N (Ekama et al., 1996a). ومن أكثر البكتيريا الخيطية سيادة في نظم الحماة النشطة لإزالة المواد

(Eikelboom, 2000) والذي أصبح يستخدم مع دليل آخر وضعه مختلفاً (Jenkins et al., 1993a, 2003) (Jenkins et al., 1993a, 2003) كمراجعة على المستوى العالمي عن تعريف البكتيريا الخيطية.

وبالرغم من كونه مفيد للغاية، إلا أن هذا النوع من التعريف له قيوده. على سبيل المثال، العيد من البكتيريا الخيطية (مثل أنواع *Sphaerotilus natans* ، ١٧٠١ ، ٠٠٩٢ و ٠٩٦١) يمكن أن تغير تركيبها البنائي استجابةً لتغيرات الظروف البيئية، وبالرغم أن بعضها يمكن أن تظهر وكأنها نفس الشيء بنائياً، إلا أنه يحتمل أن تتغير كثيراً في وظائف أعضائها (فسيولوجياً) وتصنيفها. على سبيل المثال، فنوع البكتيريا التركيبية 'Nostocoida limicola' به العديد من البكتيريا المختلفة جينياً (Seviour et al., 2002) (Seviour et al., 2002) تتنبى للمجموعات التالية: البكتيريا موجبة الجرام low mol % G + C، high mol % G + C، *Planctomycetes*، البكتيريا الخضراء غير الكبريتية وصنف ألفا من *Proteobacteria* (Martins et al. 2004b). هذا أيضاً ينطبق على النوع التركيبى الخطي Eikelboom نوع ١٨٦٣.

والتعريف الميكروسكوبى للبكتيريا الخيطية المعتمد على التركيب البنائي يحتاج لشخص مدرب جيداً وذى خبرة، وإلا سيحدث تقدير خاطئ في التعرف. وفوق ذلك، فقد تم حديثاً تحديد حوالي ٤٠ نوعاً تركيبياً للبكتيريا الخيطية في مسح دراسي لنظم الحماة النشطة الصناعية (Eikelboom and Geurkink, 2002) (Eikelboom and Geurkink, 2002) مما يجعل التعرف على البكتيريا الخيطية أكثر تعقيداً. وثُوِّجَ عملية التعريف الصعب والخادع أحياناً بواسطة التقنيات الميكروسكوبية التقليدية أعمال البحث إلى اتجاه الطرق الجزيئية. وقد تطورت الطرق الجزيئية المعتمدة على تحليل الأحماض النووي DNA أو RNA للبكتيريا بسرعة. وبالنسبة للحماية النشطة، فإن هناك العديد من الطرق بشيع استخدامها. ولكن يمكن استخدام التحليل 16S rRNA للبكتيريا في تحديد خصائص تشابك التجمع الميكروبي. وتفاصيل هذه الطرق تعتبر خارج نطاق هذا الفصل، ويتم معالجتها بإيجاز في الفصل الثاني.

#### ٢-٤-١١ وظائف أعضاء (فسيولوجيا) البكتيريا الخيطية

كما تم بيانه فيما سبق، لا تزال معظم الكائنات الخيطية محددة الخصائص بصورة ضعيفة جداً، أساساً نتيجة لمشاكل استزراع وصيانة وسائل الاستabilitات. والتطورات الحديثة فيربط صورة الأشعة الذاتية الميكروبية مع تقنية "التهجين الموضعي باستخدام المسبار وإطلاق

## ٥-١١ النظريات العامة الحالية لشرح انتفاخ الحمأة

تم وضع صيغ عديدة لاقتراضات عن انتفاخ الحمأة على أمل إيجاد تفسير عام لهذه المشكلة. ولوسوه الحظ، لم يُؤدِّ أي منها إلى تفسير حاسم. وفوق ذلك، فإن معظم النظريات لا يزال يفتقر إلى تأكيد واضح تجريبي. ومع ذلك، فهي تشكل الإطار النظري الأساسي الحالي للاقتراب من موضوع انتفاخ الحمأة وفهمه، ولذلك فسوف يتم مناقشتها بشكل أوسع.

### ١-٥-١١ الانتقاء على أساس الانتشار

أوضح العديد من الباحثين أن التركيب البني للبكتيريا الخيطية يساعد في استهلاك المادة الركيزة في التركيزات المنخفضة للمواد المغذية أو الأكسجين. وحتى بداية السبعينيات كان التناقض بين البكتيريا الخيطية وغير الخيطية أساسه حقيقة أن نسبة السطح إلى الحجم (A/V) أعلى للبكتيريا الخيطية (Pipes, 1967). وعند التركيز المنخفض للمادة الركيزة بوجه خاص، تعطي هذه النسبة العالية (A/V) ميزات للكائنات الدقيقة، حيث إن انتقال الكتلة إلى الخلايا ذات النسبة العالية يفترض أن يكون أكثر سهولة. وعند التركيزات الأقل للمادة الركيزة يحتمل أن يؤدي ذلك إلى معدلات نمو أعلى نسبياً.

وفي نظريات حديثة تم بيان أن الخيطيات قد تتفنن بسهولة إلى خارج النصف، وعندما تنمو النصف في تركيز منخفض للمادة الركيزة ربما تشهد البكتيريا الخيطية فعلياً تركيزاً أعلى للمادة الركيزة من ذلك في مكونات النصف داخل النصف ذاتها (Sezgin et al., 1978; Kappeler and Gujer, 1994a) (Kappeler and Gujer, 1994a). وقد تم التبؤ نظرياً بانحدارات دقيقة (micro-gradient) في تركيز المادة الركيزة داخل النصف (Beccari et al., 1992) (Martins et al. (2004c)) وهذا النظري بمقارنة نمو بعد ثشر (Van Loosdrecht et al. (1995) and Picioreanu et al. (1998)) أنه في ظروف هيئة الانتشار (التفافية) (أي تركيزات المادة الركيزة المنخفضة)، تنشأ التشكيلات الغشائية الحيوية المفتوحة والخيطية. وفي التركيزات العالية للمادة الركيزة، تنشأ الأغشية الحيوية المنساء. وقد بين Ben-Jacob (1994) أن التركيب البني لمستعمرة وسط استنباتات تقى يعتمد على منحنيات المادة الركيزة، وأن التركيزات المنخفضة للمادة الركيزة تؤدي إلى تركيب بنائي خطي للمستعمرة، ولهذا فإنه يمكن أن يؤدي التركيز المنخفض للمادة الركيزة إلى أن تصبح النصف مفتوحة

المغذية بيولوجياً، تم استرداد كل من التركيزات البنائية نوع ٠٠٩٢ *Microthrix parvicella* فقط في أواسط استنباتات تقى وُجِدَت *Microthrix parvicella* هو أكثر الكائنات الدقيقة السائدة والمسببة للمشاكل في عمليات الإزالة البيولوجية للمواد المغذية (Nielsen et al. 2002)، مما يرجح أن سلوكه مشابه بدرجة عالية لسلوك البكتيريا المراكمة للفوسفات أو الجليكوجين والفارق الرئيس هو أنه يتخصص في الأحماس الدهنية طولية السلسلة بدلاً من الأحماس الدهنية المتطرفة. ويحتاج هذا الكائن الدقيق إلى مركبات كبيرات تم اختزالها لتكون البروتين Slijkhuis and (Deinema 1988; Rossetti et al., 2005) وعندما يتم إدخال ظروف غائبة الأكسجين أو لاهوائية – غائبة الأكسجين تعزيز الإزالة البيولوجية للمواد المغذية، يمكن لهذا أن تتكاثر *M. parvicella*. وقد لوحظ أن مفاعلات الانتقاء لا تستطيع تأكيداً أن تعزل *M. parvicella* التي تتبع في الظروف غائبة الأكسجين الهوائية. وعندما تم جعل المفاعل الرئيس هوانياً بصورة تامة في نظام ذي حوض انتقاء، أمكن التحكم في انتفاخ *M. parvicella* جيداً، بينما في مفاعل رئيس غائب الأكسجين – هوانياً أدى الأمر إلى نمو *M. parvicella* (Ekama et al., 1996a) *M. parvicella* يدعمها تقييم كامل تم بواسطة Kruit et al., 2002 إلى أن المعيار الرئيس لمنع انتفاخ *M. parvicella* هو أن يكون هناك مراحل مهواة تماماً (DO < ١,٥ مجم/ل) وغائبة الأكسجين (لا يوجد أكسجين ملحوظ).

وتم اقتراح افتراض بديل لتتكاثر *M. parvicella* والبكتيريا الخيطية المماثلة بواسطة (Casey et al., 1992, 1999) بأن *M. parvicella* يمكن فقط أن تحول النيترات إلى نيتريت، بينما تقوم عضويات التغذية الطبيعية بإزالة النيترات تماماً إلى غاز النيتروجين. وفي تركيزات الأكسجين الذائب المنخفضة (والتي تظهر في التحول من ظروف غائبة الأكسجين إلى هوائية أو في مراحل إزالة النيترات المتزامنة) يتم تثبيط آخر الإنزيمات في مسار إزالة النيترات مؤدياً لتكوين NO<sub>2</sub> أو NO. والمركب الأخير يحتوى أن يكون ساماً للخلايا الميكروبية. وحيث إن *M. parvicella* لا يمكنها تكوين NO غير حساسة لظروف DO المنخفض، ولهذا يمكنها التكاثر في هذه النظم.

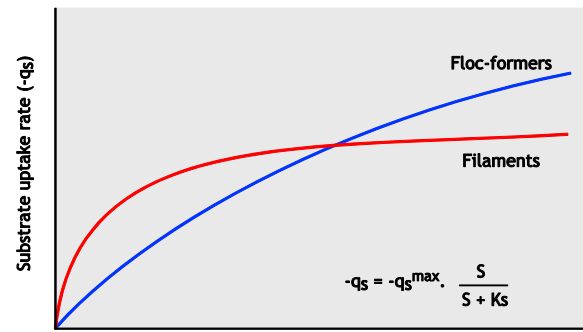
وفي النظم التي بها تركيز المادة الركيزة عالٍ ، يكون لها في المفاعلات الكتالية ونظم SBR ، فإن البكتيريا الخيطية يجب أن تخدم حيث إن معدل نموها يتوقع أن يكون أقل من ذلك الخاص بالبكتيريا المكونة للندف. وقد دعم هذه النظرية دراسات على أوساط استنبات نقية لبعض أنواع البكتيريا الخيطية (مثل: *Sphaerotilus natans* ، نوع  $1701$  ، نوع  $021$  و *Haliscomenobacter hydrossis* ) والبكتيريا المكونة للندف (*Microthrix parvicella* (*Zoogloea ramigera* ، *Arthrobacter globiformis*) بواسطة (e.g. van den Eynde *et al.*, 1983). إلا أن هناك تساؤل في هذا الشأن عما إذا كانت البكتيريا المكونة للندف تعتبر مماثلة لنظم الحمأة النشطة . واستخدام المسابير (المجسات) الجزئية أوضح أن البكتيريا غير السائدة بصورة منتظمة يتم تخصيبها من الحمأة النشطة . وقد تم مجدداً تطوير تقنية على أساس كل من "الأشعة الذاتية الميكروبية" - MAR و "التهجين الموضعي باستخدام المسار وإطلاق الضوء" - FISH واستخدامها في التقييم الموضعي لحسابات الحركة للبكتيريا الخيطية ( *Candidatus Meganema* Nielsen *et al.*, 2003). وهذا المنهج يعتبر واعداً ويجب أن تتم الجهود اللازمة لتمديده ليشمل بكتيريا أخرى خيطية وغير خيطية.

وحتى الآن لم يستطع أحد أن يبين جلياً أن البكتيريا الخيطية لها معدل نمو أقصى أقل من البكتيريا الأخرى الموجودة في الحمأة. بالإضافة إلى ذلك، لا يوجد أي تفسير نظري لماذا قد يؤدي التركيب البنياني الخطي إلى معدل نمو أقل. وقيمة تركيز نصف التشعب لاستخدام المادة الركيزة ( $K_s$ ) الأقل غالباً في البكتيريا الخيطية، كما هو مفترض في نظرية الانتقاء بحسابات الحركة، لم يتم أيضاً إثباتها حتى الآن. فإن كانت ( $K_s$ ) ينظر إليها كخاصية لإنتزامات استهلاك المادة الركيزة، فإنه يبدو أيضاً وكأن هناك علاقة مباشرة بين  $K_s$  والبناء التركيبي للبكتيريا الخيطية. ومع ذلك، لو كان ينظر إلى  $K_s$  كمقاييس ظاهري لتحويل الكتلة لوصف انتقال الكتلة إلى خلية، كما في افتراض A/V القائم على الانتشار diffusion للعالم ( Pipes 1967)، إذ فإن ذلك يتفق تماماً مع نظرية الانتقاء بحسابات الحركة. وفي النند تكون قيمة  $K_s$  على أساس قياسات كتلة السائل في جميع الأحوال معملاً ظاهراً متاثراً بالتركيب البنياني للندف. وكلما زادت مقاومة الانتشار (لأن النندف أكبر وأكثر كثافة) كلما زادت قيمة  $K_s$  الظاهرة التي قيست ( Beccari *et al.*, 1992; Chu *et al.*, 2003). وبالنسبة لخيوط الممتدة من النندفة فإن هذا يعني قيمة  $K_s$  ظاهرة أقل مقارنة بالبكتيريا داخل النندف. وعلى أساس هذا التفسير

وخيطية بصورة أكثر (Martins *et al.*, 2003b). والبكتيريا الخيطية يمكن أن يناسبها هذا التشكيل بامتياز.

## ٢-٥-١١ نظرية الانتقاء بحسابات الحركة

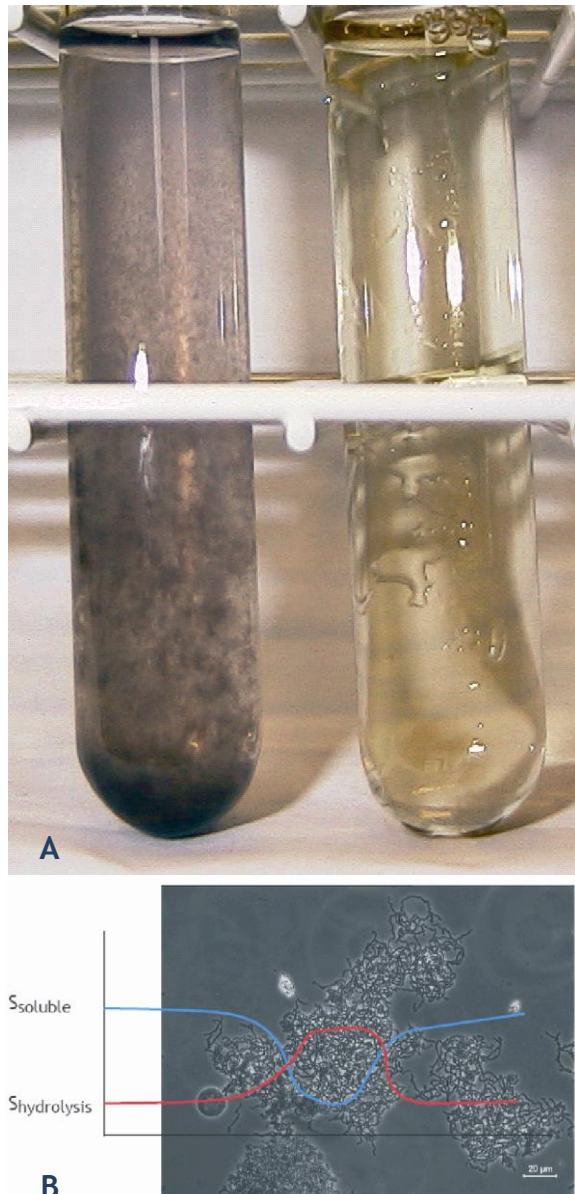
صورة مشابهة (Donaldson (1932)، نسب (Chudoba *et al.*, 1973a)) خواص الترسيب إلى خواص الخلط لحوض التهوية في الحمأة النشطة. فباستخدام أوساط استنبات مخلوط بماء ركيزة محددة تحت ظروف معملية محكومة، أوضح (Chudoba *et al.*, 1973a) أن نظم التهوية ذات الدرجات المنخفضة من الخلط المحوري ومنحنيات أعلى لتركيزات المادة الركيزة بطول النظام تخدم نمو البكتيريا الخيطية وتؤدي إلى تكوين حمأة جيدة الترسب. وقد استنتاج المؤلفون أن السبب الأساسي لانتقاء الكائنات الدقيقة المكونة للندف في وسط الاستنبات المخلوط هو منع تركيز المادة الركيزة عند جزء الدخول في النظام.



شكل ١١-٤ العلاقة بين معدل استهلاك المادة الركيزة ( $qs$ ) وتركيز المادة الركيزة ( $S$ ) بالنسبة لتكوين النندف والبكتيريا الخيطية وفقاً لنظرية الانتقاء حسابات الحركة (Chudoba *et al.*, 1973b))

وعلى أساس هذه النتائج، قام (Chudoba *et al.*, 1973b) بصياغة نظرية الاختيار بحسابات الحركة لشرح ظهور أو خمود البكتيريا الخيطية من نظم الحمأة النشطة . وكان الشرح قائماً على أساس معيار لاختيار المادة الركيزة الذاتية المقيدة بواسطة البكتيريا الخيطية والمكونة للندف. وافتراض ((Chudoba *et al.*, 1973b)) أن الكائنات الدقيقة الخيطية هي كائنات بطيئة النمو لها حد أقصى لمعدلات ( $q_{\max}$ ) وثبتت للصلة البيولوجية ( $K_s$ ) أقل من البكتيريا المكونة للندف (شكل ١١-٤). وفي النظم التي يكون بها تركيز المادة الركيزة منخفضة ( $K_s > C_s$ )، يكون لها في النظم المستمرة الماء تامة الخلط، بكتيريا خيطية ذات معدل نمو محدد أكبر من البكتيريا المكونة للندف، وبهذا تكسب المنافسة على المادة الركيزة.

الخيطية كقاعدة مطلقة في آلية الانتقاء بالنسبة للبكتيريا الخيطية، وعلى الرغم من عدم كونهما قياسات انتقاء أساسية، فإن كلاً من التخزين والتجدد (بعد الاستنزاف) يعدان العمليات الجوهرية التي تلعب دوراً أساسياً في النظم المشابهة لمفاعل الانتقاء (van Loosdrecht *et al.*, 1997). لهذا، يجب اعتبارهما في توصيف عمليات التمثل الغذائي التي تحدث في النظم المنتقحة أو غير المنتقحة.



شكل ٥-١١ (A) على اليسار حمأة تحتوي على شا مصبوع أزرق بالألوين، وعلى اليمين مادة طافية غير مصبوعة لعدم وجود الشا. (B) صورة ميكروسكوبية لنصف حمأة من وسط استنبات حمأة منشطة ينمو في الشا وتتسوده خلايا *nostocoida* يمثل الخط الأزرق تركيز المادة الركيزة لنتائج عملية التحلل المائي (photos: A.M. Martins).

إنه يمكن أن يقال بأن نظريات الانتشار ذات الصلة بذلك (Pipes, 1967; Sezgin *et al.*, 1978; Kappeler and Gujer, 1994a; Martins *et al.*, 2004c) ونظريّة الانتقاء بحسبات الحركية (Chudoba *et al.*, 1973b) هما وجهان لعملة واحدة، ولذلك فإن لهما نفس قوة التقسير وشرح الأمور.

وأحد التجارب التي تبين أنه يحتمل أن كلا النظريتين صحيح قام به Martins *et al.* (2008) (عندما تتمو البكتيريا على النشا، يكون تركيز المادة الركيزة الذائبة منخفضاً دائماً. وناتج التحلل المائي (المالتوز) يتم استهلاكه مباشرة بواسطة الخلايا التي تتمو بنشاط. في هذه الحالة يكون هناك استهلاك للمادة الركيزة عند تركيزات منخفضة، ولكن بدون تكوين منحنى للمادة الركيزة لأن النشا يتخلل مائياً داخل النصف وليس في كتلة السائل).

في هذه الحالة تم الحصول على حمأة جيدة التربسب (وفقاً للنظرية القائمة على الانتشار) ولكن النصف كانت قد تكونت مع سيادة خلايا *nostocoida* (وفقاً لنظرية الانتقاء بحسبات الحركية). وهذه الملاحظة يمكن أن تبين أن التناقض بين البكتيريا الخيطية والبكتيريا اللاخيطية يعتمد على نشوء انحدار الانتشار (شكل ١١-٥) بالنسبة لنظم الغشاء الحيوي (van Loosdrecht *et al.*, 1995).

### ٣-٥-١١ نظرية إنتقاء التخزين

يفترض، نمطياً، أن الكائنات الدقيقة اللاخيطية تظهر قدرتها على تخزين المادة الركيزة عند تركيزات مادة ركيزة عالية. هذه القدرة يفترض أنها تعطي ميزة إضافية للبكتيريا اللاخيطية في نظم الحمأة النشطة عالية الحركة مثل الأحواض الدفقية، SBR ونظم الانتقاء (M. den Eynde *et al.*, 1983). ومع ذلك، فقد بينت الدراسات الحديثة أن الحمأة المنتقحة ربما كان لها نفس - وربما أعلى - القدرة على تخزين من الحمأة جيدة التربسب (Beccari *et al.*, 1998; Martins *et al.*, 2003b). كذلك تظهر دراسات أوساطة الاستنبات *Microthrix* النقية والمختلطة أن بعض البكتيريا الخيطية مثل *paricella* يمكن أن تكون لها قدرات تخزين عالية في جميع الظروف البيئية (الهوائية، غائبة الأكسجين، الاهوائية) (Nielsen *et al.*, 2002) ويمكن أن يتم تمثيل المادة المخزونة غذائياً لتوليد الطاقة أو إنتاج البروتين خلال فترات ندرة الغذاء، والتي يمكن أن تمثل ميزة انتقائية قوية لهذه الكائنات الدقيقة في التناقض بين البكتيريا الخيطية واللاخيطية. ولا يمكن اعتبار كفاءة التخزين الأفضل لدى البكتيريا

الأكسجين في تركيزات أقل، فهذا يؤدي إلى انتفاخ الحمأة بصورة مماثلة لـ COD القابل للتحلل الحيوي السريع.

والتأثير المشترك لتركيز الأكسجين وتركيز المادة الركيزة القابلة للتحلل الحيوي السريع على خواص الحمأة مماثل في شكل ٦-١١. ويجب تركيز المادة الركيزة الفعال أن ينظر له مرتبًا بثابت القدرة على الاتحاد بين الكائنات في المادة الركيزة، لهذا تستخدم في ذلك النسبة بين المعدل الأقصى وال حقيقي للمادة الركيزة. ومحظوظ الأكسجين الذي يbedo أنه مرتب فقط بالفترة التي يتألف فيها المادة الركيزة القابلة للتحلل الحيوي السريع، وقد ينتج عن مطلب كون الجزء الابتدائي من نظام الحمأة النشطة ذي تدفق كثلي قد أدى إلى تطوير مفاعلات انتقاء لمنع الانتفاخ. وكل من النظريتين الخاضتين بانتفاخ الحمأة (نظيرية الانتقاء على أساس الانتشار A/V أو نظرية الانتقاء على أساس حسابات الحركة) يدعمان هذا المنهج.

### ٦-١١ مفاعل الانتقاء

يعرف حوض الانتقاء بأنه الجزء المبدئي لمفاعل حيوي، ويتميز برقم تشتت منخفض وانحدار كلّي كافي في تركيز المادة الركيزة (Chudoba *et al.*, 1973b; Rensink, 1974) ويمكن أيضًا أن يكون منطقة صغيرة منفصلة مبدئية في مفاعل حيوي تتلقى تدفقات المياه الداخلية والحمأة الراجعة ولها معدل امتصاص عاليٌّ لـ COD القابلة للتحلل الحيوي السريع، مع تقريباً إزالة كاملة لـ COD القابلة للتحلل الحيوي السريع (Jenkins *et al.*, 1993a). في النظم المشابهة لأحواض الانتقاء، تتعرض الكائنات الدقيقة لفترات بها (ولاتم أو وفرة) وأخرى ليس بها (مجاعة أو تجدد) مادة ركيزة خارجية. والخلاصة أن نظام حوض الانتقاء المثالى هو إما يكون مفاعل تسلسل دفعي (SBR) يتم منه بالنبض أو SBR يتم منه بصورة ساكنة.

### ٦-١١ الإجراءات العلاجية

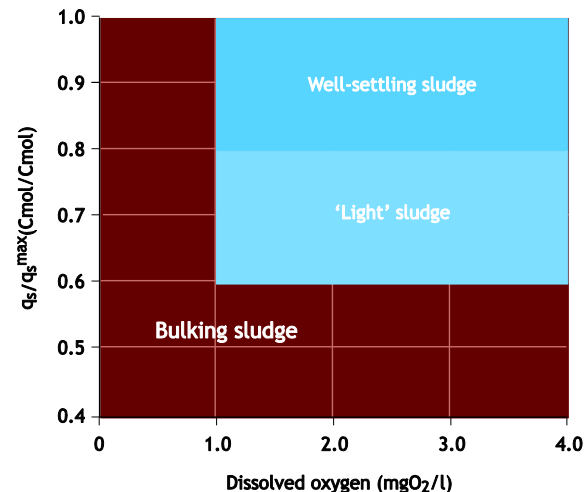
هناك استراتيجيات يمكن اتباعها بصورة أساسية لمنع انتفاخ الحمأة، أي طرق خاصة وطرق غير خاصة. والطرق غير الخاصة تشمل تقنيات مثل: الكلورة، المعالجة بالأوزون وإضافة فوق أكسيد الهيدروجين. وأساس تطبيق هذه الطرق بسيط تماماً / حيث إن البكتيريا الخيطية المسيبة لانتفاخ الحمأة توجد غالباً خارج الندف، فهي تكون أكثر عرضة للأكسدة من البكتيريا المكونة للندف. لاحظ أن هذا التفسير يتفق مع الافتراض المبني على الانتشار للتفاف بين البكتيريا الخيطية. وتستخدم الكلورة بصورة واسعة في الولايات المتحدة والإجراءات العملية لتطبيقها موثقة جيداً (e.g. Jenkins *et al.*, 1993b). واستخدامها في أوروبا محدود نظراً لاعتبارات بيئية بشأن احتمال تكون مخلفات غير مرغوبية مثل المركبات العضوية المهاجنة (halogenated organic compounds) . وهناك جانب سلبي آخر هو أن البكتيريا بطيئة النمو مثل تلك المسيبة للنيترة، عندما تتأثر بالمواد المؤكسدة تأخذ زمناً طويلاً حتى تتعافي، مما يحتمل أن يؤدي إلى تدهور نوعية المياه الخارجية. وفوق ذلك، فإن الطرق غير الخاصة لا تزيل أسباب النمو المكثف للكائنات الخيطية وتتأثرها بكون عابراً. نفس الشيء ينطبق على طرق المقاومة قصيرة الأمد، مثل إعادة توزيع الكتلة الحيوية من المروقات إلى أحواض التهوية و/ أو زيادة معدل إخراج الحمأة. والطرق الخاصة هي طرق وقائية يكون هدفها تشجيع نمو التجمعات البكتيرية المكونة للندف على حساب ترکيبات البكتيريا الخيطية. والتحدي هو أن نجد الظروف البيئية المواتية في محطة معالجة حمأة نشطة للوصول لهذا الهدف، لأن نجاح تطبيقها سيسمح بالتحكم الدائم في الانتفاخ في نظم الحمأة النشطة بطريقة مستدامة وهذه الطرق يجب أن تتطور ويتم تبنيها بصورة مفضلة.

وحتى الآن، فإن الإجراءات الوقائية في انتفاخ الحمأة لا تعتمد على معرفة وظائف أعضاء (فيزيولوجيا) و/ أو حسابات حرارية نوع معين من البكتيريا الخيطية، ذلك بالرغم من التركيز الكبير على الدراسات الخاصة بتحديد البكتيريا الخيطية الموجودة. والإجراءات الوقائية العامة يبدو أنها تتفق على أن المواد الركيزة القابلة للتحلل الحيوي السريع تحتاج لأن تستهلك في تركيزات مادة ركيزة عالية. هذا يعني أن في جزء المدخل من عملية الحمأة النشطة تكون هناك حاجة لخواص هيدروليكيّة من نوع أحواض الدفق الكثلي حتى يتم استهلاك COD القابل للتحلل، بعدها يمكن استخدام حوض كامل الخلط. وإذا استهلك

### ١١-٦-١ أحواض الانتقاء الهوائية

حتى نهاية الثمانينيات، كان مطلوبًا فقط إزالة الكربون العضوي في معظم البلاد، وكان دائمًا ما يفضل نموذج النظم الهوائية التامة مع عادة تغذية وخلط تام. وفي الولايات المتحدة، كانت النظم في معظم الأحوال ذات معدلات تحمل عالية مع زمن مكث حمأة (SRT) أقل من ٥ أيام. وتحت هذه الظروف، كان حدوث انتفاخ الحمأة يعزى بصورة أساسية إلى النمو المكثف للبكتيريا الخيطية مثل نوع  $N_{12}$  ونوع  $N_{1701}$ . وفي أوروبا وجنوب أفريقيا، تم إنشاء محطات ذات معدلات تحمل منخفضة، مثل قنوات الأكسدة ونظم التهوية الممتدة. وفي السبعينيات، كان مطلوبًا نظام أكثر صرامة فيما يختص بانبعاثات المواد المغذية، خاصةً انبعاثات الأمونيا، في أوروبا والولايات المتحدة. ومن أجل تحقيق هذه المتطلبات كان على محطات معالجة مياه الصرف الصحي أن يتم تحديدها وتم عمل تحسينات على قدرات النيةارة البيولوجية. وتم تحسين نظم التهوية، حتى يتم الحفاظ على البكتيريا المساعدة للنفثة في النظام، كان دائمًا ما يتم زيادة زمن مكث الحمأة (SRT) إلى ما يزيد عن ١٠ أيام. وفوق ذلك، أصبحت نظم التهوية المقاطعة أكثر انتشارًا حيث إنها تسمح بدرجة معينة من إزالة النيةارة. وفي هذه الظروف، يكون انتفاخ الحمأة أساسًا بسبب تكاثر *Microthrix parvicella* ونوع  $N_{12}$  ونوع  $N_{41}$  ونوع  $N_{75}$  ونوع  $N_{581}$  ، وأدت هذه الملاحظات إلى تعريف ما يسمى "مجموعة البكتيريا الخيطية منخفضة F/M" بواسطة Jenkins et al. (1993). وتم تتفيد أحواض الانتقاء هوائية، وهي منطقة خلط صغيرة (هوائية أو غائبة الأكسجين) أو منطقة تلامس (بدون تهوية)، لمنع انتفاخ الحمأة الناتجة الذي عزي في العديد من الحالات إلى النمو المكث لنوع  $N_{21}$ ، *Sphaerotilus natans*، *Thiothrix spp.*، ولكن لا تكون دائمًا ناجحة في حالة *Microthrix parvicella*.

وزمن التلامس، وهو قياس تصميمي نمطي لأحواض الانتقاء، له تأثير قوي جدًا وغير خططي على قابلية الحمأة للترسب (Martins et al., 2003a). وعندما يكون زمن التلامس غير كافٍ، فإن المادة الركيزة الذائية لا تستهلك تماماً في منطقة التلامس، ويتم حملها إلى حوض التهوية الرئيس. في هذه الحالة، سيحدث نمو الكائنات الخيطية نتيجة لاستهلاك المادة الركيزة في تركيزات منخفضة في حوض التهوية. وفي الناحية الأخرى، عندما يكون زمن التلامس طويلاً جدًا لحد ما، سيكون تركيز المادة الركيزة منخفضًا، مما يترتب على ذلك نمو الكائنات الدقيقة النمطي للأحواض كاملة الخلط، والذي يشجع نمو الكائنات الدقيقة الخيطية أيضًا. والتأثير القوي لحوض التلامس الكبير جداً أو الصغير



شكل ٦-١١ تأثير تركيز الأكسجين والمادة الركيزة المتاحة (والأخيرة ممثلة بمعدل واقعي لاستهلاك المادة الركيزة بالنسبة لأقصى معدل لها) على نوع الحمأة المنكونة في عملية حمأة منشطة (Martins et al. 2003b).

وقد ثبت أنه في مثل هذه النظم يمكن أن يتم تكوين ما هو عكس انتفاخ الحمأة، وهو تكوين الحمأة الهوائية الحبيبية (Beun et al., 1999). ففي حوض الانتقاء تتعرض الكائنات الدقيقة إلى بيئات معدل نمو عالي وتكون قادرة على مراكمه المادة الركيزة كمنتجات تخزين داخلية في خلاياها (تخزين)، ويجب حينئذ أن تتوارد فترة طولية كافية (مرحلة هوائية) بدون مادة ركيزة (معدل نمو بطيء أو مناخ نقص غذائي) حتى يعاد إنشاء القدرة التخزنية للخلايا (Van Loosdrecht et al., 1997; Beun et al., 1999). وبسرعة، تم تركيب أحواض الانتقاء بصورة كاملة في نظم الحمأة النشطة ولا تزال أكثر الآليات الهندسية المطبقة على مستوى العالم لمنع ظاهرة انتفاخ الحمأة. وبرغم ذلك، لا يزال هناك تقارير بصورة منتظمة ترصد فشل أحواض الانتقاء في التحكم في انتفاخ الحمأة (مثلاً في Ekama et al., 1996b). وليس واضحًا إن كان مثل هذا الفشل هو نتيجة للتصميم السيئ لحوض الانتقاء، أو للظروف العابرة في نظام المعالجة البيولوجية أو عوامل أخرى التي أحدثت تأثيرًا، لحد ما، في ديناميكيّة تجمعات البكتيريا بصورة أو بأخرى معطية ميزة تنافسية لصالح البكتيريا الخيطية. وبالنسبة لمنع الانتفاخ بسبب نوع *parvicella* في عمليات الإزالة البيولوجية للمواد المغذية، يبدو أن أحواض الانتقاء تفشل في ذلك (Eikelboom, 1994; Ekama et al., 1996b; Kruit et al., 2002) أو أنها تكون غير فعالة. فمختلف أحواض الانتقاء ومتابعتها المحتملة سيتم شرحها باختصار في الأجزاء التالية. ونجد نظرة عامة على إرشادات تصميم أحواض الانتقاء في جدول ٢-١١.

التأثيرات السلبية على قابلية الحمأة للترسب يمكن أن تزداد سوءاً عن الحال مع حوض انتقاء كامل الخلط مبالغ في تصميمه (كبير جداً) (Martins *et al.*, 2003b). وفوق ذلك يكون التحكم في عملية التهوية في منتهى الأهمية، ويجب أن توضع المسحات في أول مقصورة، حيث يكون استهلاك الأكسجين في أعلى معدلاته (جدول ٢-١١) وليس، كما هو الحال غالباً، في نهاية حوض الانتقاء.

#### ٢-١-٦-١١ أحواض الانتقاء غير المهواءة

كما في حالة أحواض الانتقاء الهوائية، يجب إزالة جميع COD القابلة للتحلل الحيوي السريع في المفاعلات غائبة الأكسجين واللاهوائية (أحواض الانتقاء)، مع منع دخول أي COD قابل للتحلل الحيوي السريع إلى المرحلة الهوائية، والذي لو حدث، فإنه قد يعطي الفرصة للبكتيريا الخطية (Kruit *et al.*, 2002). وفوق ذلك، فإن الأكسجين والنترات يجب أن يغيباً من المفاعل اللاهوائي، والأكسجين من المفاعل غائب الأكسجين. وقد تضييف تدفقات التدوير، بدون قصد، إلى إدخال الأكسجين لمثل هذه الأحواض للانتقاء. بالإضافة إلى تعطيل عملية الإزالة البيولوجية للفوسفور EBPR / أو نشاط إزالة النitrate، فإن وجود ظروف منخفضة الاحتياج للأكسجين في المراحل اللاهوائية / أو غائبة الأكسجين، والتي يمكن على سبيل المثال أن تعزى إلى انتشار الأكسجين خلال سطح السائل (Plósz *et al.*, 2003)، أو إلى تدفق الحمأة الراجعة/ تدفق السائل في المضخات اللولبية أو عند حواجز المياه الطافية، يمكن أن يؤدي إلى سوء خواص ترسيب الحمأة.

#### ٣-١-٦-١١ أحواض الانتقاء غائبة الأكسجين

توضع معايير تصميم أحواض الانتقاء غائبة الأكسجين أساساً على نسبة COD القابلة للتحلل الحيوي السريع مقابل النitrates الداخلية إلى المفاعل (Ekama *et al.*, 1996b). ونجد في أحواض الانتقاء أن جزءاً هاماً من COD القابل للتحلل الحيوي السريع يتوقع أن يتحول إلى منتجات مخزنة، فإن النسبة تكون أعلى من المعدل النطوي لإزالة النitrata المباشرة (حوالى ٩-٧ مجم COD قبل للتحلل الحيوي السريع في كل مجم  $\text{N}-\text{NO}_3$ ). وقد وجد أن نوع الخلط له تأثير أقل أو لا تأثير له مطلقاً، عند مقارنته بحوض الانتقاء المهوء. ولهذا فإن تصميمات أحواض الانتقاء غائبة الأكسجين من حيث المبدأ تكون أكثر استقراراً بالنسبة لاختلافات التصرف والتصميم المحدد، طالما أن النitrates تبقى متوفرة بزيادة (Martins *et al.*, 2004b). وفي النظم كاملة النطاق يكون صعباً تحقيق موازنة حمل النitrates لحمل

الحجم على دليل عمر الحمأة SVI، يجعل عملية التصميم الجيد أكثر صعوبة (شكل ٧-١١).



شكل ٧-١١ حوض انتقاء هوائي (photo: M.C.M. van Loosdrecht)

وفي النظم التي يكون لها أنمط تعذية عالية الديناميكية، مثل الحرارة والتتدفق واختلافات الأحمال، كما في نظم معالجة مياه الصرف الصحي، لا يسهل عمل تصميم جيد وقد يكون سبباً مبرراً للتقدير المترکرة عن فشل أحواض الانتقاء الهوائية. لهذا - فإنه في الواقع العملي - يكون متوقعاً أن يكون ضمان اندثار كبير قوي لتركيز المادة الركيزة فقط في نظم الدفق الكتني، كما في القنوات الطويلة ( تكون نسبة الطول - العرض أكثر من ١٠ : ١ ) وأحواض التلامس المقسمة إلى مقصورات أو نظام SBR المغذي بالنبض، وسوف تعمل جيداً تحت الظروف عالية الديناميكية. وفوق ذلك، فإن التقسيم المرحلي المناسب يمكن أن يحسن نظم الحمأة النشطة التي تكون محدودة ديناميكياً (Scuras *et al.*, 2001).

وقد تم إدراك والتحقق من ضرورة الحفاظ على حد أدنى من تركيز الأكسجين المذاب DO كدالة من تحمل المادة العضوية الذائبة أو معدل امتصاص المادة الركيزة الذائبة في حوض الانتقاء الهوائي، وذلك في عدة دراسات، كما تم اقتراح مخططات عمل (شكل ٧-١١-٥). وبالرغم من أن زمن التلامس الموصى به في حوض الانتقاء الهوائي صغير جداً، فإن كمية الأكسجين المطلوبة تكون حوالي ١٥ Jenkins *et al.*, 1993a; Ekama *et al.*, 1996a; and Martins *et al.*, 2003b). هذا يؤكد أهمية الإمداد الكافي للأكسجين في حوض الانتقاء الهوائي. وإذا حدث في حوض انتقاء هوائي مقسماً إلى مقصورات (تدفق كتني) وكان له معدل تهوية منخفض جداً، فإن

امتصاص المواد الركيزة البسيطة الذائبة في المرحلة اللاهوائية وتخزينها في صورة بوليبيودروكسي الأكونات (PHA). ومخزون الطاقة الذي يسمح باليات الامتصاص والتخزين يكون، مع ذلك، مختلفاً في النوعين من البكتيريا، فتستخدم متعددة الفوسفات في حالة الكائنات المراكمة للفوسفات، PAOs والجليكوجين في حالة الكائنات المراكمة للجليكوجين. وهذا التنويع في التمثيل الغذائي يعطي مرونة كبيرة لخوض الانقسام اللاهوائي في عملية إزالة الحمل العضوي، بعيداً عن حدوث إزالة الفوسفور. وفوق ذلك، بالرغم من التنوع الكبير في PAOs، GAOs، PAOs، فإن البكتيريا الخيطية لم تلاحظ حتى الآن مع هذا النوع من التمثيل الغذائي.

وكنتيجة لتواجد واستهلاك COD القابل للتحلل الحيوي السريع في المرحلة اللاهوائية، يتراكم، POA، GAOs في الحمأة ويُجبر الكائنات الهوائية، فرضاً، على الانخفاض في العدد، حيث إنها في هذه الحالة تقضي المادة الركيزة في المرحلة الهوائية. وبهذا، كلما زادت إزالة المادة الركيزة من المرحلة اللاهوائية، والذي يعني أيضاً مادة الركيزة أقل في المرحلة التالية، كلما كانت خصائص الترسيب في الحمأة النشطة أفضل. وفوق ذلك، فالحمأة الغنية بالبكتيريا متعددة الفوسفات، تترسب عادة بصورة أفضل لأنها تكون تجمعات كثيفة وفوسفاتات متعددة متداخلة الخلايا، بالاقتران مع التربس الكيميائي للfosfoglycogen، مما يزيد من كثافة الحمأة. وظروف الخلط في أحواض الانقسام اللاهوائية، كما في أحواض الانقسام غائبة الأكسجين لا يبدو أنها ذات أهمية حرجة. وفوق ذلك، فإن انتقال COD إلى المرحلة المهاوية يكون في الواقع ذي تأثير مقييد محدود، مقارنة بالظروف الهوائية، وهذا يعني أن تصميم حوض الانقسام اللاهوائي لا يكون حرجاً بدرجة كبيرة (Martins *et al.*, 2004a) وقد أكدت التقارير الأخيرة على نجاح أحواض الانقسام اللاهوائية في التحكم في انتفاخ الحمأة، حتى عندما تكون *Microthrix parvicella* هي البكتيريا الخيطية السائدة (Kruit *et al.*, 2002). ومع ذلك، فإن حوض الانقسام اللاهوائي، لا يمكن أن يستخدم دائمًا. على سبيل المثال، لا يوصى باستخدامه في تدفقات مياه الصرف الصحي في مركبات الكبريت. والظروف اللاهوائية يمكن أن تساعد على الإنتاج الأكثر لمركبات الكبريت المختزلة، والتي يمكن استخدامها في المرحلة الهوائية من جانب البكتيريا الخيطية المؤكدة للكبريت (Eikelboom, 2000).

COD القابل للتحلل الحيوي السريع، حيث إن هناك اختلافاً يومياً ودرجة من إزالة النبيرة يحدثان في المروق الثانوي.

وتكون الفترات ذات تركيز النباتات المنخفض أو الظروف اللاهوائية المؤقتة في أحواض الانقسام غائبة الأكسجين متوقعة. وهذه الظروف ليست بالضرورة ضارة بخواص تربس الحمأة لأنه في حوض الانقسام غائب الأكسجين في مفاعل التدفق يمكن أن يتم تخزين جزء هام من COD القابل للتحلل الحيوي السريع بواسطة الكائنات عضوية التغذية (Beun *et al.*, 2000) أو تستهلك بواسطة الكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs) أو بواسطة الكائنات المراكمة للجليكوجين غير متعددة الفوسفات (GAOs). ومع هذا، فإن تربس COD القابل للتحلل الحيوي السريع إلى حوض التهوية، وبالتالي انتفاخ الحمأة، يمكن حدوثه لو كان حوض الانقسام غائب الأكسجين له قدرة تخزين منخفضة (مثل في النظم تامة الخلط). والمطلوب مزيد من البحث للكشف عن أهم العوامل في التناقض بين هذه الكائنات الدقيقة. وفي نفس الوقت، وحتى يتم تصميم حوض انقسام غائب الأكسجين كامل ويعتمد عليه، ينصح أولاً بأن يتم إجراء دراسات على محطة تجريبية، وعندئذ فقط يتم التوسيع في المنظومة. والصراع من أجل تركيزات نباتات منخفضة في المياه الخارجية سوف يؤدي على أية حال إلى تدوير الحمأة مع محتوى نباتات قليل، مما سيحد من استخدام أحواض الانقسام غائبة الأكسجين.

#### ٤-١-٦-١١ أحواض الانقسام اللاهوائية

في الظروف اللاهوائية (مثل تلك المشابهة لعمليات جامعة كيب تاون (UCT) التامة، يتم امتصاص المادة الركيزة الذائبة، وبشكل أساسى الأحماض الدهنية المتطربة وبعض المواد الركيزة البسيطة الأخرى، بعدها يتم تخزينها، غالباً. ويتبع تصميم أحواض الانقسام اللاهوائية حساب نسبة معدل امتصاص COD القابلة للتحلل الحيوي السريع إلى معدل إطلاق الفوسفور، والمطلوبة من أجل إزالة الفوسفور، مع التأكيد على أنه في النهاية لا يتم دخول COD قبل للتحلل الحيوي السريع إلى حوض التهوية الرئيس (جدول ٢-١١). هذه الظروف تم ترتيبها في نظام الحمأة النشطة لتشجيع نمو الكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs). ومع ذلك فهناك مجموعة أخرى من البكتيريا تعرف بالكائنات المراكمة للجليكوجين غير متعددة الفوسفات (GAOs)، يمكن أن تنمو بصورة جيدة تماماً في ظروف مشابهة (Filipe *et al.*, 2001). وكلا النوعين من البكتيريا قادر على

جدول ٤-١١ إرشادات تصميم حوض الانتقاء الموصى بها لأحواض الانتقاء الهوائية وغانية الأكسجين واللاهوائية في نظم معالجة مياه الصرف الصحي البلدية

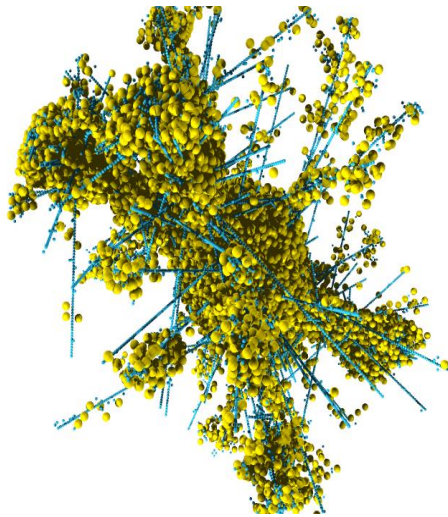
القياس المستخدم	القيمة	المراجع
<b>حوض الانتقاء الهوائي</b>		
عدد المقصورات	$\leq 3$	Jenkins et al. (1993a)
زمن التلامس	١٥-١٠ دقيقة اعتماداً على الحمل والحرارة وتركيب مياه الصرف الصحي (أي جزء COD القابل للتحلل الحيوي السريع).	Still et al. (1996)
معدل تحمل الحمأة	١٢ (أول مقصورة) ٦ (ثاني مقصورة) و ٣ (ثالث مقصورة) كجم COD/ كجم يوم	Jenkins et al. (1993a)
تحميل الندف	١٥٠-٥٠ جم TSS/ كجم (أول مقصورة)	Kruit et al. (1994)
COD تركيز	$\leq 2$ مجم $O_2/L$ ، ولكن يعتمد على معدل تحمل الحمأة ومعدل تحمل الندف و/ أو معدل امتصاص المادة الركيزة. يوضع جهاز الإحساس في المقصورة الأولى	Sezgin et al. (1978), Albertson (1987), Martins et al. (2003b)
<b>حوض الانتقاء غائبة الأكسجين</b>		
عدد المقصورات	$\leq 3$	Jenkins et al. (1993a)
معدل تحمل الحمأة	٦ (أول مقصورة) ٣ (ثاني مقصورة) و ١،٥ (ثالث مقصورة) كجم MLSS يوم	Jenkins et al. (1993a)
زمن التلامس	٦٠-٤٥ دقيقة	Kruit et al. (2002)
$(RBCOD/NO_3-N)_{consumed}$	غالباً حوالي ٩-٧ مجم RBCOD/ مجم NO <sub>3</sub> -N نتيجة لتخزين المادة الركيزة.	Jenkins et al. (1993a), Ekama et al. (1996a), Van Loosdrecht et al. (1997)
<b>حوض الانتقاء اللاهوائي</b>		
عدد المقصورات	$\leq 3$ قنوات طولية (نسبة طول إلى عرض أكبر من ١٠ : ١)	Albertson (1987), Kruit et al. (2002)
زمن التلامس	٢-١ ساعة	Kruit et al. (2002)
$(COD_{VFA+fermentable}/PO_4-P)_i$	٢٠-٩ جم COD/ مجم P	Wentzel et al. (1990), Smolders et al. (1996)

والذي يطبق حالياً بنجاح في هولندا على نطاق كامل في ١٢ محطة معالجة.

## ٧-١١ النمذجة الرياضية

لدراسة النظم البيئية المشابكة، مثل أواسط استabilities الحمأة النشطة ، والتي تتفاعل فيها عوامل عديدة، يمكن أن تكون النمذجة الرياضية أداة مفيدة جداً. وقد تم إنجاز تقدماً ملحوظاً في هذا المجال بالرغم من الشباك الكبير للحسابات الحركية للكائنات المكونة لوسط الحمأة النشطة. ونماذج الحمأة النشطة (ASM1, 2, 2d and 3) (المنشورة بواسطة مجموعة IWA عن النمذجة الرياضية لتصميم وتشغيل المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي تعد أمثلة للنماذج المفيدة

وقد أظهرت الدراسات الحديثة في هولندا أن الحمأة جيدة التربة ( $SVI < 120$  مل/ جم مع قيمة عامة تحت ١٠٠ مل/ جم) يمكن الحصول عليها في نظم الإزالة البيولوجية للمواد المغذية كاملاً في النطاق، بواسطة تطبيق مفاعلات انتقاء ذات دفق كتلي مراقبة جيداً غائبة الأكسجين (Kruit et al., 2002). وأحد العوامل محتملة الأهمية والذي أدى إلى إمكانية أفضل لترسب الحمأة، كان إدخال مفاعل هوائي بعد المرحلة غائبة الأكسجين / الهوائية، للإحداث المتزامن لتركيز أمونيوم منخفض ( $> 1$  مجم N/L) وتركيز أكسجين DO عالي ( $< 1,5$  مجم  $O_2/L$ ) (Kruit et al., 2002; Tsai et al., 2003). وأحد أمثلة نظم المعالجة المصمم على أساس هذه الاعتبارات هو (Van Loosdrecht et al., 1998) BCFS®.



شكل ٨-١١ نمذجة لتركيب الندف بالبكتيريا الخيطية والمكونة للندف  
(image: Martins *et al.*, 2004c)

لذلك وضعت الدراسات التالية في اعتبارها كلاً من التركيب البنائي البكتيري للندف وخواص النمو المتكيفة للأوضاع للبكتيريا الخيطية (النمو القصيلي أحادي الاتجاه) (Takács and Fleit, 1995). هذه الدراسة كانت أول محاولة لربط خواص التركيب البنائي مع وظائف أعضاء (فيسيولوجيا) البكتيريا الخيطية واللاخيطية. وقد تم وضع ثلاث مجموعات من الكائنات الدقيقة (المكونة للندف والخيطيات ذات الأكسجين الذائب المنخفض والخيطيات ذات  $F/M$  المنخفض) في الاعتبار، مع قياسات حسابات الحركة، مع إتباع الاتجاه المبين في نظرية اختيار حسابات الحركة، وسيارات وعوائق مختلفة للمواد الركيزة الذائبة والأكسجين الذائب، وتمت نمذجتها جميعاً. وقد أظهرت نمذجة تركيبة الندف النشطة تحت الظروف المحكومة للانتشار، كما كان متوقعاً، أن البكتيريا الخيطية تسود في البيئات ذات المواد الركيزة الذائبة والأكسجين المذاب المحدود. ولم يفرق المؤلفون بين تأثير قياسات حسابات الحركة وتأثير البناء للخلايا، بهذا النمط.

وحديثاً، استخدم (Martins *et al.*, 2004c) نموذجاً سابقاً يستتبع التركيب البنائي للغشاء الحيوي (Picioreanu, 1998) لندف الحمأة النشطة. وقد بين هذا المنهج أن منحني الانتشار (النفاذ) يكون أكثر أهمية للتركيب البنائي للندف من الفارق في ثوابت الصلة البيولوجية بين مختلف الكائنات، مما يدعم النظرية القائمة على منحني الانتشار في اختيار البكتيريا الخيطية.

في دراسة حسابات الحركة للكائنات المكونة لوسط الحمأة النشطة . وكلما زادت المعرفة بوظائف الأعضاء (فيسيولوجي) البكتيرية، فإن هذه النماذج تتطور باستمرار (شكل ٨-١١). ومثال على ذلك إدخال عمليات التخزين في نموذج ASM3. وهذه محاولة أولى للسماح بنمذجة التمثيل الغذائي تخزين البوليمرات، وللوصف الأفضل للتحولات التي تحدث في النظم شبيهة أحواض الانتقاء. وتتوفر حالياً نماذج التمثيل الغذائي الحديثة، رابطة أفضل بين حسابات الحركة والكيمياء الحيوية لعملية التخزين (Beun *et al.*, 2000) وسوف تساهم بالتأكيد في توصيف ونمذجة عمليات التمثيل الغذائي التي تحدث في حوض الانتقاء. وبالرغم من التفاصيل الكبيرة لهذه النماذج، فإن نمو البكتيريا الخيطية لا يزال، وكذلك انتفاخ الحمأة، أمراً لا يمكن التنبؤ به.

والمذاج التي تستطيع التنبؤ بخواص التربة للحمأة النشطة تعد في مرحلة مبكرة من وضعها. وهناك بعض النماذج المتوفّرة فعلاً لاستبيان تطور البكتيريا الخيطية واللاخيطية، إما لأنواع مزدوجة أو مجموعات متنافسة (مثل البكتيريا المكونة للندف والخيطيات والخيطيات منخفضة DO والخيطيات منخفضة  $F/M$ ) بالنسبة لمادة ركيزة فردية أو مجموعة من المواد الركيزة (مثل COD القابلة للتحلل الحيوي السريع أو COD بطيئة التحلل الحيوي) (Kappeler and Gujer, 1994a; Takács and Fleit, 1995). وهذه النماذج يمكن أساساً تجميعها في مجموعتين: واحدة تهتم بوظائف الأعضاء البكتيرية (الفيسيولوجيا) ونمذاج حسابات الحركة – والحركة الحيوية، والأخرى تهتم بكل من الفسيولوجيا وحسابات الحركة والبناء التركيبي للبكتيريا. وتعد آلية النقل الانتشاري (النفاذية) للمواد الركيزة إلى ندف الحمأة النشطة عنصراً هاماً في التنافس بين البكتيريا المكونة للندف والبكتيريا الخيطية. وقد استطاع (Kappeler and Gujer, 1994a) أن COD القابلة للتحلل الحيوي السريع قد تشجع نمو الكائنات الدقيقة الخيطية نتيجة مقاومة النفاذية للمادة الركيزة في الندف البيولوجي (الحيوي). وقد اقترحوا تكامل هذا السلوك مع نماذج الحمأة النشطة التقليدية (الفصل الرابع عشر). وقد تم اعتبار أن معاملات نصف التشبّع في COD القابل للتحلل الحيوي السريع الظاهر، بالنسبة للكائنات الخيطية، منخفضة عن تلك الخاصة بالكائنات غير الخيطية، لتمثيل الفوارق في مقاومة النفاذية للمادة الركيزة. وهذا المدخل يعطي نتائج واقعية. ومع ذلك، فليس من الممكن حتى الآن التنبؤ عن SVI للحمأة أو خواص تربة الحمأة.

أيضاً سيقوم اختيار البكتيريا بطيئة النمو بتحسين SVI. لهذا كان من السهل دائماً الحصول على حمأة حبيبية لا هوائية أو حمأة حبيبية منيرة (شكل ١٠-١١).

واستخدام أحواض الانتقاء اللاهوائية يؤدي لانتقاء مجموعة من البكتيريا (البكتيريا المراكمة للغوسفات والمراكمة للجليكوجين) مع معدل نمو أقل منخفض عن البكتيريا عضوية التغذية. ولهذا فإن لها ميزة إضافية على أحواض الانتقاء الهوائية. واختيار هذا النوع من الظروف، يؤدي إلى تكوين حمأة حبيبية هوائية مستقرة (de Kreuk *et al.*, 2004).

## ٩-١١ الخلاصة

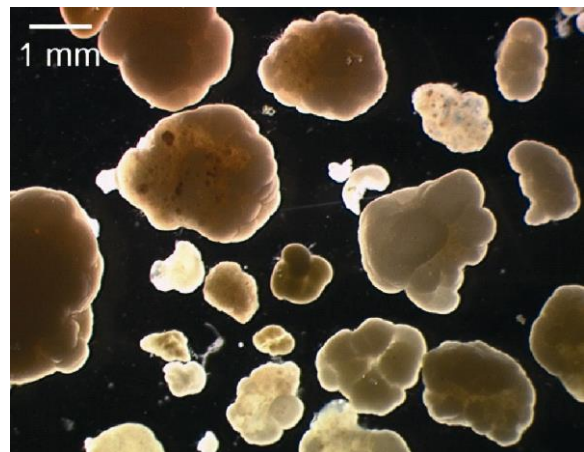
الحمأة المنتقحة واحدة من أهم مشاكل خواص الحمأة النشطة. وهناك مستوى كافٍ من التفهم، على الأقل عند المستوى المطلوب للتحكم في المشكلة عملياً. على سبيل المثال، فإن نظام حمأة منشطة للإزالة البيولوجية للمواد المغذية BNR مصمم لتقليل انتفاخ الحمأة لأنى حد يجب أن تكون له الخواص العامة التالية: (i) أحواض انتقاء في إزالة المواد الركيزة المعقدة (مثل الدهنيات) (ii) أحواض انتقاء في معاملات التدفق تسمح بمنحنى قوى لتركيزات المادة الركيزة بطول النظام (iii) مراحل محددة بوضوح في مفاعل التدفق (لا هوائية، غائبة الأكسجين وهوائية) مع فصل الأكسجين من المرحلة غائبة الأكسجين، والنيرات والأكسجين من المرحلة اللاهوائية (iv) تجنب التهوية المتقطعة وظروف أليف الهواء القليل و (v) تهوية جيدة للحفاظ على تركيز أكسجين مذاب عالي ( $< 1.5 \text{ mg O}_2/\text{L}$ ) وتركيز أمونيوم منخفض ( $> 1 \text{ mg N/L}$ ) في المرحلة النهائية الهوائية.

وقد أدت الأفكار الأساسية إلى عمليات تعتمد على الجانب الآخر للحمأة المنتقحة: الحمأة الحبيبية. حتى في النظم المصممة جيداً، قد يؤدي ضعف التشغيل بسهولة إلى حالات من انتفاخ الحمأة. لذلك، طالما أن العمليات الأساسية التي تحكم التركيب البنائي للحمأة لم تؤخذ في الاعتبار، فإن العبارة التي قالها (Albertson (1987) شوكود: (برغم كل ما نتعلم ونفهمه، بعض الحمأة سوف ينتفخ).

وإيجازاً، فالنمذجة يمكن أن تستخدم من أجل إجراء تقييم أفضل لدور النمو أحدادي الاتجاه للبكتيريا الخيطية، مع القدرة الأعلى المتوقعة للبكتيريا الخيطية للنمو وفقاً لمنحنى المادة الركيزة في نصف الحمأة في مجال واسع لقياسات حسابات الحركة. ويجب عمل جهود بحثية أكثر عن دور التركيب البنائي البكتيري والانتشار في هذا التناقض؛ لأن قياسات حسابات الحركة، وتحديداً معامل نصف التشبع الحقيقي للمادة الركيزة وقدرة الاختزان ومعدلات التحلل، غير معروفة بدرجة كبيرة. وهذا النوع من الدراسة قد يؤدي إلى تفهم أفضل للتناقض بين البكتيريا الخيطية واللاخيطية في البيئات الميكروبية المحكمة بالمنحنيات النطبية جداً لنظام الحمأة النشطة.

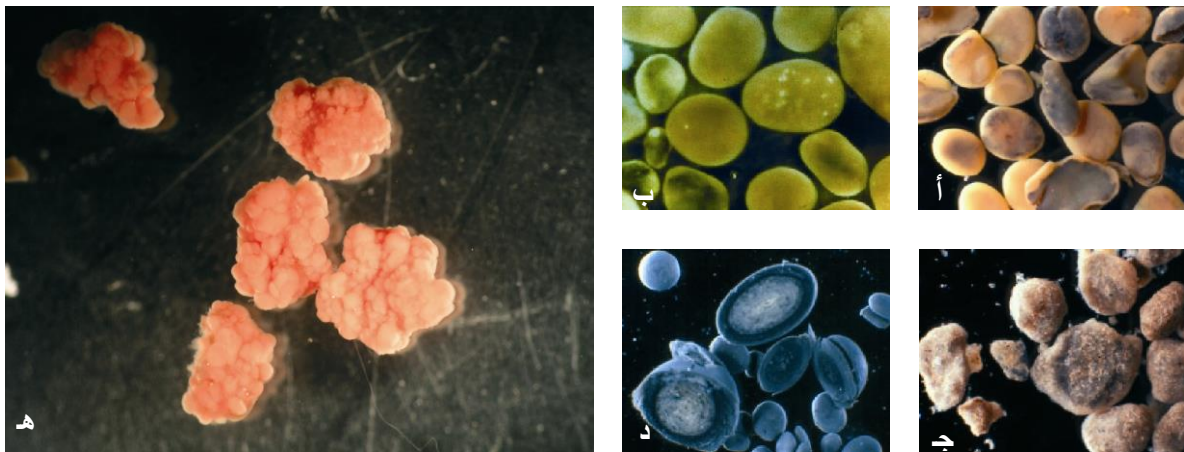
## ٨-١١ الحمأة الحبيبية

مع تفهم أن الحمأة المنتقحة تحدث عندما يزال COD القابل للتحلل الحيوي السريع في ظروف يظهر فيها انحدار حاد في تركيز المادة الركيزة خلال نصف الحمأة، تتحقق المختصون من أن حبيبات يمكن أن تكون عندما يتم وضع هذه الظروف عند أدنى حد لها (Beun *et al.*, 1999). وبشكل فعال، فإن الحمأة الحبيبية تكون على الجانب الآخر من مقياس التركيبات البنائية للحمأة من الحمأة المنتقحة (شكل ٩-١١).



شكل ٩-١١ حمأة حبيبية هوائية (صورة M.R. de Kreuk).

وبالنسبة للأغشية الحيوية، فقد تم بالفعل افتراض أن التركيب البنائي للغشاء الحيوي يعتمد على النسبة بين معدل نقل المادة الركيزة ونمو الكتلة الحيوية (van Loosdrecht *et al.*, 1995; van Loosdrecht *et al.*, 2002). هذا لا يعني فقط أن تقليل منحنى المادة الركيزة لأدنى حد على نصف الحمأة سوف يحسن SVI، ولكن



شكل ١٠ - ١١ أنواع من الحمأة الحبيبية (أ) منيترة (ب) عضوية التغذية (ج) مكونة للميثان (د) مزيلة للنيترات (صورة Biothane B.V) و (هـ) المؤكسدة للأمونيا (صورة Paques B.V)

## المراجع

- Albertson O.E. (1987) The control of bulking sludges: from the early innovators to current practice. *J. Water Pollut. Control Fed.* **59**(4), 172-182.
- Alleman J.E., Prakasam T.B.S. (1983) Reflections on seven decades of activated sludge history. *J. Water Pollut. Control Fed.* **55**(5), 436-443.
- Ardern E., Lockett W.T. (1914) Experiment on the oxidation of sewage without the aids of filters. *J. Soc. Chem. Ind.* **33**, 523-539.
- Beccari M., Di Pinto A.C., Ramadori R., Tomei M.C. (1992) Effect of dissolved oxygen and diffusion resistances on nitrification kinetics. *Wat. Res.* **26**(8), 1099-1104.
- Beccari M., Majone M., Massanisso P., Ramadori R. (1998) A bulking sludge with high storage response selected under intermittent feeding. *Wat. Res.* **32**(11), 3403-3413.
- Ben-Jacob E., Schochet O., Tenenbaum A., Cohen I., Czirók A., Vicsek T. (1994) Generic modelling of cooperative growth patterns in bacterial colonies. *Nature* **368**(3), 46-49.
- Beun J.J., Hendriks A., Van Loosdrecht M.C.M., Morgenroth E., Wilderer P.A., Heijnen J.J. (1999) Aerobic granulation in a sequencing batch reactor. *Wat. Res.* **33**(10), 2283-2290.
- Beun J.J., Paletta F., Van Loosdrecht M.C.M., Heijnen J.J. (2000) Stoichiometry and kinetics of poly-B hydroxybutyrate metabolism under denitrifying conditions in activated sludge cultures. *Biotech. Bioeng.* **67**, 379-389.
- Casey T.G., Wentzel M.C., Loewenthal R.E., Ekama G.A., Marais, G.v.R. (1992) A hypothesis for the cause of low F/M filament bulking in nutrient removal activated sludge systems. *Wat. Res.* **26**(6), 867-869.
- Casey T.G., Wentzel M.C., Ekama G.A. (1999) Filamentous organism bulking in nutrient removal activated sludge systems. Paper 11: A biochemical/microbiological model for proliferation of anoxic-aerobic (AA) filamentous organisms. *Water SA* **25**(4), 443-451.
- Chu K.H., Van Veldhuizen, H.M., Van Loosdrecht, M.C.M. (2003) Respirometric measurement of kinetic parameters: Effect of activated sludge floc size. *Wat. Sci. Tech.* **48**(8), 61-68.
- Chudoba J., Ottová V., Madera V. (1973a) Control of activated sludge filamentous bulking - I. Effect of the hydraulic regime or degree of mixing in an aeration tank. *Wat. Res.* **7**(9), 1163-1182.
- Chudoba J., Grau P., Ottová V. (1973b) Control of activated sludge filamentous bulking - II.

- Selection of microorganisms by means of a selector. *Wat. Res.* **7**(10), 1398-1406.
- De Kreuk M.K., van Loosdrecht M.C.M. (2004) Selection of slow growing organisms as a means for improving aerobic granular sludge stability *Wat. Sci. and Tech.*, **49**(11-12), 9-17.
- Donaldson W. (1932) Use of activated sludge increasing. *Civ. Eng.* **2**(3), 167-169.
- Eikelboom D.H. (1975) Filamentous organisms observed in activated sludge. *Wat. Res.* **9**, 365-388.
- Eikelboom D.H. (1977) Identification of filamentous organisms in bulking activated sludge. *Prog. Wat. Tech.* **8**, 153-162.
- Eikelboom D.H. (1994) The Microthrix parvicella puzzle, *Wat. Sci. Tech.* **29**, 271-279.
- Eikelboom D.H. (2000) Process control of activated sludge plants by microscopic investigation. IWA Publishing, London, UK.
- Eikelboom D.H., Geurkink B. (2002) Filamentous microorganisms observed in industrial activated sludge plants. *Wat. Sci. Tech.* **46**(1/2), 535-542.
- Eikelboom D.H. (2006) Identification and control of filamentous micro-organisms in industrial waste water treatment plants, IWA Publishing, London, UK
- Ekama G.A., Marais G.v.R. (1986) Sludge settleability and secondary settling tank design procedures. *Water Pollut. Control* **85**(1), 101-113.
- Ekama G.A., Wentzel M.C., Casey T.G., Marais G.v.R. (1996a) Filamentous organism bulking in nutrient removal activated sludge. Paper 3: Stimulation of the selector effect under anoxic conditions. *Water SA* **22**(2), 119-126.
- Ekama G.A. Wentzel M.C., Casey T.G., Marais G.v.R. (1996b) Filamentous organism bulking in nutrient removal activated sludge systems. Paper 6: review, evaluation and consolidation of results. *Water SA* **22**(2), 147-152.
- Jenkins D., Richard M.G., Daigger G.T. (1993a) *Manual on the causes and control of activated sludge bulking and foaming*, 2nd ed. Michigan: Lewis Publishers, Inc.
- Jenkins D., Richard M.G., Daigger G.T. (1993b) *Manual on the Causes and Control of Activated Sludge Bulking, Foaming, and Other Solids Separations Problems*, 3rd ed. Lewis Publishers, Inc.
- Kappeler J., Gujer W. (1994a) Development of a mathematical model for "aerobic bulking". *Wat. Res.* **28**(2), 303-310.
- Kappeler J., Gujer W. (1994b) Verification and applications of a mathematical model for "aerobic bulking". *Wat. Res.* **28**(2), 311-322.
- Kruit J., Boley F., Jacobs L.J.A.M., Wouda T.W.M. (1994) Prediction of the O<sub>2</sub> conditions in the selector. *Wat. Sci. Tech.* **29**(7), 229-237.
- Kruit J., Hulsbeek J., Visser A. (2002) Bulking sludge solved?! *Wat. Sci. Tech.* **46**(1/2), 457-464.
- Martins A.M.P., Van Loosdrecht M.C.M., Heijnen J.J. (2003a) Effect of feeding pattern and storage on the sludge settleability under aerobic conditions. *Wat. Res.* **37**(11), 2555-2570.
- Martins A.M.P., Van Loosdrecht M.C.M., Heijnen J.J. (2003b) Effect of dissolved oxygen concentration on the sludge settleability. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* **62** (5-6), 586-593.
- Martins A.M.P., Heijnen J.J., Van Loosdrecht M.C.M. (2004a) Bulking Sludge in Biological Nutrient Removal Systems (2004) *Biotech. Bioeng.* **86**(2), 125-135.
- Martins A.M.P., Pagilla K., Heijnen J.J., van Loosdrecht M.C.M. (2004b) Filamentous bulking sludge - A critical review. *Wat. Res.* **38**, 793-817.
- Martins A.M.P., Picioreanu C., Heijnen, J.J., van Loosdrecht M.C.M. (2004c) Three-dimensional dual-morphotype species modeling of activated sludge floc. *Environ. Sci. Tech.* **38**, 5632-5641.
- Martins A.M.P., Karahan Ö, Van Loosdrecht M.C.M., Heijnen J.J. (2008) Effect of polymeric substrate on sludge settleability. Submitted to *Wat. Res.*
- Musvoto E.V., Casey T.G., Ekama G.A., Wentzel M.C., Marais G.v.R. (1994) The effect of incomplete denitrification on anoxic-aerobic (low F/M) filament bulking in nutrient removal activated sludge systems *Wat. Sci. Techn.* **29** (7), 295-299.
- Nielsen P.H., Roslev P., Dueholm T.E., Nielsen J.L. (2002) Microthrix parvicella, a specialized lipid consumer in anaerobic-aerobic activated sludge plants. *Wat. Sci. Tech.* **46**(1-2), 73-80.
- Nielsen J.L., Christensen D., kloppenborg M., Nielsen P.H. (2003) Quantification of cell-specific substrate uptake by probe-defined bacteria under *in situ* conditions by microautoradiography and fluorescence *in situ* hybridisation. *Environ. Microb.* **5**(3), 202-211.
- Palm J.C., Jenkins D., Parker D.S. (1980) Relationship between organic loading, dissolved oxygen concentration and sludge settleability in the completely-mixed activated sludge process. *J. Water Pollut. Control Fed.* **52**, 2484-2506.

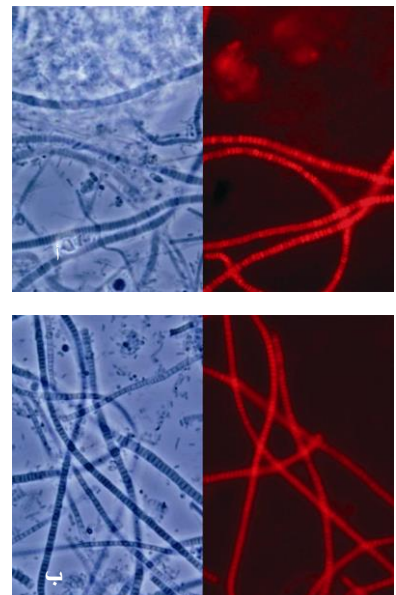
- Pasveer A. (1959) A contribution to the development in activated sludge treatment. *J. Proc. Inst. Sewage Purif.* **4**, 436.
- Pasveer A. (1969) A case of filamentous activated sludge. *J. Water Pollut. Control Fed.* **41**(7), 1340-1352.
- Picioreanu C., Van Loosdrecht M.C.M., Heijnen J.J. (1998) Mathematical modelling of biofilm structure with a hybrid differential-discrete cellular automaton approach. *Biotech. Bioeng.* **58**, 101-116.
- Pipes W.O. (1967) Bulking of activated sludge. *Adv. Appl. Micr.* **9**, 185-234.
- Plósz B., Jobbág A., Grady C.P.L. (2003) Factors influencing deterioration of denitrification by oxygen entering an anoxic reactor through the surface. *Wat. Res.* **37**, 853-863.
- Rensink J.H. (1974) New approach to preventing bulking sludge. *J. Water Pollut. Control Fed.* **46**(8), 1888-1894.
- Rossetti S., Tomei M.C., Nielsen P.H., Tandoi V. (2005) "Microthrix parvicella", a filamentous bacterium causing bulking and foaming in activated sludge systems: A review of current knowledge *FEMS Microb. Rev.*, **29**(1), 49-64.
- Suras S.E., Jobbág A., Grady Jr. C.P.L. (2001) Optimization of activated sludge reactor configuration: kinetic considerations. *Wat. Res.* **35**(18), 4277-4284.
- Seviour R.J., Liu J.R., Seviour E.M., McKenzie C.A., Blackall L.L., Saint C.P. (2002) The "Nostocoida limcola" story: the phylogeny of this morphotype responsible for bulking in activated sludge. *Wat. Sci. Tech.* **46**(1/2), 105-110.
- Sezgin M., Jenkins D., Parker D.S. (1978) A unified theory of filamentous activated sludge bulking. *J. Water Pollut. Control Fed.* **50**(2), 362-381.
- Shao Y.-J., Jenkins D. (1989) The use of anoxic selectors for the control of low F/M activated sludge bulking. *Wat. Sci. Tech.* **21**, 609-619.
- Slijkhuis H. and Deinema M.H. (1988) Effect of environmental conditions on the occurrence of *Microthrix parvicella* in activated sludge, *Wat. Res.* **22**, 825-828.
- Smolders G.J.F., Van Loosdrecht M.C.M., Heijnen J.J. (1996) Steady-state analysis to evaluate the phosphate removal capacity and acetate requirement of biological phosphorus removing mainstream and sidestream process configurations. *Wat. Res.* **30**(11), 2748-2760.
- Still D.A., Ekama G.A., Wentzel M.C., Casey T.G. and Marais G.v.R. (1996) Filamentous organism bulking in nutrient removal activated sludge systems. Paper 2: Stimulation of the selector effect under aerobic conditions. *Water SA* **22**(2), 97-118.
- STOWA (1994) *Selector design: the role of the influent characterization*. Report 94-16 (in Dutch).
- Takács I., Fleit E. (1995) Modelling of the micromorphology of the activated sludge floc: low DO, low F/M bulking. *Wat. Sci. Tech.* **31**(2), 235-243.
- Tsai M.-W., Wentzel M.C., Ekama G.A. (2003) The effect of residual ammonia concentration under aerobic conditions on the growth of *Microthrix parvicella* in biological nutrient removal plants. *Wat. Res.* **37**(5), 3009-3015.
- Van den Eynde E., Geerts J., Maes B., Verachtert H. (1983) Influence of the feeding pattern on the glucose metabolism of *Arthrobacter sp.* and *Sphaerotilus natans*, growing in chemostat culture, simulating activated sludge bulking. *Europ. J. Appl. Micr. Biotech.* **17**, 35-43.
- Van Loosdrecht M.C.M., Eikelboom D., Gjaltema A., Mulder A., Tijhuis L., Heijnen J.J. (1995) Biofilm structures. *Wat. Sci. Tech.* **32**(8), 35-43.
- Van Loosdrecht M.C.M., Pot M.A., Heijnen J.J. (1997) Importance of bacterial storage polymers in bioprocesses. *Wat. Sci. Tech.* **135**(1), 41-47.
- Van Loosdrecht M.C.M., Brandse F.A., De Vries A.C. (1998) Upgrading of waste water treatment processes for integrated nutrient removal - the BCFS process. *Wat. Sci. Tech.* **37**(9), 209-217.
- Van Loosdrecht, M.C.M., Heijnen, J.J., Eberl, H., Kreft, J., Picioreanu, C. (2002) Mathematical modelling of biofilm structures. *Antonie van Leeuwenhoek, Internat. J. Gen. Mol. Microb.* **8**, 245-256.
- Wanner J., Grau P. (1989) Identification of filamentous organisms from activated sludge: a compromise between wishes, needs and possibilities. *Wat. Res.* **23**(7), 883-891.
- Wentzel M.C., Dold P.L., Ekama G.A., Marais G.v.R. (1990) Biological excess phosphorus removal – steady state process design. *Water SA* **16**(1), 29-48.

**المصطلحات والرموز**

الرمز	الوصف	الوحدة
$C_s$	تركيز المادة الركيزة في كتلة السائل	mgCOD/l
$K_s$	تركيز نصف التثبيع لاستخدام المادة الركيزة	mgCOD/l
$q_s$	معدل استهلاك المادة الركيزة	mgCOD/l.h
الاختصار	الوصف	
AS	نموذج الهضم اللاهوائي	
ASM	نموذج الحمأة النشطة	
A/V	نسبة السطح إلى الحجم	
BOD	الأكسجين الحيوي المنتص	
COD	الأكسجين الكيميائي المنتص	
EPS	المواد البوليمرية خارج الخلايا	
FISH	التهجين الموضعي باستخدام المسبار وإطلاق الضوء	
GAOs	الكتائنات المراكمة للجليكوجين	
IWA	الاتحاد الدولي للمياه	
MAR	الأشعة الذاتية الميكروبية	
MLSS	المواد الصلبة العالقة في السائل المخلوط	
PAOs	الكتائنات المراكمة للفوسفور	
PHA	البوليمرات الحيوية	
RBCOD	الأكسجين الحيوي المنتص القابل للتحلل الحيوي السريع	
SRT	زمن مكث الحمأة	
SVI	دليل حجم الحمأة	
UCT	جامعة كيب تاون	
VFA	الأحماض الدهنية المتطربة	



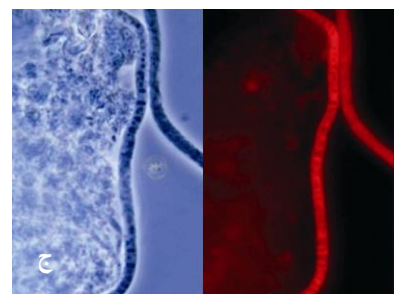
د



هـ



وـ



جـ

صور لعملية "التهجين الموضعي باستخدام المسبار وإطلاق الضوء FISH" للأصناف الخيطية الموجودة في محطات معالجة الصرف الصناعي: (أ) وظهور شديد جدًا للحمأة المنتفحة (د) في حوض الحمأة المنشطة (هـ) وحوض الترسيب الثاني (وـ) والحمأة المنتفحة تتدفق من المفاعلات (جـ) في حوض الترسيب (جـ) و (هـ) photos: Eikelboom, 2000, 2006; photo E: I. (Takacs





## الترسيب النهائي

Imre Takács and George A. Ekama

### ١-١٢ مقدمة

المنشطة. وهذه الاستخدامات وجوانبها الهندسية لا تتم مناقشتها في هذا الفصل (انظر الفصل الثالث عشر).

#### ١-١-١٢ الهدف من عملية الترسيب

في مفاعلات الحمأة المنشطة، يتم إنتاج مخلوط مركز من الحمأة ومياه الصرف الصحي ويتم الإبقاء عليه من أجل المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي. وعندما يتم تحقيق معالجة بيولوجية كافية، يجب فصل الحمأة من مياه الصرف الصحي المعالجة، والتي تصبح سبيباً ثانوياً (مياه خارجية) وت تكون الحمأة الموجودة في المفاعل من كائنات دقيقة (أساساً بكتيريا) وأنفاص خلايا في نطاق حجم الميكروميتير والتي من الصعب أن يتم فصلها من الحالة السائلة بصورة طبيعية. ومع هذا، فإن الحمأة بطبيعتها تكون ندفيه (زغبية - ملبدة)، وعندما توافر لها الظروف المناسبة، تقوم بتكوين ندف الحمأة المنشطة بسرعة. وهذه تكون أكبر درجة إلى ثلاثة درجات في حجمها من البكتيريا الفردية. هذه الندف، بكثافتها التي أعلى قليلاً من الماء، يمكن أن تترسب خارج مياه الصرف الصحي في المروقات. وحيث إن الفارق في الكثافة بين كتلة الحمأة والماء يكون قليلاً، تكون سرعات الترسب بطيئة وتزيد الحاجة إلى أ زمنة مكث هيدروليكي

إن الترسيب النهائي، عند المستوى الأساسي للغرض منه، يفصل حالة صلبة ثقيلة (كتلة الحمأة) وحالة سائلة أخف (المياه الخارجة - السيب) عن بعضهما، باستخدام الجانبية، لذلك، فهو يسمى غالباً: فصل حالة الصلب - السائل. وتتفذ العملية دائمًا في أحواض خرسانية كبيرة تسمى أحواض الترسيب النهائي أو المروقات الثانوية. وتحوي الآلاف من الكتب والمقالات الصحفية والتقارير ثروة من المعلومات التي نتجت خلال نصف القرن الماضي ترتبط جميعها بنظرية وتصميم وتشغيل أحواض الترسيب النهائي. وهدف هذا الفصل هو تقديم نظرة عامة على عملية الترسيب وتنفيذها في الواقع العملي، مع تركيز خاص على الجوانب العملية والتصميم والتشغيل لهذه الوحدات لفصل حالات المادة.

ويستخدم الترسيب بفعل الجانبية في العديد من الأوضاع الأخرى، على سبيل المثال لإنتاج السيب الابتدائي (المياه الخارجية) من مياه الصرف الصحي الخام في المروقات الابتدائية، أو لتكتيف (تقلييل المحتوى المائي) الحمأة الزائدة في أحواض التكتيف. وتستخدم صناعة معالجة مياه الصرف الصحي، بالإضافة إلى الترسيب بالجانبية طرقاً أخرى (مثل الأغشية أو الطفو) لفصل حالات المادة في الحمأة



صورة ١-١٢ أحواض الترسيب النهائي هي واحدة من أكثر الملامح الممكن رؤيتها من الفضاء (photo: D. Brdjanovic)

بالاعتبار مجال تركيز MLSS التشغيلي التقليدي ١٥٠٠ - ٣٥٠٠ مجم/ل، فإن كفاءة المروق يتوقع أن تكون في معدل ٩٩ إلى ٩٩,٩ %. وهناك عاملان رئيسان لتحقيق الكفاءة العالية على أساس متناقض: (i) يجب أن يوجد المروق ظروفًا تشجع تتدفق الحمأة وحبس الحبيبات الصغيرة داخل ندف الحمأة المنشطة (ii) يجب أن تكون ظروف التدفق في منطقة الترويق منتظمة ومتسمة، خاصة حول فواصل وهدارات المياه الخارجية، وذلك لتقليل تأثير التغيرات الموضعية الرافعة للسائل من الطبقات الأعمق، بتركيزات عالية وخلطها في المياه الخارجية، لأنى حد لها. والجوانب الهندسية في تحقيق هذه الأهداف ملخصة في الجزء ٢-١٢. ومحتوى المواد الصلبة العالقة لعينة من المياه الخارجية تساهم في - وأحياناً تقوم بتكوين معظم - كل من COD، BOD، TP (ولكن أقل من ذلك بالنسبة إلى TN) في المياه الخارجية. ويتقييد حدود منخفضة لتركيز المياه الخارجية - وهذا ما بدأ المطالبة به فعلاً في المناطق العمرانية الحساسة - فإنه من الضروري الحفاظ على المواد الصلبة في المياه الخارجية عند أدنى مستوى ممكن.

أطول، وتقليلياً تكون في مرتبة (حدود) الساعات. وذلك، بالإضافة إلى التدفقات الكبيرة لمياه الصرف الصحي المتولدة في المناطق الآهلة بالسكان، ينتج عنه إنشاءات كبيرة يمكن رؤيتها من الفضاء القريب من المناطق المأهولة.

ولكل ١٠٠٠ شخص في مدينة مخدومة بنظام صرف صحي مناسب، تكون هناك حاجة إلى مساحة قدرها ١٥-٥ م٢ تقريباً من مساحة سطح المروقات الثانوية، اعتماداً على عادات استخدام المياه.

## ٢-١-١٢ وظائف المروق الثنوي

تلعب أحواض الترسيب النهائي أدواراً متعددة في معالجة مياه الصرف الصحي، وتتوفر ثلاثة أدوار وظيفية مميزة: (i) الترويق وإنتاج سيب صافي (مياه خارجة) (ii) التكثيف، وتوفير تيار تدوير مركز و (iii) تخزين الحمأة، دائمًا على أساس مؤقت، وخلال فترات التدفق العالي.

## ١-٢-١-١٢ الترويق في حوض الترسيب الثنوي

يحتوي السيب النهائي (المياه الخارجية) الخارج من مروق مصمم جيداً عادة على ١٥-٥ مجم/ل من المواد الصلبة العالقة. وبالأخذ

## ٢-١٢ تشكيلات أحواض الترسيب في الواقع العملي

يجب أن توفر أحواض الترسيب المصممة جيداً ظروف سكون وتحرك بطيء لمياه الصرف الصحي التي تعالجها لتحقيق أفضل ترويق ممكن. في نفس الوقت، نجد أن الدافع الاقتصادية تشير إلى أهداف معاكسة، فهذه الوحدات كبيرة ولها تكاليف إنشاء عالية القيمة وكذلك الأرض المقاومة عليها يرجح أنها غالياً السعر. ويلعب نمط سير التدفق داخل المرور دوراً هاماً في تعزيز دعم أو إعاقة وحجب الأداء في المرور. ونمط التدفق هو ناتج طبيعي لشكل المرور وموضع وتشكيل المدخل وإنشاءات المياه الداخلية، وأالية إزالة الحمأة به وتقسيم حاجز الداخلية. وسوف يتم هنا تناول الأوصاف العامة لأكثر ثلاثة أنواع المروقات شيوعاً: التدفق الشعاعي (القطري) والتدفق الأفقي والتدفق العمودي (الرأسي). وقد أظهرت الأبحاث والخبرات التشغيلية في المنشآت الكاملة أنه ليست هناك فروق ملحوظة في أداء المروقات جيدة التصميم، بغض النظر عن شكلها. والقرار باختيار واحد دون الآخرين لا يكون عادة بداع من أداء عملية المعالجة. وسوف يحدد كل من الحيز المتاح من الأرض واعتبارات الجهة المصنعة أو الاعتبارات الهندسية أفضل الاختيارات بالنسبة لموقع محدد. على سبيل المثال، إذا كان المكان المتاح محدوداً، فإن المروقات المستطيلة ذات الحوائط العاديّة الإنشاء قد تكون أكثر ملائمة. والعمل على مواءمة وحدات قائمة بالفعل أو تبسيط أعمال التشغيل (باستخدام نفس المروقات والتي يكون العمل عليها مألوفاً لدى القائمين بالتشغيل) قد يكون أيضاً أحد الاعتبارات الهامة.

### ١-٢-١٢ المروقات الدائرية ذات نمط التدفق الشعاعي (القطري)

يعد المرور الدائري، نظراً لتصميمه الميكانيكي السهل أكثر المروقات شيوعاً (شكل ١٢-٢).

ويمكن وضع إنشاءات التغذية (المياه الداخلة) وجمع المياه الخارجية في موقع مختلف، ولكن مسار التدفق في هذه الوحدات عموماً يكون شعاعياً (قطرياً) مؤدياً إلى سرعات أعلى خطية في مركز المرور، وتتناقص في اتجاه المحيط الدائري للوحوض. عادة ما يتم تغذية السائل المخلوط إلى بئر تدفيف أو سكين في المركز. ويجب أن يساعد تصميم البئر على تبديل كتلة الحمأة. وتساعد فتحات بئر التدفيف (التبدل) في داخل المرور على تبديل الطاقة من السائل، مما يوفر ظروف سكون (همود) في المرور. ودائماً ما يتتدفق السائل المخلوط من المفاعل، نتيجة لكتافة الأعلى، إلى محيط الحوض فوق القاع وعلى قمة غطاء الحمأة "كتيار كثافة". ويحدث أن يتكرر حدوث

وحتى عندما يكون السيب الثاني (المياه الخارجية) خاصاً لمعالجة ثلاثة إضافية (مثل مختلف تقنيات الترشيح)، فإن هذا السيب عندما يكون جيد الترويق ومنخفض المحتوى من المواد الصلبة العالقة، فإن هذا يزيد من العمر الافتراضي ويقلل تكاليف التشغيل لوحدة المعالجة الثلاثية.

### ٢-٢-١-١٢ التكثيف في المروقات الثانوية

بالنسبة للحمأة المترسبة في قاع المرور فإنه يجب إرجاعها إلى مفاعل الحمأة المنشطة بصورة مستمرة. وكلما ارتفع تركيز المواد الصلبة المنشطة الراجعة (RAS)، كلما انخفض معدل التدفق الرا�ع المطلوب. وسوف يولد أي مرور جيد التصميم (شريطة أن يكون النظام البيولوجي يؤدي وظائفه بصورة مثالية) مواد صلبة عالية التكثيف (نطرياً  $12\text{-}7 \text{ كجم TSS}/\text{م}^3$ ) بالنسبة لتيار المواد الصلبة الرا�عة. وإذا كان أداء التكثيف للمرور في وضعه غير الأمثل، فإن تدفقات راجعة أعلى تكون مطلوبة للتشغيل اليومي، مما يزيد متطلبات الطاقة في المرور من خلال آلية إزالة الحمأة وزيادة مدخلات MLSS خلال التدفق العالي المعاد تدويره. وإذا كان تدفق راجع الحمأة عاليًا جدًا، تكون هناك فرصة أعلى لعدم ثبات غطاء (طبقة السطح) الحمأة (انظر الفقرة التالية).

### ٣-٢-١-١٢ تخزين الحمأة في المروقات الثانوية

في نظم الحمأة المنشطة التقليدية، تكون معظم الحمأة في أي وقت داخل المفاعل الحيوي، ولكن يمكن هناك أيضاً تبادل مستمر لكتلة الحمأة بين المفاعلات والمرور. وسوف ينتج عن آية زيادة مفاجئة في تصرف المياه الداخلية أو بدلاً لذلك نقص في قابلية الحمأة للتبدل (التراس)، تحريك بعض الحمأة من المفاعل إلى المرور مسبباً رفع مستوى غطاء الحمأة. وسوف يتطلب الأمر بعض الوقت (واحتمال تدخل من القائم بالتشغيل) لإعادة كتلة الحمأة المخزنة في غطاء الحمأة في المرور إلى المفاعل. وتحتسب الآلية الوظيفية لعملية التخزين في المرور المواد الصلبة وتبقى عليها حتى يمكن لآلية إرجاع الحمأة أن تتوافق مع زيادة الحمل المفاجئة.

وهناك تشكيلات للمروقات واستراتيجيات تشغيل تستخدم الآلية الوظيفية لتخزين الحمأة بصورة صحيحة (انظر مثلاً ترشيح غطاء الحمأة في مروقات التدفق العمودي (الرأسي)). وهذا يمكن أن يكون مفيداً لنوعية المياه الخارجية، ولكن التصميم الجيد والتشغيل بحرص مطلوبان لمنع الطرد (أو الفرك) المفاجئ لغطاء الحمأة والتركيزات العالية للمواد الصلبة في المياه الخارجية.

للسيب بمحيط دائرة الحوض في شكل ٣-١٢. وتمثل الأسماء السوداء النمط العام للتدفق في الحوض، حيث تشير الأسماء ذات اللون البني إلى اتجاه تدفق الحمأة، والأسماء الزرقاء تُستخدم لإظهار إخراج تيار المياه الخارجة التام ترويجه خلال مجاري الفصل (الفوائل).

ومن أجل تصميم تقسيمي لكل مكون في المروق، فإنه من الضروري توافر حسابات هيدروليكية وإنشائية وأنواع أخرى من الحسابات، والتي تقع خارج نطاق أهداف هذا الكتاب.

#### ٢-٢-١٢ المروقات المستطيلة ذات نمط التدفق الأفقي

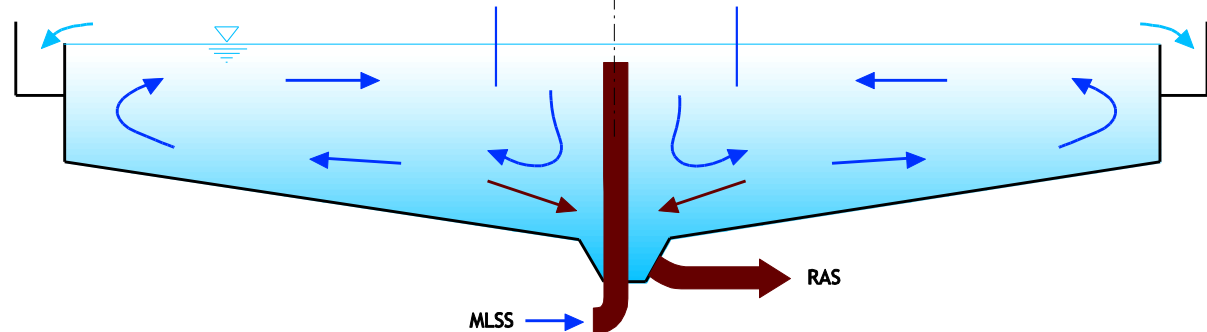
يمكن بناء المروقات المستطيلة بمشاركة الهوائين المشتركة، الذي يؤدي إلى استخدام أمثل لمساحة المتاحة. لذلك فإن المحطات الكبيرة تُصمم دائمًا بمروقات مستطيلة (شكل ٤-١٢).



شكل ٤-٤ مروق مستطيل (photo: D. Brdjanovic)

ومثل المروقات الدائرية، فإن التغذية وجمع المياه الخارجية يمكن عمله من موقع مختلف، ولكن نموذج مسار التدفق بصورة عامة يكون أفقيا. ويوجد توضيح تصوري لنظام حوض مستطيل في شكل ٥-١٢.

Effluent



مسار تدوير بشكل "كعكة" مع تدفق السائل عائداً في اتجاه مركز قريب من السطح. والتحكم في نموذج (مسار) التدفق في المروقات يتم عمله عادة بوضع إنشاءات تحويل للمسار وفواصل قريبة من نقطتي المدخل أو المخرج. وتم إزالة المياه الخارجية خلال هدار على شكل V، ويتم تجميع الطفح (الفائض) في قناة أو غور منخفض. ويجب إنشاء الهدار مستوى بحيث أن يتم توزيع التدفق بانتظام على كامل طول الهدار، و يتم جمع الحمأة التي تترسب في قاع الحوض بواسطة آلية جمع الحمأة وتنزيل من خلال قادوس (قمع تصريف) الحمأة.



شكل ٤-١٢ مروق دائري (photo: D. Brdjanovic)

وأكثر الاليات جمع الحمأة التقليدية هما: الكشط/الكسح (الجرافات) والشفط. ولاستغلال الميزة المتاحة بالشكل الدائري، تتم إدارة كلاهما عدة مرات في الساعة بواسطة ذراع دفع تحبيط بالدائرة وتحدر على الجدار الخارجي للمروق.

ويوجد توضيح تصوري لنظام محدد تم تغذيته من المركز وبفواصل

شكل ٤-٣ توضيح تصوري لحوض ترسيب دائري ذو مسار تدفق شعاعي

الاتجاه الرأسي، يقوم بتسهيل الغطاء قليلاً. في هذه العملية، يتم قبض الجزيئات الصغيرة وترشيحها. لهذا فإن هذا النوع للمروقات ينتج غالباً مياه خارجة صافية وبها تركيز مواد صلبة منخفض، مستقلاً عن الحمل الهيدروليكي، طالما أن غطاء الحمأة لا يمتد إلى قنوات تحويل المسار.

#### ٤-٢-١٢ التحسينات المشتركة إلى جميع أنواع المروقات

من ضمن الحلول الهندسية العديدة التي وضعَت لتحسين أداء المروقات، هناك أربعة بنود تناقش هنا مع شرح قصير: آبار التدفيف، إزالة الطفو (الخبث/المواد الطافية)، الحاجز (المصدات) والصفائح الموضوعة في أحواض الترسيب.

#### ٤-٤-٢-١٢ بئر التدفيف

لا يتم تصميم وإنشاء جميع المروقات بأبار للتدفيف. ويمكن أيضاً دخول MLSS إلى المروقات خلال فتحات التسكين أو فجوات، مباشرةً من ماسورة التغذية. وقد ثُقِّفَ بئر التدفيف جيدة التصميم، بصورة واضحة تركيز المواد الصلبة بالمياه الخارجة بشحيع التدفيف، حيث تكون الحمأة تحت ظروف تمزيق (قص) عالية في المفاعل المهوء، ويكون تكسير الندف محتملاً. والقيمة النمطية لتصميم بئر التدفيف هي  $20 \text{ دقـقة مـكـث هـيدـرـوليـكي}$  ومتـوسط منـحنـى سـرـعـة ( $G$ ) قـيمـته  $15 \text{ S}^{-1}$ . وهناك بئر تدفيف في شـكـل ٦-١٢ (الفـتحـاتـ التي يـدخلـ منها MLSS إلىـ البـئـرـ يمكنـ رـؤـيـتهاـ).

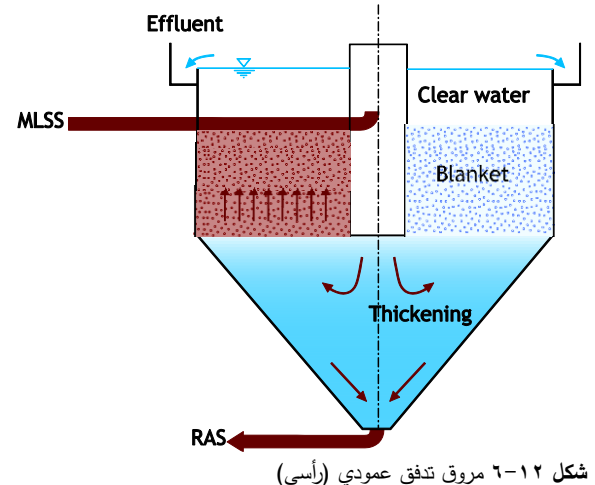
#### ٤-٤-٢-١٢ إزالة الطفو (الخبث)

إذا لم تتم إزالة الطفو من على سطح المروق، فيمكن أن يؤدي ذلك لتدهور نوعية المياه الخارجية.

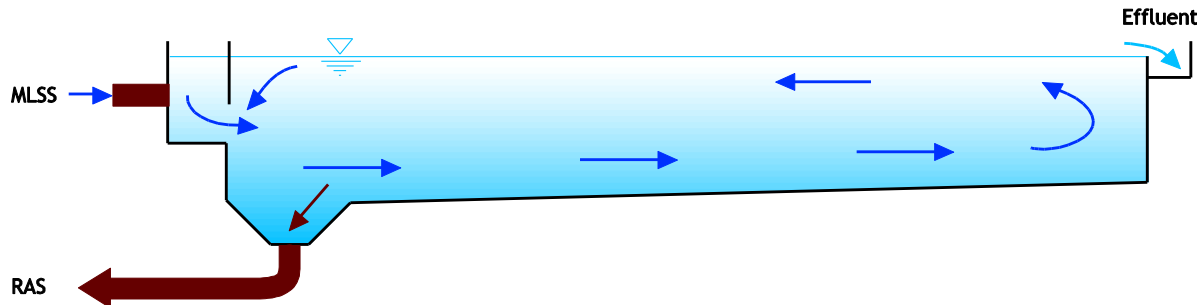
وفي هذا المثال، تتم تغذية السائل المخلوط في المدخل وتنزل المياه الخارجة في الجانب المقابل، وينتج عن ذلك تدفق طولي. ويوجد تيار كثافة ونمط تدوير، ودائماً ما يتم ضبط (تخفيض) ذلك باستخدام فواصل داخلية. ويتم جمع المياه الخارجية من خلال هدارات لفائض التدفق (الطفح). وإزالة الحمأة - والتي في هذا المثال تكون عادةً مكشطة ميكانيكية أو ريش.

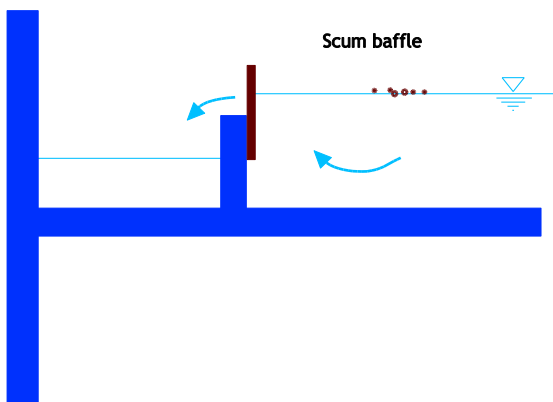
#### ٣-٢-١٢ المروقات العميق ذات مسار التدفق الرأسي ( العمودي )

إذا كان المروق عميقاً نسبياً بالمقارنة مع قطره، فإن مسار التدفق يصبح عمودياً. وهذا التصميم يشيع كثيراً في ألمانيا (مثل حوض دورتموند). والرسم التصوري الذي يبين الخواص الرئيسية لهذه الإنشاءات موجود في شـكـل ٦-١٢ .



وأحد الملامح الفريدة للمروق العميق هي ترشيح غشاء الحمأة - فيتم إدخال MLSS تحت غطاء الحمأة، وبينما يتم انسياقه خلاله في





شكل ٩-١٢ حاجز مواد طافية (نوع بلاك آند فيتش)

#### ٣-٤-٢-١٢ المصادرات

تعتبر المصادرات عناصر تحويل اتجاه التدفق وتبديد الطاقة، وهي يمكن أن تكون مصممة أو مزودة بشقوق أو فتحات. كما أنها دائمًا ما توضع في المروق الثاني قريباً من المدخل أو المخرج، رغم أن المصادرات تستخدم أيضاً في منتصف الأحواض لخفض تأثير تيار الكثافة. والمصادرات تتم مناقشتها بتفاصيل أكثر في الجزء ٦-١٢ مع نمذجة CFD.

#### ٤-٤-٢-١٢ الصفائح

عندما تترسب الجزيئات المنفصلة ببطء من خلال السائل المروق في حوض المروق، تكون مسافة رحلتها للوصول إلى غطاء الحمأة - وهذا يكون ضد تيار المياه - طويلة جدًا. وتقوم الصفائح، وهي إنشاءات مائلة أنيبوبية أو مسطحة توضع في المنطقة المروقة من حوض الترسيب، بقليل مسافة هذه الرحلة إلى سنتيمترات قليلة. وتستقر المواد الصلبة على السطح المائي وتلتقط لأسفل ككتلة واحدة، بدلاً من جزيئات فردية. وبالرغم من ذلك، فإن الصفائح لا تستخدم على نطاق واسع في المروقات الثانوية، نتيجة لإمكان تراكم الحمأة داخل السطوح المائلة للأتأيبي أو الصفائح، وينتج عن ذلك احتياجات لتنظيفها، وفي الحالات الزائدة يحدث سد للصفائح أو تنتج كتل حمأة لاهوائية مع احتمال طفوها للسطح.

#### ٥-٢-١٢ المشاكل التشغيلية

تمثل محطة معالجة مياه الصرف الصحي بيئة صناعية مشابكة واسعة النطاق ويجب أن تُشَغَّل فيها إجراءات تشغيل موثقة جيداً. ونفس الشيء يجري على تشغيل المروقات، ويكرس جزء كبير من الصيانة وجود التشغيل للحفاظ على وتنظيف وتزييت وتشحيم المعدات بحيث

تزويـد معظم المروـقات بـحواجز للمـواد الطـافـية (هـنـاك نـموـذـج لـلـتـصـمـيم فـي شـكـل ٩-١٢) مـع مـخـلـفـ آلـيـات إـزـالـةـ المـوـادـ الطـافـيةـ (ـالـخـبـثـ)ـ .(SCUM).



شكل ٧-١٢ بئر التبييف (photo: Brown and Caldwell)



شكل ٨-١٢ الطفو (الخبث) على سطح المروق (photo: Black and Veatch)

ويكون للمـوـادـ الطـافـيةـ أـكـثـرـ مـنـ مـنـشـأـ، مـيكـانـيـكـياـ أوـ بـيـولـوـجـيـاـ فـيـ طـبـيعـتـهـ. فـقـدـ يـكـونـ أـنـقـاصـ أوـ بـقـاياـ لـمـ تـنـ إـزـالـهـ أـثـنـاءـ الـمـعـالـجـةـ قـبـلـ ذـلـكـ، أوـ مـوـادـ صـلـبـةـ حـيـوـيـةـ أـخـفـ مـنـ ذـلـكـ، نـتـيـجـةـ لـمـحتـوىـ غـازـيـ مـحـبـسـ بـدـاخـلـهـ كـفـارـ الـنـيـتروـجـينـ نـتـيـجـةـ إـزـالـةـ الـنـيـترـةـ فـيـ غـطـاءـ الـحـمـأـ،ـ أوـ رـغـوةـ نـاتـجـةـ مـنـ نـشـاطـ حـيـوـيـ (ـنـوكـارـديـاـ)ـ وـتـدـلـ الرـغـوةـ الـحـيـوـيـ دـائـمـاـ عـلـىـ مـشـكـلـةـ تـشـغـيلـيـةـ فـيـ مـفـاعـلـ الـحـمـأـ الـمـنـشـطـةـ نـفـسـهـ وـأـضـلـ شـيـءـ هـوـ إـزـالـهـ قـبـلـ الـمـرـوـقـ.ـ وـإـعادـةـ تـوـيرـ الـكـائـنـاتـ الـدـقـيقـةـ الـمـكـوـنةـ لـلـرـغـوةـ إـلـىـ نـظـامـ الـمـعـالـجـةـ الـبـيـولـوـجـيـةـ يـزـيدـ الـمـوقـفـ سـوـءـاـ.ـ وـيـجـبـ إـزـالـةـ الـمـادـ الطـافـيـ (ـالـخـبـثـ)ـ بـأـسـرـعـ مـاـ يـمـكـنـ مـنـ تـيـارـ الـمـاءـ وـالـقـضـاءـ عـلـيـهـ،ـ بـأـقـلـ اـسـتـخـدـمـ لـلـمـيـاهـ.ـ

على محتوى MLSS متوازن في مختلف وحدات الحمأة المنشطة) وضبط البوابات لعمل كحواجز فصل للتيار. عموماً، فإن فصل التدفقات بالتساوي بمجرد بناء العقوبات بحوائط مستوية لا يصلح عملياً.

### ٣-٥-٢-١٢ التحميل غير المنتظم للهار

يمكن أن تسبب الهارات التي يتم تركيبها باستواء خاطئ في عدم استواء توزيع التدفق وزيادته الملحوظة في قطاعات معينة من المروق، مسببة انجراف السائل لأعلى وإزالة (كشط) غطاء الحمأة تحت الأجزاء المتأثرة. وفي هذه الحالات يجب أن تتم إعادة ضبط استواء مجاري التحويل مما يؤدي لخفض تركيز المواد الصلبة في المياه الخارجية في نفس ظروف التحميل. وهذا هو أحد أسباب استخدام هارات شكل ٧ من الحديد توصل بالقناة الخرسانية للطفح (التدفق الفائق) حتى يمكن تركيب هار شكل ٧ بدقة باستخدام معدات ضبط الاستواء.

### ٤-٥-٢-١٢ تأثير الريح

يمكن للريح القوية الثابتة أن تؤثر على نمط تدوير التدفق في حوض الترسيب النهائي (شكل ١٠-١٢). وعلى وجه الخصوص، تكون الأحواض المستيرة ذات الأقطار الكبيرة أكثر تعرضاً وتتأثراً بالرياح. وقد يؤدي نمط التدوير المتغير بالرياح إلى التحميل غير المتساوي للهار مع تركيز مرتفع للمواد الصلبة العالقة في المياه الخارجية، حتى لو كانت هذه المجاري قد تم ضبط استواتها بصورة تامة، ويجب أن يوضع اتجاه الريح في الاعتبار عند تصميم معدات إزالة المادة الطافية (الخبث). وإذا سمحت ظروف الموقع، فإن الأسوار والأسيجة يمكن أن تقلل تأثير الريح.

### ٥-٥-٢-١٢ التغيرات المفاجئة لدرجات الحرارة

في بعض الواقع الجغرافي ذات الاختلافات اليومية في درجات الحرارة أو التعرض الشديد لقلبات متباعدة عن درجة حرارة الشمس يمكن أن تظهر آثار ذلك في حوض الترسيب النهائي. والحمأة المتربعة تكون بطبيعتها تقل قليلاً من مياه الصرف الصحي، لذلك فهي تحمل قاع حوض الترسيب. ويمكن أن يسبب الاختلاف الكبير في درجة الحرارة بين الماء على سطح المروق والحمأة على القاع تقلب غير متوقع لهذه الطبقات، وينتج عنه طفو غطاء الحمأة. وهذا قد يكون بسبب البرودة القاسية على السطح في ليلة باردة، ودخول حمأة دافئة لحوض الترسيب خلال التشغيل في النهار، أو تدفئة طبقة الحمأة نتيجة لصورة الشمس المباشر. وإذا بقيت المشكلة مستمرة، فإن

تؤدي الأداء المتوقع منها على مدى عمرها الافتراضية. وهذه القضايا الميكانيكية لا يتم تناولها بالتفصيل في هذا الفصل، إلا أن التركيز يكون على الأمور الهندسية لعملية المعالجة.

وتتشاءم العديد من المشاكل التشغيلية عن التصميم الخاطيء، ولا يمكن حلها إلا من خلال مشروع لإعادة التصميم وإعادة الإنشاءات/ التجديد. والمشاكل الأخرى في التشغيل تحتاج تغييرات تقع ضمن إجراءات التشغيل ويمكن تنفيذها بواسطة إدارة المحطة والصيانة والتشغيل.

### ١-٥-٢-١٢ الأحواض الضحلة (قليلة العمق)

بسبب ظروف الموقع، أو باختيار المصمم، تُصمم أحواض الترسيب أحياً بعمق مياه جانبي أقل من ٢,٥ - ٣ م. هذه الأحواض تكون أكثر عرضة لزيادة تحميل المواد الصلبة، حيث إن غطاء الحمأة يمكن أن يصبح، بسهولة، قريباً إلى هارات المياه الخارجية (مثلاً، بسبب زيادة التحميل أو تدهور خصائص ترسيب الحمأة أو عدم كفاية تدفق إعادة التدوير). هذا يمكن أن يؤدي إلى الترسيب (فقدان المواد الصلبة) من غطاء الحمأة أو إلى الانخفاض التام (العطل) للمروق. نتيجة لوصول غطاء الحمأة إلى مجاري تحويل مسار المياه الخارجية. لهذا فإن الحفاظ على غطاء حمأة منخفض من خلال معدلات التدوير العالمية أمر هام في المروقات قليلة العمق.

### ٢-٥-٢-١٢ التوزيع غير المنتظم للتدفق

عادة ما يكون في محطات معالجة مياه الصرف الصحي عيد من وحدات الترسيب النهائي، إما: (أ) بسبب أن المساحة المطلوبة تكون كبيرة جداً ولا يكون من المجدى، ميكانيكيًّا، إنشاء وحدة واحدة (ب) لإيجاد وفرة أو زيادة لإجراءات الصيانة أو مواجهة احتمالات العطل الميكانيكي، مثل الحالات التي يتم فيها إخراج مروق من الخدمة وتقريره بينما تظل المحطة في التشغيل باستخدام الوحدات الأخرى. ويمكن أن يحدث أحياً أن يكون توزيع التدفق والماء الصلبة بين المروقات غير منتظم أو متباً بصورة كبيرة، نتيجة لمشاكل إنشائية أو تشغيلية، وهذا يمكن أن يؤدي إلى أن تقوم أحد أحواض الترسيب بمعالجة تدفق أعلى أو إنتاج مياه خارجة أكثر عكارة وبها تركيز مواد صلبة عالقة أعلى من الأحواض الأخرى. وأحياناً، يمكن للشخص النظري ومعاينة التدفق خلال هارات أن يعطي نبذة بسيطة عن فروق التحميل الهيدروليكي. ويمكن تصحيح عدم توازن التدفق بقياس التدفق حول الوحدات كل على حدة، وتصحيح الفاقد غير المتوازن (الحفاظ

#### ٨-٥-٢-١٢ الطحالب على الهدارات

سيحصل نمو الطحالب على الهدارات والأماكن الأخرى المعرضة في منشآت حوض الترسيب نتيجة لضوء الشمس الطبيعي مع وجود المحتوى الفوسفوري لمياه الخارجة (شكل ١١-١٢). وبالإضافة إلى قبحها، فإن هذه النموات لها تأثيرات سلبية دورية على نوعية (جودة) المياه الخارجة، وتتعارض مع تشغيل المعدات مثل مجاري إزالة المواد الطافية (الخبث). ويمكن عادة تنظيف الطحالب من على مجاري التحويل التتفق. وتشمل تصميمات بعض المرورات فراشي تقوم بمسح الأجزاء المعرضة. وبعض الحلول الأخرى تشمل "الكلورة" والتي يتم إدخالها موضعياً حول مجاري التحويل، أو تغطي الحوض كله.

#### ٩-٥-٢-١٢ الكتل اللاهوائية

إذا ظهرت كتل لاهوائية طافية، داكنة أو بنية اللون، على سطح حوض الترسيب النهائي بصورة منتظمة، يتحمل أن آلية جمع الحمأة تكون غير سلية الضبط أو متراكمة، تاركة كتلاً من الحمأة بدون جمعها على الأرضية. هذه الجيوب الكثيفة للحمأة تحول إلى الحالة اللاهوائية، ونتيجة لتوليد غاز الميثان، تطفو إلى السطح. وتنظيف الحوض والفحص ضروريان لتحديد سبب طفو هذه البقايا.

صنع غطاء لمعظم المساحة أو الإحاطة الكاملة للمنشآت قد يُعين على علاج الوضع.

#### ٦-٥-٢-١٢ التجمد في الطقس البارد

في المناخ البارد، وبالرغم من المحتوى الحراري لمياه الصرف الصحي، فإن تكوين الجليد يمكن حدوثه على الأسطح المعرضة للجو. وهذا ينتشر بوحدة خاصة في المحطات التي بها أحواض التهوية التي تستخدم نظم التهوية السطحية (مثل الدوارات الميكانيكية) والتي يمكن أن تقلل درجة حرارة مياه الصرف الصحي. وفي هذه الأماكن، يجب أن يوضع في الاعتبار إنشاء مفاعلات وأحواض ترسيب مغطاة، بالإضافة إلى التهوية بالانتشار والتي تحول بعضًا من الحرارة إلى تيار السائل.

#### ٧-٥-٢-١٢ مشاكل إعادة تدوير التدفق

في المرورات التي تُستخدم فيها مواسير شفط (جهاز أنابيب) لتجمیع الحمأة وتدويرها، يصبح فقدان قدرة الشفط، عادة في المواسير الأطول، مشكلة. وفي هذه الحالات يجب أن يشغل نظام التدوير عند تدفق عالي، وهذا لا يكون مرغوبًا عادة، أو يمكن استبدال مواسير الشفط بكاشطات.



شكل ١٢-١٠ تأثير الرياح ( photo: D. Brdjanovic )

مستويات منخفضة من المادة الركيزة المتبقية والنitrates في الفيض الخارج من المفاعلات (إلى المروق).

### ٣-١٢ قياسات قابلية الحمأة للترسيب

ترسيب الحمأة البيولوجية وتتضغط (تكاثف)، اعتماداً على مصدرها وتاريخها وتركيزها وكثافتها وقدرتها على التتدفق (التلبد)، بدرجات مقاومة، وهذه الخاصية يجب أن توضع في الحسابات خلال تصميم وتشغيل المروقات. وبالتالي، فالعديد من طرق إجراء القياسات تستخدم لتحديد قدرة الترسيب للحمأة. ويمكن أن تقسم الطرق إلى مجموعتين: (i) توفير معلومات عن سرعة الترسيب و (ii) توفير معلومات عن إمكانيات الانضغاط (التكاثف) وأكثر الطرق استخداماً يتم وصفها بإيجاز فيما يلي. ولأداء اختبار فعلي، على القارئ الرجوع إلى المستوى القياسي ذي الصلة بالاختبار والذي يحتوى على وصف تفصيلي لكل الظروف التجريبية الواجب وضعها في الاختبار لإخراج نتائج يعتمد عليها والتي يمكن مقارنتها بالقياسات الأخرى لنفس الطريقة.

#### ١-٣-١٢ معدل الترسيب (SVI)

يعد معدل ترسيب الحمأة SVI أكثر القياسات انتشاراً لتشغيل المحطات بسبب بساطته (ويسمى في العديد من البلدان مؤشر موهلمان). في هذا الاختبار (APHA *et al.*, 2006) تؤخذ عينة حمأة في مخبر مدرج (١ لتر) وبعد الخلط المبدئي، تترك لتترسب لمدة ٣٠ دقيقة. ويتم قياس تركيز الحمأة من اختبار MLSS . ويتم حساب SVI بأخذ الحجم (المليمتر/لتر في المخبر ١ لتر) الذي يحتله (بملاء) غطاء الحمأة بعد ٣٠ دقيقة وقسمته على تركيز MLSS للحمأة، بالigram لكل لتر الموجود في المخبر، بهذا فإن SVI أساساً (وحدة مل/ جم) يصف الحجم الذي يحتله ١ جرام من الحمأة بعد ٣٠ دقيقة ترسب تحت ظروف الاختبار.

وأختبار SVI في صورته الأصلية هو أبسط اختبار ترسيب يمكن أداؤه ولكن له العديد من العوائق. فالثلاثون دقيقة هي نقطة عشوائية على منحني الترسيب، لهذا فإن النتائج تكون مختلفة. والحمأة التي تترسب وتتضغط بسرعة أو الاختبارات التي تُجرى استخدام تركيزات MLSS تشغيلية منخفضة تنهي الترسيب في ٣٠ دقيقة وأختبار الترسيب SVI في هذه الحالات يكون مؤشراً لقدرة الانضغاط (التكاثف) للحمأة. ولكن في تركيز MLSS أعلى أو في حالة الحمأة بطيئة الترسيب، لا تنتهي عملية الترسيب في ٣٠ دقيقة، وفي هذه الحالات يكون SVI مؤشراً



شكل ١١-١٢ الطحالب على مجاري تحويل المسار (photo: D. Brdjanovic)

#### ١٠-٥-٢-١٢ الطيور

في مناطق معينة يحدث أن يعيش طائر "النورس" وطيور أخرى في أحواض الترسيب النهائية لدرجة أن مخلفاتها والريش المتطاير منها يمكن أن يساهم بدرجة ملحوظة في تحمل المادة المغذية بالمياه الخارجية، بالإضافة إلى إعاقة التشغيل المناسب للمعدات أو زيادة تكاليف التنظيف والصيانة. وأحواض الترسيب المغطاة لا تعاني هذه المشكلة. وهناك حل آخر ممكن وهو مد خيوط مرئية عبر المروق والتي لا تتدخل مع التشغيل، ولكنها تضيق الطيور بما يكفي لجعلها تترك المكان.

#### ١١-٥-٢-١٢ الحمأة المنتقحة

لا تتضغط الحمأة المنتقحة لنفس التركيزات العالية في قاع حوض الترسيب النهائي كحمأة عادية. وهذه الحالة تتكرر كثيراً ويصعب التغلب عليها لدرجة أنه قد تم تخصيص فصل كامل عنها هو الفصل الحادي عشر.

#### ١٢-٥-٢-١٢ الحمأة الطافية

تستمر الكائنات عضوية التغذية الموجودة في MLSS في عمليات التمثيل الغذائي حتى بعد أن يتم نقل الحمأة إلى المروق. فإذا كان هناك مادة ركيزة ونitrates كافيين، فإنه يمكن أن يتولد غاز النيتروجين، في صورة فقاعات ميكروسโคبية أو مرئية من خلال عملية إزالة النيترات. وفقاعات الغاز التي تلتصق بالنطف هنا يمكن أن تقلل من كثافة النطف بدرجة كبيرة، وينتج عن ذلك ارتفاع (طفو) الحمأة على السطح. هذه الحالة يمكن تخفيفها بالمعالجة المناسبة، أساساً في صورة مستوى عالٍ لإزالة النيترات في العملية، بحيث توجد فقط

#### ٤-١٢ نظرية التدفق لتقدير قدرة حوض الترسيب

إن دفق الجزيئات الصلبة هو شكل خاص من معدل مقدار تدفق الكتلة - كتلة المواد الصلبة المحولة خلال وحدة مساحة لكل وحدة زمن (معبراً عنها مثلاً: كجم/م<sup>2</sup>\h) أو (kg/m<sup>2</sup>\h). وتصف نظرية التدفق مختلف تدفقات المواد الصلبة التي تؤثر على نقل المواد الصلبة داخل المروق، وتستخدم ضمن استخدامات أخرى، لتقدير مساحة المروق المطلوبة والقياسات التشغيلية مثل التدوير (الراجع أو التدفق السفلي). هذا الفصل سيوجز طريقة قياس القابلية للترسب المستخدمة والخلفية الرياضية لنظرية التدفق، بالإضافة إلى طرق التصميم الأخرى المستخدمة عملياً.

#### ٤-١٣ اختبار السرعة بمنطقة الترسيب:

إن سرعة منطقة الترسيب (ZSV) هي معدل هبوط السطح البيني للمواد الصلبة (غطاء الحمأة)، مقاساً م/س (m/h) أو وحدات مشابهة في إباء اختبار، وفقاً للطرق القياسية (طريقة D-2710D). ويسمى الاختبار: اختبار سرعة منطقة الترسيب الممزوج بالتكليب، إن كان الإناء مزوداً بآلية تقليل بطيء (SZSV) وهو يعطي قياساً أكثر دقة لترسيب الحمأة والتي في حالة هذا الاختبار تكون أكثر دقة من غيرها من الاختبارات مثل SVI، DSVI و SSVI. وهناك بيان توضيحي في شكل ٤-١٢ لهذا الاختبار في زمن ما (للوضوح، تم تصوير مخبر درج غير ممزوج بالتكليب، ولكن اختبار ZSV القياسي يلزم تقليله بسرعة ٢-١ rpm).

في هذه الحالة، تم وضع مخلوط MLSS ذو ٥٤٠٠ مجم/ل (٥,٤) كجم/م٢ وتم أخذ لقطات تصوير لهذا المخبر عند ١، ٢، ٤، ٦، ٨، ١٠ وأخيراً ٤٥ دقيقة. ويتم تسجيل ارتفاع السطح البيني ورسمه بيانيًا كدالة للزمن، للحصول على رسم بياني مثل شكل ٤-١٢.

والمنحنى في شكل ٤-١٢ يمكن أن يقسم إلى ثلاثة أقسام واضحة:  
١) مرحلة فتور تستمر دقيقة أو اثنتين في بداية الاختبار. ذلك بسبب تسارع جزيئات الحمأة وهي تصنع السطح البيني وتبدد طاقة الخلط من ماء المخبر.

٢) جزء خطي (طولي) يستمر عادةً ٣٠-٣ دقائق، اعتماداً على تركيز MLSS وارتفاع عمود الترسب. ويعطينا منحدر هذا الجزء سرعة ترسيب المنطقة (ZSV) للحمأة عند التركيز الذي تم به ماء العمود. وعندما يتم تقليل العمود كما هو مطلوب لاختبار سرعة الترسيب القياسية، يكون انحدار الجزء الطولي

لسربة ترسب عينة الحمأة. وفي تركيزات MLSS العالية يفشل الاختبار - على سبيل المثال، أعلى من ١٥٠ مل/جم لا يمكن قياسه إذا كان التركيز في المخبر المدرج (١٠٠ مل) أعلى من ١٥٠/٦,٧ أو جم/ل. ويمكن أيضاً لتأثيرات الجدران تغيير SVI الذي تم قياسه، حيث إن المخابر الصغيرة المستخدمة للاختبار لها نسبة مساحة جدران حجم عالية جداً، مقارنة بالمروقات الكاملة.

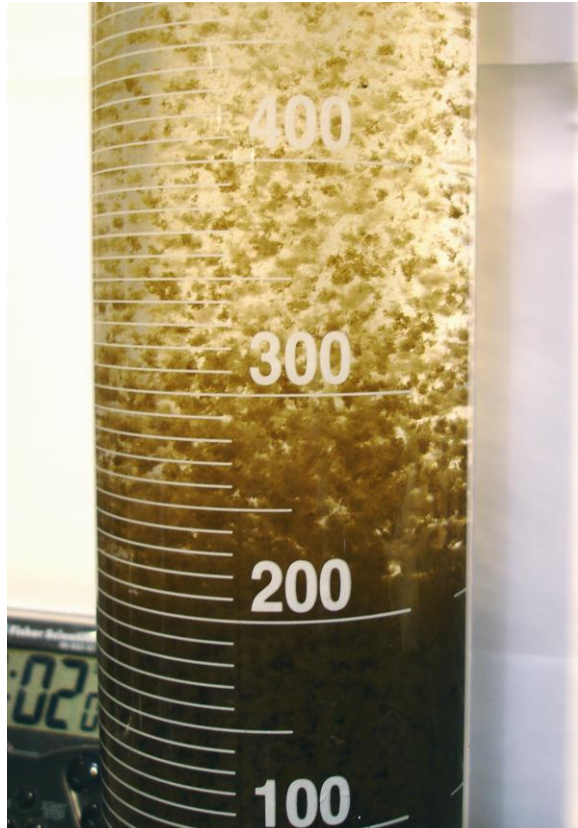
#### ٤-٣-١٢ طرق الاختبار الأخرى

تم تطوير أساليب عديدة لتحسين وضبط نتائج اختبار SVI قياسياً. فنجد اختبار معدل ترسيب الحمأة المخففة (DSVI) يحتاج إلى تخفيف عينة الحمأة بمياه خارجة بحيث يكون حجم المترسب بعد ٣٠ دقيقة واقعاً في مجال ١٥٠ - ٢٥٠ مل. هذا الاختبار يتجنب مشكلة التركيزات العالية من MLSS، ويمكن أن يستخدم كمؤشر أفضل لاحتمال الانتفاخ الناتج عن البكتيريا الخيطية (إذا كانت < ١٥٠ مل/جم). ونجد اختبار SVI الممزوج بالتكليب والذي يؤدي إلى تركيز MLSS ٣,٥ جم/ل (SSVI<sub>3.5</sub>) يمثل تحسيناً أكثر في الاختبار. هذا الاختبار يستخدم كاختبار قياسي في العديد من الدول (مثل المملكة المتحدة) بالرغم من أنه يحتاج ترتيبات مختبرية معقدة. وعادة يتم تخفيف أو تركيز MLSS إلى نفس ٣,٥ جم/ل. ويتم تقليل إباء الترسيب (والذي يكون حجمه عادةً ٥ ل وقطره ١٢٠ مل) ببطء بسرعة ٢-١ rpm (لغة في الدقيقة) ونتائج هذا الاختبار أكثر قابلية لإعادة الحصول عليها من اختبارات SVI أو DSVI.

وهناك العديد من الدعوات، من جانب قيادات الصناعة في العالم على مدى ٢٠ عاماً الماضية لوضع المعايير القياسية لمسودات نظم اختبار الترسب مكتوبة، حيث إن ذلك يمكن أن يحسن نوعية البيانات التي يتم جمعها وتشغيل المروقات الثانوية. وبالرغم من كل هذه الجهود وكل أوجه النقص في اختبار SVI، فهو لا يزال واسع الاستخدام في شكله الأصلي البسيط.

وقياس سرعة ترسيب المنطقة (أو السرعة بمنطقة الترسيب الممزوج بالتكليب) اختبار تم تصميمه لتوفير معلومات عن سرعة ترسيب الحمأة في عينة حمأة بتسجيل معدل الهبوط الحقيقي للسطح البيني للحمأة عند تركيز MLSS محدد. وحيث إن هذا الاختبار يستخدم كثيراً، فهو مذكور ضمن خلفية "نظيرية التدفق" في جزء ٤-١٢. وهناك اختبارات أخرى كاملة الأداء الآلي (אוטומاتيكية) (مثل مقياس الترسب settlometer) متاحة للاستخدام.

الخطية (الطولية) للترسب قد يطغى عليها بسبب التكثف في وقت مبكر جدًا في الاختبار.



شكل ١٤-١٢ سطح بياني صعب (photo: Environment Canada)

#### ٢-٤-١٢ الترسيب المنفصل والنافي (بالتدفيف) والمعاق (ترسيب المنطقة) وبالانضغاط:

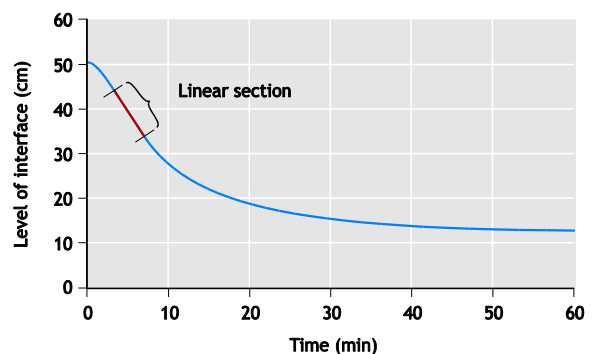
يتربس أي مزيج معلق يحتوى على جزيئات مستقلة عن بعضها ومنفصلة غير مندففة (من نفس النوع، كالرمل مثلاً)، بنفس السرعة بغض النظر عن تركيزه، وفقاً لقانون "ستوكس". وسوف تعتمد سرعة ترسيب الجزيئات المنفردة، فقط على شكلها وحجمها ( قطرها) وكثافتها. ومزيج من MLSS من مفاعل حمأة منشطة يتصرف بصورة مختلفة جداً، مقارنةً بمزيج معلق للرمل، مبدئياً نتيجة لطبيعتها النافية. وفي بداية اختبار سرعة منطقة الترسيب، تكون الحمأة حاوية لنصف عضوية وجزيئات غير عضوية صغيرة، ستبدأ في الترسيب بقوة بتركيز MLSS.

وهذه تسمى مرحلة ترسيب المنطقة وتحافظ عليها طوال المراحل ١ إلى ٣ في شكل ١٥-١٢ حتى لا يبقى هناك أي غطاء حمأة في

هو سرعة منطقة الترسيب الممزوج (التابع تقليبه) (SZSV) عند التركيز الذي تم به ملء العمود.



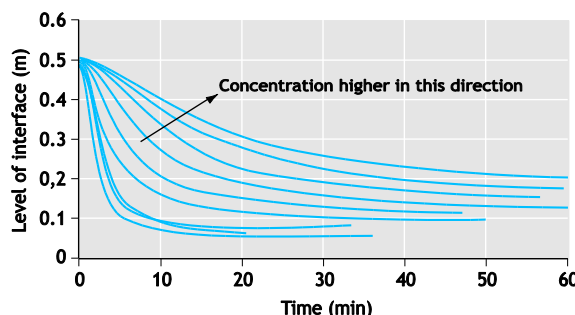
شكل ١٤-١٢ مدى التقدم في اختبار سرعة منطقة الترسيب عند ٤، ٦، ٨، ١٠، ١٢، ٢٠، ٤٥ دقيقة (photo: Environment Canada)



شكل ١٤-١٣ ارتفاع السطح البياني للزمن في اختبار ZSV

٣) مستهل الانضغاط من قاع المخارب ينتج عنه نقص تدريجي في سرعة الترسيب تالياً للمرحلة الطولية. وعادة ما يتم أداء سلسلة من اختبارات SZVS عند تركيزات MLSS مختلفة لقياس سرعة ترسيب الحمأة المستخدمة في نظرية الدفق. والنظرية وتطبيقاتها يتم وصفها فيما يلي. وأقل تركيز MLSS يمكن منه أداء الاختبار بنجاح يكون بين ١ و ١,٥ جم/ل. فعند التركيزات المنخفضة قد يكون من الصعب تحديد موقع غطاء الحمأة (يسمى أيضاً ترسيب المنطقة) كما هو مبين في شكل ١٤-١٢.

أيضاً، ومع تركيز مخفف، يكون معدل الهبوط عالياً، وقد يبدأ مستهل الانضغاط من القاع خلال دقائق قليلة. وعلى النقيض، عند تركيزات MLSS عالية، يكون السطح البياني محدوداً جيداً، ولكن اعتماداً على التركيز وقابلية العينة للانضغاط (التكتف)، فإن مرحلة المنطقة



شكل ١٦-١٢ نتائج اختبارات SSVZ عند تركيزات MLSS مختلفة  
(data: Environment Canada)

ومرحلة الفتر (التاخير) المبدئية والجزء الخطى (الطولى) يمكن رؤيتها بوضوح على الرسم. وتظهر الاختبارات المؤدبة بتركيزات MLSS منخفضة سرعة ترسيب عالية، بينما المؤدبة بتركيزات عالية تترسب أبطأ. وسرعات ترسيب المنطقة ( $\text{م}/\text{s}$ ) يمكن رسمها بيانياً كدالة لنتيرز MLSS ( $\text{مجم}/\text{ل}$ ), ناتجاً عنها منحنى يمكن تماماً أن يتم تقريبه بدالة أسيّة (شكل ١٧-١٢). هذه الدالة تسمى دالة فيزيلند وتوضع في هذه الصورة:

$$v_s = v_o \cdot e^{-p_{hin} \cdot X} \quad (12.1)$$

حيث:

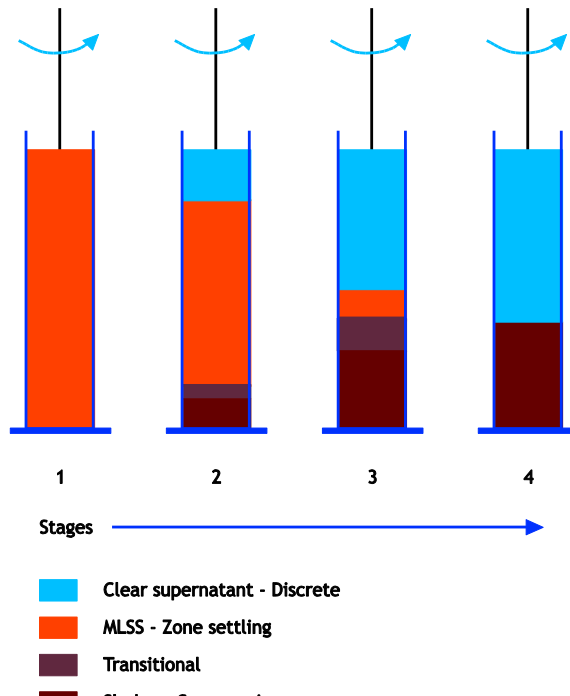
سرعة الترسيب ( $\text{م}/\text{s}$ )	$v_s$
سرعة الترسيب المبدئية ( $\text{م}/\text{s}$ ) وهي امتداد لمنحنى	$v_0$
قطع ترسيب الصفر	
مقياس الترسيب المعاك ( $\text{l}/\text{جم أو } \text{م}^3/\text{كمجم}$ )	$p_{hin}$
تركيز MLSS ( $\text{جم}/\text{ل أو } \text{كمجم}/\text{م}^3$ ) في مختلف الاختبارات	$X$

ومن المهم ملاحظة أن الجزء المبدئي لمنحنى في منطقة التركيز المنخفض (صفر إلى حوالي  $1500 \text{ مجم}/\text{ل}$  في شكل ١٧-١٢) يكون امتداداً رياضياً لنقاط البيانات المقايسة، وفي الحقيقة لا يمكن أن تمتد سرعة ترسيب المنطقة أو تقادس في مجال التركيز.

إذا تم رسم نفس نقاط البيانات من شكل ١٧-١٢ في صورة عرض شبه لوغاريتمي، تتحول الدالة الأسيّة إلى رسم خطى (شكل ١٨-١٢) ويعطى المنحنى  $p_{hin}$  بينما يكون المقطع في ( $v_0$ ).

وتوزيع الأخطاء في القياسات يكون مختلفاً في الرسم الخطى الأصلي والعرض شبه اللوغاريتمي للدالة الفيزيلندية. إلا أنه من خال وجهاً

تركيز MLSS الأصلي - فهي تهبط من خلال منطقة انتقالية إلى منطقة الانضغاط (مرحلة ٤). والترسب الانضغاطي يختلف بوضوح من ترسيب المنطقة - حيث تندم الجزيئات بعضها البعض ويتتحقق الانضغاط بعصر المياه خارج نسيج الحمأة. وهنا لا تكون سرعة الترسيب دالة لتركيز الحمأة بأي وجه، ولكن تعتمد على الضغط الخلالي، وقابلية الحمأة للانضغاط والنفاذية.

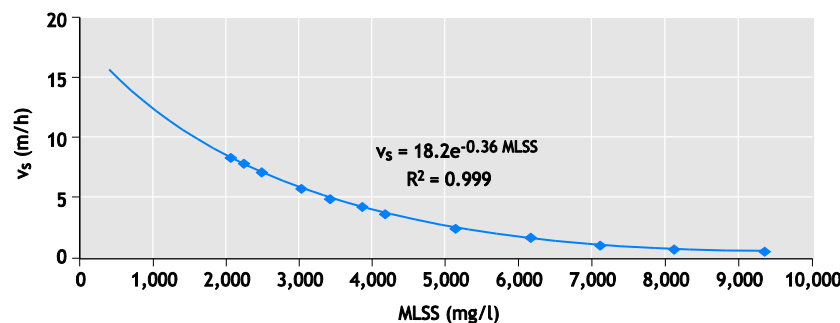


شكل ١٥-١٢ تراقب خطوات اختبار ZSV

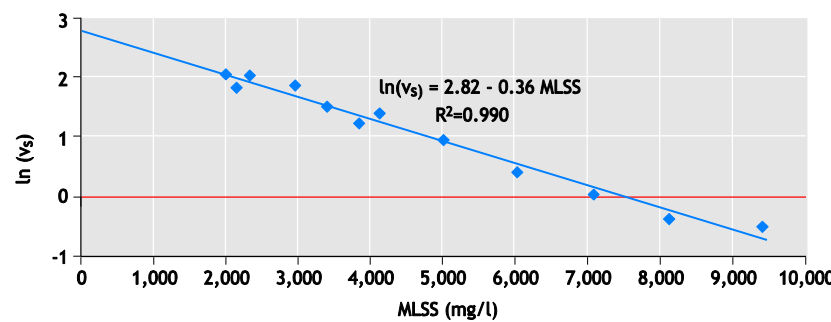
### ٣-٤-١٢ دالة فيزيلند Vesilind للترسيب

إذا تم وضع مستوى السطح البياني في اختبار SSVZ في رسم بياني (شكل ١٣-١٢) فإنه يمكن تمييز مرحلة ترسيب المنطقة من المرحلة الخطية (الطولية) حيث يتربّس غطاء الحمأة بسرعة ثابتة.

والاختبار تم تكراره عدد العديد من التركيزات كما مبين في شكل ١٢-١٦.



شكل ١٧-١٢ علاقة فيزيبلد بين سرعة الترسيب واختبار تركيز MLSS (البيانات: إنفيرونمنت كندا)

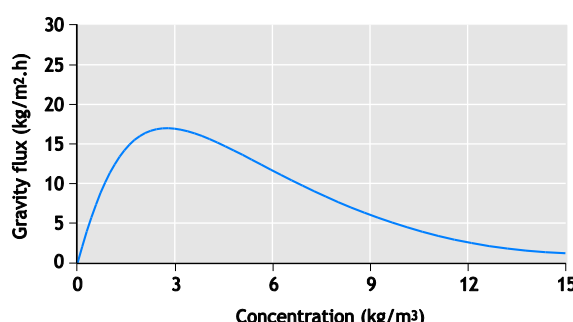


شكل ١٨-١٢ دالة فيزيبلد بيانياً على مقياس شبه لوغاريتمي ( data: Environment Canada )

$$\text{سرعة الترسيب (م/س) عند تركيز } X \text{ (من المعادلة 12.1)}$$

$$X$$

وفق الجاذبية لما سبق، هو ترسيب حمأة جيد بمعدل ترسيب حمأة حوالي ٤٨ مل/جم مرسوم في شكل ١٩-١٢ . ومنحنى دفق الجاذبية له حد أقصى عند تركيز ٢:٣ كجم/م٣ . ويقل الدفق عند التركيزات الأقل نظراً لانخفاض تركيز المواد الصلبة، بينما في الأعلى تركيزاً، فهو ينقص بسبب نقص سرعة الترسيب عند التركيزات الأعلى.



شكل ١٩-١٢ دفق الجاذبية (الترسيب)

نظر علمية، لا يكون هناك فارقاً كبيراً بين استخلاص  $v_{\text{f}}$  مباشرة من المنحنى الأسوي أو صورته الفيزيبلدية. ففي الأول يتم الارتداد في قيم  $v_{\text{f}}$  مباشرة، وفي الأخير في قيم ( $v_s$ ). ويفترض أن معظم التقييمات حالياً تم باستخدام دالات صفحات نашر (Excel Solver) في برامج الحاسوب الآلي (مثل Spreadsheets) فيما يماثل للطرق التصويرية المباشرة شائعة الاستخدام تاريخياً. وقد يتم الحصول على نتائج مختلفة قليلاً بين الطريقتين المختلفتين للعرض، ومع ذلك فإن الدقة في النتائج ستعتمد غالباً على القراءة الصحيحة للسطح البيني خلال الاختبارات الفعلية SCSV واختيار المنطقة الخطية (الطويلة) من منحنى ارتفاع السطح البيني - الزمن.

#### ٤-٤ منحنيات الجاذبية والكتلة وإجمالي الدفق

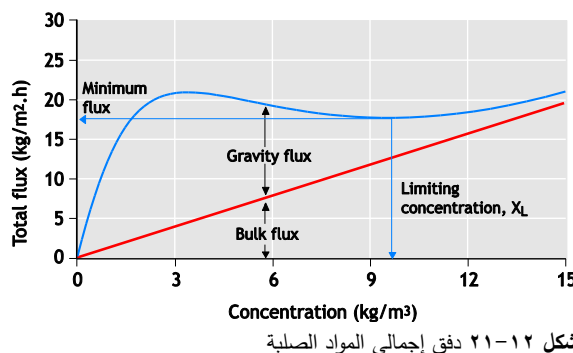
دفق الجاذبية ( $J_S$ ) هو كتلة المواد الصلبة المتحولة تحت تأثير الترسيب الناتج عن الجاذبية، ويمكن حسابها كناتج لسرعة الترسيب ( $v_s$ ) وتركيز المواد الصلبة ( $X$ ):

$$J_S = v_s X \quad (12.2)$$

حيث:

$$J_S \quad \text{دفق الجاذبية (كجم/م².س)}$$

وعندما يماشل الدفق المستخدم (كتلة المواد الصلبة المستخدمة لكل وحدة مساحة للحوض - كجم/م<sup>٣</sup>/س) تماماً الدفق الحدي، فعند تلك النقطة سيكون تحمل المروق حرجاً، أو يكون المروق عند نقطة الفشل في الأداء، هذه الحالة يجب أن يتم تعويضها في تصميم المروقات عند تصرف النزوة للجو الرطب. وبعد إيجاد التركيز الحدي (كجم/م<sup>٣</sup>) من الحد الأدنى لإجمالي منحنى الدفق الكلي، فإن الحد الأدنى للدفق الحدي (J<sub>L</sub> كجم/م<sup>٣</sup>/س) يمكن تحديده.

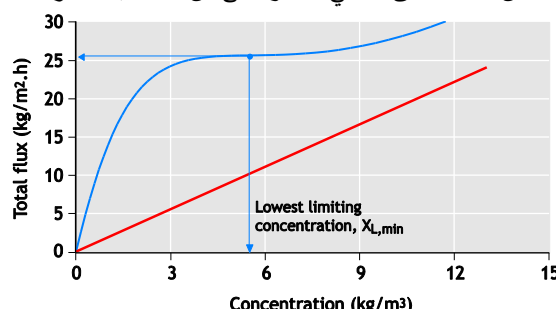


شكل ٢١-١٢ دفق إجمالي المواد الصلبة

#### ٥-٤-١٢ محددات معايير معاملة المواد الصلبة في المروق

نعتبر أن إجمالي الدفق كما هو مصور في شكل ٢١-١٢. فإذا زاد معدل التدفق السفلي، سيدور كل من منحنى دفق الكتلة ومنحنى إجمالي الدفق إلى عكس اتجاه عقارب الساعة حول المنشأ، وعند معدل معين للتيار السفلي، سيتحقق الحد الأدنى الموضعي (ولهذا، التركيز الحدي) (شكل ٢٢-١٢).

وهذا المعدل للتدفق السفلي يسمى التدفق السفلي الحر ج (Q<sub>R</sub>/A=m/h) وهو يحدد التركيز الحدي الأدنى الذي يمكن تحديده (X<sub>L,min</sub>). والدفق الأقصى الذي يمكن نقله إلى قاع والذي منه تحدد قدرة المروق أو الحد الأقصى لمعاملة المواد الصلبة بواسطة المروق يمكن تحديده، وذلك بواسطة معيارين، اعتماداً على ما إذا كان معدل التدفق السفلي أقل أو أعلى من هذه القيمة الحرجة.



شكل ٢٢-١٢ منحنى إجمالي الدفق عند تدوير التدفق الحر

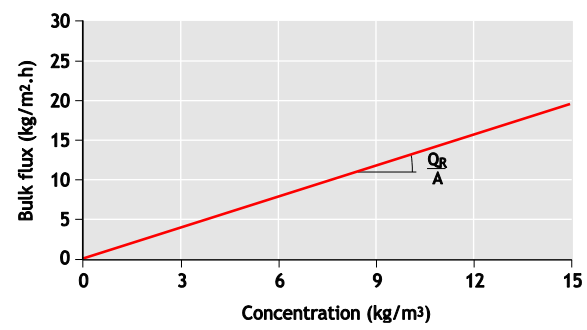
والمواد الصلبة في حوض الترسيب تتحرك أيضاً في اتجاه الأرضية نتيجة لحركة الهبوط لتدفق الكتلة (bulk flow)، والمترتبة عن التدوير (يكون تدفق الكتلة صفرًا في مخبر اختبار ZSV، ولكن ليس كذلك، كما هو واضح، في المروق الحقيقي).

$$J_B = \frac{Q_R}{A} X \quad (12.3)$$

حيث:

دفق الكتلة (كجم/م <sup>٣</sup> /س)	J <sub>B</sub>
تدفق التدوير (م <sup>٣</sup> /س)	Q <sub>R</sub>
مساحة المروق (م <sup>٢</sup> )	A

و عند تدوير ثابت يكون دفق الكتلة متناسب طردياً مع تركيز المواد الصلبة X (شكل ٢٠-١٢) أي: كلما زاد X كلما ارتفع دفق المواد الصلبة إلى قاع المروق، متولداً عن معدل التدفق السفلي.



شكل ٢٠-١٢ دفق كتلة المواد الصلبة

وإجمالي الدفق الذي ينقل المواد الصلبة إلى قاع المروق هو مجموع دفق كل من الجاذبية والكتلة (شكل ٢١-١٢) والدفق الإجمالي، بالنسبة لمعدل محدد للتيار السفلي، يكون له حد أدنى عند تركيز معين يسمى التركيز المقيد أو "الحدي" X<sub>L</sub>. فإذا كان التركيز الحدي، تكون الزيادة في دفق الكتلة، بينما عند التركيزات الأعلى تكون الزيادة في دفق كتلة المواد الصلبة أكثر من التعويض عن النقص في دفق الترسيب. وتكون طبقة حوض الترسيب عند التركيز الحدي هي عنق الزجاجة لأنها تنقل أقل دفق للمواد الصلبة J<sub>L</sub>، إلى القاع ضمن مجال التركيز الكلي. ومجال التركيز يمتد من التركيز المنخفض عند الضخ (التدفق المغذي) إلى التركيز العالي للحمأة الراجعة.

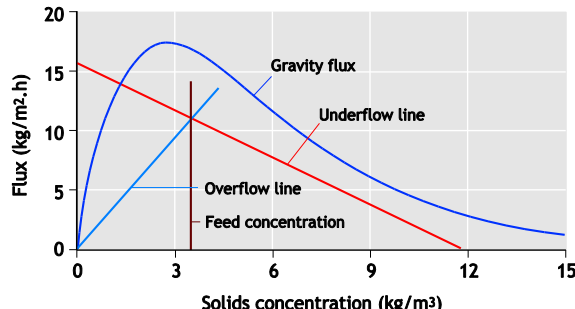
$$j_L = j_{S(X_L)} + j_{B(X_L)} \quad (12.4)$$

والأجزاء التالية تصف بتفاصيل أكثر كيف أن نظرية الدفق تستخدم في تصميم المروق، وتحديداً في إنشاء المساحة المطلوبة والحد الأدنى لمعدل التدوير.

#### ٦-٤-١٢ تحليل نقطة الحالة (حالة التشغيل):

تحليل نقطة الحالة (SPA) طريقة مريحة لتحديد الظرف التشغيلي للمروق. ويعتمد SPA على توازنات كتلة المواد الصلبة في المروق، معياراً عنها بيانياً. وتحتوي الطريقة في صلتها على تبسيط لأمور معينة مثل: (i) تعتمد على ظروف الحالة المستقرة (ii) يوضع في الاعتبار بعد (عمودي) واحد فلا يوجد في الحسبان إعاقة أو تفاصيل لآلية سحب الحمأة (iii) لا يوضع في الاعتبار تأثيرات مثل التكثيف (الانضغاط) (iv) تهمل المواد الصلبة للمياه الخارجة. وبالرغم من هذه الافتراضات للتيسير، فإن SPA يستخدم كثيراً في ما قبل التصميم لحساب مساحة المروق وقدرة مضخة الراجل، وفي التشغيل يستخدم لتقدير الحد الأقصى للمادة الصلبة في السائل المخلوط وترتيبات التدفق الراجل المطلوبة قبل ضبط تشغيل المحطة على أساس الأداء الفعلي.

والرسم البياني لنقطة الحالة (شكل ٢٤-١٢) يتم إنشاؤه ممثلاً لمختلف التدفقات في المروق كدالة لتركيز المواد الصلبة.



شكل ٢٤-١٢ الرسم البياني لنقطة الحالة

والرسم البياني لنقطة الحالة يؤسس على منحنى دفق الجاذبية (الترسيب) من الشكل ١٩-١٢، وهذا المنحنى يحتاج فقط إلى ثابتي فيزياند ( $V_0$  و  $P_{hin}$ ) ليكون معرفته. ويفرض على دفق الجاذبية خطوط كل من "التدفق الزائد" و"التدفق السفلي" و"الضخ". ويمثل كل من "التدفق الزائد والتدفق السفلي" دفق المواد الصلبة المضافة إلى المروق المتولدة عن معدلات التدفق الزائد والتدفق السفلي، مقاسة بنفس الوحدات مثل دفق الجاذبية، ولكن تعريف محاورها العمودية  $Y$  يكون مختلفاً.

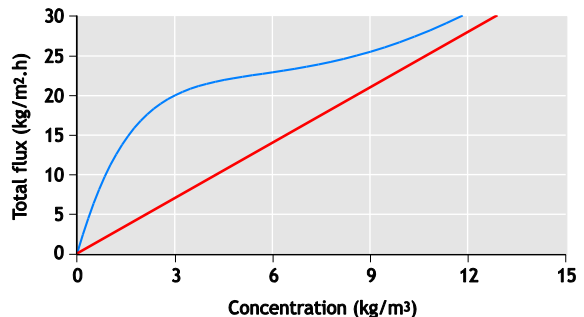
#### ١-٥-٤-١٢ معيار معاملة المادة الصلبة I، تقييد الحد الأدنى لدفق المواد الصلبة

عند معدلات التدفق السفلي الأقل من المعدل الحرج للتيار السفلي، يمكن عادة تحديد حد أدنى لدفق عند التركيز الحدي.

هذا الوضع مرسوم على شكل ٢١-١٢، والدفق المستخدم على المروق يجب أن يكون أقل من هذا الحد الأدنى للدفق، حتى يكون المروق قليل التحميل. ويكون المروق حرج التحميل إذا كان الدفق المستخدم مساوياً للحد الأدنى للدفق، وإذا كان تدفق الذرة للجو الرطب (WWF) وتركيز المواد الصلبة العالقة للسائل المخلوط معروفيين لنا، فإن المساحة ونسبة التدوير يجب أن يتم اختيارهما بحيث إن إجمالي الدفق الناتج يكون مساوياً أو أقل من الحد الأدنى للدفق.

#### ٢-٥-٤-١٢ معيار معاملة المادة الصلبة II، تقييد الدفق المستخدم (معدل التدفق الزائد):

عند قيم تيار سفلي أعلى من التدفق السفلي الحرج، لا يمكن إيجاد تركيز حدي (شكل ٢٣-١٢)



شكل ٢٣-١٢ منحنى إجمالي الدفق بدون تركيز حدي (التدفق السفلي أكثر من الحرج)

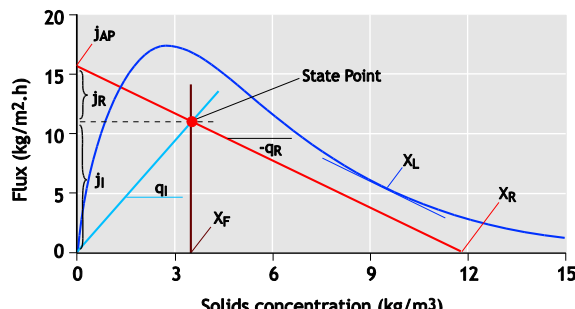
في هذه الحالة يجب أن يكون الدفق المستخدم (تحميل المواد الصلبة على المروق أقل من دفق الجاذبية عند تركيز التغذية أو، بالتساوي، يجب أن يكون معدل التدفق الزائد المستخدم (الحمل الهيدروليكي / س) أقل من سرعة ترسيب المنطقة للحمأة عند تركيز التغذية (تغذية المروق) (MLSS).

$$q_I = \frac{Q_{WWF}}{A} = v_{s,MLSS} = v_0 \cdot e^{-P_{hin} \cdot MLSS} \quad (12.5)$$

وحيث إن إجمالي الدفق المستخدم تم إزالته من المروق عند تركيز التدفق السفلي (بافتراض صفر مواد صلبة في المياه الخارجة) فإن النقطة التي عندها يتقطع خط التدفق السفلي مع محور  $X$  (صفر دفق متبقى) تمثل تركيز التدفق السفلي في مروق قليل التحميل. وعندما تتقطع جميع خطوط التدفق الزائد وتركيز الضخ والتدفق السفلي عند نقطة الحالة، عندئذ يكون توازن كتلة المواد الصلبة عبر المروق قد تم تحقيقه وأن جميع المواد الصلبة الداخلة إلى المروق تخرج منه عبر تدوير التدفق السفلي، شريطة أن يكون كل من نقطة الحالة وخط التدفق السفلي ضمن طوق منحنى دفق الجاذبية. ونجد أن أهم الملامح والتركيزات الموجودة في الرسم البياني لنقطة الحالة مبينان في الشكل ٢٥-١٢.

حيث:	
تركيز التغذية ( $\text{كجم}/\text{م}^3$ )	$X_F$
تركيز التدوير ( $\text{كجم}/\text{م}^3$ )	$X_R$
تركيز الحدي ( $\text{كجم}/\text{م}^3$ )	$X_L$
الحمل الهيدروليكي أو معدل التدفق الزائد ( $Q_I/\text{م}/\text{s}$ )	$q_I$
معدل التدفق السفلي الهيدروليكي ( $Q_R/\text{م}/\text{s}$ )	$q_R$
معدل دفق التدفق الزائد ( $Q_I/A \cdot X_F$ ( $\text{كجم}/\text{م}^3/\text{s}$ ))	$j_I$
معدل دفق التدفق السفلي ( $Q_R/A \cdot X_F$ ( $\text{كجم}/\text{م}^3/\text{s}$ ))	$j_R$
إجمالي الدفق المستخدم ( $(Q_I+Q_R)/A \cdot X_F$ ( $\text{كجم}/\text{م}^3/\text{s}$ ))	$j_{AP}$

ونقطة الحالة هي نقطة التشغيل للمروق، دفق التدفق الزائد عند تركيز التغذية.



شكل ٢٥-١٢ المعلومات الهامة عن الرسم البياني لنقطة الحالة

ويحدد موقع نقطة الحالة وخط التدفق السفلي، بالنسبة لمنحنى دفق الجاذبية، وضع تشغيل المروق.

ويمثل خط التدفق الزائد الدفق الذي يدخله التدفق الزائد إلى المروق (في الاتجاه المضاد مقارنة بدفع الجاذبية).

$$J_I = \frac{Q_I}{A} X_F \quad (12.6)$$

ومنحنى خط التدفق الزائد هو التحميل الهيدروليكي المستخدم (الداخل) أي أن  $Q_I/A = q_I$  ( $\text{م}/\text{s}$ ) ويشار إليه عادةً بمعدل التدفق الزائد السطحي .SOR

ويلاحظ أن دفع التدفق الزائد ليس هو حمل المواد الصلبة الحقيقي الذي يتلقاه المروق. ذلك يسمى إجمالي الدفق المستخدم (في المعادلة ٨-١٢).

وخط تركيز الضخ عبارة عن خط عمودي بين تركيز الضخ. هذا الخط يلتقي مع خط التدفق الزائد عند نقطة الحالة (نقطة التشغيل). والدفع على محور  $Y$  عند هذه النقطة هو معدل تحمل المواد الصلبة. وخط التدفق السفلي يحدد بصورة مشابهة لخط التدفق الزائد.

$$J_R = \frac{Q_R}{A} X_F \quad (12.7)$$

ومع ذلك، فهناك تحولان قيمان لزيادة فائدة هذه الطريقة:  
١) يتم رسم الخط بانحدار سلبي (حيث إنه يتحرك في الاتجاه المعاكس مثل التدفق الزائد).

٢) يتم نقل خط التدفق السفلي (والذي يبدأ أصلاً، وفقاً للمعادلة ٧-١٢، عند دفع صفر وعند تركيز صفر) إلى أعلى بحيث يبدأ من الدفع الإجمالي المستخدم عند المحور العمودي ( $X$  = صفر). والدفع الإجمالي المستخدم (يسمي أيضاً معدل تحمل المواد الصلبة) يتم الحصول عليه بواسطة جمع دفع التدفق الزائد ودفع التدفق السفلي عند تركيز التغذية.

$$J_{AP} = \frac{Q_I + Q_R}{A} X_F = \frac{Q_I}{A} (I + R) X_F \quad (12.8)$$

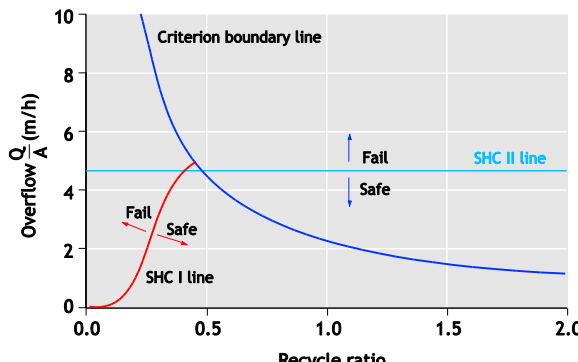
حيث:

$$R = \frac{\text{نسبة التدوير}}{(Q_R/Q_I)}$$

٢ج، ٣ب محملة للحد الحرج، بينما حالة واحدة (٣ج) قليلة التحميل. ونظيرية الدفق يمكن التعبير عنها تصوريًا وبصريًا بالعديد من الطرق بالإضافة إلى الشكل البياني لنقطة الحالة المقدمة فيما سبق. هذه الطرق مؤسسة على نفس النظرية، وتحوي نفس دلالات ترسيب فيزيكلي وتتجسد نفس دفع الترسيب بالجانبية والتذبذب الزائد ودفع التدفق السفلي باستخدام محاور مختلفة. وهي يمكن أن تكون جميعها أكثر عملية أو مريحة لتصميم معين أو غرض تشغيلي، ولكن كلها سوف تنتج نفس النتائج الدقيقة.

#### تصميم "إيكاما" وخربيطة التشغيل (*D & O*)

هذه الخريطة تعيد تنظيم المعلومات المتاحة في نظرية الدفق والرسم البياني لنقطة الحالة. ويتم رسم معدل التذبذب الزائد (*Q/A* مقاساً بوحدة  $\text{m/s}$ ) مقابل نسبة التدوير كمحور *X* (شكل ٢٧-١٢). (٢٧-١٢)



شكل ٢٧-١٢ تصميم إيكاما وخربيطة التشغيل

وتحتوي الخريطة على ٣ خطوط تساعد على تحديد ظرف التشغيل للمروق على أساس حمله الهيدروليكي (معدل التذبذب الزائد) ونسبة التدوير.

- خط SHC II: يمثل الخط الأفقي المستقيم سرعة الترسيب عند تركيز الضخ،  $X_F$  (على أساس معياري فيزيكلي  $P_{hin}$  أو  $V_0$ ) كما معبر عنه في المعادلة ١٢.٥. وفي المنطقة التي بأعلى هذا الخط لا يستوفي معيار المادة الصلبة II، فالمرور زائد التحميل. ومع ذلك فظروف التحميل الضعيف غير مضمونة تحت الخط الأفقي - فهذا يعتمد على وضع خط الدفع الحدي . (SHC I)

(٣) إن كانت نقطة الحالة فوق منحنى دفع الجاذبية، فإن المرور يكون زائد التحميل (فشل SHC II) وفي هذه الحالة يستخدم دفع أعلى مما يمكن معالجته بالمرور. هذا سوف يؤدي إلى بناء وتكون المواد الصلبة في المرور والذي لا يمكن الحفاظ عليه على أساس الحالة المستقرة، وسوف يؤدي إلى فقد كبير في المادة الصلبة في المياه الخارجة.

(٤) إذا كانت نقطة الحالة تقع على منحنى دفع الجاذبية، فالمرور يكون على الأقل محملاً للدرجة الحرجية بالنسبة إلى SHC II، ويعتمد وضعه على موقع خط التذبذب السفلي بالنسبة إلى الطرف الهابط لمنحنى دفع الجاذبية في التركيزات الأعلى:

- إذا وقع خط التذبذب السفلي تحت الطرف الهابط لمنحنى الجاذبية، فإن المرور محمل للدرجة الحرجية (SHC II حرج، SHC I مرضي).

إذا تقاطع خط التذبذب السفلي مع الطرف الهابط لمنحنى دفع الجاذبية، فإن المرور زائد التحميل (SHC II حرج، SHC I فشل SHC I).

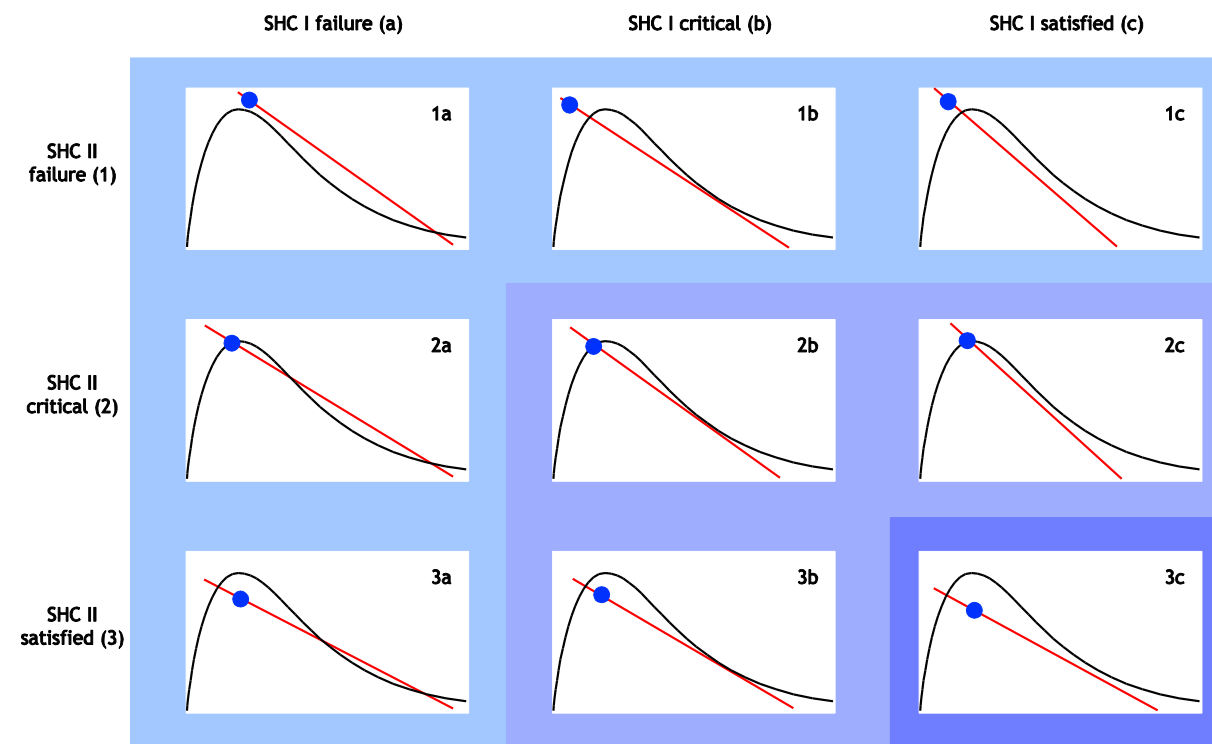
(٥) إذا كانت نقطة الحالة واقعة تحت منحنى دفع الجاذبية، فإن المرور يفي باحتياجات SHC II، وسوف تعتمد حالته على معيار معاملة المادة الصلبة.

- فإن كان خط التذبذب السفلي واقعاً أسفل الطرف الهابط لمنحنى الجاذبية، فإن المرور قليل التحميل (كل من SHC I و SHC II يتم الوفاء بها).

وإن كان خط التذبذب السفلي مماساً للطرف الهابط لمنحنى SHC II الجاذبية، فإن المرور محمل للحد الحرج (SHC II مستوفي و SHC I حرج).

- وإن كان خط التذبذب السفلي مقاطعاً للطرف الهابط لمنحنى الجاذبية، فإن المرور زائد التحميل (SHC II مستوفي ولكن SHC I حرج).

وجميع التوافقات المحتملة مبينة بشكل مرئي في شكل ٢٦-١٢، حيث تكون النقطة الزرقاء هي نقطة الحالة، والخط الأحمر هو خط التذبذب السفلي. وخط التذبذب الزائد (غير مبين) يربط المنشأ مع نقطة الحالة. ويجب أن يفي المرور بكلٍ من معياري معاملة المادة الصلبة SHC حتى لا يكون محملًا للحد الحرج أو زائد التحميل. ومن التسع حالات المبينة، فإن كل من ١أ، ١ب، ١ج، ٢أ، ٢ب، ٣أ زائد التحميل، بينما ٢ب،



شكل ٢٦-١٢ الرسوم البيانية لنقطة الحالة (خط التدفق الزائد وخط الضخ غير مبين) ل مختلف ظروف التحميل

وجوده، تكون هي خط حدود المعيار. ويمكن بيان أن نسبة التدوير الحرج (والتي فرقها لا يتواجد حد أدنى للدفق) تكون دالة معالية.

$$\frac{Q_I}{A} = \frac{v_0}{e^2 \cdot R} \quad (12.11)$$

حيث:

$v_0/e^2$  (m/h) وتمثل ميل منحنى دفق الجاذبية عند نقطة انعطاف، والتي تظهر عند ضعف قيم  $X$  (عند  $2/p_{\text{hin}}$ ) من الحد الأقصى لدفق الجاذبية (عند  $1/p_{\text{hin}}$ ).

والتسع حالات الممكنة للتحميل والمبنية في شكل ٢٦-١٢ يمكن أيضاً وضعها على رسم إيكاما (D&O) (شكل ٢٨-١٢). وهناك فقط تصصيل واحد من الخريطة مبينة من شكل ٢٧-١٢.

- **خط SHC I:** يزيد دفق المواد الصلبة المسموح وفقاً لـ SHC I مع زيادة نسبة التدوير. هذا المفهوم للحد الأدنى للدفق تم شرحه فيما سبق على شكل ٢١-١٢ وهو يكون مساوياً إلى سلسلة من ظروف التشغيل للتحميل الحرج، عندما يكون خط التدوير مماس لدفق الجاذبية للشكل البياني لنقطة الحالة. ومعادلة ذلك الخط (بدون تفاصيل وضعه) معطاة في المعادلة 12.9 وإذا وقعت نقطة التشغيل أسفل ذلك الخط، يكون SHC I مستوفي.

$$\frac{Q_I}{A} = \frac{v_0}{R} \cdot \frac{I + \alpha}{I - \alpha} e^{-\frac{p_{\text{hin}}(I+R) \cdot X_F \cdot (I+\alpha)}{2R}} \quad (12.9)$$

حيث:

$$\alpha = \sqrt{I - \frac{4R}{p_{\text{hin}} \cdot (I+R) \cdot X_F}} \quad (12.10)$$

- **خط حدود المعيار:** وفقاً للمبدأ الموضح في شكل ٢٠-١٢، فإنه فوق نسبة تدوير محددة ( $R$ )، لا يكون تحديد تركيز حرج واحد أدنى لدفق المادة الصلبة ممكناً. والحدود بين نسب التدوير الأقل حيث يمكن وجود دفق حرج ونسبة تدوير أعلى حيث لا يمكن

جدول ١-١٢ مثال للتصميم - تحميل المروق

الوحدة	القيمة	الرمز	المقياس
كجم / م <sup>٣</sup>	3.5	X <sub>F,DWF</sub>	المادة الصلبة العالقة للسائل المخلوط (MLSS) عند تصريف الجو الجاف
م <sup>٣</sup> / س	1,000	Q <sub>ADWF</sub>	متوسط تدفق الجو الجاف
-	1.5	P <sub>F,DW</sub>	عامل الذرة اليومي (لـ الجو الجاف)
-	2.5	P <sub>F,WW</sub>	عامل ذرعة الأمطار

لتصرفات الذرة و (ii) قدرة مضخات التدوير: ما نوع مضخات الراجل التي يفضل استخدامها لضمان تشغيل ملائم في حالي الطقس الجاف والرطب.

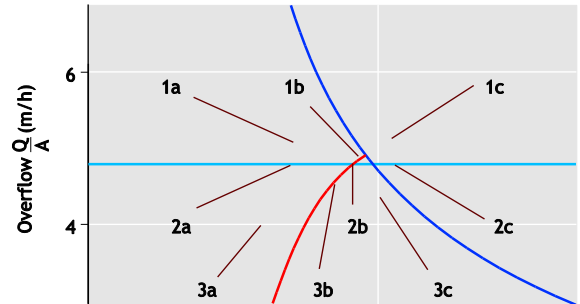
والطرق تستخدم معادلات جبرية بسيطة نسبياً، وعادة ما يمكن حسابها يدوياً أو باستخدام جداول متعددة Spread Sheets بسيطة. ولتسهيل استخدام الكتاب، ينصح باستخدام الجدول الممتد المبين<sup>(١)</sup>. وجميع طرق التصميم تحتاج تحديد نوع التحميل الذي من أجله يصم المروق. وفي هذه الأمثلة، فإن القيم التي قدمت في جدول ١-١٢ في الجدول الممتد (Data Tab) سوف يتم استخدامها.

ومن الجدول ١-١٢، فإن الذرة اليومية المتوقعة في الجو الجاف في هذه المحطة سيكون ١٥٠٠ م<sup>٣</sup>/س وتدفق الذرة في الجو الرطب ٢٥٠٠ م<sup>٣</sup>/س، يجب أن يؤخذما في الاعتبار عند التصميم. وبعض طرق التصميم تضع حساباً لكتلة المواد الصلبة المحولية إلى المروق خلال ظروف تدفق الذرة، والناتج عنها نقص مؤقت في تركيز MLSS بالمرور (X<sub>F,PWWF</sub>).

وتحتاج مختلف طرق التصميم قياسات مختلفة لخواص ترب الحمأة (مثل V<sub>o</sub> و P<sub>hin</sub> أو SVI أو DSVI ... إلخ). وأمثلة التصميم التالية جميعها مؤسسة على نفس الشيء، حمأة جيدة الترسب. وخواص التربس لهذه العينة من الحمأة تم قياسها باستخدام مختلف الطرق المطلوبة، مما يسمح بمقارنة مباشرة لهذه الطرق وتصميم المروق الناتج عنها. وفي حالة التصميم الفعلي، يجب اعتبار قياسات أكثر حذراً لنترسب الحمأة.

#### ١-٥-١٢ التصميم باستخدام نظرية الدفق

تم تحديد قياسات فيزيتلد للحمأة في سلسلة من تجارب منطقة الترب (شكل ١-١٢ ، والناتج في جدول ٢-١٢). وفي التطبيق العملي



شكل ٢-١٢ ٢٨-١٢ أمثلة تحميل في رسم D&amp;O (التصميم والتشغيل)

#### ٥-١٢ نظرة عامة على استخدام نظرية الدفق والطرق الأخرى للتصميم والتشغيل

نظرية الدفق ليست الطريقة الوحيدة المستخدمة حالياً لتصميم المروقات، فالحقيقة أن العديد من المكاتب الاستشارية والمقاولين لديهم طرقهم للتصميم المؤسسة على خبراتهم. فاستخدام الديناميكية الحسابية للسوائل (انظر الجزء ٦-١٢) للتصميم التفصيلي لأحواض الترسيب تنتشر عملياً. وهناك العديد من المستويات القياسية للتصميم منتشرة على مستوى البلاد أيضاً مثل (WRC) في المملكة المتحدة و(ATV) في ألمانيا وفي هولندا (STOWA). وهذه الإرشادات وطرق التصميم تنتشر وتستخدم في هذه البلدان والدول المجاورة لها. وبدأ الخمسة إجراءات للتصميم الأكثر شهرة وانتشاراً (بما في ذلك نظرية التدفق) ملخص فيما بعد. والهدف هو توضيح تنوع من المبادئ المستخدمة في هذه الطرق، ولكن ليس لتوفير خطوات إرشادية تفصيلية، خطوة بخطوة. ولتنفيذ إجراءات تصميم فعلية يجب على القارئ إتباع الخطوات الأصلية في الإرشادات المشار إليها كمراجعة. وحيث إن معظم أهم عناصر إجراءات التصميم مستخدمة في هذه الأمثلة، فإن المروق المصمم وفقاً للإجراءات الفعلية قد يكون مختلفاً بوضوح من نتائج هذه الأمثلة.

والأمثلة المبسطة التالية تركز على مقياسين معينين للتصميم: (i) المساحة: إلى أي حد يجب أن يكون المروق كبيراً حتى يتسع

(ج) نظرًا لاعتبارات عملية، تم اختبار مضختين، مقدرة كل منها  $550 \text{ m}^3/\text{s}$ ، وبالتالي مقدرة التدوير الكلية  $1100 \text{ m}^3/\text{s}$ .

٤) يتم استخدام عامل أمان  $25\%$  (الحد الأدنى للمساحة الآن هو  $654.5 \text{ m}^3$ ).

٥) نظرًا لاعتبارات عملية (رسومات التصميم القياسية)، عدد الوحدات ... إلخ يمكن أن تكون المساحة الفعلية التي تم اختيارها أكبر إلى حد ما من الحد الأدنى المطلوب نظرًا. في هذه الحالة، يتم اختيار  $700 \text{ m}^3$ .

٦) معدل التدفق الزائد يكون  $= 700 / 2500 = 0.28 \text{ m}^3/\text{s}$ .

٧) المساحة المختارة نهائياً ( $700 \text{ m}^3$ ) وتدفقات التدوير ( $550 \text{ m}^3/\text{s}$ ) يمكن إدخالها على "Fields" (في Tab التصميم)، و:

(أ) يمكن توزيع وضع نقطة الحالة وخط التدفق السفلي في الرسوم البيانية لنقطة الحالة في PWWF و PDWF (مقارنة بالشكل ١٢-٢٦).

(ب) يمكن فحص نقطة التشغيل على الشكل البياني لإيكاما D&O لضمان أنها تقع في نقطة التشغيل الآمن (تحت SHC II وعلى يمين SHC I على الشكل ١٢-٢٧).

## ٢-٥-١٢ التصميم التجريبي

تعتمد قواعد التصميم التجريبي (عادةً محلية) على الخبرة الهندسية، وبالتالي تكون متنوعة تماماً اعتماداً على الدول المختلفة والمساحات. والمثال المستخدم هنا لا يجب أن يفسر بأنه صالح عموماً، فهو مجرد مثال.

فاختيار مساحة المرور المطلوب يمكن أن يعتمد على خاصية الحد الأقصى للحمل الهيدروليكي (كما موضح في هذا المثال) أو معايير أخرى. في هذه الحالة، يتم تصور  $1 \text{ m}^3/\text{s}$  PWWF و  $2.5 \text{ m}^3/\text{s}$  PDWF. بالإضافة إلى ذلك، يجب ألا يتم تحويل المرور بأكثر من  $6 \text{ kgm}/\text{m}^3$  خلال الجو الجاف و  $15 \text{ kgm}/\text{m}^3$  مؤقتاً خلال الجو الرطب. وكل من هذه المواصفات سوف تؤدي إلى المساحة المطلوبة للمرور محسوبة كما في Tab التصميم في الجدول الممتد.

لنظرية التدفق، ينصح بأن تزداد مساحة السطح (الدفق المسموح يكون منقوصاً) بمقدار  $25\%$  عامل أمان، مقارنة بالقيمة النظرية. وذلك لعمل حساب الأوضاع غير المثالية في الهيكل الحقيقي للمرور،عكس التقريب المثالي لذلك في نظرية الدفق (Ekama and Marais 2004) أحادية الأبعاد.

والقياسات المطلوب استخدامها في التصميم موضحة في جدول ١٢-٢ (Data Tab في الجدول الممتد). ولا يكون مطلوباً معلومات أخرى غير ما في جدول ١٢-١ وجدول ١٢-٢ (استخدام نظرية الدفق في عملية التصميم).

### خطوات التصميم (في Data Tab بالجدول الممتد):

١) سرعة التربسب عند ترکيز MLSS (معيار معاملة المواد الصاببة

(II) تم حسابه من معادلة  $12.5$

$$(v_s,MLSS) = 16.8 \cdot e^{(-0.36 \cdot 3.5)} = 4.8 \text{ m/h}$$

٢) معدل التدفق الزائد خلال PWWF يجب ألا يتعدى هذه السرعة، لذلك فالحد الأدنى من المساحة المطلوبة يكون

$$523.6 \text{ m}^2 (= 2,500 / 4.8)$$

٣) معدل التدوير يمكن أن يتم اختياره بطرقين (والتي توفر نفس النتائج).

(أ) الحد الأدنى لنسبة التدوير لاستيفاء SCHI يمكن قراءته في نقاط خطوط I و II على خريطة D&O لإيكاما (R = 0.45).

(ب) باستخدام الشكل البياني لتحليل نقطة الحالة، يمكن إيجاد نسب التدوير (معدلات التدفق السفلي) التي تجعل خط التدفق السفلي مماساً لمنحنى دفق الجاذبية. يتم هذا بالنسبة لكل من PWWF Tab (SP PWWF Tab) و PDWF (SP PDWF Tab) :

- عند PWWF يكون معدل تدوير  $0.44 \text{ m}^3/\text{s}$  مطلوباً Tab SP PWWF في الجدول الممتد، وينتج تدفق تدوير  $1100 \text{ m}^3/\text{s}$  يوم.

- عند PDWF يكون معدل تدوير  $0.31 \text{ m}^3/\text{s}$  مطلوباً Tab SP PDWF في الجدول الممتد، وينتج معدل تدوير  $465 \text{ m}^3/\text{s}$  يوم.

جدول ٢-١٢ قياسات التصميم لنظرية الدفق

المقياس	الوحدة	القيمة	الرمز
سرعة التربسب الأولية	$\text{m}/\text{s}$	16.8	$V_0$
مقاييس التربسب المعاك	$\text{m}^3/\text{kgm}$	0.36	$\text{Phin}$
عامل الأمان للمساحة	%	25	$F_A$

$$A = \left( \frac{X_F \cdot Q_{PWWF}}{306.86 \cdot q_{R,crit}^{0.68} \cdot SSVI_{3.5}^{-0.77} - X_F \cdot q_{R,crit}} \right) \quad (12.12b)$$

- والمساحة المحسوبة لتدفق الزرقة في الجو الرطب تكون  $642 \text{ م}^2$ ، وهي أكبر من المساحة المطلوبة في PDWF.
- (٣) يتم إدخال  $25\%$  عامل أمان (الحد الأدنى للمساحة الآن هي  $802 \text{ م}^2$ ).
  - (٤) معدل التدفق الزائد PWWF هو  $802/2500 = 3.1 \text{ م}/\text{s}$ .

#### ٤-٥-١٢ تصميم ATV

توفر إرشادات تصميم ATV (وحيديًا DWA) دليلاً عملياً تفصيلياً للعديد من جوانب تصميم حوض الترسيب النهائي، مثل المساحة، العمق، نسبة التدوير، تحمل الهدر، زمن الانضغاط (التكثيف)، عدد الكباري، وموقع فواصل المياه الخارجية، حاجز المواد الطافية .. إلخ، وتأخذ الإرشادات في اعتبارها التغيرات الحركية (الديناميكية) مثل المواد الصلبة المحولة إلى المروق خلال الأمطار (العواصف) مسببةً خفض MLSS وخضًّا لتحميل المواد الصلبة. وفي هذا الفصل يتم عرض حسابات مبسطة فقط لتوضيح المبدأ النظري.

ومبادئ تصميم ATV (و STOWA ١٩٧٦) موضوعة على أساس اختبار DSVI وهو أساساً أحد اختبارات SVI يؤدي تحت ظروف أكثر ترابطًا: تخفيض عينة الحمأة بالمياه الخارجية بحيث إن الحجم المترسب يقع في مجال  $100 - 250 \text{ مل}$ . وعلى أساس DSVI، يتم إدخال مفهومين يرتبطان بحجم الحمأة المترسبة:

(i) DVS<sub>30</sub> هو الحجم المترسب من MLSS تحت ظروف الاختبار:

$$DVS_{30} = X_F \cdot DSVI \quad (\text{ml/l}) \quad (12.13)$$

(ii) معدل تحميل حجم الحمأة (qsv مقاس بوحدة  $\text{l}/\text{م}^2/\text{s}$ ):

$$q_{sv} = Q_i / A \cdot DSV_{30} \quad (\text{l}/\text{m}^2/\text{h}) \quad (12.14)$$

ونذلك المعدل الحجمي للحمأة المترسبة المحملة في المروق، بصورة مشابهة لتحميل المواد الصلبة، ولكن معبراً عنها بالحجم، بدلاً من الكتلة.

- خطوات التصميم (في Design Tab بالجدول الممتدة):**
- (١) يعتمد معدل التدفق الزائد المسموح على  $DSV_{30}$

وأكبر مساحة سوف يتم اختيارها – في هذه الحالة  $1108 \text{ م}^2$ . ونسبة تدوير بين  $0.5$  و  $1.0$  تكون عادة مناسبة.

وتصميم المروق هذا ينتج عنه مروق أكبر بوضوح من التصميم على أساس نظرية الدفق ( $1100 \text{ م}^2$  مقابل  $700 \text{ م}^2$ ). وذلك في معظمه يكون بسبب الخواص الممتازة للترسب للحمأة المستخدمة كمثال ( $V_0 = 16.8 \text{ م}/\text{s}$  و  $SVI = 60 \text{ ل}/\text{جم}$  و  $SSVI = 48 \text{ مل}/\text{جم}$ ) وجميعها غير مأخوذة في التصميم التجاري. وفي الواقع العملي، تكون جميع المعايير الحذرنة للترسب الحمأة هي موضع الاختيار، حتى لو كان هناك دليل على أن العملية البيولوجية القائمة تنتج حمأة جيدة للترسب.

#### ٣-٥-١٢ تصميم WRC

تعتمد خطوات تصميم WRC على اختبار  $SSVI_{3.5}$ ، والذي يوفر أكثر المقاييس اعتماداً وثقة للترسب، كما تم وصفه في الجزء ٣-١٢. و  $SSVI_{3.5}$  للحمأة المستخدم في هذا المثال كان  $48 \text{ مل}/\text{جم}$  (ترسب وانضغاط جيدان للغاية). وطريقة تصميم WRC مقدمة ومستخدمة هنا مع التوسيع كما وصفت في تقرير IWA العلمي والفنى رقم ٦ (Ekama *et al.*, 1997). والتوسيع يضم علاقة تجريبية بين كل من نسبة التدوير الحرج و  $SSVI_{3.5}$ . ووفقاً لنظرية الدفق، والتي يعتمد عليها تصميم WRC، فإن معدل التدفق الزائد السطحي يمكن أن يزيد فقط حتى معدل التدوير الحرج. وطريقة WRC الأصلية ليست بها هذه الخاصية، وهي تعطي دائمًا معدل تدفق فائض زائد أعلى لمعدل تدوير أعلى. والتعديل في الخطوة (١) فيما يلي توجد نسبة التدوير الحرج من  $SSVI$  والذي، لهذا، يعطي الحد الأقصى لمعدل التدفق الزائد. وبالنسبة لمعدلات تدفق التدوير الأكبر من القيمة الحرجية، يجب ألا يزيد معدل التدفق الزائد (الحمل الهيدروليكي) (كما في SHC II لنظرية الدفق).

#### خطوات التصميم (في Design Tab بالجدول الممتدة):

$$(12.12a) \quad \begin{aligned} 1) \quad & \text{يتم حساب نسبة التدوير الحرج من معادلة} \\ & q_{R,crit} = 1.612 - 0.00793 \cdot SSVI_{3.5} - \\ & 0.0015 \cdot \max(0, (SSVI_{3.5} - 125))^{1.115} \end{aligned} \quad (12.12a)$$

ويتم الحصول على  $1.23 \text{ م}/\text{s}$ .

$$(2) \quad \begin{aligned} & \text{يتم حساب المساحة المطلوبة من المعادلة الرقمية التي تستنتج} \\ & \text{من قياسات دفق الترسب مقاسة في } 30 \text{ محطة في المملكة} \\ & \text{المتحدة ويتم ربطها مع } SSVI_{3.5}. \end{aligned}$$

مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

ويتم حساب ٢١٢ و ٤٧٣ م<sup>٣</sup>/س للحالتين. ويتم اختيار مضخة ٥٠٠ م<sup>٣</sup>/س لاعتبارات عملية.

$$q_o = 2400 \cdot DSV_{30}^{-1.34} \quad (12.15)$$

ويحسب  $q_o = 1,86 \text{ م}^3/\text{s}$

### ٥-٥-١٢ تصميم STOWA

تعتمد خطوات تصميم STOWA بصورة قوية على تصميم ATV وخطوات التصميم (في Design Tab على الجدول الممتد)، هي:

(١) يحسب معدل التدفق الزائد على أساس معادلة 12.19. ويعتمد

$$\text{معدل التدفق المسموح على } DSV_{30}$$

$$q_o = \frac{1}{3} + \frac{200}{DSV_{30}} \quad (m/h) \quad (12.19)$$

ويحسب  $q_o = 1,29 \text{ م}^3/\text{s}$

(٢) يحسب معدل تحميل حجم الحمأة وفقاً للمعادلة 13. ويتم الحصول على ٢٧٠ ل/م<sup>٣</sup>/س. هذا المعدل يجب أن يكون بين ٣٠٠ و ٤٠٠ ل/م<sup>٣</sup>/س بحيث إن ٣٠٠ سوف يستخدم في حسابات مساحة السطح.

(٣) يتم حساب معدل التدفق الزائد على أساس

$$q_{SV}/(X_F \cdot DSVI) = q_{SV}/DSV_{30} = q_o \\ = (60 \times 3,5) / 300 = 1,43 \text{ م}^3/\text{s}$$

(٤) لذلك، خلال ظروف ADWF،  $1000 \text{ (م}^3/\text{s}) / 1,43 = 700 \text{ م}^3/\text{s}$  تكون هي المساحة المطلوبة.

(٥) خلال تدفق الجو الرطب، يوضع في الاعتبار المواد الصلبة المتحولة مؤقتاً إلى المرقوق والبوبوت الناتج في MLSS في الخطوة ٣. والعملية الحسابية الواقعية تكون متكررة حتى يتوازن تحويل مواد صلبة مع الحمأة المخزنة في سطح المرقوق، معرضة للظروف الحقيقة. والخض الأقصى المسموح به في  $X_F$  يكون ٣٠٪ وهذا سوف يستخدم في هذا المثال المبسط. لذلك فإنه خلال ظروف PWWF يكون مطلوبًا  $2500 \times 0,7 = 1,43 \text{ (م}^3/\text{s}) / 1,43 = 1225 \text{ م}^3$  تكون هي المساحة المطلوبة.

(٦) يجب أن تكون أقل من ١,٦ م/س

(٧) المساحة المطلوبة في PWWF هي  $2500 \text{ (م}^3/\text{s}) / 1,6 = 1563 \text{ م}^2$ .

(٨) لاعتبارات العملية، فيتم اختيار ١٥٠٠ م<sup>2</sup>.

(٩) يؤسس تدفق التدوير المطلوب على القابلية للانضغاط (التكتف) للحمأة والحد الأقصى لتركيز المواد الصلبة، ويمكن أن تصل لأقل من الظروف المذكورة، والمقدرة من اختبار DSVI.

وتحت ظروف الجو الجاف:

$$X_{R,ADWF} = \frac{1200}{DSVI} \quad (12.16)$$

وتحت ظروف ذروة الجو الجاف:

$$X_{R,PWWF} = \frac{1200}{DSVI} + 2 \quad (12.17)$$

حيث:

$$(1,200/60) 20.0 X_{R,ADWF} \\ (1,200/60+2) 22.0 X_{R,PWWF}$$

تحسب على الترتيب.

(٦) يتم حساب تدفق التدوير الضروري على أساس توازن الكتلة البسيط، ممثلاً في المعادلة 12.18.

$$(Q_I + Q_R) \cdot X_F = Q_R \cdot X_R \quad (12.18)$$

حيث:

$Q_I$	تدفق المياه الداخلية (م <sup>3</sup> /س)
$Q_R$	تدفق التدوير (م <sup>3</sup> /س)
$X_F$	تركيز المواد الصلبة العالقة في السائل المخلوط للمفاعل الحيوي (كجم/م <sup>3</sup> )
$X_R$	تركيز المواد الصلبة الراجعة (كجم/م <sup>3</sup> )

المبكرة للحمة المنشطة قبل ١٩٩٠ مثل هذا المنهج حيث إن تركيزها كان على الأداء الحيوي (البيولوجي) وبصورة منفردة على المكونات الذائبة في المياه الخارجية. ويمكن أيضًا حساب المواد الصلبة بالمياه الخارجية من حسابات بسيطة. مرتبطة عادة MLSS (نسبة الإزالة) أو دفق المواد الصلبة المستخدم. في هذه الحالة يجب أن تتضمن معادلة 12.18 المواد الصلبة المنفردة في المياه الخارجية.

#### ٢-٦-١٢ نماذج البعد الواحد

هذه النماذج تأخذ في اعتبارها حجم حوض الترسيب. وتوجد العديد من الاختلافات في هذه المجموعة، شاملة نماذج بسيطة ذات مقصورتين (حيث يوضع في الاعتبار المنطقة المروقة وغطاء الحمة فقط) أو خليط من نماذج موضوعة على أساس توازن الكتلة أو تجريبية تضع تقديرات للتيار السفلي والمياه الخارجية وتركيزات غطاء الحمة باستخدام معادلات جبرية.

ومع ذلك فإن النموذج المنتشر الاستخدام في هذا التصنيف: النموذج الطبقي للدفق أحادي الأبعاد. هذا النموذج يمثل المروق كأنه مكبس من طبقات أفقية. ولا يوضع في الحسبان الحركة الأفقيّة، اتفاً مع نظرية التدفق. ولا تفضل المروقات الدائرية أو المستطيلة في النماذج أحادية البعد. ويتم تطبيق توازنات ديناميكية الكتل القائمة على دفق التربس والتدفق الإجمالي في كل طبقة، ويكون المخرج من النموذج صورة جانبية عمودية للمواد الصلبة (تركيز واحد لكل طبقة). وبالرغم من أن نظرية الدفق التي تمت مناقشتها في هذا الفصل تضع القاعدة لهذه النماذج، حيث لا تضع حساباً للترسيب المنفصل أو الانضغاطي، فالنماذج الموضوعة وفقاً لها وحدها لا يمكن لها أن تستبط المواد الصلبة بالمياه الخارجية أو غطاء حمة مستقر. وهناك إضافات مختلفة لنماذج الدفق أحادية البعد التي تجعل استيباطاتها أكثر واقعية.

وجود غطاء للحمة تتم محاكاته إما: (i) باستخدام عدد صغير (٨-١٥) من الطبقات ومنهج (الحد الأدنى من التدفقات) بين الطبقات المجاورة. في هذه الطريقة، يستخدم الأقل من تدفقين في كل طبقة، واحد يمكن "قوله" على أساس تركيز المواد الصلبة القائم الموجود في الطبقة، أو واحد يمكن توصيله من الطبقة الفوقية على أساس تركيزها هي للمواد الصلبة، أو (ii) بتطبيق خلط عكسي أو عملية انتشار عدي تعمل بين الطبقات. وتتم محاكاة المواد الصلبة للمياه الخارجية باستخدام إضافة على دالة فيزيبلند للترسب، لعمل حساب للترسب المنفصل (مثل نموذج أسي مزدوج). وهناك جهود بحثية جارية

- ٦) للاعتبارات العملية، يتم اختيار مساحة قدرها ١٢٠٠ م٢.
- ٧) يمكن حساب تدفق التدوير بنفس الشكل مثل طريقة ATV، ناتجاً عنها مضخة قدرتها ٥٠٠ م٣/س.

#### ٦-٥-١٢ مقارنة بين المروقات المصممة باستخدام الطرق المختلفة

يتضح من الأمثلة السابقة أن مبادئ تصميم مروقات مختلفة تستخدم حول العالم وأن نماذج البيان العملي المبسطة الموصوفة هنا تؤدي إلى معدلات مختلفة من التدفق السفلي أو التدفق الزائد (جدول ١٢-٣). والمروقات المصممة على أساس نظرية التدفق والتي تستخدم مبادئ WRC لها مساحات سطح أصغر نسبياً، والمضخات الأكبر تستخدم لإزالة الحمة المترسبة من الناتج عند تركيز أقل وإرشادات ATV و STOWA تؤدي إلى بناء مروقات أكبر، وتعتمد على القابلية الجيدة للانضغاط (التكثف) في الحمة (كما في حالة الحمة المستخدمة في هذا البيان العملي) والتي تحتاج معدلات ضخ تدوير أقل.

#### ٦-١٢ نماذج أحواض الترسيب الثانوية

تُستخدم نماذج المروقات، مرتبطة بنموذج للحمة المنشطة، بصورة روتينية في أعمال التصميم وهندسة عمليات المعالجة. واعتماداً على أهداف عملية النماذج، وهناك مستويات متاحة مختلفة لذلك. وأكثرها استخداماً في الواقع العملي هي: (أ) النماذج القائمة على التدفق وذات البعدين الواحد، بالارتباط مع نماذج الحمة المنشطة، (ب) نماذج الديناميكية الحسابية للسوائل (CFD) (ثنائية أو ثلاثية الأبعاد) الممكن استخدامها لتساعد في التصميم التفصيلي للمروقات. وشكل ٢٩-١٢ يوضح ثلاثة أنواع مختلفة من النماذج التي ستقدم ملخصة في الفصل.

#### ٦-١٢-١ نموذج الصفر البعد

هذا الموضوع المبسط عبارة عن نموذج مروق (بلا حجم)، بدون مساحة أو عمق. والغرض الأوحد من هذه النماذج هو دائمًا الحفاظ على MLSS في النظام، والمفهوم هنا أساساً هو التوازن اللحظي للكتلة في المروق (مثل المعادلة 12.18). وتركيز المواد الصلبة الراجعة  $X_R$  (إذا تم حسابه أصلاً) يمكن التعبير عنه من المعادلة 12.18، إذا كانت التدفقات وتركيز MLSS في التشغيل معروفة. ويمكن تجاهل المواد الصلبة بالمياه الخارجية. وقد استخدمت النماذج

للعمليات الحسابية. والنماذج أحادية الأبعاد الطبقية لا يمكن أن تستخدم لفحص تفاصيل تركيبات وأجزاء المروق، مثل هندسة تحديد أماكن وضع الفوائل، وإنما يكون مطلوبًا لهذا الغرض استخدام نماذج الحسابات الديناميكية للسوائل ثنائية وثلاثية الأبعاد.

### ٣-٦-١٢ النماذج الحسابية الديناميكية المowanع (CFD)

تعتمد نماذج الديناميكية الحسابية للسوائل على ترشيد كتلة السائل (الاستمرارية)، والحفاظ على قوة الدفع في الاتجاهين الأفقي والعمودي، وترشيد كتلة المواد الصلبة (تحويل المادة الصلبة العالقة) والحفاظ على التوازن الحراري ونموذج تدفق دوامي. ولتحقيق حل رقمي ثابت، فالمروق يجب أن تتم تجزئته إلى شبكة دقيقة، دائمًا باستخدام عشرات الآلاف من العناصر الشبكية. بهذا التمثيل، يكون ممكناً أن تجري حسابات التفاصيل المادية (الفيزيقية)، مثل الفوائل وهندستها الدقيقة وتركيبتها وزواياها. والمجموعة المذكورة من المعادلات الحسابية يتم بعدها حلها رياضياً في كل نقطة من كل خطوة. وهذا يمثل حملًا حسابياً كبيراً، ولكن يمكن أن ينتج عنه صورة مفصلة جدًا لتوزيع المواد الصلبة ونماذج للتيارات في المروق كما مبين في شكل ٣٠-١٢ (في مثال نموذج CFD ثانوي الأبعاد). وإضافة البعد الثالث يزيد أكثر من التشابك و الزمن التتفيد لهذه النماذج.

لخوض حدة التجرب في هذه النماذج، ولوضع الاستبيانات على أساس توصيف ميكانيكي للترسيب المنفصل أو الانضغاطي.

وتلعب النماذج الديناميكية أحادية البعد دوراً هاماً في الربط مع الحمأة المنشطة واستبيانات العملية على مدى اتساع محطة التقية. وبسبب تركيبها البسيط، فهي لا تضيف حمل حسابي كبير على نموذج العملية، ويمكنها بصورة معقولة أن تست婢ث الثلاثة عمليات الوظيفية في أحواض الترسيب الثانوي - تصفيية (ترويق) وتكثيف وتخزين الحمأة - وتكون المواد الصلبة لمياه الخارجة في هذه النماذج جزءاً هاماً في نوعية المياه الخارجية. وتستخدم المواد الصلبة الراجعة في الفاقد وتؤثر في عمر الحمأة وعملية التكتف والتحميل وأداء خط المواد الصلبة. وأخيراً فإن تخزين الحمأة (استبباط غطاء الحمأة الديناميكي) يضع في الاعتبار التغيرات في الموجود من المواد الصلبة في المفاعل والذي يمكن أن يكون له تأثيراً بارزاً في أداء عملية المعالجة. وفي ظروف معينة، تظهر تفاعلات حيوية أو كيميائية في أحواض الترسيب الثانوي مثل إزالة النيترة، والنماذج أحادية الأبعاد وتستخدم، تقريراً بصورة حصرية، لمحاكاة هذه التفاعلات، حيث إن النماذج صفورية الأبعاد، في غياب حجم تفاعلي، لا تكون مناسبة لهذا الغرض، كما أن استخدام نماذج بيولوجية معقدة في النماذج الهيدروديناميكية ثنائية وثلاثية الأبعاد تمثل طلباً مثبطاً ومعوقاً

جدول ٣-١٢ جدول ملخص مقارنة التصميمات

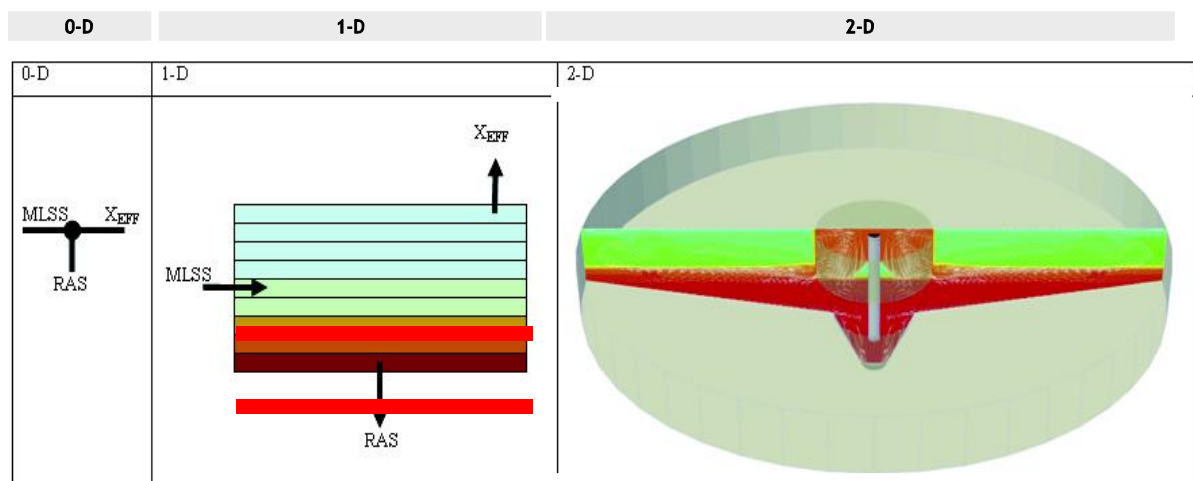
المقياس	الوحدة	اختباري	تدفق	WRC	ATV (1976)	STOWA
مساحة السطح	$m^2$	1,108	700	802	1,500	1,200
عند معدل تدفق الجو الجاف $m^3/s$						
معدل التدفق الزائد	$m/h$	0.90	1.43	1.25	0.67	0.83
معدل التدوير	$m/h$	0.81	0.79	1.25	0.33	0.42
تركيز المواد الصلبة الراجعة	$kg/m^3$	7.39	9.86	7.00	10.50	10.50
معدل تحميل المواد الصلبة	$kg/m^2/h$	6.00	7.75	8.72	3.50	4.38
عند ذروة تدفق الجو الرطب $1500 m^3/s$						
معدل التدفق الزائد	$m/h$	1.35	2.14	1.87	1.00	1.25
معدل التدوير	$m/h$	1.20	0.64	1.25	0.33	0.42
تركيز المواد الصلبة الراجعة	$kg/m^3$	9.33	13.05	8.75	14.00	14.00
معدل تحميل المواد الصلبة	$kg/m^2/h$	7.58	10.25	10.91	4.67	5.83
عند ذروة تدفق الجو الجاف $2500 m^3/s$						
معدل التدفق الزائد	$m/h$	2.26	3.57	3.12	1.67	2.08
معدل التدوير	$m/h$	0.90	1.57	1.25	0.33	0.42
تركيز المواد الصلبة الراجعة	$kg/m^3$	12.25	11.45	12.25	21.00	21.00
معدل تحميل المواد الصلبة	$kg/m^2/h$	11.05	18.00	15.27	7.00	8.75

## ٧-١٢ أمثلة للتصميم

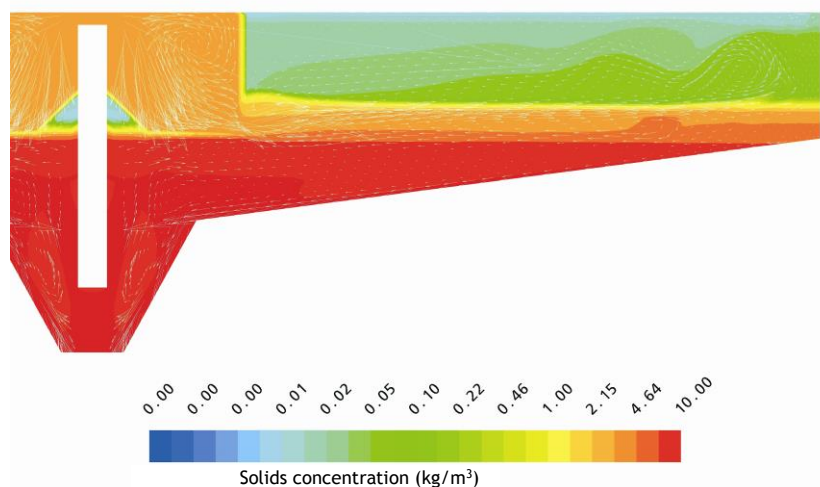
قم بتصميم مروق. أوجد مساحة المروق المطلوبة وقدرة مضخة الراجع. واستخدام الطرق البسيطة كما وصف في الجزء ٥-١٢ لتصميم المروق ليتناسب ظروف التحميل المستقبلية المتوقعة كما هو محدد في جدول ٤-١٢.

وخلال تربت الحمأة غير معروفة في الموقع، حيث إن العملية الجديدة التي سوف يتم بنائها، سوف تستخدم الإزالة البيولوجية للمواد الغذائية بالإضافة إلى استقبال ١٠٪ مساهمة صرف صناعي في

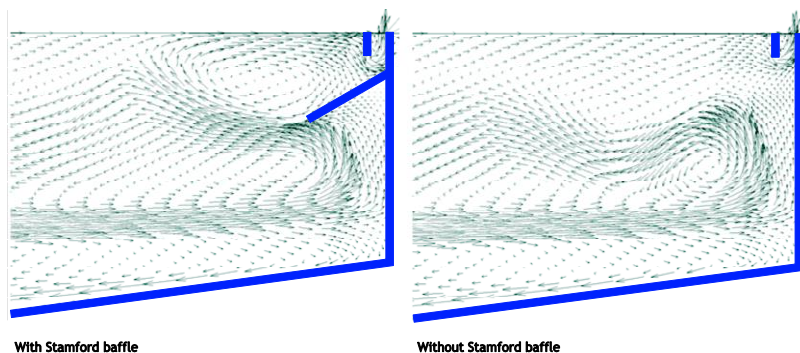
وقد تسارع استخدام نماذج CFD بصورة واضحة في السنوات الأخيرة، نتيجة لتطورات النمذجة الهيدروديناميكية ومعايير النماذج. وتتعرض تفاصيل عملية تصميم المروق للتدقيق والتعديل للأمثل في نموذج CFD قبل التطبيق على مروق كامل الأبعاد وهناك مثل مقدم في شكل ٣٠-١٢. في هذه الحالة تم محاكاة مسد ستامفورد، والمصمم أصلاً لدفع التدفق بعيداً من منطقة مجاري تحويل للتيار. وتأثير المسد مرئي بوضوح في مجال التدفق. ومع هذا، في هذه الحالة لم تستطع الماكينة تحمساً ملحوظاً في المواد الصلبة للمياه الخارجية.



شكل ٢٩-١٢ بيان توضيحي صفي الأبعاد وأحادي الأبعاد وثنائي الأبعاد، لنفس المروق (image: MMI Engineering)



شكل ٣٠-١٢ نتائج الديناميكية الحسابية للسوائل ثنائية الأبعاد



شكل ٣١-١٢ تأثير مصدات ستامفورد على مجال التصرف حول مجاري تحويل التدفق

#### (٢) التصميم التجريبي:

يتم اختيار مضخة التدوير عند  $100\%$  تدوير بالنسبة إلى PDWF أو  $336 \text{ m}^3/\text{s}$ . وباستخدام تحمل  $1 \text{ m/s}$  هيدروليكي أو  $5 \text{ كجم}/\text{م}^3\text{/س}$  مواد صلبة بالنسبة إلى PDWF و  $2 \text{ m/s}$  هيدروليكي أو  $10 \text{ كجم}/\text{م}^3\text{/س}$  مواد صلبة بالنسبة إلى PWWF، ينتج عن معدل تحمل المواد الصلبة  $5 \text{ كجم}/\text{م}^3\text{/س}$  أكبر مساحة للمرفق،  $3,2 = 5/(672+336)$   $= 5 \text{ m}^2$  مساحة مطلوبة.

هذا التصميم للمرفق ينتج عنه مرور صغير، مقارنة بالتصميم على أساس الدفق. وذلك لأن التصميم التجريبي لا يضع اعتباراً لخواص التربس المنخفض المتوقعة للحمأة.

#### (٣) تصميم WRC:

أ) احسب المعدل الحرج للتدوير  $0,66 \text{ m/s}$  على أساس معادلة 12.12a.

ب) المساحة المطلوبة من معادلة  $12.12a$  PWWF تكون  $582 \text{ m}^2$  و PDWF تكون  $292 \text{ m}^2$  والأكبر له عامل أمان فيصبح  $729 \text{ m}^2$ .

ج) تدوير  $481 \text{ m}^3/\text{s}$ ، ويتم اختيار مضخة تدوير  $500 \text{ m}^3/\text{s}$ . ومعدل التدفق الزائد عند  $12.13 = 729/762 \text{ m/s}$ .

#### (٤) تصميم AVT:

أ) قيمة  $DSV_{30}$  من معادلة  $12.11 = 160 \times 3,2 = 512 \text{ ml/s}$ .

ب) معدل التدفق الزائد من معادلة  $12.13 = 0,56 \text{ m/s}$ . هذا أقل من الحد الأقصى،  $1,6 \text{ m/s}$ .

المياه الداخلة، والمحمطة الحالية في الموقع ليس مطلوباً منها عملية النيترة وليس لها مدخلات مياه داخلة معروفة. لهذا فإن متوسط قيم التربس سوف تفترض كما هو مبين في جدول ٥-١٢.

هذه المهمة (الواجب) يمكن حسابها بسهولة يدوياً أو باستخدام الجدول الممتد السابق.

#### خطوات الحل:

على أساس ما ورد في جدول ٤-١٢، فإن ذروة التدفق اليومي للجو الجاف  $336 \text{ m}^3/\text{s}$ ، وذروة تدفق الجو الرطب  $672 \text{ m}^3/\text{s}$ .

#### (١) التصميم باستخدام نظرية الدفق:

أ) سرعة الترسيب عند تركيز MLSS (معايير معاملة المواد

الصلبة II) تحسب من معادلة  $12.5 (1,5 \text{ m/s})$ .

ب) الحد الأدنى للمساحة المطلوبة خلال PWWF هو  $1,5/672 = 442,7 \text{ m}^2$ .

ج) الحد الأدنى لنسبة التدوير من رسم D&O لإيكاما هو  $49,0\%$ . وهذه ستكون نسبة آمنة للتدوير حيث إنها لا تتضمن عامل الأمان على المساحة، حتى الآن.

د) باستخدام الشكل الباني لتحليل نقطة الحالة، سيتم تماس الرسم لمنحنى الجانبية من نقطة عند  $0,49 \text{ PWWF}$  ( $329 \text{ m}^3/\text{s}$ ) وعند  $0,32 \text{ PDWF}$ ، وتكون نسبة التدوير كافية، وقدرة مضخة التدوير يتم اختيارها عند  $330 \text{ m}^3/\text{s}$  (مضختان).

هـ) يتم استخدام عامل أمان ( $A = 4,55 \text{ m}$ ). هذا يتم تقريره إلى  $550 \text{ m}$ .

ب) معدل تحميل حجم الحمأة من معادلة 12.14 هو  $12.14 \text{ م}^3/\text{س}$  (واقع بين  $300 \text{ و } 400 \text{ م}^3/\text{س}$ ). لهذا، يتم قبول  $0.72 \text{ م}/\text{s}$ .

ج) المساحة المطلوبة  $= 0.72/240 = 0.00332 \text{ م}^3$  بالنسبة إلى ADWF وباستخدام  $70\%$  حد أقصى خفض في  $\text{MLSS}$

د) تدفق التدوير، على أساس توازن الكتلة المشروع في معادلة  $12.20$  يكون  $179 \text{ م}^3/\text{s}$  خلال ADWF و  $341 \text{ م}^3/\text{s}$  خلال PWWF،  $\text{M}^3/\text{s}$

ج) المساحة المطلوبة  $= PWWF = 0.72 \text{ م}^3/\text{s} / 0.0056 \text{ م}^3/\text{s} = 12.96 \text{ م}^3$ . يتم اختيار  $12.00 \text{ م}^3$ .

د) تركيز الراجرع تحت ظروف ADWF (معادلة 12.16) يكون  $7.5 \text{ جم/L}$  و عند PWWF (معادلة 12.17) يكون  $9.5 \text{ جم/L}$ .

هـ) تدفق التدوير، على أساس توازن الكتلة المشروع في معادلة  $12.18$  يكون  $179 \text{ م}^3/\text{s}$  خلال ADWF و  $341 \text{ م}^3/\text{s}$  خلال PWWF. ويتم اختيار  $350 \text{ م}^3/\text{s}$ .

#### ٥ تصميم STOWA

أ) من معادلة 12.11 تكون  $DSV_{30} = 160 \times 3.2 = 512 \text{ مل/L}$ ، ومعدل التدفق الزائد المسموح في المعادلة 12.19 هو  $0.72 \text{ م}/\text{s}$ .

جدول ٤-١٢ خواص التصميم

الوحدة	القيمة	الرمز	المقياس
$\text{kg/m}^3$	3.2	$X_F$	المادة الصلبة العالقة في السائل المخلوط
$\text{m}^3/\text{h}$	240	$Q_{ADWF}$	متوسط تتدفق الجو الجاف
	1.4	$PF_{DW}$	عامل الذروة اليومي (الجو الجاف)
	2.8	$PF_{WW}$	عامل ذروة الأمطار
	1.25	$F_A$	عامل الأمان لنظرية الدفق
	1.25	$F_{WRC}$	عامل الأمان في خطوات WRC

جدول ٥-١٢ القياسات المفترضة لترسب الحمأة في منتصف طرق التصميم

الوحدة	القيمة	الرمز	المقياس
$\text{ml/g}$	190	SVI	معدل ترسيب الحمأة
$\text{ml/g}$	160	DSVI	معدل ترسيب الحمأة المخففة
$\text{ml/g}$	120	SSVI <sub>3.5</sub>	معدل ترسيب الحمأة المخلوطة
$\text{m/h}$	5.82	$v_0$	سرعة الترسيب الابتدائية
$\text{m}^3/\text{kg}$	0.42	$\rho_{hin}$	مقاييس الترسيب المعاق

جدول ٦-١٢ ملخص الحل

STOWA ATV (1976)		WRC	التجريبية	نظيرية التدفق	الوحدة
650	1,200	729	369	550	$m^2$
350	350	500	336	330	$m^3/h$

ويلخص جدول ٦-١٢ المساحات المختارة للمرورات وقدرات مضخات التدوير باستخدام مختلف طرق التصميم



مثال لخزان ترسيب ثانوي يعمل بشكل صحيح وتتم صيانته وينتج  
نفاثات سائلة ذات نوعية جيدة (الصورة D.H. Eikelboom)

#### المراجع

- American Public Health Association, American Water Works Association, Water Environment Federation. (2006) *Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater*.
- Ekama G.A., Barnard J.L., Günther F.W., Krebs P., McCorquodale, J.A., Parker D.S. and Wahlberg E.J. (1997) Secondary Settling Tanks: Theory, Modeling, Design and Operation. *IAWQ Scientific and Technical Reports #6*, IAWQ London.

- Ekama G.A., Marais P. (2004) Assessing the applicability of the 1D flux theory to full-scale secondary settling tank design with a 2D hydrodynamic model. *Wat. Res.* **38**(3), 495-506.
- Water Environment Federation (2005) *Clarifier Design Manual of Practice, No. FD-8*, 2<sup>nd</sup> Edn., McGraw-Hill, New York.

## المصطلحات والرموز

الرمز	الوصف	الوحدة
$A$	مساحة حوض الترسيب (المروق)	$m^2$
$DSV_{30}$	الحجم المترسب من المادة الصلبة العالقة للسائل المخلوط تحت ظروف الاختبار	$ml/l$
$F_A$	عامل الأمان على المساحة	-
$G$	منحنى السرعة	$s^{-1}$
$j_{AP}$	إجمالي الدفق المستخدم	$kg/m^2.h$
$J_B$	دفق الكتلة	$kg/m^2/h$
$j_I$	دفق معدل التدفق الزائد	$kg/m^2.h$
$J_L$	الدفق الحدي، المناظر إلى $X_L$	$kg/m^2.h$
$J_R$	دفق معدل التدفق السفلي	$kg/m^2.h$
$J_s$	دفق الحاذبية	$kg/m^2.h$
$p_{hin}$	مقاييس الترسيب المعاق	$l/g$ or $m^3/kg$
$q_I$	الحمل الهيدروليكي أو معدل التدفق الزائد	$m/h$
$Q_I$	تدفق المياه الداخلة	$m^3/h$
$q_o$	معدل التدفق الزائد المسموح	$m/h$
$Q_R$	تدفق التدوير	$m^3/h$
$q_R$	معدل التدفق السفلي الهيدروليكي	$m/h$
$Q_R$	تدفق التدوير	$m^3/h$
$q_{R,crit}$	التدفق السفلي الحرجة	$m/h$
$q_{sv}$	معدل تحمل حجم الحمأة	$l/m^2/h$
$R$	نسبة التدوير	-
$v_o$	السرعة المبدئية للتربسيب	$m/h$
$v_s$	سرعة التربسيب	$m/h$
$x$	تركيز المواد الصلبة العالقة للسائل المخلوط في مختلف اختبارات معدل ترسيب الحمأة للمنطقة	$g/l$ or $kg/m^3$
$X$	تركيز المواد الصلبة	$kg/m^3$
$X_F$	تركيز الضخ	$kg/m^3$
$X_L$	التركيز الحدي	$kg/m^3$
$X_R$	تركيز التدوير	$kg/m^3$

الوصف	الاختصار
معدل تدفق الجو الجاف	ADWF
الдинاميكية الحسابية للسوائل	CFD
معدل ترسيب الحمأة المخففة	DSVI
تدفق الجو الجاف	DWF
المواد الصلبة العالقة في السائل المخلوط	MLSS
عامل ذروة اليومي (للجو الجاف)	PF <sub>DW</sub>
عامل ذروة الأمطار	PF <sub>WW</sub>
تدفق الذروة للجو الرطب	PWWF
المواد الصلبة الراجعة	RAS
معدل التدفق الزائد السطحي	SOR
تحليل نقطة التشغيل	SPA
اختبار معدل ترسيب الحمأة الممزوجة بالتكليب عند تركيز ٣,٥ جم MLSS	SSVI <sub>3,5</sub>
المؤسسة التطبيقية لبحوث المياه	STOWA
معدل ترسيب الحمأة	SVI
سرعة منطقة الترسيب الممزوج بالتكليب	SZSV
سرعة منطقة الترسيب	ZSV



## المفاعلات الحيوية الغشائية

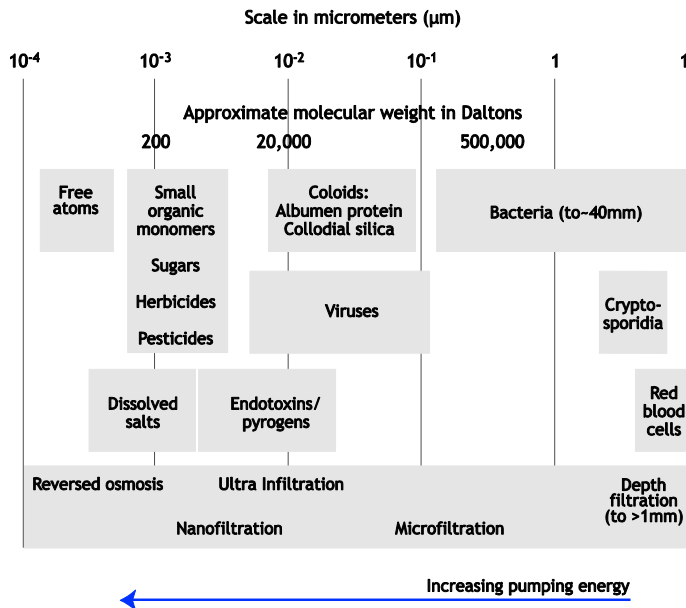
Simon Judd, Byung-goon Kim and Gary Amy

### ١-١٣ مبادئ الفصل الغشائي:

أن قطر الميدروليكي لهذه الأيونات أقل من واحد نانومتر، فهذا يعني بدأه أن المسام (الثقوب) في غشاء التناضح العكسي صغيرة جدًا – أي نانومترات قليلة – بينما الموجودة في أغشية الترشيح الدقيق تكون أكبر من ميكرون في قطرها.

والأربع عمليات التي يشكل فيها الماء المادة المتخللة أو النافذة هي: الضغط الأسموزي (التناضح) العكسي – RO – الترشيح المجهرى – NF – الترشيح الفائق – UF – والترشيح الدقيق – MF – (شكل ١-١٣). وبهذا، فإن الأغشية ذاتها يمكن تعريفها وفقاً لنوعية مهمة الفصل التي يمكن أن تقوم بها، والتي بذلك يمكنها أن توفر لنا مؤشرًا عن حجم المسام. وحجم المسام يمكن أن يتم تعريفه إما بلغة المكافئ الفعال لقطر المسام، عادة في صورة  $\mu\text{m}$ ، أو بلغة مكافئ كتلة أصغر جزء يقدر الغشاء أن يطرده، في صورة دالتون (Da)، حيث يمثل ١ Da كتلة ذرة هيدروجين. وتحديداً، بالنسبة للترشيح الفائق UF والترشيح المجهرى NF يمكن بهذا تعريف الانقائة فيما يقطع الوزن الجزيئي (MWCO) بالدالتون. وبالنسبة للعمليات الغشائية التي ذكرت، يتم استخدام الضغط لدفع الماء خلال الغشاء.

الغشاء كما هو مطبق لمعالجة مياه الشرب ومياه الصرف الصحي، هو، ببساطة، ما يسمح لبعض المكونات الفيزيائية أو الكيميائية أو البيولوجية بالمرور من خلاله بسرعة أكثر من غيرها من المكونات. وبهذا، فإن "الغشاء" membrance عبارة عن مادة انقائية، حيث إنه يكون أكثر نفاذية بالنسبة لتلك المكونات المارة خلاله (والتي تصبح عندئذ المادة المتخللة أو النافذة) من تلك التي استبعدت منه (والتي تكون المادة المحتجزة). وتعتمد درجة "الانقائية" هذه على حجم مسام (الثقوب) الغشاء. فأكثر الأغشية خشونة، والمرتبط بالترشيح الدقيق (MF) (microfiltration)، يمكن أن يطرد المادة الجزيئية ويحفظ البكتيريا. وغشاء الترشيح الفائق (UF) (ultrafiltration) الأضيق يمكنه أيضاً أن يطرد الفيروسات. وغشاء الترشيح المجهرى (nanofiltration (NF)) الأضيق مما سبق يكون أكثر انقائية من الضغط الأسموزي (التناضح) العكسي (RO)، reverse osmosis (RO)، ويطرد مقداراً كبيراً من كتلة المادة العضوية والعديد من المكونات الدقيقة، بينما نجد غشاء الضغط الأسموزي (التناضح) العكسي (osmotic pressure) الأقل انقائية يمكنه أيضاً أن يطرد الأيونات وحيدة الشحنة (monovalent) مثل الصوديوم ( $\text{Na}^+$ ) والكلورايد ( $\text{Cl}^-$ ). ولو علمنا



شكل رقم ١-١٣ نظرة عامة عمليات الفصل الغشائي

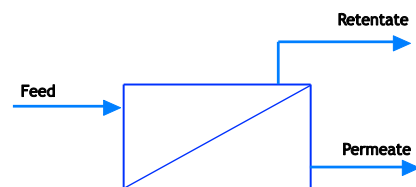
بزيادة الضغط عبر الغشائي TMP لدفق معين (مبيناً نقص النافذة)، التي هي نسبة الدفق إلى الضغط عبر الغشائي). هذه الظواهر يُشار إليها كمجموعة بأنها انسداد أو ترسب (fouling). وعندما تعرف أن انسداد الغشاء يمثل التقييد أو العجز الرئيس لتشغيل العملية الغشائية، فلن يكون غريباً أن نعرف أن معظم الأبحاث على مادة وعمليات الأغشية وتطوراتها مكرسة لتشخيصها وتحسينها، وفي عمليات الفصل الغشائي التقليدية تتم معالجة الانسداد بواحدة من طريقتين:

(أ) التشغيل بطريقة السريان المتعارض، حيث تتساب المياه التي تضخ للمفاعل لتتماس بصورة عرضية مع سطح الغشاء وبالتالي تحدث درجة من "الفرك" أو "الصقل" الذي يميل إلى الحد من الرواسب على الغشاء، وأو.

(ب) التطهير الهيدروليكي و/أو الكيميائي المنتظم للغشاء.

وبينما نجد أن التطهير الهيدروليكي و/أو الكيميائي يكون موجوداً بصورة مستمرة، فإن أسلوب وتكرار التطهير يتأثر كثيراً بحركية المياه (الهيدروديناميكي) على النظام. والتشغيل بطريقة التيار المتعارض، أو أي أسلوب تشغيل آخر ينتج عنه وجود تأثير "قص" أو مسح (shear) على سطح الغشاء يحدد الانسداد لحد ما، ولكنه يتطلب استهلاكاً للطاقة. وأحد المكونات الحاسمة في تصميم عملية المعالجة بالمفاعل الحيوي الغشائي (MBR) هو التوازن ما بين الدفق (flux)، والضغط عبر الغشائي (TMP) والطلب على الطاقة (والذي يرتبط جزئياً بالضغط عبر الغشائي) وتكرار التطهير. وكان النضال من

والمجال المتاح للعمليات الغشائية موضح في الشكل ١-١٣، مع بيان الآلية التي تتم بها كل عملية. وتنحصر التطبيقات التجارية المكتملة في تنقية المياه والصرف الصحي على العمليات التي تتم بالضغط والتبادل الأيوني الغشائي الكهربائي (ED) (electrodialysis)، والتي يمكنها استخلاص الأيونات المسبيبة لمشاكل النيترات والأيونات المرتبطة بعسر الماء والملوحة. والتقنيات الغشائية المطبقة في قطاع الخدمات البلدية تكون غالباً بالضغط، بينما قد تختلف آلية الفصل وإنقاضية الأغشية من عملية إلى أخرى. ومثل هذه العمليات يكون بها جميعاً عناصر مشتركة من منتج مادة متخللة (نافذة) تامة النقاوة ومادة محتجزة مركزة كخلفات (شكل ٢-١٣).



شكل رقم ٢-١٣ رسم تخطيطي للغشاء

وطرد الملوثات في النهاية، يضع عبئاً أساسياً على جميع العمليات الغشائية. فالمكونات المرفوعة (النفايات) في المادة المحتجزة تمثل إلى التراكم عند سطح الغشاء مسببة ظواهر مختلفة تؤدي إلى خفض دفق (التدفق لكل وحدة مساحة) المياه خلال الغشاء عند ضغط عبر غشائي (Transmembrane Pressure) (TMP) محدد أو عكسيًّا

ومتطلبات التهوية الأكثر لكل من العملية البيولوجية وعملية مقاومة انسداد الأغشية وإنتاج حمأة أقل قابلة للتجفيف مع حساسية أكبر للأحمال المفاجئة.

وكل من الحقيقةين المذكورتين بعاليه يرتبط مباشرة أو بصورة غير مباشرة بعملية انسداد الغشاء. ومقاومة سد الغشاء تتطلب خطوات تصحيحية مختلفة والتي تضاف إلى تعقيد عملية المعالجة ذاتها، وتعطيل المنظومة (فيما يرتبط بتنظيف الغشاء) وكذلك استهلاك الطاقة. ولذلك فإنه ليس من الغريب أن الكثير من الأبحاث قد تم إجراؤها فيما يخص انسداد الغشاء في المفاعل الحيوي الغشائي، وتحديد خصائصه وإزالته من سطح الغشاء.

#### ٢-٢-١٣ تشكيلات الأغشية وعملية المعالجة

وكلمة تشكيل هنا يمكن استخدامها لتشير إلى كلٍ من عملية المعالجة في المفاعل الحيوي الغشائي MBR (وتحديداً كيف ينكمش الغشاء مع المفاعل الحيوي) أو لنموذج الغشاء نفسه. وهناك تشكيلين رئيسيين لعملية المعالجة بالمفاعلات الحيوية الغشائية (شكل ٣-١٣): الغشاء الحيوي الغاطس ((iMBR)) أو الغشاء الحيوي للرافد (تيار) الجانبي ((sMBR)). وهناك أيضاً نمطان للتشغيل الهيدروليكي: بالاضخ (الضغط الموجب) والرفع الهوائي (ضغط القريغ). والأخير يستخدم حصرياً - تقريباً - في النظم الغاطسة، أما الأول فيستخدم في نظم التيار الجانبي. وأخيراً، فإنه بينما يتواجد في سوق الأغشية عدد من التراكيب الهندسية وتشكيلات الأغشية بصورة عامة، وهناك ثلاثة منهم يسودون على تقنيات المفاعلات الحيوية الغشائية وهذه هي: الألواح المسطحة (FS) والألياف المحوفة (HF) ومتحدة الأنابيب (MT) وذلك مبين في شكل ٤-١٣.

وتكون المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة (iMBRs) عموماً أقل كثافة في استخدام الطاقة من المفاعلات الحيوية للتيار الجانبي (sMBRs)، حيث إن استخدام نماذج الأغشية في تيار متعارض لتيار جانبي بالاضخ لكي "تفرك" أو "تصقل" سطح الغشاء يكبّ طاقة أكثر، كنتيجة للضغط المرتفعة وأحجام التدفق التي يتم فرضها لإحداث التيار المتعارض. ولتحقيق أقصى استغلال لهذه الطاقة الكامنة، يجب أن يكون مسار التيار طويلاً لأقصى حد ممكن، بحيث إن أكبر قدر من الطاقة الواقعه ضمن كتلة التيار في السائل المناسب بضغط عالٍ يستخدم في التخلص أو الاختراق. ولتحقيق تحول معقول بنسبة ٤٠-٥٠% من التحول بطول النموذج، تكون هناك حاجة إلى

أجل تحقيق هذا التوازن هو الذي أدى إلى التطوير والاستغلال التجاري لاثنين من تراكيب العمليات الغشائية الرئيسة وثلاثة من التراكيب الغشائية.

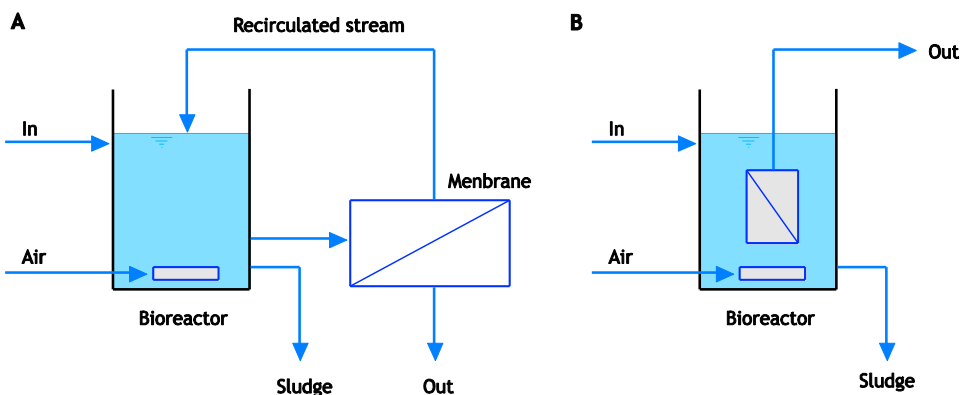
#### ٢-١٣ عملية المعالجة بالمفاعل الحيوي الغشائي

##### ١-٢-١٣ أوجه عملية المعالجة بالمفاعل الحيوي الغشائي

المفاعلات الحيوية الغشائية، تحديداً، تكون ربطاً لمعالجة حيوية مع فصل غشائي يتم بواسطة ترشيح دقيق أو ترشيح فائق. والمميزات التي تتوافق من هذه العملية بالمقارنة بعمليات المعالجة الحيوية معروفة على نطاق واسع، ومن أهم ما يمكن رؤيته بصورة دائمة في ذلك، ما يلي:

- إخراج منتج ذي جودة عالية ومرproc وعمق بصورة كبيرة في مرحلة واحدة (المكافئ للترشيح الثلاثي).
- التحكم المطلق والموثوق في قياسات زمن مكث المادة الصالبة (SRT) وزمن المكث الهيدروليكي (HRT) وكلاهما يرتبط ببعضه عادة في محطات المعالجة التقليدية.
- التشغيل عند تركيزات عالية للمخلوط السائل للمواد الصالبة العالقة (MLSS)، والذي يقلل من حجم المفاعل المطلوب للمعالجة ويسعد إيجاد بكتيريا محدد للبنية وبهذا يعزز إزالة الأمونيا.
- التشغيل عند عمر حمأة أطول (SRT) مما يوفر الفرصة لانتقاء تجمعات بكتيرية بطيئة النمو مع إمكانية تعزيز عملية المعالجة (مثل تحلل الملوثات الصغرى العضوية).
- الإنتاج المخفض للحمأة.

ومن بين كل ذلك، نجد أن قوة أو كثافة العملية (أي عندما تضعف بصمتها الرئيسة بصورة محدودة جداً) والنوعية المتميزة للمياه الناتجة من عملية المعالجة هما اللذان يكون لهما أهمية واضحة. ويحل المفاعل الحيوي الغشائي، بفعالية، محل ثلاث خطوات مستقلة في عملية المعالجة بمحطات معالجة مياه الصرف الصحي التقليدية (الترسيب الابتدائي ومنظومة الحمأة المنشطة والتطهير). ويطلب فقط أن يتم تطوير مرحلة التصفية المبدئية (في المصافي) لتقييد التأثيرات الضارة بمكون غشاء الفصل. ومع ما قلناه في ذلك، فيجب معرفة أن المفاعلات الحيوية الغشائية، مقارنة بعمليات المعالجة الحيوية التقليدية، تقييد لحد ما، بما يلي: (i) تقييد أكبر لعملية المعالجة (ii) تكاليف أعلى للمعدات والتشغيل، بالإضافة إلى أمور أخرى أكثر بعداً عن محور العملية ذاتها، مثل الميل الطبيعي لتكوين رغوة أكبر



الشكل رقم ٣-١٣ تشكيلات عملية المعالجة بالمفاعل الغشائي (أ) الغشاء الحيوي للتيار الجانبي (ب) الغشاء الحيوي الغاطس

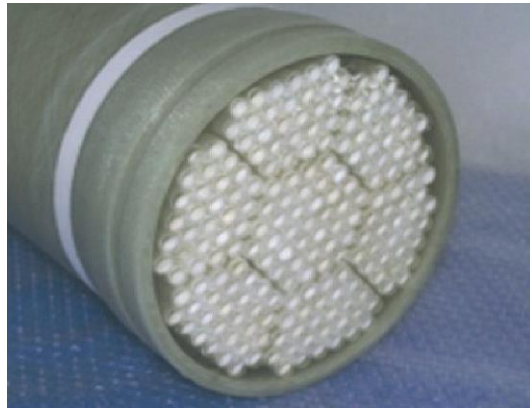
$\Delta P = Q_R A_r$  (حيث  $A_r$  هي المساحة المقطعيّة للأنبوب)، وأن  $Q_r \Delta P$  تتصل بالضغط عبر الغشائي (TMP)، فإن خفض  $Q_r \Delta P$  بالضرورة سينخفض تيار الدفق.

وفوق ذلك، إذا تم خفض  $Q_r$  عن طريق تقليص المساحة المقطعيّة  $A_r$ ، وسيكون لهذا تأثيره في زيادة خفض الضغط بطول نموذج الغشاء في جانب الجزء المحتجز، حيث إن المقاومة للتيار تكون متاسبة عكسياً مع المساحة المقطعيّة  $A_r$ .

واختيار تشكيل الغشاء – جوهرياً في التركيب الهندسي للغشاء واتجاه تيار المادة المتخللة (النافذة) – يعوّل عدد من العوامل. ومثاليًا، فنموذج الغشاء يجب أن يكون به عدد من الخواص المميزة:

- مساحة غشائية عالية لقياس نسبة حجم الكتلة الكلية (أي كافية التعبئة).

- درجة عالية من التدفق الدوامي لتشجيع نقل وتحريك الكتلة في جانب الضخ (التعذية).



مسار طوي للتيار، غالباً ما يزيد عن ٢٠ °م. هذا يتطلب عدداً كبيراً من نماذج الأغشية على التوالي تسبّب خفّضاً ملحوظاً في الضغط بطول قنوات تدفق المادة المحتجزة. ويتم حدوث "فرك" أو "صقل" سطح الغشاء بواسطة المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة (iMBRs) من خلال التهوية، مما يؤدي إلى التشغيل بطاقة أقل من تلك المطلوبة لضخ السائل في التيارات الجانبية، ولكنها تسمح بالتشغيل عند التدفقات المنخفضة، فقط.

ومع المفاعلات الحيوية للتيار الجانبي (sMBRs)، يكون هناك دائمًا تبادل بين المطلوب من طاقة الضخ وتيار الدفق، حتى يمكن تحقيق تعظيم تيار الدفق، تكون هناك حاجة لضغط عبر غشائي (TMP) عالٍ بالارتباط مع سرعة تيار متعارض (CFV) عالية ( $U_r$ ). وحيث إن الطلب على الطاقة يتتناسب طردياً مع  $Q_r \Delta P$  (معدل تدفق المادة المحتجزة × الضغط) فإنه من المفيد أن نخفض كلّاً من قيم هذين المقياسيين بقدر الإمكان. من ناحية أخرى، حيث إن  $Q_r$  تحدّد  $U_r$  (معدل تدفق المادة المحتجزة يحدد سرعة التيار المتعارض) أي أن



شكل ٤-١٣-٤ تشكيلات المفاعل الحيوي الغشائي: متعدد الأنابيب (MT) على اليسار والألياف المحفوفة (HF) في الوسط والألوان المسطحة (FS) على اليمين.

- الغافي)، بينما يعمل نظام الألياف المجوفة عموماً من الخارج إلى الداخل، فإن المسافة الخالية تعرف كالتالي:
- قطر الأنبوية في نظام متعدد الأنابيب
  - المسافة بين الشعيرات في نظام الألياف المجوفة
  - عرض القناة بالنسبة للألواح المسطحة.

وكما في تشكيلات الأغشية نفسها، بينما يمكن وجود مجال واسع من القيم الخاصة بهذه القياسات، إلا أن هذه الأبعاد الحرجة تكون محدودة بأوجه أداء عملية المعالجة بالمفاعلات الحيوية الغشائية، والتي تتعلق، بصورة كبيرة، بالثروث والانسدادات.

### ٣-٢-١٣ تلوث الأغشية

في المفاعل الحيوي الغشائي، يمكن حدوث التلوث والسد خال عدد من الآليات الكيميائية الفيزيائية والبيولوجية والتي ترجع جميعها إلى الترسيب المتزايد للمواد الصلبة على سطح الغشاء وداخل تركيب الغشاء (تقييد المسام (النقوب) أو انسداد/ انقباض المسام)، وهذا يجب أن يميز من السدد بالترسب عند امتلاء قنوات الغشاء بالمواد الصلبة نتيجة لداء الهيدروديناميكي (حركة السوائل) الضئيف (شكل ١٣-٥). وتكون مقاومة الغشاء ثابتة. ما لم تتحفظ نفاذيته الكلية بمرکبات في مياه التغذية (الضخ) والتي يتم امتزازها (التصاقها) بصورة دائمة بواسطة الغشاء. والمقاومة التي تضيفها المنطقة بين السطحية تكون معتمدة، من جانب آخر، على إجمالي مقدار المادة المسببة للتلوث والسد المستقرة في هذه المنطقة. وهذه بدورها تعتمد على كل من سُمك المنطقة بين السطحية وتركيب مياه التغذية (الضخ) (وتحديداً محتواها من المادة المسببة للتلوث والسد) والدفق خلال الغشاء. ومصنفة مياه التغذية (الضخ) وظروف تشغيل عملية المعالجة تحدد بذلك بصورة كبيرة أداء العملية ككل. وبصورة عامة، فإن المواد المسببة للتلوث والسد يمكن تحديدها بثلاث طرق مختلفة (جدول ١-١٣)

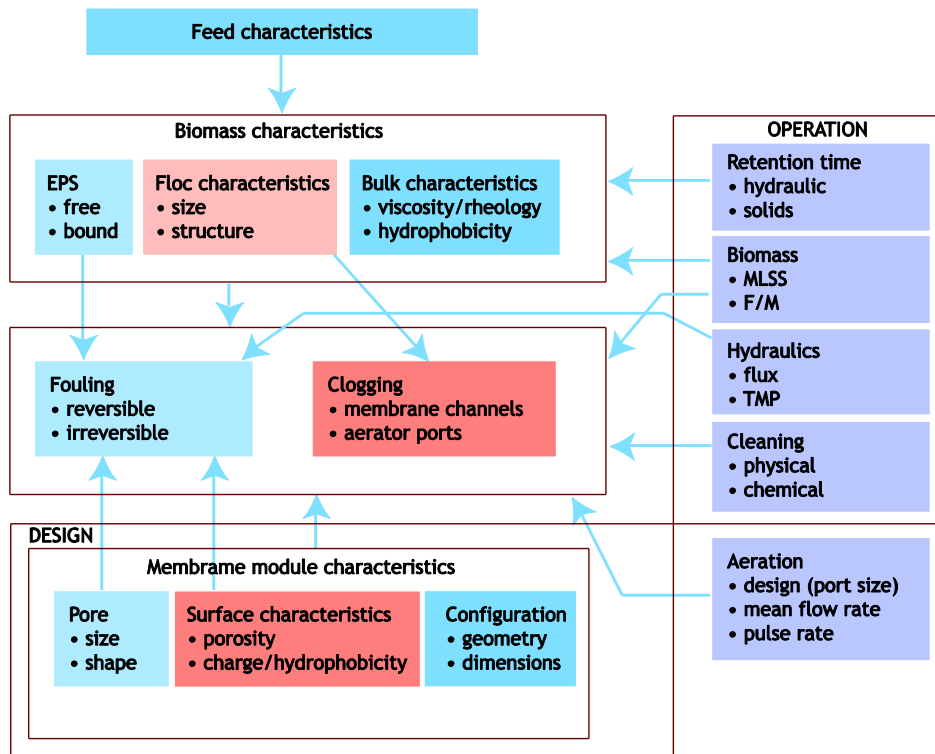
- (i) ميكانيكياً، اعتماداً على آلية التلوث والسد
- (ii) عملياً، على أساس استعادة نفاذية الغشاء
- (iii) وفقاً لنوع المادة، على أساس الطبيعة الكيميائية أو الفيزيائية أو المنبع (المصدر)

وتشتق آليات الترشيح والتلوث والسد أساساً وفقاً لنفسيات معدل التدفق أو الفرات العابر للضغط، والعلاقة المتبادلة بين هذين القياسين. وهناك أربعة من أكثر النماذج العامة موضوعة في جدول

- نفقات طاقة مستخدمة منخفضة لكل وحدة من حجم المياه الناتجة.
- تكلفة منخفضة لكل وحدة مساحة من الغشاء.
- التصميم الذي ييسر عملية التنظيف.
- التصميم الذي يسمح بالبنوية (modularization)

وكل تصاميم الوحدات الغشائية، بحكم التعريف، تسمح بالبنوية (f)، وهذه تمثل واحدة من الملامح الجذابة في عملية المعالجة بالأغشية في جوهراها. وهذه أيضاً تعني أن عملية المعالجة بالأغشية لا توفر بعداً اقتصادياً فيما يختص بتكليف الغشاء، حيث إنها ترتبط مباشرة بمساحة الغشاء والذي يرتبط مباشرة بالتيار (الدفق). من ناحية أخرى، فإن بعض الخواص المتبقية في القائمة حصريّة بصورة مشتركة. على سبيل المثال: (أ) تشجيع التدفق الدوامي (ب) التسبب في زيادة نفقات الطاقة المستخدمة (ج) التطهير الميكانيكي المباشر للغشاء (د) ممكن فقط على مساحة منخفضة نسبياً (هـ) مثل هذه النماذج التصميمية تزيد إجمالي التكلفة لكل وحدة مساحة للغشاء (و) ولكنها لا تكون كذلك إذا كان التطهير ذو أهمية أساسية في عملية المعالجة بالمفاعلات الحيوي الغشائي، حيث يكون تحمل المواد الصلبة ومبسبات السدد على الغشاء من السائل المخلوط للمفاعل، عالية جداً. وفي النهاية فإنه ليس من الممكن الحصول على مساحة غشائية عالية لوضع نموذج لتناسب حجم الكتلة بدون إنتاج وحدة لها قنوات تiarات مواد محتجزة ضيقة، والتي سوف يكون لها، عندئذ، تأثير على تشجيع التدفق الدوامي وسهولة عملية التطهير.

وفي حين يكون حجم وشكل الغشاء تقريباً غير محدودين، مبدئياً، فإنه في الواقع العملي هناك ستة تشكيلات مبدئية يتم تطبيقها في المعالجة باستخدام الأغشية ولها جميعاً فوائد فوائد عملية وكذلك محدودات. فالمعالجة بالمفاعل الحيوي الغشائي تقييد الاختيار العملي لتشكيل الغشاء المستخدم بكل من الألواح المسطحة (FS) والألياف المجوفة (HF) ومتعددة الأنابيب (MT). وهذا أساساً يكون للأسباب الموضحة فيما سبق: فيجب أن تسمح النماذج المستخدمة بتشجيع التيارات الدوامية و/ أو التطهير. ويمكن أن ينشأ تكوين التدفقات الدوامية من خلال تحرير إما مياه تم ضخها أو مزيج من الماء/ الهواء على طول سطح الغشاء للمساعدة في تحرير المواد المتخللة خلاله. وعملية التيار المتعارض هذه تستخدم كثيراً في العديد من تقنيات المعالجة الغشائية وتزيد فعاليتها مع زيادة المسافة البينية (الخلالية) للغشاء (أي الفصل الغشائي). ولأن النظام متعدد الأنابيب يعمل بالتيار المار من داخل إلى خارج الأنبوية (من الجانب المجوف إلى الجانب الجداري



شكل ١٣ - العلاقات البنية لمقاييس المفاعل الحيوي العشائي وعملية التلوث والسد

والتطوير في تقنيات المفاعلات الحيوية الغشائية على مر السنين. وبالمراجعة الكثيفة للمواد المكتوبة عن تلوث وسد الأغشية في المفاعلات الحيوية الغشائية المقدمة في المجالات المختلفة على مدى السنين، نجد أن الموضوع عريق ومتشابك، وتوجد وجهات نظر متعارضة فيما يختص بأهمية المكونات، فردياً، وزنعتها الطبيعية لإحداث التلوث والسد. ومع ذلك، فإنه من المتفق عليه بصورة واسعة أن تلوث وسد الأغشية في المفاعلات الحيوية الغشائية يرجع بصورة مبدئية إلى مواد بوليمرية خارج الخلية، وهي مواد بناء التجمعات الميكروبية مثل الأغشية الحيوية والنافذ والسائل المخلوط للحمة المنشطة والتي يتم إطلاقها داخل السائل المخلوط. ويستخدم المصطلح "مادة بوليمرية خارج الخلية - EPS" كمصطلح عام يشمل جميع أصناف الجزيئات الكبيرة المتطرفة، مثل الكريوهيدرات والبروتينات والأحماض النووي والفسفوليبيدات ومركبات بوليمرية أخرى توجد في أو خارج سطح الخلية وفي الفراغ بين الخلوي لكتلات الميكروبية، وهي تتكون من مواد غير قابلة للذوبان (مثل البوليمرات الكبسولية والجل المكثف والبوليمرات ضعيفة الروابط والمواد العضوية الملتصقة) يتم إفرازها من الخلية، ومواد قابلة للذوبان (مثل البروتينات ومتعددة السكريات) التي تقرزها الخلية، وتسلل من سطح الخلية أو

١-١٣. وفي المفاعل الحيوي الغشائي ينظر إلى هذه الآليات على أنها تسهل بصورة كبيرة عملية وصف الفترات العابرة للترشيح، والتي ينظر لها بأنها تصمم عدداً من الخطوات التي يسودها سلوك مختلف لكل منها.

والتحديد العملي للتلوث والسد يجري في كل مكان وفي نفس الوقت. ويسمى التلوث والسد المزال بواسطة التنظيف الطبيعي، مثل الدفق بالرش، أو الإرخاء، عموماً بأنه سد "معاود" أو مؤقت، بينما ذلك المزال بواسطة إضافة الكيماويات يسمى غالباً بأنه سد "غير معاود" أو " دائم"، بالرغم من أن المصطلح "انعكاسي" كيميائياً يستخدم كذلك والمصطلح الأخير يعد نوعاً من التسمية الخاطئة، حيث إن فنانية الغشاء "البكر" الأصلية يستحب استرجاعها إذا تم تلوث وسد الغشاء من خلال عملية المعالجة العادي وبهذا فإنه تبقى مقاومة ترسبيية يمكن تسميتها "السد غير القابل للاسترداد"، وذلك هو السد الذي يتزايد ويتراكم لعدد من السنين وفي النهاية يحدد عمر الغشاء.

وتحديد المواد المسببة للتلوث والسد بواسطة نوع المادة أو المنسوج يتم أيضاً في كل مكان، وكون القاعدة الأساسية للكثير من البحوث

جدول ١-١٣ تعريف المواد المسببة للتلوث والسداد

التحديد العلمي	الآلية	سد المسام/نماذج الترشيج	معاود/مؤقت
نوع المادة المسببة للتلوث والسداد	الحجم	سد المسام/نماذج الترشيج	• يزال بالتنظيف الطبيعي
• جزيئي، جزيئي كبير، غروي أو دقائقي الشحنة السطحية/الكيميات	انسداد تام	• انسداد قياسي	غير معاود دائم
• سالب أو موجب (أيوني سالب أو أيوني موجب) النوع الكيميائي	انسداد متوسط	• ترشيج قرصي	غير قابل للاسترجاع / معلق
غير عضوي (مثل مزيلات القشور) أو عضوي (مثل المواد الدبابية والبوليمرات خارج الخلية (EPS)	المنبع	لا يزال بأي طريقة تنظيف	• لا يزال بأي طريقة تنظيف
• الكربوهيدرات/ البروتينات (جزئيات EPS)			
• ميكروبوي (متوطن) أرضي (دخيل) أو صناعي (بشرى) • بوليمرات خارج الخلية مستخلصة أو منتجات ميكروبوية ذاتية <sup>١</sup>			

١. السدد غير القابل للاسترجاع يكون طويلاً الأمد وينمو ولا يسهل اكتشافه.

٢. (٢) البوليمر خارج الخلية يشير إلى نواتج ميكروبوبية ترتبط مباشرة بجوار الخلية بينما تشير النواتج الميكروبوبية الذاتية إلى مواد ميكروبوبية غير مرتبطة بالخلية، بالرغم من أن هناك احتمال توازن حركي بين المكونين.

الجدل عن الأهمية النسبية لمكونات البوليمرات خارج الخلية في إحداث التلوث والسداد، فإنه مما لا شك فيه هو أن حالة القياس الدقيق لتركيز مكونات البوليمرات خارج الخلية يتأثر بصورة حاسمة بطريقة التجزئة. ولسوء الحظ، يتوافر عدد من طرق تجزئة البوليمرات خارج الخلية، لكن ليس هناك اتفاق بين الباحثين فيما يخص: أي منها هو الأكثر مناسبة؟ ومقارنة البيانات عبر مختلف جمادات البحث يكون بذلك أمراً صعباً.

#### ٤-٢-١٣ تشغيل عملية المعالجة في المفاعل الحيوي الغشائي

كما تم بيانه في شكل ٥-١٣، فإن تشغيل مفاعل حيوي غشائي يتحدد بالعلاقة بين التتفق والضغط عبر الغشائي وتهوية الغشاء، في حالة المفاعل الحيوي الغشائي الغاطس. والأخيرة هي التي لها أهمية كبيرة، حيث إن التهوية تعتبر مكوناً رئيسياً في المفاعل الحيوي أو الغشاء الغاطس، ولأنها مطلوبة لكل من الحفاظ على المفاعل الحيوي ونفاذية الغشاء.

ويبينما ساد المفاعل الحيوي الغشائي ذو التيار الجانبي في السوق خلال الحقبة الماضية أو شبه ذلك، فإن المفاعلات الحيوية الغشائية التي تستخدم أغشية غاطسة لطرد الكتلة الحيوية تمثل حالياً أكثر تشكيلات المفاعلات الحيوية الغشائية المستخدمة الآن حيث إنها، كما

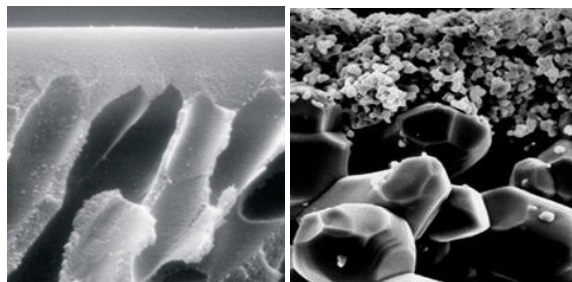
تتولد من انحلال الخلية. ولطبيعة المواد البوليمرية خارج الخلية متغيرة العناصر والمتحيرة، يمكن للمفاعلات الحيوية الغشائية أن تكون مصفوفة هلامية عالية التمثيل تتضمن فيها الخلايا الميكروبوبية، وبذلك يمكنها المساعدة على تكوين عائق كبير لتدفق المادة المتخللة في العمليات التي تتم في الغشاء.

وتأثيرات المواد البوليمرية خارج الخلية على الترشيج في المفاعل الحيوي الغشائي تم تسجيلها منذ منتصف التسعينيات (1990s) وحظيت باهتمام كبير في السنوات الحالية. وبينما نجد أنه معروف بصورة منتشرة أن هذا المكون من السائل المخلوط هو الذي له أكبر الأثر في تلوث وسد الأغشية، فإن هناك دليل معاكس فيما يتعلق بالمساهمة النسبية لمكونات الفردية أو بعض الأجزاء من المواد البوليمرية خارج الخلية في التلوث والسداد. ويمكن تجزئة المواد البوليمرية خارج الخلية على أساس: المنشأ (متتصقة بجدار الخلية أم خارجة عنه) الحجم (دقائقي، غروي وذائبة شاملة جزيئات كبيرة) والكيميات (كربوهيدرات أو بروتين). وأورد بعض المؤلفين أن الجزء الذائب (أو الحر) وأحياناً يشار إليه بالمنتج الميكروبوي القابل للذوبان (SMP) – للكربوهيدرات هو المسؤول بصورة أساسية عن التلوث والسداد، بينما يربط البعض الآخر عملية التلوث والسداد بالبروتينات، والبعض الآخر يربطها بالمحظى العضوي الغروي). وبينما يستمر

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

الغشائية. حتى تصبح مادة الغشاء ذات فائدة، يجب أن يتم تكوينها أو تشكيلها بطريقة تسمح بأن تمر المياه خلالها.

ويتم استخدام عدد من مختلف المواد البوليمرية والخزفية لتكوين الأغشية، ولكنها عموماً تضم دائماً تقريباً طبقة سطح دقيق يوفر انقاصية التفاذية فوق طبقة أخرى مفتوحة أكثر وأغلظ ونفاده داعمة توفر الاستقرار الميكانيكي للمنظومة. وبهذا يكون الغشاء التقليدي متبيناً في تركيبه، وبه تماطل فقط في السطح المتعامد مع سطح الغشاء (شكل ٧-١٣).



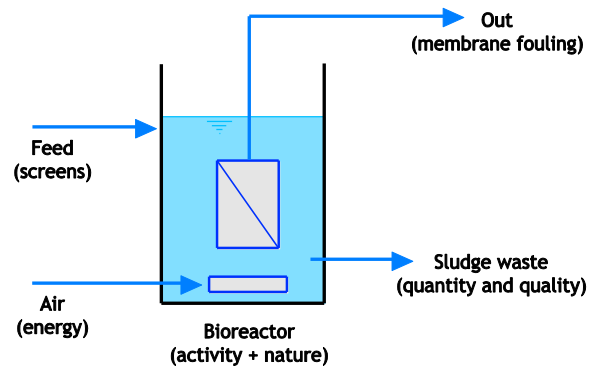
شكل رقم ٧-١٣ أغشية الترشيح الفائق البلاستيكية: بوليمرية (سمك القشرة ٣  $\mu\text{m}$  (يسار) وخزفية (يمين) (photo Ionics and Pall,) على التوالي

ويتم عادةً تصنيع الأغشية البوليمرية أيضاً بحيث يكون بها نفاذية سطحية عالية، أو نسبة مئوية لإجمالي مساحة سطح القطاع العرضي للمسام (الثقوب)، وكذلك توزيع ضيق لحجم المسام (الثقوب)، لتوفير أقصى درجة ممكنة من التدفق عبره ومن درجات الطرد. ويجب أيضاً أن يكون الغشاء قوياً ميكانيكياً أي يتميز بكمال هيكله. وأخيراً فإن المادة سوف يكون لها بشكل طبيعي بعض المقاومة للهجوم الكيميائي، أي درجات الحرارة الزائدة والأوس الهيدروجيني / أو تركيزات المواد المؤكسدة التي عادةً ما ترتفع عندما يتم تنظيف الغشاء كيميائياً، ويجب أن يكون للمادة أيضاً بعض المقاومة للتلوث والسد.

وبينما نجد، من حيث المبدأ، أن أي بوليمر يمكن استخدامه لعمل غشاء، فإن عدداً محدوداً فقط من المواد البوليمرية يكون مناسباً لعملية الفصل الغشائي، والأكثر شيوعاً: (i) البولي فينيليدن ثانوي الفلوريد (PVDF) (ii) البولي إيثيل سالفون (PES) و (iii) البولي إيثيلين PE و (iv) البولي بروبلين PP. وجميع هذه البوليمرات المذكورة عاليه يمكن أن تتشكل، خلال تنتنيات تصنيع محددة، على هيئة مواد غشائية لها الخواص الطبيعية المرغوبة ولكن منها مقاومة معقولة للكيماويات. ومع ذلك، فهي أيضاً كارهة للماء (لا تألف الماء) مما يجعلها عرضة للتلوث والسد بواسطة المواد الكارهة للماء في سوائل المفاعلات الحيوية

ذكر، تتطلب أقل قدر من الطاقة المحددة، لهذا أصبحت أكثر التطبيقات المجدية اقتصادياً للاستخدامات ذات النطاق الكبير. وهناك، أساسياً، خمسة عناصر رئيسية لتصميم وتشغيل عملية المعالجة في المفاعل الحيوي الغشائي الغاطس (شكل ٦-١٣)، وهي:

- ١) الغشاء، تصميمه والإبقاء على استدامته نفاذية بالتنطيف.
- ٢) مياه التغذية (الضخ)، خواصها ومعالجتها القبلية (السابقة).
- ٣) التهوية في كل من الغشاء وحملة الكتلة الحيوية.
- ٤) سحب الحمأة وزمن البقاء.
- ٥) النشاط الحيوي وطبيعة الكتلة الحيوية.



شكل ٦-١٣ عناصر مفاعل حيوي غشائي

وهذه العناصر تتدخل - بدهاهة - (شكل ٥-١٣). والمعدل الذي يتم به سحب الحمأة ينظم زمن البقاء (أي: SRT - زمن مكث الحمأة) والذي يحدد عندئذ تركيز الكتلة الحيوية (أو بالتحديد السائل المخلوط). هنا، يؤثر تركيز المادة الصلبة في السائل المخلوط على كل من الخواص البيولوجية أي النشاط الحيوي ونشأة الأنسواع الميكروبية، وأيضاً الخواص الفيزيائية مثل اللزوجة ومعدل تحويل الأكسجين. وتعطي كيميائياً مياه التغذية أكبر التأثيرات على عملية المعالجة في المفاعل الحيوي الغشائي ممثلة في أن النزوع إلى تلوث وسد الغشاء في السائل المخلوط تفرضها بصورة أساسية طبيعة مياه التغذية التي يتولد هذا السائل منها. ويمثل ذلك مقدار قوة المعالجة القبلية (السابقة) لمياه التغذية في عملية التصفية، والتي يكون لها أثر كبير على انسداد قنوات الغشاء.

## ١-٤-٢-١٣ مادة الغشاء

هناك أساساً نوعان مختلفان من مادة الغشاء، وهما: "بوليمرية" و"الخزفية". وكذلك يتواجد مرشحات غشائية معدنية، ولكن هذه يكون لها استخدامات محدودة جداً لا ترتبط بعمليات المفاعلات الحيوية

التشغيل يكون على الفترة ما بين التنظيف، والذي قد يكون بوسائل إما فيزيائية أو كيميائية (شكل ٨-١٣). وتكون النظافة بوسائل فيزيائية للمفاعلات الحيوية العشائبة إما بالغسل الخلفي / بالدفق الخلفي، أي عكس اتجاه التيار، أو "الإخاء" الذي هو، ببساطة، إيقاف عملية التخلل (النفاذ) مع الاستمرار في "فرك" الغشاء بقاعات الهواء. وهاتان التقنيات قد تستخدمان معاً، ويمكن أن يعزز الدفق عن طريق مصاحبته للهواء. ويتم التنظيف الكيميائي بأحماس معدنية أو عضوية أو الصودا الكاوية أو، وهو الأكثر في المفاعلات الحيوية العشائبة، هيبوكلوريت الصوديوم، ويمكن أن يتم إما في نفس موقع المفاعل (التنظيف بالموقع - CIP) أو خارجه. وبدلاً عن ذلك، يمكن إضافة مادة تنظيف كيميائية بتركيز منخفض إلى مياه الرش، لينتج "الدفق الخلفي المعزز كيميائياً" (CEB).

والتنظيف الطبيعي يكون أقل إرهاقاً من الكيميائي، على عدة أسس، فهو أولاً عملية سريعة أكثر من الكيميائي ولا تستمر أكثر من دققيتين، وهي لا تتطلب مواد كيميائية ولا ينتج عنها مخلفات كيميائية، وهو أيضاً أقل في احتمال تسببه في تحلل الغشاء. وعلى الجانب الآخر، فهو أيضاً أقل فعالية من التنظيف الكيميائي. فالنظافة الفيزيائية تزيل كل المواد الملتصقة بسطح الغشاء، والتي تسمى عادة تلوث وسد "معد" أو "مؤقت"، بينما يزيل التنظيف الكيميائي المواد الأكثر التصاقاً وتمسكاً بالغشاء والتي تسمى عادة تلوث وسد "غير معد" أو " دائم"، ومن الواضح أن هذه التسمية خطأ. حيث إن نفاذية الغشاء "البكر" الأصلية لا يمكن استعادتها حال تلوث وسد الغشاء خلال التشغيل الطبيعي، وتنتهي مقاومة رسوبيّة يمكن تسميتها "سد غير مسترجع أو غير معد". وذلك السدد الذي يتراكم على مدى السنين، ويحدد في النهاية عمر الغشاء.

وحيث إن التدفق، ضمن أشياء أخرى، يحدد معدل انحدار (تناقص) النفاذية (أو زيادة الضغط  $dP/dt$ )، فهو أيضاً يحدد الفترة بين عمليات التنظيف الفيزيائي (الدفق أو الإخاء) أي زمن دورة التنظيف الفيزيائي. فإذا استخدم "الدفق"، يمكن تمييز هذه الفترة  $t_p$  وبزيادة الدفق، على فرض عدم تغيير أي ظروف تشغيل أخرى، يقل  $t_p$ ، وحيث إن الدفق، عملياً، لا يعيد النفاذية إلى حالتها الأولى، فإن عدداً محدوداً من دورات الدفق يمكن أداؤها قبل الوصول إلى ضغط الحافة ( $P_{max}$ ) والذي بعده لا يمكن الإبقاء على التشغيل. وعند هذه النقطة يجب أن يتم إجراء التنظيف الكيميائي لإعادة الضغط إلى معايير أداء خط أساسي (شكل ٩-١٣).

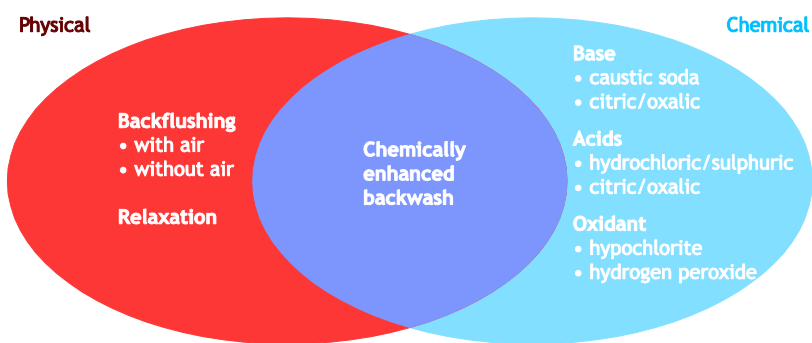
التي تقوم بترشيحها. هذا عادة يحتم تعديلات على السطح للمادة الأساسية لإنتاج سطح ممتص (قابل) للمياه (ألف الماء) باستخدام تقنيات مثل الأكسدة الكيميائية أو القائل الكيميائي الحيوي أو المعالجة بالبلازمـا أو التطعيم. وهذا هو العنصر الذي يفرق بوضوح بين منتج غشائي وأخر، يتكونان من نفس البوليمر الأساسي. وعملية التعديل هذه، وطريقة التصنيع المستخدمة لتشكيل الغشاء من المادة البوليمرية، والتي غالباً ما تكون PVDF، للعديد من أغشية المفاعلات الحيوية العشائبة، وكذلك طريقة تصنيع نموذج الغشاء نفسه من المادة العشائبة، تعد جميعها معلومات خاصة بالمصنعين (ملكية فكرية).

ومن أهم الخواص في الأغشية يأتي حجم المسام (الثقوب) أولاً، وهو الذي يحدد نوع عملية المعالجة العشائبة (راجع الشكل ١-١٣). وتنقضي الحكمة التقليدية اعتبار أن المسام (الثقوب) الأصغر توفر حماية أكبر للغشاء برفض مجال واسع من المواد، بالنسبة إلى حجمها، وبالتالي زيادة مقاومة طبقة التلوث والسد، cake، ومقارنة مع تلك المكونة على الأغشية التي لها مسام (ثقوب) أكبر، فإن الطبقة تزال بسرعة أكبر وتكون أقل في احتمال تركتها لرواسب تسد المسام أو يتم امتزازها (التصاقها) بالسطح. وتكون هذه الأخيرة والظواهر ذات الصلة هي التي تسبب السدد غير المعد وغير المسترجع. وعلى الجانب الآخر، نجد أن هناك معلومات كثيرة ترجح أنه بالنسبة لبعض الأغشية، يتم تكوين طبقة ديناميكية (حركية) والتي تحمي بفعالية المادة الأساسية (الركزة) للغشاء.

وبينما تتبـع العديد من الدراسات العملية لتصنيف خصائص و/أو تعديل سطح الغشاء في المفاعلات الحيوية العشائبة إلى التلوث والسدد بواسطة المادة البوليمرية خارج الخلوية، إلا أنه يظهر بصورة عملية أن كلاً من اختيار مادة الغشاء وحجم المسام يكون محدوداً. وتجارياً، فإن نظم المفاعلات الحيوية العشائبة المتاحة وأنواع الأغشية يتم عرضهما في جزء ٤-١٣.

## ٢-٤-٢-١٣ التنظيف

جميع الأغشية عرضة للتلوث والسدد خلال التشغيل، بمعدل يكون معتمدًا على قدر "الفرك" الذي يتم على الغشاء، أو بصورة مباشرة، حجم تدفق التشغيل. وحيث إن التدفق والضغط يرتبطان ببعضهما فإن أي منها يمكن تثبيته لأغراض التصميم، ولكن بالنسبة لترشيح المياه النمطي الناتج عن الضغط، فإنه من المعتمد تثبيت قيمة التدفق ثم تحديد القيمة المناسبة للضغط عبر الغشائي. والتأثير الرئيس لتدفق



شكل ٨-١٣ طرق تنظيف الأغشية

الغشاء أكثر تكراراً. والتحولات البيولوجية التي تحدث تتأثر بكل من ظروف التشغيل ونوعية مياه التغذية.

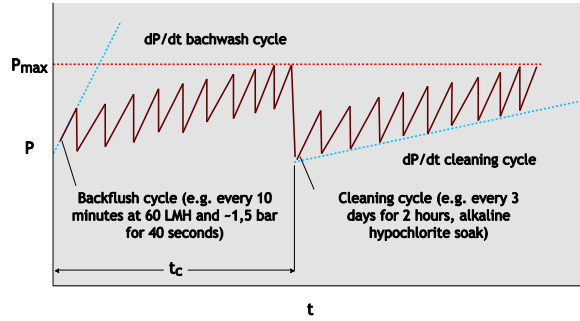
والمراجعة الشاملة للمواد المسببة للتلوث والسداد الناشئة في السائل المخلوط للمفاعلات الحيوية الغشائية تقع خارج نطاق هذا الكتاب، وتمت مناقشة دراسة خصائص المواد المسببة للتلوث في الجزء ١-٣-٢. ومع هذا، فإن الخواص الرئيسية للسائل المخلوط (أو الحمأة) تتضمن (شكل ٨-١٣) ما يلي:

- خواص الندف (الحجم والشكل والقوه).
- تركيز المواد الصلبة العالقة، والتي تؤثر في الزوجة وكفاءة تحويل الأكسجين.
- الحرارة، والتي تؤثر في كل من الزوجة والخواص الحيوية الحركية.
- النزعة (الميل) لتكوين رغوة، والتي ترتبط عادة بتركيز كائنات دقيقة معينة وم المواد خفض التوتر السطحي، مع مدى كثافة عملية التهوية.
- تركيز المادة البوليميرية خارج الخلويه وخواصها.

وكما تم ذكره في قسم ٣-٢-١٣، فقد كانت هناك دراسات عديدة عن النزوع إلى تلوث وسداد الأغشية فيما يتعلق بالم المواد البوليميرية خارج الخلويه ومكوناتها، ولكن قليلاً جداً منها عن أثر خواص الندف على النزوع إلى السدد الكامل للقنوات.

#### ٣-٤-٢-١٣ التهوية

إن التهوية الفعالة للغشاء مسألة حرجة بصورة مطلقة بالنسبة لتشغيل أي مفاعل حيوي غشائي غاطس. وهناك العديد من أوجه الاهتمام بالنسبة لتهوية الغشاء، متضمنة تصميم الهواء (وما إذا كانت متكاملة في تصميم نموذج الغشاء نفسه) وكثافة التهوية (أو تيار الهواء بالنسبة إلى نموذج الغشاء) ومقدار قطع عملية التهوية (أي ما إذا كانت مستمرة أو دورية)، ومعظم المفاعلات الحيوية الغشائية تدار

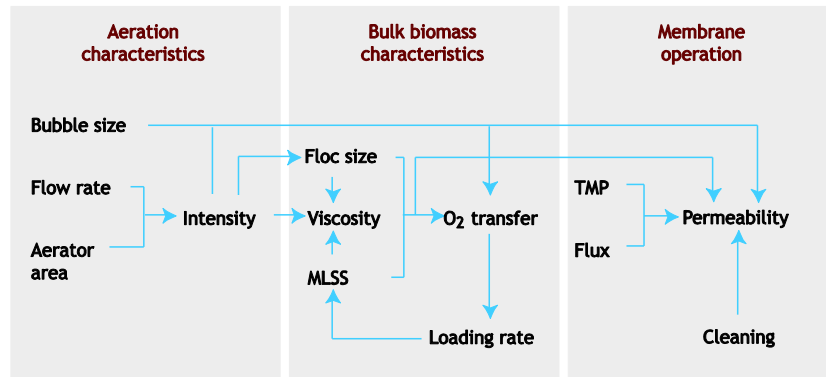


شكل ٩-١٣-٩ الفترات البيانية للضغط في التشغيل الثابت بالدفق لمرشح نهائي

وكما في التنظيف الفيزيائي، لا يسترجع التنظيف الكيميائي أبداً الفعالية الأصلية للغشاء ولكنه أكثر فعالية من التنظيف الطبيعي. وبالنسبة للتشغيل بالسريان المتعارض، عند استخدامه في المفاعلات الحيوية الغشائية ذات التيار الجانبي، لا يكون التنظيف بالدفق اختياراً مناسباً نظراً لطبيعة نموذج الغشاء، وبهذا يحتفظ بنفاذية الغشاء بواسطة المزج بين "الإخاء" والتنظيف الكيميائي.

#### ٣-٤-٢-١٣ مياه التغذية والسائل المخلوط

بينما يتوقف تلوث وسداد الغشاء في الترشيح الفيزيائي لمياه الصرف الصحي مباشرة على نوعية المياه، فإن تلوث وسداد غشاء المفاعل الحيوي الغشائي يتأثر غالباً بالتدخلات بين الغشاء والمادة المعلقة البيولوجية، أكثر من مياه التغذية (الضمخ) نفسها. فيما يلي المدافن الصحية أو المياه هي صعبه التحلل البيولوجي، مثل رشح المدافن الصحية أو المياه الخارجيه من عملية تخمير الشعير (malting)، يمكنها أن تقوم بعملية تحول كيميائية حيوية محدودة بصورة تجعل الغشاء مواجهها مياه تغذية حام وغير معدله. وفي مثل هذه الأحوال تكون نفاذية الغشاء منخفضة بالمقارنة مع تلك التي تنشأ لمعالجة مياه الصرف الصحي البلدي، وبهذا يكون تدفق التشغيل، بالتناسب، أقل و/أو يكون تنظيف



شكل ١٠-١٣ العلاقات البيئية لكتلة الحيوة

وأبعاد النموذج ومساحة القطاع العرضي الحر به ( $A_i$ ، كما استخرج من الأبعاد. بالنسبة لنموذج الألواح المسطحة:

$$U = \frac{2LSAD_m}{\delta} \quad (13.3)$$

حيث  $\delta$  هو سمك القناة و  $L$  هي طول الصفيحة. وبالنسبة لنموذج الألياف المحوفة:

$$U = \frac{SAD_m L}{\left( \frac{1}{\phi} - \frac{d}{4} \right)} \quad (13.4)$$

حيث  $d$  هي سمك الألياف و  $\phi$  هي كثافة الضم بالметр المربع من مساحة الغشاء لكل م٢ من حجم النموذج، وبهذا، بالنسبة لقيمة  $U$  المشتركة لكل من التمودجين:

$$\frac{SAD_{m,HF}}{SAD_{m,FS}} = \frac{2L_{FS}}{L_{HF}\delta} \left( \frac{1}{\phi} - \frac{d}{4} \right) \quad (13.5)$$

وتظهر البيانات من دراسات محطة تجريبية لمعالجة مياه الصرف الصحي البعيدة أن تدفقاً مستديماً يرتبط مع معدل التهوية العشائية .١١-١٣.

وفي هذا الشكل، يتضمن متوسط سرعة تيار الغاز "U" تأثير التهوية المتقطعة. ويجب أن نعرف أنه بالنسبة لهذه البيانات فإن السرعة الحدية للغاز عند ١٨٠-١٥٠ م/س يمكن الوصول إليها، أما بعدها، فإن أية تهوية لا يمكن لها تأثير على التدفق. وتحت هذه القيمة للسرعة الحدية يبدو أن التدفق يزيد بصورة تقريبية بالتوالي مع  $U$  (سرعة الغاز).

بنظام التهوية المتقطعة لخفض استخدام الطاقة بقدر الإمكان، ولكن من المهم توفير هواء كافٍ لنموذج الغشاء لتباطط الانسداد في قنوات الغشاء وتلوث وسد سطح الغشاء.

وقد تم إجراء عدد من الدراسات لفحص أثر التهوية على قدر تخلص الغشاء. والمعروف عموماً هو أن النفاذية تزيد مع تهوية الغشاء حتى قيمة حرجة معينة بعدها لا تكون هناك أية زيادة. ويمكن التعبير عن التهوية اتفاقياً في صورة مقدار طلبها بالنسبة إلى مساحة الغشاء أو حجم المواد المتخللة (النافذة). هنا، مساواة تيار الهواء مع مساحة الغشاء تعطي مقداراً محدداً للطلب على التهوية معبراً عنها  $\text{Nm}^3/\text{m}^2\text{h}$ .

$$SAD_m = \frac{Q_A}{A} \quad (13.1)$$

وبقسمة ذلك على التدفق  $J$  متر/س ينتج الطلب على التهوية معبراً عنها  $\text{Nm}^3/\text{m}^3$  مادة متخللة ناتجة.

$$SAD_p = \frac{Q_A}{JA} \quad (13.2)$$

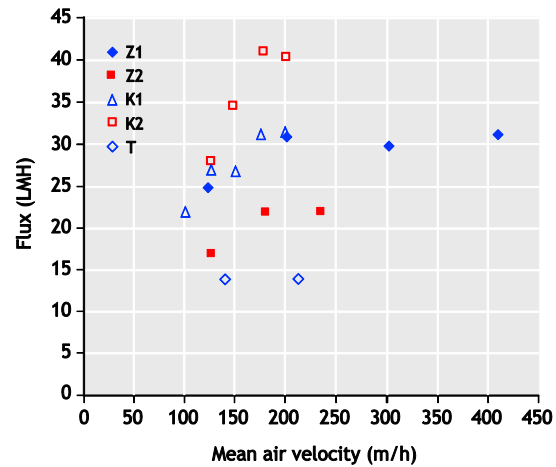
وبالنسبة لنافخ هواء ما، يكون كل من تشكيلة الهوائية وعمق الهوائية والطلب المحدد للطاقة متناسباً طردياً مع الطلب المحدد للتهدية لهذه الهوائية، علماً بأن  $J$  تشير إلى صافي التدفق، حيث إن كل وحدة حجم أو هواء مرتبطة بمقدار من الطاقة المطلوبة لتوليد ذلك الحجم. وقد تم التسليم بأن المقاييس الرئيس المرتبط بالتهوية والمؤثر في التدفق، يمكن أن يكون سرعة تيار الهواء  $U$  أي متوسط سرعة تيار الهواء داخل النموذج الذي يمكن الحصول عليه من الطلب المحدد للتهدية للغشاء

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

بسائل المخلوط، والذي يزيد مع زيادة زمن مكث المادة الصلبة (SRT)، وبهذا فهو يقلل نسبة المادة الغذائية لكتانات الدقيقة F:M، وبالتالي يغير خواص الكتلة الحيوية.

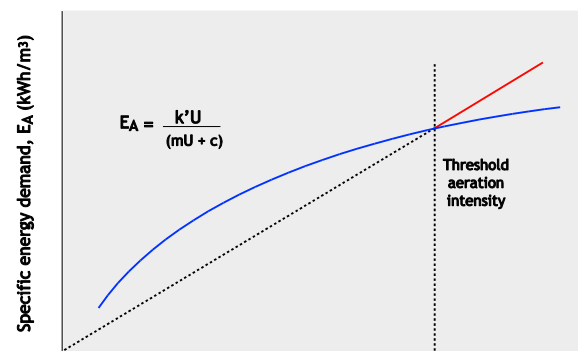
وقد وجد أن الانخفاض الزائد لأزمنة مكث المواد الصلبة SRTs إلى يومين يزيد معدل التلوث والسداد بصورة ضخمة ونسبة F:M. وعلى الجانب الآخر فإن التشغيل عند أزمنة مكث طويلة، يقلل لأدنى حد إنتاج الحمأة الزائدة، ولكن زيادة مستوى المواد الصلبة العالقة في السائل المخلوط والتي تحدث حتى في هذه الحالة، تكون مشجعة لانسداد قنوات الغشاء، خاصة بواسطة المواد الخامدة مثل مخلفات شعر الرأس أو الخيوط أو المواد السليولوزية وكذلك يزيد التلوث والسداد في الغشاء وبين نفس الشكل كفاءة عملية التهوية التي تتأثر سلباً وتقل، بصورة استثنائية، مع تركيز المادة الصلبة في السائل المخلوط. وكانت هذه العامل هي التي شجعت، في السنوات الأخيرة، على استخدام SRT للسيطرة على مستويات المادة الصلبة في السائل المخلوط وبقائها عند حوالي ٨ جم/ل في نموذج المفاعل الغشائي ذي الألياف المجوفة، و ١٢ جم/ل في نموذج المفاعل الغشائي ذي الألواح المسطحة. ويمكن تخيل SRT مثالية كذلك التي تكون فيها تركيزات المواد المسبيبة للتلوث والسداد، وخاصة جزء النواتج الميكروبية الذائبة، عند حدتها الأدنى، بينما تبقى كفاءة تحويل الأكسجين عالية بصورة كافية وكذلك انسداد الغشاء عند درجة يمكن السيطرة عليها. عملياً، لا يميل SRT لأن يتم التحكم فيه بصورة قاطعة. فوق ذلك فإن SRT له تأثير أقل على التلوث والسداد من نوعية مياه التغذية والتدفقات بها.

وهناك مصدر آخر لقدان المواد الصلبة من المفاعل، عادة ما يتم تجاوز النظر إليه عند تصميم المفاعل الحيوي الغشائي، وهو تكوين الرغوة (الترغبي). وهناك دليل يستحق الذكر يفترض أن المفاعلات الحيوية الغشائية تكون أكثر ميلاً لتكوين الرغوة من العمليات التقليدية للمعالجة بالحمأة المنتشرة ASPs، ربما بسبب زيادة التهوية المكافحة التي تأتي من عملية تهوية الغشاء، ولكن أيضاً ترتبط بأوجه أخرى لعملية المعالجة. وبداهة، فإن تكوين الرغوة غير مرغوب وأحياناً يتم اللجوء إلى استخدام بعض موائع الترغبي. ومع ذلك، حيث إن هذه المواد تنتج ميلاً شديداً للتلوث والسداد للغشاء، فلا يتم التشجيع على استخدامها.



شكل ١١-١٣ التدفق المثالي (أو المستدام) مقابل متوسط سرعة الهواء في النموذج

وقد تمت الإشارة إلى ارتباطات مشابهة لتلك المبينة في شكل ١٣ - ١١ بواسطة العديد من المؤلفين فيما كتب عن ذلك الموضوع بالرغم من أن القيمة الحدية تتغير مع تشكيل النموذج الغشائي وأبعاده وكذلك خواص التغذية (الضخ) وقياسات تشغيل المنظومة. ومع ذلك، إذا أخذت قيم نموذجية لزاوية الميل والجزء المحصور وحافة التهوية، سيتبع ذلك أن طاقة التهوية الممتصة (kwh لكل وحدة حجم مادة متخللة) سوف تتبع الاتجاه المبين في شكل ١٢-١٣. وهذا يبدو كأنه يرجح أن تكون القيمة الحدية هي الأمثل.



شكل ١٢-١٣ طاقة التهوية الممتصة مقابل كثافة التهوية

## ٥-٤-٢-١٣ سحب الحمأة وخواصها

كما في العملية التقليدية للمعالجة بالحمأة المنتشرة، يحدد معدل إزالة الحمأة زمن مكث المادة الصلبة (SRT)، والذي يؤثر في تركيز المواد الصلبة العالقة في السائل المخلوط. ويكون تأثير زمن مكث المادة الصلبة على النزوح إلى التلوث والسداد من خلال تركيز المادة الصلبة

الغاطس قد تم التوصل إليها من الدراسات العلمية لعملية التلوث والسد. ومع هذا، فيمكن القول أن أكثر مصادر المعلومات فائدة بالنسبة لمتطلبات تنظيف الأغشية تعد محاولات تجريبية نسبية أي تقييم لمختلف تقنيات المفاعلات الحيوية الغشائية التي تعامل مع نفس نوعية مياه التغذية وموقع مرئية كاملة النطاق.

والقياسات الرئيسية للتصميم المرتبطة بتنظيف الغشاء هي:

- الفترة بين عمليات التنظيف الفيزيائي ( $t_p$ )، حيث قد يكون التنظيف بالدفق أو الرش.
- مدة إجراء عملية التنظيف الكيميائي ( $\tau_p$ ).
- الفترات بين التنظيف الكيميائي ( $t_c$ ).
- مقدار تدفق الدفق الخلقي للغسيل ( $J_b$ ).
- تركيز مادة التنظيف ( $c_c$ ) وحجمها ( $v_c$ ) معدل لتساوي مساحة الغشاء.

فإن كان من الممكن افتراض أن دورة التنظيف الكيميائي الكاملة، والتي سوف يحتوي على عدد من دورات التنظيف الفيزيائي (شكل ٩-١٣)، تسترجع نفاذية الغشاء إلى مستوى مستدام، عندئذ يمكن حساب صافي التدفق  $J_{net}$

$$J_{net} = \frac{n(Jt_p - J_b\tau_p)}{t_c + \tau_p} \quad (13.6)$$

حيث  $n$  هي عدد دورات التنظيف الفيزيائي لكل تنظيف كيميائي.

$$n = \frac{t_c}{t_p + \tau_p} \quad (13.7)$$

ويمكن تحديد  $t_c$  و  $t_p$  بقيم المقياس الحدي، وتحديداً الحد الأقصى لضغط التشغيل أو الحد الأدنى لنفاذية الغشاء.

والتكليف الأخرى للتنظيف الكيميائي تتصل بتكلفة المادة الكيميائية نفسها. فإجمالي كثالة المادة الكيميائية المنظفة هي ببساطة ناتج الحجم والتركيز. وبالنسبة لتنظيف كيميائي دوري في المكان (في مكانه) (CIP)، فإن أيها من صيانة أو استرجاع الكثالة المحددة لكل وحدة هي:

$$M_c = \frac{c_c v_c}{J_{net} A_m (t_c + \tau_p)} \quad (13.8)$$

### ٣-١٣ تصميم محطة المفاعل الحيوي الغشائي

هناك ثلاثة عناصر رئيسية في المفاعل الحيوي الغشائي تساهم في تصميمه وتشغيله، وتحديداً تكاليف التشغيل، مع تجاهل استبدال الغشاء (والذي يمكن فقط تقاديره)، وهذه العناصر هي: (i) ضخ السائل، (ii) صيانة الغشاء و (iii) التهوية.

#### ١-٣-١٣ ضخ السائل

يرجع ضخ السائل في العملية إلى تنقل الحمأة بين الخزانات وإلى سحب المواد المتخللة. بالنسبة لمفاعل حيوي غشائي غاطس، يكون الضغط عبر الغشائي منخفضاً جداً وهكذا تكون الطاقة المستخدمة المرتبطة بسحب المادة المتخللة منخفضة أيضاً. وانقال الحمأة بين الخزانات يحدث طلباً أكثر للطاقة، عموماً، وخاصة إذا كانت إزالة النيترة أو الإزالة البيولوجية للفوسفور مطلوبة، كذلك التصميم لإزالة المواد المغذية في مفاعل حيوي غشائي تستخدم نفس المبادئ مثل تلك الخاصة بمحطات الإزالة العضوية للمواد المغذية.

#### ٢-٣-١٣ صيانة الغشاء: التنظيف

تم صيانة الغشاء في تشكيل الغشاء الغاطس بكل من تهوية الغشاء والتنظيف. والتنظيف الطبيعي (الفيزيائي) والكيميائي يسببان ضياع وقت عملية المعالجة، وقدان ناتج المواد المتخللة (في حالة الغسل بالدفق)، واستبدال الغشاء، والأخير يمكن عمل حسابه بحساب عمره، رغم أن البيانات الواقعية عن عمر الغشاء تكون نادرة لأن معظم تواريخ بدء تشغيل معظم المحطات تكون بالفعل حديثة بدرجة كافية لجعل المحطات تعمل بالأغشية الأصلية فيها. وتكلفة استبدال الغشاء يتحمل كونها كبيرة جداً، ولكن البيانات من بعض المحطات الأطول مدة مشجعة في هذا الشأن.

وتعتمد متطلبات الغسيل الفيزيائي بالرش أو الكيميائي بصورة مبدئية على شكلية عملية المعالجة ونوعية مياه التغذية (الضخ). وحتى الآن، فما هو متاح يمثل فقط حكم التجربة فيما يتعلق بالعلاقات ما بين نوعية مياه التغذية وتشغيل الأغشية وصيانتها. كذلك فإن قواعد التشغيل والصيانة لتقنيات محددة يتم التوصية بها عادةً من موردي الأغشية و/أو عمليات المعالجة، وأحياناً يتم تطبيقها لاستخدامات محددة.

وقد تم استنتاج علاقات أساسية بين متطلبات التنظيف وظروف التشغيل، ودائماً ما تكون مقدار التدفق والتهوية في نظام الغشاء

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

بواسطة عدد من المؤلفين، أنه يتراقص بصورة استثنائية مع تركيز المادة الصلبة العالقة في السائل المخلوط (شكل ١٣-١٣).

والفرق الرئيسي بين استخدام المعالجة الحيوية بالمفاعلات الحيوية الغشائية والمعالجة الحيوية التقليدية ترتبط بتركيز الكتلة الحيوية، والذي يميل لأن يكون عاليًا بالنسبة للمفاعلات الحيوية الغشائية ويؤدي عموماً إلى نسب منخفضة للغذاء إلى الكائنات الدقيقة (نسبة F:M) وحجم النصف، الذي يميل إلى أن تكون أصغر. وتحول الأكسجين يكون بالضرورة أقل فعالية بالنسبة للمفاعلات الحيوية الغشائية بسبب زيادة تركيزات المادة الصلبة في السائل المخلوط المستخدم وتتمثل النصف الصغيرة، المتولدة غالباً بسبب جهود الشق Shearing العالية الواقعة من تهوية الغشاء إلى إنتاج حمأة أقل قابلية للت杰فيف. ضد ذلك، يكون التشغيل عند عمر حمأة أطول ونسب غذاء للكائنات F:M منخفضة، فتقل إنتاج الحمأة.

وحيث إن المعالجة البيولوجية الهوائية تعد تقنية ناضجة ومفهومة جيداً بصورة واسعة فهناك مصطلحات رياضية تحدد تشغيلها على أساس "مبادئ حركة مووند"، كما تم وصفه في مكان آخر في هذا الكتاب. ويمكن تطبيق نفس المصطلحات والمبادئ على تقنيات المفاعلات الحيوية الغشائية فيما يختص بمكون المعالجة البيولوجية، وتستخدم بنفس الطريقة لتقدير قيم المقاييس الرئيسية لعملية المعالجة مثل معدل إنتاج الحمأة والطلب على التهوية وحجم خزان المعالجة البيولوجية، والمقاييس المرتبطة بكفاءة تحويل الأكسجين هنا تحتاج إلى ضبطها وفقاً لظروف التشغيل، كما موضح في شكل ١٣-١٣، بالإضافة إلى تصميم المنظومة، خاصة الهوائية. ومع ذلك، فمن الثابت أيضاً أن قيم ثوابت الحركة الحيوية قد تحتاج أيضاً إلى التعديل. وقد تألفت المبادئ الحركية الحيوية في المفاعلات الحيوية الغشائية بعض الاهتمام في الكتابة عن الموضوع، ولكنه ليس واضحاً حتى الآن أي قيم للقياسات تحتاج للضبط والمدى الذي عنده تحتاج إلى تعديل.

### ٢-٣-٣-١٣ الطلب على التهوية في الغشاء

كما تم تحديده في الجزء ٤-٢-١٣، يمكن التعبير عن تهوية الغشاء على صورة "الطلب المحدد للتهدية" SAD فيما يخص مساحة الغشاء (معادلة ١٣.١) أو مقدار تدفق المادة المتخللة (النافذة) (معادلة ١٣.٢). وفي الواقع العملي لا تتحدد قيمة تهوية الغشاء نظرياً، حيث إن انحدار العلاقة بين التهوية والتندف غير مفهومة تماماً حالياً. وقيم تهوية الغشاء توسيس على الخبرات السابقة، وفي العديد من الحالات يوصى الموردون بمعدل تهوية مناسب لما يوردونه. وكما هو الحال

حيث  $A_m$  هي مساحة الغشاء. وإذا تم دفق مادة التنظيف خلال الغشاء في الوضع الطبيعي، فإن حجم المادة المنظفة المستخدمة يمكن إيجاده من:

$$v_c = J_c A_m \tau_c \quad (13.9)$$

حيث  $J_c$  هي قوة تدفق التنظيف، من المعادلين السابقتين:

$$M_c = c_c \frac{J_c}{J'_{net}} \frac{\tau_c}{(t_c + \tau_c)} \quad (13.10)$$

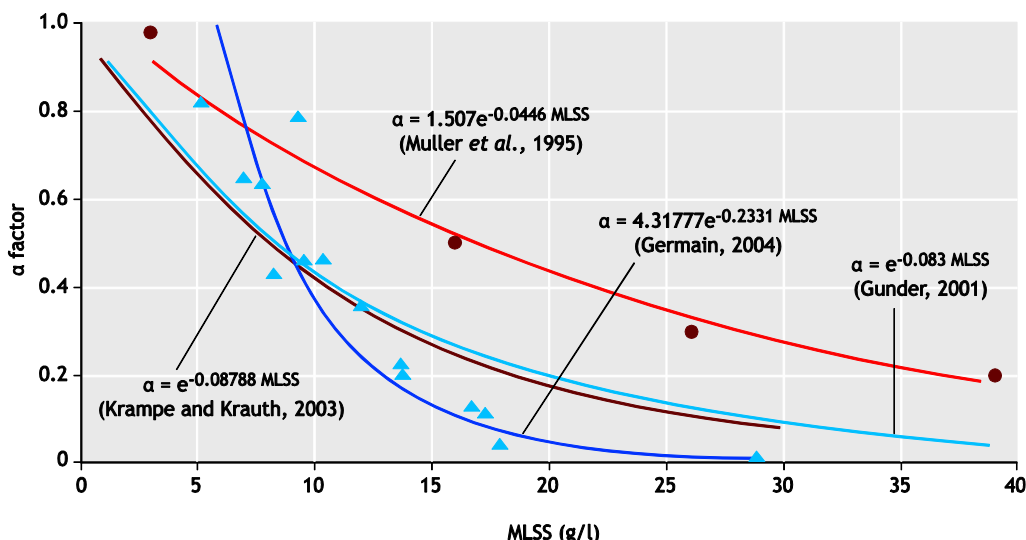
والمعادلة ١٣-٨ يمكن تطبيقها على كل من التنظيف بالرش المعزز كيميائياً (CEB) والتنظيف في مكانه، حيث تكون قيم  $c_c$  و  $t_c$  أقل بكثير بالنسبة إلى CEB.

### ٣-٣-١٣ التهوية

#### ١-٣-٣-١٣ الطلب على المعالجة الهوائية

هو أول مكون للتهوية يختص بالمفاعلات البيولوجية، وتحديداً، مدى احتياج السائل المخلوط للهواء المطلوب لرج (تحرك) المواد الصلبة والأكسجين المذاب (DO) للحفاظ على كائنات دقيقة حية للمعالجة البيولوجية. وفي المعالجة البيولوجية يكون الأكسجين المذاب (DO) عادةً هو المقياس الرئيس للتصميم. وترتبط احتياجات الأكسجين لأي نظام معالجة بيولوجي بمعدل تيار التغذية (الضخ) وتحلل المادة الركيزة وإنتاج الحمأة وتركيز إجمالي نتروجين كيلدهال الذي تأسد لتكوين النيترات. وهذه العلاقة شتقة من توازن في الكتلة على منظومة المعالجة من النوع الشائع في كل نظم المعالجة البيولوجية.

والأكثر شيوعاً هو تحويل الأكسجين إلى الكتلة الحيوية بفقاعي الهواء، أو في بعض الأحيان، بالدخول للمنظومة خلال نشرات الهواء. وينقل إلى الكتلة الحيوية جزء فقط من الهواء، أو الأكسجين الذي يتم تغذيته للمنظومة، وهذا الجزء يتم تحديد كميته من كفاءة تحويل الأكسجين (OTE). وتعتمد كفاءة التحويل على نوع الناشر المستخدم وتصميم منظومة معينة. ويوفر الموردون كفاءة تحويل أكسجين للنشرات التي يوردونها في المياه النظيفة وعند ٢٠°C، ولكن كفاءة تحويل الأكسجين للسائل المخلوط وعملية المعالجة بالمفاعلات الحيوية الغشائية تكون دائماً أقل بسبب محتوى المواد الصلبة. ويكون معدل كفاءة تحويل الأكسجين بين السائل المخلوط في عملية المعالجة والمياه معيناً عنه كعامل ألفا ( $\alpha$ ) وبالنسبة لهذا المقياس فقد تم بيان،



شكل ١٣-١٣ عامل ألفا مقابل تركيز المادة الصلبة العالقة بالسائل المخلوط

- معامل تحويل الأكسجين من خواص الهوایة.
- عامل ألفا من العلاقة العددية.
- الطلب المحدد على التهوية من معدل التهوية وصافي معدل التدفق.
- تيار الهواء خلال النافذ.
- متطلبات الكهرباء للنافذ.
- طاقة الضخ لكل من استخلاص المادة المتخللة (النافذة) وإعادة التدوير.

مع نظم تنظيف الغشاء فإن أكثر البيانات قيمة تكون تلك التي يتم الحصول عليها من محاولات تجريبية ودراسات حالة كاملة النطاق.

والطلب على النطاق للتهوية معيناً عنه لكل  $m^3$  مادة متخللة (نافذة) يعطي من:

$$E_A = \frac{k_1 p TSAD_p \gamma}{(\gamma - I) \zeta} \left[ \left( \frac{0.1y + p}{p} \right)^{\left( \frac{I-I}{\gamma} \right)} - 1 \right] \quad (13.11)$$

حيث  $y$  ثابت الهوایة  $\sim 1,4$

$\zeta$  كفاءة النافذ، عادة بين  $0,4$  و  $0,7$

$\gamma$  عمق الهوایة بين  $2,5$  و  $5$  م اعتماداً على ارتفاع نموذج الغشاء

$p$  ضغط مدخل الهوایة (بالبار)

$T$  درجة الحرارة المطلقة للهوای

$k_1$  ثابت،  $0,366$ ، إذا كان الضغط بالبار

وفوق المنطقة الطولية للرسوم البيانية المبينة في شكل ١٣-١٣،  $SAD_p = UA_x / (mU + c)$  حيث  $m$  و  $c$  ثوابت عدديّة.

### ٣-٣-٣-١٣ التصميم: موجز

بالنسبة لمجموعة شاملة من البيانات، يتم تحديد الطلب على الطاقة من خلال حساب:

- متطلبات الأكسجين بالنسبة للكتلة الحيوية.

وتم إدخال المفاعلات الحيوية الغشائية لفصل الكتلة الحيوية لأول مرة تجاريًا للسوق مع أوائل السبعينيات (١٩٧٠) بواسطة Dorr Oliver. وكانت هناك أنظمة تيار جانبي عاملة بما يمكن أن يعتبر الآن (استهلاك عالي للطاقة المحددة). ولم تكن النظم الأقل في الطاقة والغاطسة قد انتشرت على نطاق تجاري إلا بعد عشرين عاماً، عندما طرحت "كوبوتا" Kubota أول مفاعل حيوي غشائي غاطس بألواح (صفائح) مسطحة في ١٩٩٠ إلى الأسواق اليابانية، متبرعة بعدها بثلاث سنوات، بأول مفاعل حيوي غشائي غاطس بألياف مجوفة. طرحته "زنون" Zenon في شمال أمريكا. وبينما يتم تشغيل المفاعلات الحيوية الغشائية ذات التيار الجانبي باستهلاك أعلى للطاقة، إلا أنها لا زالت عاملة حتى اليوم، وإن كان على مجال أضيق عن المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة، وكلها تقريباً تعتمد على الأنابيب المتعددة.

والخواص الرئيسية لنموذج المفاعل الحيوي الغشائي هي مادة الغشاء نفسه، وحجم سام (فتحات) الغشاء وأبعاد النموذج (جدول ٣-١٣).

- ومن المقاييس الأخير، يمكن تلخيص أهم المقاييس، كما يلي:
- الصفائح (الألواح) المسطحة (FS): عرض اللوح ( $W$ ) سمك القناة أو الفصل الغشائي ( $\delta$ ) وسمك الصفحة ( $X$ ).
- الألياف المجوفة (HF) القطر الخارجي للألياف ( $d$ ) ومتوسط الفصل الغشائي ( $\delta$ ).
- متعددة الأنابيب (MT) القطر الخارجي للأنبوبة ( $d$ ).
- جميع الأغشية: طول أو ارتفاع الغشاء ( $h$ ) وكثافة الحشو ( $\varphi$ ) في المتر المربع لمساحة الغشاء في كل م<sup>٢</sup>.

وبناءً، فإن بعضًا من هذه القياسات مرتبطة ببعضها، حيث إن الفصل الغشائي الأصغر يعطي كثافة حشو أكبر. ومع ذلك، يتم فرض حد على كثافة الحشو للنموذج المستخدم بواسطة نزوع أو ميل ذلك النموذج إلى الانسداد بالمواد الصلبة، وفي حالة النموذج متعدد الأنابيب (MT)، على الجانب الآخر، فإن الحد المفروض بسبب الانسداد يكون على القطر الداخلي حيث إن اتجاه التيار يكون من الداخل إلى الخارج وليس من الخارج للداخل.

وينبأ لا تمكن المراجعة الشاملة لكل التقنيات، فهناك بعض الاتجاهات ثبت وجودها يمكن أن تلخص كما يلي:

- ١) الجميع، عدا واحد فقط، في تقنية المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة، قائمة على نماذج ضخ متعددة الأنابيب، والاستثناءات تكون في نموذج الغشاء متعدد الصفائح من طراز Orelis

والعلاقات البنية في داخل عملية معالجة بالمفاعل الحيوي الغشائي متشابكة، ولكن أهم هذه العلاقات فيما يخص تكلفة التشغيل تكون تلك المرتبطة بالتهوية، حيث إن هذا يعطي أكبر مكون في تكاليف تشغيل عملية المعالجة. وتأثيرات التهوية على مختلف مقاييس التشغيل تمت مناقشتها فعلاً، مع المقاييس الفيزيائية والبيولوجية المستخدمة في تحديد تكاليف التشغيل. ويكون من الأكثر اتفاقاً حسابها عيارياً (normalize) مع حجم المادة المتخللة (النافذة) للحصول على مكونات الطلب المحدد للطاقة. وحيث إن الطلب على الطاقة يرتبط بعملية الضخ، فإن معرفة كفاءة الضخ تكون مطلوبة بالإضافة إلى التكلفة لكل وحدة طاقة كهربية. وتكلفة المواد الكيميائية تعد عاملًا مساعها أيضًا، ولكن هذه عادة ما تكون (وهي ممثلة في معادلة ١٣.١٠ في صورة  $M_c$ ) صغيرة جدًا مطابقًا بالقياس إلى الطاقة المستهلكة أو استبدال الغشاء، والأخير ( $F$ ) يعد مقاييس رئيساً ويرتبط بالتلوث والسدود غير القابل للاسترجاع. ولسوء الحظ، ليست هناك بيانات تاريخية كافية لتجعل من الممكن تحديد قيمة ( $F$ )، ولكن أمر طبيعي بالنسبة للشركات الموردة أن تعطي ضماناً مع منتجاتها الغشائية، والتي في واقعها تعطي ( $F$ ) من أجل أغراض حساب التكلفة. وكما في عمليات المعالجة البيولوجية كلها، تسهم تكاليف التخلص من الحمأة في تكاليف التشغيل في المفاعل الحيوي الغشائي - وحيث إن ناتج الحمأة ينقص في عمليات المعالجة في المفاعل الحيوي الغشائي، فإن كمية الحمأة المتولدة تكون منخفضة نسبياً بالمقارنة مع عملية المعالجة في نظام الحمأة المنشطة التقليدي. ومع هذا، فإن التخلص من الحمأة يشكل مكوناً متزلاً بوضوح في تكاليف تشغيل المعالجة الحيوية، بغض النظر عن نوع المعالجة.

#### ٤-١٣ تقييم تقنيات الأغشية التجارية

يمكن تقسيم تقنيات المفاعلات الحيوية الغشائية المتاحة والأخذة في التطور المستخدمة حالياً لمعالجة مياه الصرف الصحي وفقاً لتشكيل النظام الغشائي إلى: صفائح (الألواح) مسطحة (FS) ألياف مجوفة (HF) ومتعددة الأنابيب (MT) ويوجد العديد من مثل هذه المنتجات كما أن هناك العديد منها يتم تطويره، ولا يمكن توفير وصف شامل لجميع التقنيات المتاحة عالمياً. ومع ذلك، هناك نظرة سريعة عن معظم النظم المتاحة في جدول ٢-١٣ تكشف أن عدداً منها يمكن تصنيفه كصفائح (الألواح مسطحة) غاطسة أو ألياف مجوفة غاطسة أو iMBR HF أو FS.

جدول ٢-١٣ أمثلة لنظم مفاعلات حيوية غشائية متاحة تجاريًا

تشكل عملية المعالجة	مفاعل حيوي غشائي ذو تيار جانبي	مفاعل حيوي غشائي غاطس	صفائح مسطحة
	Novasep-Orelis	A3	
		Colloide	
		Brightwater	
		Huber <sup>١</sup>	
		Kubota	
		Microdyn-Nadir	
		Toray	
	Polymem	Asahi Kasei	ألياف مجوفة
	Ultraflo	Han-S Environmental	
		ITT	
		Koch-Puron	
		Kolon	
		Korea Membrane Separation (KMS)	
		Mitsubishi Rayon	
		Motimo	
		Siemens-Memcor	
		Zenon	
	Berghof <sup>٢</sup>		متعددة الأنابيب
	Millenniumpore		
	Norit X-Flow <sup>٢</sup>		

<sup>١</sup> غشاء دوار<sup>٢</sup> منتجات غشاء متعددة الأنابيب تستخدم بواسطة الموردين مثل Aquabio, Dynatec, Triqua, Wehrle

الألواح المسطحة من كوبوتا Kubota والمفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة ذات الألياف المجوفة من زينون Zenon. وسوف يرد فيما بعد وصف لهاتين التقنيتين.

Pleade والتيار الجانبي للألياف المجوفة من طراز Polymem (ويمكن أيضًا Ultraflo) ونظام التيار الجانبي Bruff الهواء من طراز Norit/Wehrle.

#### ١-٤-١٣ كوبوتا Kubota

تم تطوير نموذج كوبوتا الغشائي في أواخر الثمانينيات بواسطة شركة كوبوتا، وهي شركة يابانية هندسية متعددة، اشتهرت أصلًا في مجال الميكنة الزراعية. وكان التطوير استجابة لدعوة من الحكومة اليابانية لتشجيع ميلاد جيل جديد من وحدات معالجة مياه الصرف الصحي المدمجة تنتج مياه معالجة عالية الجودة. وكان أول بيان على المخططة تجريبية لأغشية "كوبوتا" Kubota في عام ١٩٩٠، قبل تركيب أول وحدة تجارية بعدها مباشرة. وهناك الآن ما يزيد عن ٢٢٠٠ مفاعل حيوي غشائي من طراز كوبوتا Kubota في أرجاء العالم، منها ١٠٪ تم تركيبها في أوروبا.

ويحتوي غشاء الترشيح الدقيق ذو الألواح المسطحة الأصلي، النوع ٥١٠ الأكثر استخدامًا، على لوح مسطح  $0.5 \times 1$  م، بسمك ٦ مم،

(٢) تقريبًا جميع المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة، إما أن تكون نماذج ألياف مجوفة من مادة PVDF موجهة عمودياً لها قطر خارجي بين ١ و ٢.٨ مم، أو (ب) أغشية صفائح مسطحة مستطيلة بعمق ١ - ١.٦ م مع فصل غشائي بين ٦ و ١٠ مم، وتكون الاستثناءات هنا، كما يلي:

- منتج Huber VRM الدوار من VRM، الذي هو نموذج صفائح مسطحة دوار.
- نموذج Mitsubishi Rayon للألياف المجوفة، الذي يحتوي على ألياف دقيقة (قطر ٠.٥٤ مم) موجهة أفقياً، من مادة البولي إيثيلين.

وبالرغم من تلك الأوجه الظاهرة للتشابه بين النظم المتاحة تجاريًا، فإن أكثر المنتجات رسوخًا هي المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة ذات

جدول ٣-١٣ مواصفات المنتجات الغشائية

النوع	(التشكيل/ المادة)	حجم مسام قطر (d) الغشاء	القناة	أو سمك (δ) الغشاء	متوسط الفصل العشائري (δ) الغشاء	مساحة السطح أو النموذج المحددة <sup>١</sup>	الاسم المسجل للغشاء
	ألواح مسطحة FS/PES	0.08	-	9	-	950	MEMBRIGHT®
	ألواح مسطحة FS/PES	0.04	-	10	-	1,000	Sub Snake
	ألواح مسطحة FS/PES	0.038	-	6	-	2,000-3,000 <sup>٢</sup>	VRM
	ألواح مسطحة FS/PE	0.4	-	8	-	1,000	Kubota
	ألواح مسطحة FS/PVDF	0.08	-	7	-	1,608	Toray
	ألياف مجوفة HF/PAN	0.01-0.1	-	2.1	0.7	1,515	SS60
	ألياف مجوفة HF/PVDF	0.1	-	1.3	1.3	2,000	Microza
	ألياف مجوفة HF/PES	0.05	-	2.5	3.5	2,000	Puron
	ألياف مجوفة HF/PE	0.4	-	0.54	1.7	1,035	SUR
	ألياف مجوفة HF/PVDF	0.4	-	2.8	2.9	2,000	SADF™
	ألياف مجوفة HF/PS	0.08	-	1.4	1.1	1,000-1,500	WW120
	ألياف مجوفة HF/PVDF	0.1-0.2	-	1.0	0.9	1,510	Flat Plat
	ألياف مجوفة HF/PVDF	0.04	-	1.3	2.5	1,610	B10R, B30R
	ألياف مجوفة HF/PVDF	0.04	-	1.9	3.0	1,940-2,198	ZW500C-D
	متعددة الأنابيب PVDF	0.08 0.12	-	9	-	3,000	HyPerm-AE HyperFlux
	متعددة الأنابيب MT/PVDF	0.038	-	5.2	-	3,000	F4385
	متعددة الأنابيب MT/PVDF	-	-	8	-	3,000	F5385
	ألياف مجوفة HF/HDPE	0.4	-	0.65	1.2	300	KMS-LF, CF



شكل ١٤-١٣ صفيحة مستعملة لغشاء "كوبوتا" ٥١٠ مستخرجة من علبة نظام الغشاء (photo: S. Judd)

يوفر مساحة غشاء فعالة  $0.8 \text{ m}^2$ . والغشاء ذاته عبارة عن غشاء بولي إيثيلين مكثف ومتألف مائيًا، مدعم بمادة ركيزة قوية جدًا غير منسوجة ملحومة على كل جانب من صفيحة راتينجية من مادة ABS مع مادة من اللباد فاصلة بين الغشاء والصفيحة (اللوح المسطح). ويحتوي اللوح نفسه على عدد من القنوات الضيقية لتجميع المادة المتخللة (النافذة). وحجم المسام (الثقوب)  $0.4 \mu\text{m}$ ، ولكن نظرًا لتكوين الطبقة الحرارية على سطح الغشاء، فإن حجم المسام الفعال في عملية المعالجة يكون أقل بكثير من ذلك ويمكن أن يكون في مجال الترشيح الفائق (UF).

وصفائح الغشاء (شكل ١٤-١٣) تكون مركبة بصورة آمنة في حافظة (علبة) لتكون "رصة" أو "علبة" وشكل (١٥-١٣) لكي توفر فضلاً غشائين مقداره ٨-٧ مم.

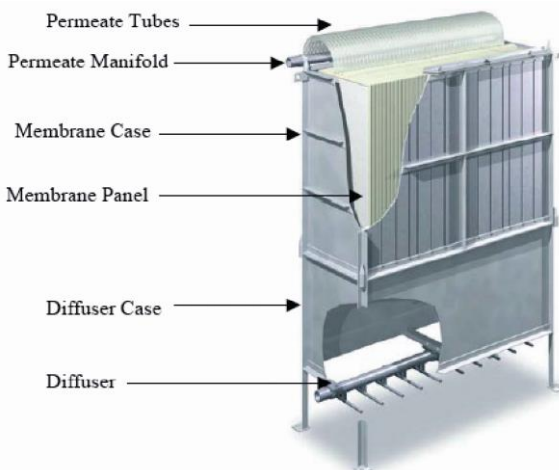
وقد تم إنجاز خطوة كبيرة في إجراء التحسينات على كفاءة النظم الغشائية بإدخال التصميم مزدوج السطح EK في عام ٢٠٠٢ وفي هذا التصميم، تنخفض التكاليف الرأسمالية لأن المساحة المتاحة من السطح الغشائي لكل م<sup>٢</sup> من المحطة تضاعفت وأن عدد علب أو أغلفة النشرات المطلوبة انخفض إلى النصف، وتستخدم علبة واحدة كقاعدة لتركيب صفين من الصفائح. بالإضافة لذلك، فإن تكاليف التشغيل تنخفض لأن المعدل المحدد للتهوية الغشاء ينخفض، رغم أن استهلاك الهواء لا ينخفض بالتساوي، بسبب العمق الزائد للهواء في الخزان.

والبديل المنطقي لتصميم السطح المزدوج هو عمل صفيحة (لوح) غشائية فردية ممدودة طولياً، وبالتالي يكون لها مسار تيار هواء أطول ومساحة غشاء أكبر. وقد طورت كوبوتا مجدداً نموذجاً أكبر (نوع ٥١٥) تكون فيه الصفائح الغشائية متشابكة (متعشقة) لإيجاد النموذج بدون الحاجة إلى إطار لإدخال الصفائح فيه. وتحوي كل صفيحة غشائية (١,٥ × ٠,٥٥ م)، بما يوفر مساحة غشائية فعالة قدرها (١,٢٥ م<sup>٢</sup>) فنوات داخلية ترتبط بقسم مشترك متشعب للمواد المتخللة (النافذة). وعندما ترتبط الصفائح بعضها، تكون هذه الأجزاء وصلات بفتحات ربط جانبية خاصة بالمواد النافذة. وهذا التصميم يزيد الحاجة إلى المشتركات الفردية ومواسير المواد المتخللة (النافذة) ويقلل تعقيد عملية تجميعها في إطار واحد (شكل ١٦-١٣). بالإضافة إلى ذلك، فإن زيادة مساحة السطح في الصفيحة تؤدي إلى استهلاك طاقة أقل في التهوية، حيث  $SAD_m$  تكون  $Nm^3 hr^{-1}$  لكل متر مربع من مساحة الغشاء. هذا يمثل خفضاً ملحوظاً في الطلب على التهوية، وبالتالي استهلاك الطاقة، من النموذج ES فردي السطح الذي فيه يكون الرقم ٠,٧٥. ذلك يؤدي لطلب محدد على التهوية أقل لكل وحدة حجم مادة متخللة (نافذة) ( $SAD_p$ ). والقيمة الأقل من ١٥ يمكن توقيع كونها عند معدلات التدفق القياسية، في الوحدة مزدوجة السطح، بالنسبة لمعالجة الحمأة.

#### ٢-٤-١٣ زينون GE

تعد Zenon GE حالياً أكبر شركة لтехнологيا عملية المعالجة بالمفاعل الحيوي الغشائي، من بعد تركيبها أول نظام مفاعل حيوي غشائي غاطس بالألياف الموجفة (ZeeWeed) في "ستوني جريك" بأونتاريو عام ١٩٩٣. ومعظم المفاعلات الحيوية العشائية الكبيرة في العالم قائمة على تكنولوجيا Zenon. وهذه تتضمن محطات مثل: "الحرم البيئي لجامعة جونز جريك في جورجيا، الولايات المتحدة (٤١ مليون لتر/ يوم متوسط يومي و ٩٤ مليون لتر/ يوم بتصريف ساعات

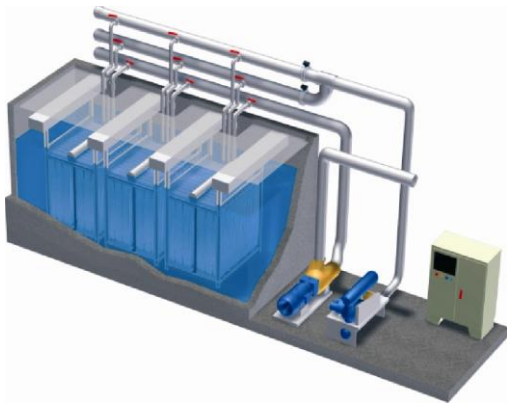
وقد وجد أن هذا يكون كافياً لمنع الانسداد الكامل بصورة كبيرة، بشرط أن تكون هناك معالجة مبدئية باستخدام مسافة مزدوجة الاتجاه ٣ مم. وعند هذا النظام من الفصل يكون الحجم الداخلي لمساحة الغشاء لكل وحدة مساحة للنموذج هو ١١٥ م<sup>٢</sup>/م<sup>٣</sup>. ويكون التيار من خارج إلى داخل اللوح المسطح إما يكون بالشفط أو بالانحدار (الجاذبية)، بين ٥ م و ١,٣ م لارتفاع عمود الماء الضاغط بالنسبة للمعالجة بالجاذبية. ويتم استخلاص المادة المتخللة (النافذة) من نقطة وحيدة عند قمة كل صفيحة غشاء خلال ماسورة بولي أورثيان. وتم التهوية من هاوية ذات فقاعات خشنة عند قاعدة الخزان وذلك لتوفير بعض "الأكسجة" للكتلة الحيوية، بالإضافة إلى تهوية "علبة" الغشاء. وقد تم، بصورة كبيرة، استبدال مواسير التهوية من النوع الحلقى المحظى على فتحات ٥ أو ١٠ مم بهاوية الحمأة الرشاشة. هذه الهواية تحتوى على ماسورة مركزية مع مواسير جانبية فرعية مفتوحة الأطراف على مسافات منتظمة، وكل من هذه المواسير الفرعية به فتحات ٤ مم على السطح العلوي لها. وتنظيف هذه الهواية يتم بفتح صمام خارجي موصل بطرف الماسورة الفرعية عبر ماسورة مشعيبة. هذا يسمح بتدفق راجع قوي للحمأة وللهواء إلى الخزان، وهذا التدفق الراجع يزيد الحمأة من داخل الهواية ويساعد على منع الانسداد في نظام التهوية. ولمنع فقاعات الهواء من المهرب دون المرور خلال علبة الغشاء (stack)، يتم تثبيت علبة، تشكيل حافة لتطويق قاعدة النموذج الغشائي. وتحتوي النماذج الغشائية صفيحة ٢٠٠ (لوح) أو صفيحة، في التشكيل الفردي أو التشكيل المزدوج، على الترتيب.



شكل ١٥-١٣ حزمة كوبوتا (نموذج ES) استناداً على الصفائح الغشائية

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

(٣١,٦ م<sup>٢</sup>)، وللذان أدخل للسوق في ٢٠٠١ و ٢٠٠٢ على التوالي شكل ١٧-١٣ وجدول ٤-١٣).



شكل ١٧-١٣ سلسلة زيويد

وكل من هذين التصميمين يمثل تطويراً على الطراز الأصلي ZW500a الذي دخل السوق أول مرة عام ١٩٩٧، موفرين تطويراً



شكل ١٦-١٣ نموذج كوبوتا EW

جدول ٤-١٣ سلسلة نماذج زي ويد ٥٠٠، ١٠٠٠

طول. عرض. ارتفاع (مم)	مساحة الغشاء (م <sup>٢</sup> )	كثافة التصفيف (م <sup>٣</sup> /م <sup>٢</sup> )
844 • 56 • 2,198	678 • 60 • 1,940	688 • 184 • 2,017
31.6	23.2	46.5
304.2	294.0	182.1

جميع مواد الأغشية عبارة عن PVDF متآلفة مائياً وحجم مسام قدره ٠٠٤ .μm.

للتحسين في الانسداد وتسييل إزالة المواد وكذلك إعادة تركيبها على النماذج السابقة لها. وهذه النماذج قائمة على حجم مسام قدرة ٤٠٠٤ μm و ١,٩ μm مم قطر خارجي (٠,٨ مم قطر داخلي) في غشاء من PVDF مع قلب مجدول لتوفير السلامة الميكانيكية للأداء. وتكون الأغشية موضوعة في وعاء لتوفير ١٠٪ من درجة "ارتفاع" بحيث تسمح للأغشية بالتحرك في سلسلة من فقاعات الهواء التي ترتفع بطول النموذج. ويتم سحب المادة المتخللة (النافذة) من قمة النموذج خلال رافعة رئيسية واحدة والنماذج التي تكون فوق ٢ م ارتفاع يتم تركيبها في "علبة" تتسع حتى ٢٢ واحدة (شكل ١٨-١٣) وهذه، بعدها، توضع في سلسلة (شكل ١٧-١٣) للحصول على القدرة المطلوبة.



شكل ١٨-١٣ عناصر غشاء المفاعل الحيوي الغشائي زينون واحتياطيه: (زي ويد ٥٠٠)

ومن الملامح الرئيسية لنظام Zenon استخدام التهوية الدوارة، والتي كانت سجلت وبالتالي أدخلت على نطاق تجاري عام ٢٠٠٠. في هذا النظام للتهوية، تعمل النواوخ باستقرار عند سرعة ثابتة ويتم تحقيق التهوية الدوارة خلال تدوير تيار الهواء من فتحة علوية إلى أخرى باستخدام صمامات آلية بضغط الهواء. وحيث إن كل نصف علبة

الذررة) ومحطة "برابت ووتر" بواشنطن، الولايات المتحدة (١١٧ مليون لتر/ يوم متوسط يومي و ١٤٤ مليون لتر/ يوم بتصريف ساعات الذررة). والمجال الحالي لمنتجات الشركة لمعالجة مياه الصرف الصحي تشمل ZW200c (٢٣,٢ م<sup>٢</sup> مساحة غشاء) و ZW500d

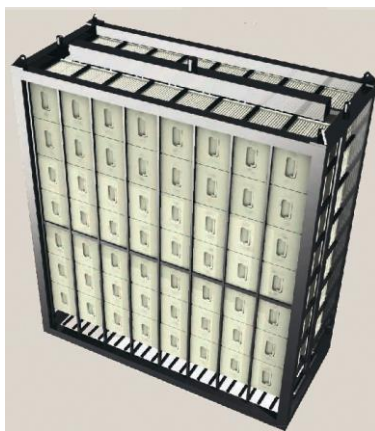
جدول ٥-١٣ نموذج الوحدة الفرعية KMS ونماذج الخرطوش

نماذج الخرطوش (CF)	نماذج الوحدة الفرعية	الوحدة	
536 • 320 • 396	446 • 14 • 368	mm	طول.عرض.ارتفاع
16.8	1.3	m <sup>2</sup>	مساحة الغشاء
247	565	m <sup>2</sup> /m <sup>3</sup>	كثافة الحشو

قدره ٣٩٦ مم، كما مبين في جدول ٥-١٣، فإن هذا يعطي ميزة اختيار أفضل ارتفاع للنموذج بحرية، وفقاً لظروف الموقع، مما ينتج عنه تعظيم مساحة السطح الغشائي لكل منطقة تعرض للمعالجة. كذلك فإن المواد الصلبة المحتجزة بين الألياف يمكن إزالتها بسهولة بالفرك، نظراً لقصر طول الغشاء والنماذج. ولنموذج الخرطوش هيكل متوازن (تماثلي) بين القمة والقاع، لذلك فإن المواد الصلبة إذا تراكمت بين الألياف في الجزء العلوي، ومن خلال قلب النموذج رأساً على عقب، يمكن إزالتها بسهولة من الجانب السفلي خلال عدة أيام بواسطة فقاعات الهواء المتصاعدة.



شكل ١٩-١٣ نموذج الخرطوش المكون من ١٣ وحدة فرعية



شكل ٢٠-١٣ إطار ذو قوة عالية للمحطات الكبيرة (KMS-6007CF)

مرتبط بفتحة علوية، فإن هذا يسمح للهواء بالدوران. وكان يتم تفضيل هذا على التهوية المستمرة لأسباب تجارية وفنية في الأساس. فنياً، ينتج عن التهوية المستمرة دائماً أن الهواء يسير في قنوات داخل النموذج ويمكنه فقط أن ينطف تماماً أجزاءً من النموذج. بينما إدخال قوة "الشق" وتيار الهواء إلى عملية المعالجة خلال التهوية الدورانية يمنع السير في قنوات. وتميل الهوائيات المستمرة الحركة إلى الانسداد، ولكن شطف الهوائيات بكفاءة أثناء عملية التهوية تقلل بدرجة كبيرة هذه المشكلة. فدورة ترشيح مدتها ١٠ ثوان توقف وجده أنها الأكثر فعالية، وهي تطبق نموذجيًا في محطات المفاعلات الحيوية العشائية متوسطة وكبيرة الحجم. وهناك حالياً محاولات دراسة تأثير إنقاص التهوية من ٥٥% إلى ٢٥% من وقت التشغيل.

### KMS ٣-٤-١٣ (Korea Membrane Separation)

KMS هي أكبر شركة أغشية وفقاً لعدد مواقع التركيب، بين الشركات المصنعة في كوريا. ولدى KMS حوالي ٤٥٠ محطة على امتداد العالم تم تركيب مفاعلات حيوية غشائية بها، مع معظم المحطات في كوريا الآن (أكبر القدرات ١٨٠٠٠ م٣/يوم و ٢٥٠٠٠ م٣/يوم). وقد قامت KMS بتصنيع أغشية الألياف المجوفة من البولي بروپيلين حتى ٢٠٠٢. وتقوم KMS الآن بإنتاج أغشية ألياف مجوفة لا تماثلية (غير متاظرة التصميم) من البولي إيثيلين لها مثانة وفنادية أعلى. وحجم المسام لغشاء البولي إيثيلين ٤٠، ٤١٠ و ٤٦٥ μm وأقطارها الخارجية والداخلية ٦٥٠ و ٤١٠ و ٤٠ μm على الترتيب. ويغلق الغشاء ببوليمر متآلف مع الماء و مقاوم للكلور. ولدى KMS ثلاثة أنواع من النماذج: CF-type، LF-type، F-type و يتكون كل من النموذجين F و CF من عناصر فرعية مستطيلة مفرودة بسمك دقيق، وعدد العناصر الفرعية يمكن التحكم فيه بحرية وفقاً لظروف الميدانية. ونوع CF المطور حديثاً هو نموذج خرطوش يتكون من ١٣ وحدة فرعية. وفي هذا النموذج ذي النماذج الفرعية تكون الأغشية من الألياف المجوفة متراصة داخل خرطوشة كما مبين في شكل ١٩-١٣.

ونماذج الخرطوش تثبت، ببساطة، داخل إطار مثل "علبة" أو صندوق (شكل ٢٠-١٣) ولأن نموذج الخرطوش له طول قصير جداً وثبتت



شكل ٢١-١٣ منظر عام لأعمال محطة مجازي "سواناج" من البحر ومن الجو.

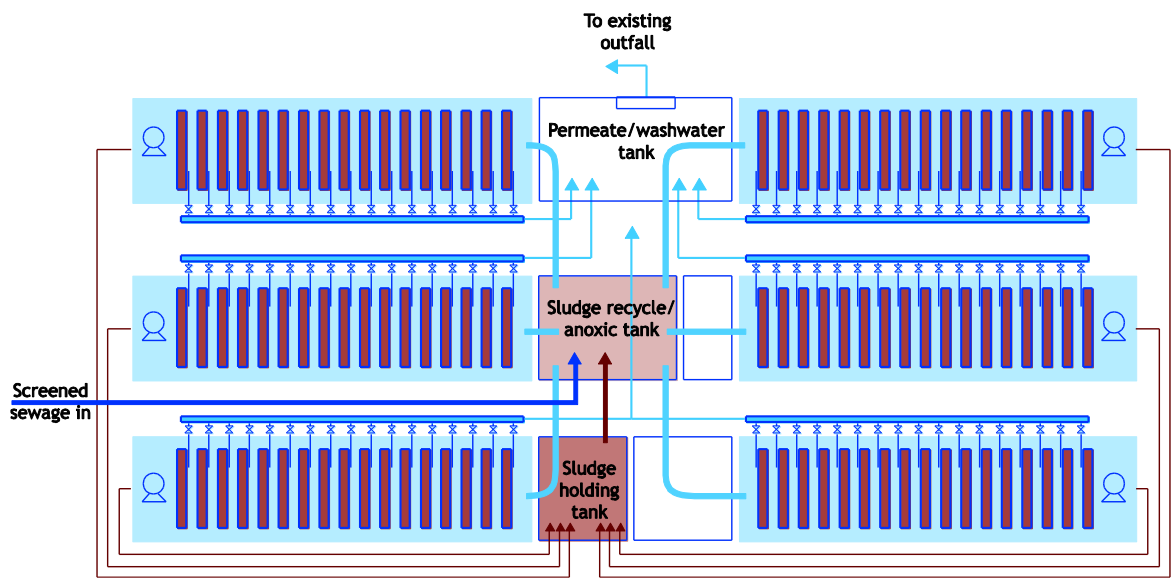
### ٥-١٣ دراسات حالة عن المفاعلات الحيوية الغشائية الغاطسة

يكون تمييز تشغيل محطات المفاعلات الحيوية الغشائية بالأداء الهيدروليكي والتقنية. وتكون التقنية، طبيعياً، فيما يهم: الأكسجين الحيوي الممتص و/ أو الأكسجين الكيميائي الممتص، COD - BOD، إجمالي المسود الصلبة العالقة TSS، الأمونيا  $\text{NH}_4\text{-N}$  وإجمالي النيتروجين والفوسفور، والكائنات الدقيقة، على الرغم من أن متطلبات التصريف قد لا تحدد بالضرورة كل هذا.

وتتركز الخواص الهيدروليكيّة بصورة رئيسيّة على التدفق، ومدد دورات التطهير الفيزيائي أو الكيميائي، والفترقة الزمنية المتعلقة بالتطهير وفي حالة النظم الغاطسة، تتركز على الطلب على التهوية. وأ زمنية دورات التطهير تفرض طبيعياً بالحاجة إلى الحفاظ على متوسط معقول للنفاذية في النظام، والقيمة المطلقة للنفاذية المناسبة لعملية المعالجة في مفاعل حيوي غشائي تتوقف على التقنية المستخدمة، وبصورة أكثر تحديداً، تشكيل الغشاء. ومثل هذا، فإن الطلب على التهوية في الغشاء تختلف أيضاً بين التقنيات المستخدمة، بالإضافة إلى خواص مياه التغذية.

أيضاً، هذا الطول القليل للغشاء يساعد على تقليل التلوث والسداد الناتجين عن فقد الضغط في الجدران الداخلية للأغشية من الألياف المجوفة لأنى حد. وتستخدم الفقاعات الخشنة للتطهير الفيزيائي في حوض التهوية. ويكون للهواية "موزع" أو "مشترك" كمسورة رئيسية يخرج منها العديد من المواسير الفرعية بها العديد من الفتحات. ويتم الحصول على كثافة تهوية موزعة جيداً بطول المسورة من خلال التحكم في زوايا المواسير الفرعية. والتهوية الموزعة بانتظام تجعل من الممكن تشغيل النظام بدون تهوية زائدة. ويلعب هذا النظام الفعال للتهوية دوراً في كفاءة الطاقة لهذا النوع من المفاعلات الحيوية الغشائية.

والنظم الغشائية الغاطسة KMS يتم تشغيلها جيداً من مدة في العديد من المحطات دون أي غسيل خلفي عند تدفقات ٣٠، ٤٠، ٥٠ م<sup>٣</sup>/ يوم. ولأن هذا النظام الحالي من الغسيل الخلفي يوفر بساطة للنظام ويقلل المشاكل المرتبطة به، فهو يفضل للعديد من المحطات الصغيرة والمتوسطة في كوريا. ومدة "التطهير في مكانه" بالنسبة لهذا النظام الحالي من الأمواج العكسية تكون نمطيًا بين ٦ و ١٢ شهراً.



شكل ٢٢-١٣ رسم تخطيطي لمحطة في "سواناج"

لكل وحدة، بما يوفر إجمالي مساحة غشاء  $15,840 \text{ m}^2$  (شكل ١٣-٢٢). ونموج الغشاء يتم تكوينه بمعدل  $0,75 \text{ Nm}^3/\text{m}^2\text{ s}$  في الساعة لكل  $\text{m}^2$  من مساحة الغشاء ( $SAD_m$ ) والطلب المحدد على التهوية، إن المعدل القياسي لتهوية الفقاعات الخشنة لنظام كوبوتا، والذي يعني أن كل  $\text{m}^3$  من ناتج المادة المتخللة (النافذة) يحتاج حوالي  $32 \text{ Nm}^3/\text{m}^3$  هواء ( $SAD_p = 32$ )، ويعمل أيضًا برش النافخ بدويًا. والتنظيف في مكانه يتم إذا كانت له حاجة استخدام  $0,5 \% \text{ wt}$  هيبوكلوريت.

### ٢-٥-١٣ أشغال نورد كانال Nord Kanal لمعالجة مياه الصرف الصحي في كارست Kaarst - ألمانيا

والمحطة الواقعة في كارست بألمانيا ويلكها ويقوم بتشغيلها "اتحاد إرفتفيراند" (Erft Assiciation) Erftverband تعالج مياه الصرف الصحي من المدن القريبة من كارست، كورشتنبرويخ ونيوس Korschenbroich and Neus. وكانت قد ركبت وافتتحت في يناير ٢٠٠٤ بعد نجاح أول محطة مفاعل حيوي عشائي للمجموعة في "رودينجن" Rödingen ، وهي محطة أصغر كانت قد افتتحت عام ١٩٩٩. والمحطة مصممة لخدمة تعداد سكاني يساوي ٨٠٠٠٠ وبقدرة ٤٨ MLD، وبهذا فهي الأكبر في أوروبا.

وفي الأجزاء التالية، يتم إيراد تفاصيل ٣ دراسات حالة ترتبط بمعالجة مياه الصرف الصحي البلدية، قائمة على تقنيات كوبوتا kubota و زينون Zenon وكبي ووتر K Water.

### ١-٥-١٣ سواناج, المملكة المتحدة Swanage, the United Kingdom

المحطة التي في سواناج، ويلكها "ويسكس ووتر" Wessex Water هي محطة قدرتها  $12,7 \text{ ML}$  (ميغا لتر / يوم) وتم تركيبها في ١٩٩٩ بعد نجاح المحطة في "بورلوك" Porlock - أقدم محطة كوبوتا في التشغيل خارج اليابان. وقدرة المحطة عند الذروة  $33 \text{ LMH}$  وهي تعمل بكفاءة عند مادة صلبة عالية في السائل المخلوط بين  $8$  و  $12 \text{ جم}/\text{L}$ . ومحطة سواناج لها تميز معين، حيث إنها أكبر تركيب لمفاعل حيوي عشائي في العالم في وقت تركيبها من حيث القدرة عند تدفق الذروة. ومحطة سواناج أيضًا واحدة من الأقل في حجمها بين محطات معالجة مياه الصرف الصحي ذات النطاق الكبير. وقد تم وضعها طبيعياً بشكل كامل في ساحل دورست Dorest (شكل ٢١-١٣)، وهذا عمل فذ في الهندسة المدنية، متطلباً تكلفة كبيرة في المقابل. وللحطة ستة (٦) خزانات تهوية أبعادها  $3,3 \times 3,5 \times 22,5 \text{ m}$  بمتوسط عمق سائل  $22,5 \text{ m}$ ، معطياً حجماً قدره  $250 \text{ m}^3$  وإجمالي قدره  $132$  وحدة (٢٢ لكل خزان)، به  $150 \text{ لوحاً}$  (صفحة)

الغشائية والتي مع خزانات إزالة النيترة توفر إجمالي زمن مكث HRT قدره حوالي ٥ ساعات عند تصرف MLD ٤٨. ويتم تجفيف الحمأة الزائدة من الخزان بالطرد المركزي إلى حوالي ٢٥ %<sub>wt</sub>، وهناك أيضاً ترسيب متزامن لإزالة الفوسفور.

ويتم تشغيل المحطة عند عمر حمأة SRT ٢٥ يوم، مما يحافظ على السائل المخلوط بين ١٠ و ١٥ جم/ل. ويتم تشغيل الأغشية عند مصافي تدفق LMH ٢٥ ومتوسط فنادقية قدره ١٥٠ - ٢٠٠ LMH/bar. ويتم توفير تهوية متقطعة بالفقاعات الخشنة عند ٣٤٠٠٠ م<sup>٣</sup>/س على أساس ١٠ ث فتح/١٠ ث غلق، مما يعطي قدرة SAD<sub>m</sub> ٤٠،٤٠ Nm<sup>٣</sup>/h و SAD<sub>m</sub> ١٧ م<sup>٣</sup> هواء لكل م<sup>٣</sup>. وبشمل التنظيف الفيزيائي الدفق كل ٧ دقائق لمدة ٦٠ ث عند ١,٥ من تدفق التشغيل. وهناك صيانة بالتنظيف الكيميائي كل أسبوعين بتقريغ خزان الأغشية ودفقه لمدة ساعة بالتتابع باستخدام منظفات مختلفة، تحتوي على ٥٠٠ مجم/ل هيبوكلوريت.

ويتم التنظيف في الخزانات منفردة، أي ١٢,٥ % من قدرة الأغشية المركبة. وعدد الأغشية على الخط الواحد يتم ضبطها وفقاً للتيار الداخل، ولكن ذلك يتم التحكم فيه بطريقة تضمن أن لا تكون أي سلسلة أغشية خارج الخدمة لأكثر من زمن إجمالي ٧٠ دقيقة. وإجمالي طلب الطاقة المحدد لجميع العمليات يكون ٠,٩ kWh/m<sup>٣</sup>، بالمقارنة مع متوسط ٠,٥ kWh/m<sup>٣</sup> في جميع محطات معالجة مياه الصرف الصحي التقليدية التي يتم تشغيلها بواسطة "رفقياند" Erftverband.

والموقع به خمسة مباني وهي، على الترتيب، تضم وحدة لتجفيف الحمأة ميكانيكيًا، والمصافي الدقيقة، والمصافي الخشنة، والمفاعل الحيوي الغشائي ثم وحدة التحكم في التشغيل (شكل ٢٣-١٣). وتتضمن التركيبات الإضافية لما سبق خزانات مغطاة لحجز الحمأة وسائل الحمأة، وغرفة فصل الرمال، وخزانات لإزالة النيترة، وهاتان الأخيرتان مفتوحتان للجو مباشرة. ويتم ضخ المياه من محطة معالجة مياه الصرف الصحي الأصلية على بعد ٢,٥ كم شرق الموقع إلى مصافي محلية بقطر ٥ م، تليها غرفة فصل رمال مهواة، ثم يتم تغذيتها إلى اثنين من المصافي البرميلية الدوارة طراز Huber ذات شبكة في مصفوفة ١ م (دقة القوب)، بدلاً من مصافي دقيقة ٠,٥ م (م) كانت موجودة أصلاً، وكل منها له قدرة ٢٤ MLD. وهناك مصفاة احتياطية ١ م والتي تدخل إلى خط التشغيل في حالة أي عطل ميكانيكي للمصفافتين المذكورتين. ويتم صرف المواد المصفاة إلى "قادوس" skip، ثم يتم التخلص منها بالترميم إلى خارج الموقع. وينقل الماء المصافي للمفاعل الحيوي الغشائي.

وتحتوي المعالجة الحيوية على أربعة خزانات كل منها مزود بسلسلتين من الأغشية مع منطقة لإزالة النيترة من المنبع بقدرة إجمالية ٣٥٠٠ م<sup>٣</sup>، والأخرية تتلقى الحمأة من خزان التهوية الغشائي اللاحق له بمعدل دوران ٤ : ١. وكل سلسلة أغشية مزودة بطب أغشية طراز ZW500c عدد ٢٤ كل منها ٤٤٠ م<sup>٣</sup> في مساحتها الغشائية، وبهذا يكون إجمالي المساحة الغشائية ٨٤٤٨٠ م<sup>٣</sup> /لنضر واحد في السلسلة، ٢٢ عنصر لكل عليه)، ويتلقى خزان التهوية تقبلاً ميكانيكيًا إضافياً من أذرعة تقلب مسطحة مروحة لحفظ على تعليق الكتلة الحيوية.

وإجمالي حجم الخزانات ٥٨٠٠ م<sup>٣</sup>، منها حوالي الثلث يضم التهوية



شكل ٢٣-١٣ منظر عام من الجو لموقع كارست

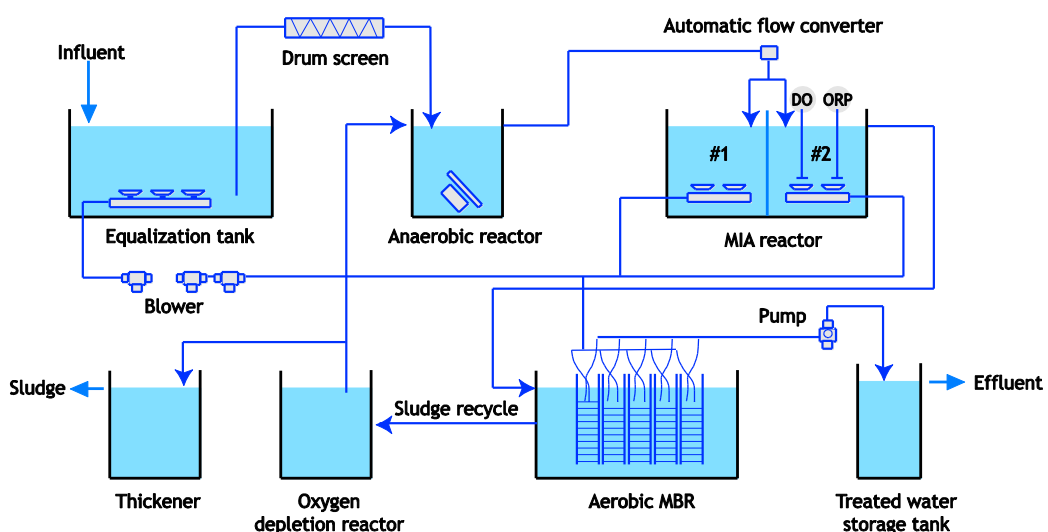
وفي المفاعل الحيوي الغشائي، تم استخدام أغشية ترشيح دقيق من ألياف موجفة (MF) من مادة "HDPE" (KMS)، كوريا للفصل الغشائي، كوريا) بمتوسط حجم مسام  $4\text{ }\mu\text{m}$  قطر خارجي/داخلي  $0,65\text{--}0,41\text{ mm}$ ، ومساحة سطح غشائي فعال إجمالي لكل نموذج قدره  $11,7\text{ m}^2$ . خلال السنة الأولى من التشغيل كان الضغط عبر الغشائي  $1\text{ kPa}$   $17\text{--}1$  (عدا ضغط المواسير) وتتدفق أو سرعة مادة متخللة (نافذة)  $14,5\text{--}20,8\text{ L/m}^2/\text{s}$  (LMH). ويستخدم "الفرك" الهوائي فقط، كان التنظيف الكيميائي خارج مكان التشغيل غير مطلوب وكذلك الرش، لمدة ٦ شهور.

وكان يتم تلقي مياه الصرف الصحي في خزان معادلة ومن هناك يضخ إلى مفاعل لا هوائي من خلال مسافة. أيضاً تتدفق الحمأة المعادة من مفاعل استفاذ الأكسجين إلى المفاعل اللاهوائي. وبعدها، في المفاعل اللاهوائي، يتم ضخ المياه الداخلية والحمأة المعادة أوتوماتيكياً إلى واحد من المفاعلين ذوي التهوية المتقطعة، يكون مشغلاً على وضع عدم التهوية بواسطة محول تيار أوتوماتيكي. وبالتالي مع ذلك، يتم تشغيل مفاعل متقطع التهوية على وضع التهوية بدون أي تعذية ويغير اتجاه التيار وفقاً لفترات ببنية كل ساعة واحدة.

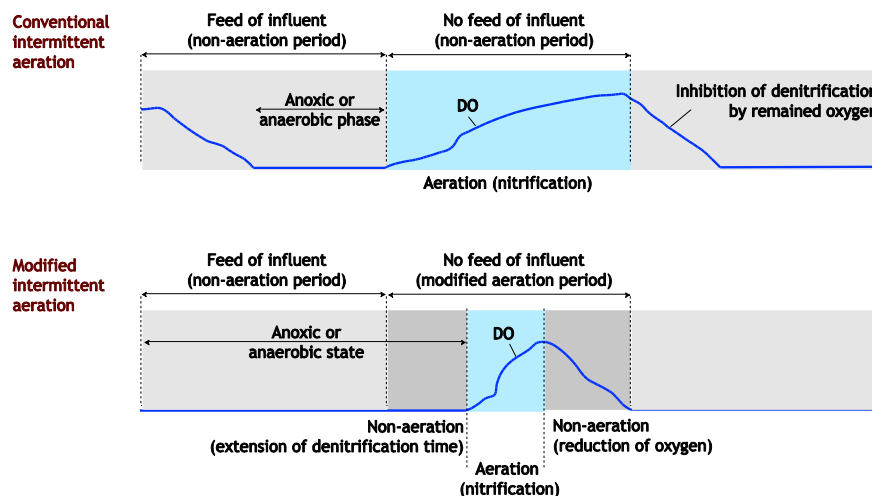
### ٣-٥-١٣ محطة معالجة مياه الصرف الصحي في ساري، كوريا

تشغيل محطة معالجة الصرف الصحي في "ساري" كان يتم بواسطة الإدارية المحلية بالثبت بالتلمس. هذه المحطة تم تعديلها إلى طريقة معالجة (المفاعل الحيوي الغشائي كي ووتر سانج يونج (Kwater Ssangyong Membrane Bio-Reactor) KSMBR نماذج غشاء KMS لتحقيق مياه خارجة أفضل في سبتمبر ٢٠٠٤.

وتكونت المحطة من مفاعل لا هوائي (حجم فعال  $8,5\text{ m}^3$ ) ومفاعلي تهوية متقطعة معدلة (MIA) (حجم فعال  $16,9\text{ m}^3$  لكل منها). ومفاعل نزح أكسجين مذاب (حجم فعال  $4,2\text{ m}^3$ ) ومفاعل حيوي غشائي هوائي (حجم فعال  $25,26\text{ m}^3$ ) مع نماذج ألياف داخلية، والمادة الصلبة العالقة في السائل المخلوط وعمر الحمأة في المفاعل الحيوي الغشائي هي  $210\text{ m}^3/\text{يوم}$  و  $8000\text{ مجم/L}$  و  $30$  يوماً، على الترتيب. وأيضاً، كان زمن المكث الهيدروليكي (HRT) لجميع المفاعلات ٦ ساعات (لاهوائي  $6,7$  ساعة، والمفاعلين ذوي التهوية المتقطعة  $1,5$  MIA ساعة لكل منها، ومفاعل استفاذ الأكسجين  $0,33$  ساعة، والمفاعل الحيوي الغشائي ٢ ساعة).



شكل ٢٤-١٣ شكل تخطيطي KSMBR



شكل ٢٥-١٣ مقطع جانبي للأكسجين الذائب في التهوية المقطعة المعدلة والتهوية المقطعة التقليدية

بعض الاتجاهات العامة:

(أ) تميل نظم "الصفائح" أو الألواح المسطحة إلى التشغيل في درجات نفاذية أعلى عموماً  $> 200$  (LMH/bar) وترتبط بطلبات عالية على التهوية كل من  $SAD_m$  و  $SAD_p$ . ولا يوجد اتجاه مبين في البيانات الفرعية، رغم أن جميع القيم، ماعدا الأعلى (و غالباً غير الأمثل) في  $SAD_p$  تقع بين ٤٠-٢٠.

(ب) تميل نظم الألياف الموجفة إلى التشغيل في درجات نفاذية أقل (عموماً  $< 200$  (LMH/bar)) وترتبط بطلبات أقل على التهوية، يتم تحقيقها أحياناً باستخدام التهوية بقطاع. وبالنسبة لهذه النظم ترتبط طردياً تقريباً بالطلب على التهوية (شكل ٢٧-٢٧)، مع مادة متخللة (نافذة) أقل عموماً من  $0.5 \text{ m}^3$  تتولد من كل  $\text{Nm}^3$  هواء لكل بار، وقيمة  $SAD_p$  تكون عموماً بين ١٠ و ٣٠.

وبينما تقترح البيانات من شكل ٢٧-١٣ أن الطلب على التهوية يتفاوت بانتظام مع زيادة التدفق، يجب الاعتراف بأن هذه تشير إلى

وللتغلب على عيوب التهوية المقطعة التقليدية، تستخدم التهوية المقطعة المعدلة الناشئة عن قسمة زمن التهوية إلى عدم التهوية، وعدم تهوية (NAN). وبهذا، يتم وبنجاح منع الآثار السلبية للأكسجين الذائب المتبقى خلال فترة عدم التهوية. والمقطع الجانبي للأكسجين المذاب في التهوية المقطعة المعدلة مبين في شكل ١٣-٢٥.

وفي جدول ٦-١٣ يتم عرض تركيزات المياه الداخلة والمياه الخارجة والفعاليات في محطة KSMBR.

#### ٦-١٣ بيانات موجزة

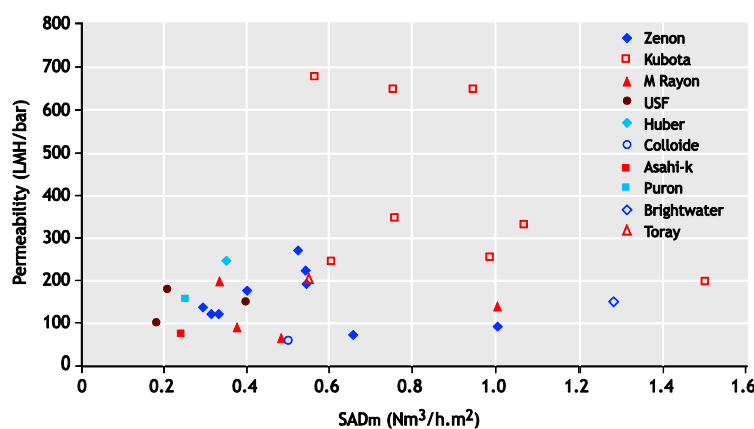
باعتبار أهمية الطلب على التهوية وتأثيره المباشر على استهلاك الطاقة، يكون من الضرورة دراسة البيانات المرتبطة بقياسات التشغيل المهمة (وهي النفاذية والتدفق) مع تهوية الأغشية. والمعلومات من عدد من محطات كاملة وتجريبية مبينة بالرسم في أشكال ٢٦-١٣ و ٢٧-١٣. وبينما نجد البيانات متباينة جداً، وإن تم تجاهل الأكثر

جدول ٦-١٣ المياه الداخلة والمياه الخارجة لكل من التركيزات والقدرات في محطات KSMBR

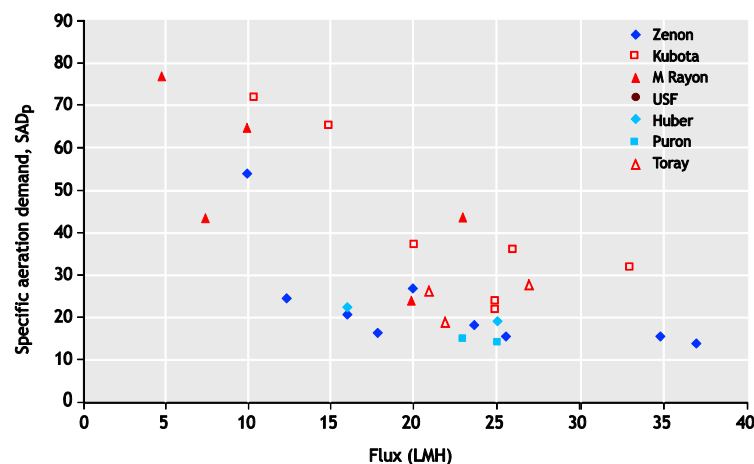
المقياس	الوحدة	مياه داخلة	مياه خارجة	قدرة الإزالة (%)
		المتوسط	المتوسط	المتوسط
الأكسجين الحيوي الممتص	mg/l	71-186	123	98.2
الأكسجين الكيميائي الممتص	mg/l	106-424	207	95.2
المواد الصلبة العالقة	mg/l	40-100	0.2	99.8
إجمالي نيتروجين	mg/l	13-47	2.8-14.0	72.7
إجمالي فوسفور	mg/l	1.5-6.8	0.02-2.2	71.4
بكتيريا الاشريكية القولونية	cell/ml	$67 \cdot 10^3 - 1,400 \cdot 10^3$	$528 \cdot 10^3$	99.9

مع قيم  $SAD_p$  يتحمل نفاثانها مستقبلاً مع عمل تحسينات جديدة في تصميم وتشغيل المفاعلات الحيوية الغشائية.

بيانات متوسطة، وأن هذه المحطات لا يتم تشغيلها بطلب تهوية للغشاء مضبوطة على التدفق. وبذلك القول، فإن التحسينات على فعالية الطاقة عموماً وفعالية تهوية الغشاء بشكل خاص سوف تستمر



شكل ٢٦-١٣ التفازية مقابل الطلب المحدد على التهوية بالنسبة لبيانات المتوفرة في محطة تجريبية وبيانات وحدة كاملة



شكل ٢٧-١٣ الطلب المحدد على التهوية مقابل التدفق بالنسبة لبيانات المتوفرة من محطة تجريبية وبيانات وحدة كاملة

## المراجع

المعلومات في هذا الفصل مأخوذة بصورة كبيرة من كتاب المفاعلات الحيوية الغشائية من وضع Elsevier by Simon Judd وناشرها عام ٢٠٠٦ بتصرير من الناشر.

## المصطلحات والرموز

الوحدة	الوصف	الرمز
$m^2$	مساحة الغشاء	$A_m$
$m^2$	مساحة القطاع العرضي للأنبوبة	$A_t$
$m^2$	المساحة الحرة للقطاع العرضي للوحدة	$A_x$
$kg/m^3$	تركيز المادة المترافقه المنفذة	$c_c$
$m$	قطر نسيج الألياف	$d$
$bar/h$	معدل تناقص النفاذية	$d_p/d_t$
$kWh/m^3$	طاقة التهوية الممنتصة لكل حجم نفاذ	$E_A$
	معايرة	$f$
	الانسداد التلوثي المتذرع معالجه	$F$
$m/h$	تدفق	$J$
$m/h$	تدفق الغسيل	$J_b$
	ثابت حساب طاقة التهوية الممنتصة	$kI$
$m$	طول الصفحة	$L$
	الكتلة المحددة لنتائج كل وحدة نفاذ	$M_c$
	عدد دورات التنظيف الطبيعي لكل غسلة كيميائية	$n$
$bar$	ضغط مدخل الهواية	$P$
$bar$	الضغط الحدي (الحافة) الذي بعده لا يمكن الحفاظ على استمرارية العملية	$P_{max}$
$Nm^3/h$	تيار الهواء	$Q_A$
$m^3/h$	معدل تدفق المادة المحتجزة	$Q_R$
$Nm^3/h$	الطلب على التهوية التي يحتاجها الإبقاء على الدفق الذي تم اختياره	$R_v$
$Nm^3/m^2.h$	الطلب المحدد على التهوية فيما يختص بالمنطقة الغشائية	$SAD_m$
$Nm^3/m^3$	الطلب المحدد على التهوية فيما يختص بحجم النفاذية	$SAD_p$
$^{\circ}C$	درجة الحرارة المطلقة للهواء	$T$
$h$	المدة بين عمليات النظافة الكيميائية	$t_c$
$h$	مدة النظافة الطبيعية	$t_p$
$m/h$	سرعة تيار الهواء	$U$
$m/h$	سرعة المادة المحتجزة	$U_R$
$m^3$	حجم مادة التنظيف المترافقه	$v_c$
$m$	عمق الهواية	$y$
$bar$	الضغط	$\Delta P$

الاختصار	الوصف
ABS	ستيرين كربونيترايل بيوتادين
ASP	عملية المعالجة بالحمة المنشطة
BNR	الإزالة البيولوجية للمادة المغذية
BOD	الأكسجين الكيميائي الحيوي الممتص
CEB	الرش المرتد المعزز كيميائياً
CFV	سرعة التيار المتعاكس
CIP	التنظيف في مكانه
COD	الأكسجين الكيميائي الممتص
DO	الأكسجين المذاب
ED	تبادل الأيونات العشائي الكهربائي
EPS	مادة بوليمر خارج الخلية
F:M	نسبة الغذاء إلى الكائنات الدقيقة
FS	لوح مسطح
HDPE	بولي إيثيلين عالي الكثافة
HF	ألياف مجوفة
HRT	زن المكث الهيدروليكي
iMBR	المفاعل الحيوي ذو الغشاء المغمور أو الغاطس
LMH	لترات لكل متر مربع في كل ساعة
MBR	المفاعل الحيوي العشائي
MF	الترشيح الدقيق
MIA	التهوية المتقطعة المعدلة
MLD	مليون لتر في اليوم
MLSS	المواد الصلبة العالقة للسائل المخلوط
MT	متعددة الأنابيب
MWCO	خفض الوزن الجزيئي
NAN	عدم التهوية - التهوية وعدم التهوية
NF	الترشيح المجهي
OTE	كفاءة تحويل الأكسجين
PAN	بولي إكريلوترايل
PE	بولي إيثيلين
PES	سلفون البولي إيثيلين
PP	بولي بروبيلين
PVDF	ثانوي فلوريد البولي فينيلدين
RO	الضغط الأسموزي (التناضح) العكسي
SAD	الطلب المحدد للتهوية
sMBR	المفاعل الحيوي ذو التيار الجانبي
SMP	نوافج ميكروبية ذانية
SRT	زمن مكث المواد الصلبة
TKN	إجمالي نيتروجين كيلدهال
TMP	الضغط عبر الغشائي
TSS	إجمالي المواد الصلبة العالقة

## الترشيح الفائق

UF

الوحدة	الشرح	الرموز اليونانية
	نسبة كفاءة تحويل الأكسجين بين المخلوط السائل لعملية المعالجة والمياه	$\alpha$
	ثابت الهواية	$\gamma$
m	سمك القناة	$\delta$
	كفاءة النافخ	$\zeta$
h	مدة النظافة الكيميائية	$\tau_c$
h	مدة النظافة الغيرกายائية	$\tau_p$
$m^2/m^3$	كتافة الحشو	$\varphi$



## نماذج عمليات الحمأة النشطة

Mark C.M. van Loosdrecht, George A. Ekama, Mark C. Wentzel, Damir Brdjajnovic and Christine M. Hooijmans

### ١-١٤ ما هو "النموذج"؟

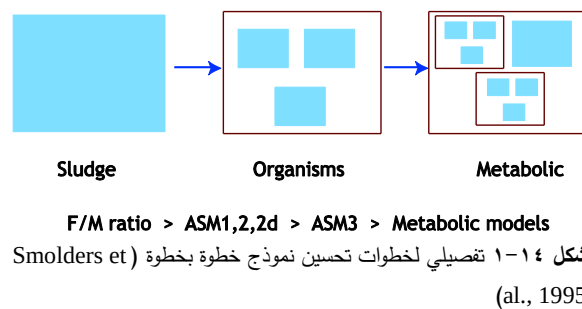
تسمى "حالة توازن". ويتم تصميم النماذج عادة لكي تصف حالة الحركة، وهي الحالة التي تظهر فيها الاختلافات كدالة للوقت. وعندما تكون العملية في حالة تجمد فهذا يعني أن العملية ستتغير مع الوقت، ولكن ليس خلال الفترة الزمنية المرغوبة. على سبيل المثال، إن كانت الحالة الحركية اليومية في محطة مياه الصرف الصحي موضع اعتبار، فإن تركيز الأمونيا في المياه الخارجة (السيب) سيختلف مع الوقت، وسيختلف تركيز النيترات في المفاعلات ... إلخ. ومع ذلك فإنه خلال يوم واحد، نجد أن تركيزات الأمونيا والنيترات في هاضم الحمأة، والذي يكون أحياناً جزءاً من إجمالي نموذج الحمأة النشطة ، لن تتغير. ودائماً يكون زمن المكث الهيدروليكي  $30$  يوماً، مما ينتج عنه زمن مميز للتغير في هذا الهاضم، بكونه في الترتيب الزمني الذي يستغرق من الأسابيع إلى ثلاثة أسابيع، وبالتالي يمكن اعتبار أن عمليات المعالجة التي تحدث في الهاضم تكون ضمن حالة "التجمد" في التشغيل، وبصعب أن تكون هناك أية اختلافات يومية في العمليات بالمقارنة مع تلك التي تحدث في خط معالجة مياه الصرف الصحي. وعلى الجانب الآخر، فهناك عمليات تكون سريعة جداً درجة أنها تكون ضمن الحالة المستقرة (ثابتة) أو في حالة اتزان.

يمكن أن يعرف "النموذج" بأنه تمثيل أو توصيف ذو هدف (كثيراً ما يكون مبسطاً) لمنظومة ذات اهتمام (Wentzel and Ekama, 1997). وهذا بالتبعية يعني أن النموذج لن يكون على الإطلاق عاكساً للواقع كما هو. لذلك فإن السؤال: "هل يصف هذا النموذج محطة معالجة مياه صرف صحي؟" لا معنى له، ما لم يكن محدداً ما هي (أو أي) الأجزاء في محطة معالجة مياه الصرف الصحي يتوجب على هذا النموذج أن يصفها، في المقام الأول. ولا يستطيع أحد أن يطور نموذجاً يصف كل كائن مفرد، أو كل جزء ماء أو كل جزء من تفاصيل عملية المعالجة، وستستخدم النماذج كتبسيط للواقع بطريقة ما، بحيث تصف ذلك الجزء من الواقع الذي يرتبط بالحاجة إلى فهمه و التعامل معه. ومن المهم أيضاً ملاحظة أن النموذج الحسابي يمكن أن يكون ناجحاً، فقط عندما يفي بتوقعات الناس تجاهه كنموذج.

وهناك جانبيان لها صلة وثيقة بالنمذجة: جانب الزمن وجانب المقاييس. وبصورة عامة، فإن عمليات المعالجة يمكن أن تقسم إلى ثلاث مجموعات من منظور الزمن. فالعمليات يمكن أن تكون في، كما تسمى، حالة تجميد أو حالة حركة أو حالة مستقرة (ثابتة) أو كما

في الاعتبار. هذا بالتالي يعني أن نماذج الحمأة النشطة عادة لا تضم لتصف المنظومة على مقياس طول لكتلة المتبلدة للحمأة النشطة، ولكن على مقياس طولي للمفاعل.

والخطوة التالية في النمذجة هي النظر إلى المستوى المتعلق بالتفاصيل الخاصة بنموذج ميكروبي. وتوسّس طرق تصميم معالجة مياه الصرف الصحي التقليدية النمطية على ما يسمى "منهج الصندوق الأسود" مرتكزة على خواص المياه الداخلة والمياه الخارجة للمحطة، بينما لا شيء أو القليل جداً يكون معروفاً عن ما يحدث داخل محطة معالجة مياه الصرف الصحي. وقياسات التصميم التقليدية، مثل نسبة الغذاء إلى الكائنات الدقيقة  $F/M$  (أو معدل تحمل الحمأة) لا تؤسس على فهم العمليات التي تحدث داخل محطة معالجة مياه الصرف الصحي. ومع هذا، فيمكن تصميم محطة ما بصورة معقولة جداً باستخدام معدل تحمل مناسب، بدون المعرفة الفعلية بالعمليات التي تحدث في المحطة. وهكذا، فإن نموذج "الصندوق الأسود" يمكن أن يتم جيداً ويعمل بنجاح بصورة عملية (شكل ١٤).



ونموذج "الصندوق الأسود" ليس بالضرورة أن يكون خطأً أو أن يكون "غير علمي"، ولكن استخدام منهج "الصندوق الأسود" يعتمد بصورة كبيرة جداً على الغرض من النموذج. وإن كان الغرض هو تصميم محطة معالجة مياه صرف صحي، فقد أظهرت الخبرة العملية أن معدل التحميل ( $F/M$ ) يمكن أن يكون منهجاً أساسياً جيداً جداً للتصميم، بالرغم من حقيقة أنه لا يعطي معلومات عن تركيب الحمأة. ويمكن تحسين هذا النموذج والتحرك نحو نماذج "الصندوق الرمادي"، كما كانت الحال مع نموذج الحمأة النشطة رقم ١ (ASM1, Henze et al., 1987) ورقم ٢ (ASM2, Henze et al., 1995) (et al., 1987). هنا، تم فصل الحمأة إلى  $2d$  (ASM2d, Henze et al., 1999). أجزاء مرتبطة: جزء مادة عضوية خاملة، جزء بكتيريا منبترة وبكتيريا عضوية التغذية وبكتيريا مزيلة للنيترة، وجزء بكتيريا إزالة الفوسفات.

وهذه العمليات تحدث بسرعة كبيرة لدرجة أن سرعة التغير تتجاوز كثيراً الوضع الحركي المرغوب فيه. والتغيرات التي يكون لها اعتبار معتاد في معالجة مياه الصرف الصحي هي -على سبيل المثال- التغيرات في تركيز الأمونيا، والتي يكون هناك قيمة لمعدها على مدى عدة ساعات. أما تلك التغيرات ذات الصلة بالتحكم في التشغيل ف تكون قيمة معدهاتها على مدى دقائق. ومع ذلك، إذا أخذنا في الاعتبار عمليات الترسيب الكيميائي، فإنها سوف تحدث فوراً بصورة أو بأخرى (في ثوان معدودة). هذه العمليات السريعة لا يلزم أن يتم توصيفها بصورة حركية لأنها تمضي بسرعة فائقة حتى أنه يمكننا افتراض أنها في حالة توازن أو تم أداؤها بصورة تامة. لهذا، فإن أحد أول الاعتبارات في عمل النماذج هو الأخذ في الاعتبار: أي العمليات تعد ذات أهمية؟ ويتبع ذلك تحديد للإطار الزمني ذو الصلة بالعملية، وتقدير لحركيات العملية، وفي النهاية توصيف جيد لهذه العمليات والتي تكون مختلفة زمنياً. والعمليات الأخرى، التي تكون في حالة التجميد أو حالة الثبات (الاستقرار)، لا تكون لها أهمية أساسية حيث إنه يمكن إدخالها بطريقة أسرع وأبسط بكثير على النموذج، أو حتى إلغاؤها. وذلك لأنه يمكن اعتبارها كعمليات مستمرة بتراكبات ثابتة تحت ظروف محددة (متلماً في الهاضمات). وبهذا، فإن جانب "الزمن" أو الوقت هو أول موضوع رئيس في محاولة لتبسيط الواقع. والمنهج الموصى به في هذا هو اعتبار ثوابت الزمن واختيار تلك العمليات التي يكون لها حركيات تتافق مع ثوابت الزمن المطلوبة. وبالنسبة لمعالجة مياه الصرف الصحي، فإن هذا عادة ما يعني حركيات يومية أو لكل ساعة، وأحياناً حركيات سنوية. وفي هذه الحالة الأخيرة، بالطبع، سيكون الهضم هاماً حيث إنه على مدى العام، سيتغير أداء الهاضم لأن إنتاج الحمأة سيختلف على مدى العام.

والموضوع الثاني الذي له صلة بعملية النمذجة هو دراسة حجم المحطة تفصيلاً. فيمكن نظرياً عمل نموذج يصف كل بوصة مربعة في محطة حمأة منشطة. ولكن السؤال هو ما إذا كانت هناك رغبة في هذا الوصف التفصيلي في المقام الأول. وتعتمد الإجابة، مرة أخرى، على الغرض من النموذج. وبصورة عامة، وعملاً فإن في معالجة مياه الصرف الصحي، يكون حجم المفاعل في نطاق العشرات من الأمتار. ولتوضيف منحنيات التركيز للمكونات ذات الصلة في المفاعل، والتي يكون الأكسجين هو الأكثر حساسية من بينها، فإنه عادة ما يكون حجم مقياس أمتار قليلة كافياً للغرض. ومع مقياس مختلف، نجد أن هناك منحنى للتركيزات داخل الكتلة المتبلدة للحمأة النشطة ، يمكن توصيفه نظرياً بنموذج. ومع ذلك، فإنه يتم تجاهله في النمذجة القياسيّة للحمأة النشطة، حيث إنه ذو صلة ليست كافية لجعله يؤخذ

الجيدة، فالتطابق التام والمعرفة الدقيقة لقيم القياسات ليس ضروريًا. وعلى النقيض، كمثال، إن كنا نريد التبؤ بأداء محطة ما بما يقابل الشريعتات التي تتطلب أن تكون كل عينة مأخوذة من المياه الخارجة (السيب) تكون أقل من ١ مجم  $\text{NH}_4/\text{L}$ ، هنا، يجب أن تكون القياسات الموضوعة في النموذج ذات دقة أعلى. ويجب أن نضمن أن تبؤات النموذج تكون تحت ١ مجم  $\text{NH}_4/\text{L}$  تماماً. هذان المثالان يوضحان مرة أخرى أن النموذج يجب أن يتم الحكم عليه دائمًا في ظل الغرض من استخدامه.

ويمكن تحديد طرفين أقصى للنماذج الرياضية: النماذج التجريبية empirical والنماذج الميكانيكية mechanistic. فالنموذج التجاريبي يقوم على اعتماد القياسات التي يبدو أنها أساسية لوصف النمط السلوكي المرغوب فيه، وربط هذه القياسات بعلاقات تجريبية تقوم على الملاحظة. ولا يكون معروفاً، أو يتم تجاهل الآليات / أو العلاقات التي تتم في المنظومة، أي أنه ما يطلق عليه منها صندوق أسود "نمطي". وعلى النقيض يؤسس النموذج الميكانيكي على شيء من الوصف المفاهيمي للأليات البيولوجية / الطبيعية (فيزيائية) التي تتم في المنظومة. أي أنه يعتمد على فكرة تصورية (أو نموذج). ودرجة تعقيد هذا النموذج الميكانيكي سوف تعتمد على درجة فهم العمليات الحيوية الميكانيكية التي تحدث في المنظومة. ولأن النماذج الميكانيكية تكون لها أساس مفاهيمية، فهي غالباً ما يمكن الاعتماد عليها أكثر من النماذج التجريبية. ويساهم منها المعتمد على "الصندوق الأسود"، يكون للنماذج التجريبية استخدامات مقصرة قطعاً بحدود المنظومة (مثل خواص مياه الصرف الصحي وقياسات المنظومة) التي تم وضع النموذج في إطارها ولا يكون ممكناً فيها غير الاستكمال (الاستيفاء) الداخلي داخل حدود هذه المنظومة. ولأن النماذج الميكانيكية قائمة على التصور، يكون لها درجة أعلى من التأكيد من استخدامها في تطبيقات خارج الحدود التي تم إنشاء النموذج في إطارها، حيث من الممكن إجراء كل من الاستكمال الداخلي (داخل حدود هذه المنظومة) والاستكمال الخارجي (خارج حدود هذه المنظومة). ومع ذلك، ففي النهاية نجد أن جميع النماذج ما هي إلا عملية تطبيق لمنطقنا نحن في فهم النماذج السلوكية لعمليات المعالجة التي نتصور أنها ذات أهمية. وبسبب هذا الفهم، فإن أي نموذج يحتاج لأن تتم معايرته بصراحته وفحصه بدقة باختبارات مناسبة. وأيضاً، فإن الظروف التي يتوقع أن يتم خلالها تشغيل النموذج بنجاح تحتاج إلى أن يتم التخطيط الدقيق لها بجدية. فبالنسبة للنماذج التجريبية تكون هذه بالتأكيد عبارة عن الظروف التي في إطارها تم تطوير النموذج، وبالنسبة للنماذج الميكانيكية تكون هذه هي الظروف

وتم تحديد جوانب وظيفية مختلفة للحماية في نموذج قائم على التعداد، حيث يتم تحديد مجموعات ميكروبية مختارة داخل الحماة المنشطة ، وبهذا الوضع يتم إدخالها في النموذج.

وفوق ذلك، يمكن أيضاً وصف التمثيل الغذائي للكائنات والمسارات التمثيلية الغذائية داخل الكائنات. وبمثل هذه الزيادة في المعلومات، يصبح المنهج قريباً إلى نمذجة الصندوق الزجاجي (مثل نموذج الحماة ASM3, Gujer *et al.*, 1999, and the TU Delft EBPR model: TUDP model, Van Veldhuizen *et al.*, 1999). هذا ينتج عنه نموذج أكبر وأكثر تعقيداً. والتحدي هنا هو استنتاج: ما هو المستوى الكافي من التوصيف بالنسبة لكل عملية؟ السؤال هو: هل الزيادة في التعقيد تزيد أيضاً في قيمة مخرجات النموذج؟ بصورة أخرى: هل يوفر وصفاً أفضل لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي؟ على سبيل المثال، فقد تم بيان أنه بزيادة مستوى التفاصيل في وصف عملية النيترة، يمكن الحصول على تحسينات طفيفة في أداء النموذج، بينما في حالة إزالة الفوسفات، يمكن الحصول على تحسن ملحوظ بإدخال وصف التمثيل الغذائي، لهذا فإن المفاضلة بين النمذجة بالصندوق الأسود أو الرمادي أو الزجاجي تعتمد بصورة كبيرة على غرض واستخدام النموذج. وهذه هي النقطة التي عندها يحدث خطأ في عملية إعداد النموذج (النمذجة) حيث يهمل مُعدو النماذج الغرض منها، ويعتبرون النموذج ذاته هو الغرض من عملية النمذجة.

وبالطبع، فإنه يمكن حتى الشروع في المضي قدماً نحو المستوى التالي من التعقيد في النمذجة، بإدخال أساسيات الوراثة الميكروبية والتغيرات الوراثية. وهذا ممكن من الناحية الفنية ومن حيث حيث المبدأ ولكن، مرة أخرى، يجب أن يتم اعتماداً على: ما هو غرض واستخدام النموذج؟ فإذا تم إعداد نموذج معد للغاية وبه العديد من القياسات بالنسبة إلى ما يحتاج شخص في النهاية لتوصيفه، فإن مثل هذا المنهج يعتبر، بصورة عامة، مضيعة لوقت والجهد. وليس هناك أيضاً حاجة مطلقاً لأن يكون النموذج قادرًا على وصف الواقع بصورة تامة. فمدى الحاجة لتمثيل الواقع يعتمد مرة أخرى على الغرض. فعلى سبيل المثال، إن أردنا أن تكون لدينا فكرة عن انتعاشات أكسيد النيتروجين من محطة معالجة مياه الصرف الصحي، فإن ثلاثة أو أربع نظريات يمكن وضعها ودمجها بالنموذج. وعند هذه النقطة يكون من المطلوب أن ننظر إلى نتائج عملية المحاكاة بالنماذج المختلفة فيما يتعلق بالاتجاهات ومدى قدرة هذه الاتجاهات على أن تعكس الواقع. وعند هذه المرحلة، يجب علينا أن نركز مع الاتجاهات فقط والمعايرة

مفردة أو أنواع من الأشجار التي تصنع هذه الغابة. وعند اعتبار سلوك الغابة ككل، فإن أحد القياسات التي يمكن نمذجتها مثلاً يكون ناتج ثاني أكسيد الكربون. فالغاية لكيان موحد سيكون لها ناتج ثانٍ لأكسيد الكربون محدد ومعدلات لاستهلاك. وكل نوع من الأشجار بالغابة، وحتى كل شجرة مفردة، قد يكون لكل منهم ناتج محدد من ثاني أكسيد الكربون ومعدلات استهلاك تتحرف بوضوح عن تلك المعدلات الخاصة بالغابة ككل. وعلى أية حال، فإن التأثير الذي يتحقق بعمل نموذج للغاية لكيان سياسي بدرجة قريبة جداً، التأثير النهائي لعمل نموذج للمساهمة التراكمية لكل شجرة مفردة أو أنواع من الأشجار. والميزة الكبرى في نمذجة الغابة لكيان واحد على نمذجة كل عنصر فردي فيها هو أن كم قليل من المعلومات يكون مطلوباً لتطوير هذا النموذج ومعايرته. وفي نمذجة (إعداد نماذج) نظم المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، فإن استخدام المادة الركيزة substrate يواسطة الكائنات يعتبر مثالاً نموذجيًّا: وتستخدم معادلة مونود (Monod, 1949) لنسبة معدل النمو المحدد للكائن "الممثل"

لباقي الكائنات إلى تركيز المادة الركيزة المحيطة به، بينما الكائنات التي تكون مجموعة هذا الكائن الممثل قد يكون لها معدلات نمو محددة مختلفة أو قد تستجيب بصورة مختلفة لمختلف المواد الركيزة الموجودة في مياه الصرف الصحي الداخلية. وهكذا، بالنسبة لنمذجة نظم معالجة مياه الصرف الصحي فإن المستوى التنظيمي الذي تتم نمذجته يكون السلوك الإجمالي لمجموعة أو عدد من الكائنات الدقيقة المختارة. وفي النماذج التي يتم تطويرها لنظم الحمأة النشطة نجد أن مجموعات الكائنات الرئيسية ووظائفها والمناطق التي يتم فيها إداء هذه الوظائف، ملخصة جميعها في الفصل الثاني.

والقياسات عند ذلك المستوى، والتي يكون من المطلوب تصميمها في النموذج الحسابي تعتمد بصورة كبيرة على أهداف النموذج من قبول مستوى التنظيم المذكور فيما سبق. وهناك عموماً نوعان مختلفان من النماذج الحسابية يتم تطويرها لنظم معالجة مياه الصرف الصحي: نماذج للحالة المستقرة (الثابتة) ونماذج حركية. ولنموذج الحال المستقرة أحصار وتصروفات ثابتة ويميل لأن يكون بسيطاً نسبياً. وهذه البساطة تجعل هذه النماذج مفيدة في التصميم. وفي هذه النماذج، تكون الأوصاف التامة لقياسات النظام غير مطلوبة. وهي موجهة نحو تحديد القياسات الأكثر أهمية في تصميم النظام. أما النماذج الحركية (الديناميكية) فلها أحصار وتصروفات مختلفة وبالتالي تتضمن الزمن كقياس. والنماذج الحركية أكثر شباباً من نماذج الحال المستقرة. والنماذج الحركية تكون مفيدة في التنبؤ بمدى استجابة النظام المعتمد على الزمن بالنسبة لنظام قائم أو آخر مقترن. وتعقّد هذه النماذج

التي في ظلها يكون السلوك التصوري متوقعاً له البقاء فعالاً. ويتبين لنا من المناقشة السابقة أن النماذج الميكانيكية في أساسها تكون لها توقعات استخدام أكبر في محطات معالجة مياه الصرف الصحي، وسوف يكون الانتباه مركزاً على هذه النماذج.

ويجب تحديد العمليات الجارية في نظام المعالجة والمركبات التي تتم عليها هذه العمليات لوضع نموذج تصوري يوضح على أساسه النموذج الميكانيكي الرياضي ويتم التخطيط التوصيفي لمختلف التفاعلات بين العمليات بعضها وبعض وبينها وبين المركبات. ولتطوير النموذج الميكانيكي من النموذج التصوري، تتم صياغة معدلات العمليات وعلاقات التفاعل الكيميائي بالمركبات رياضياً. والنموذج الرياضي المكافئ للنموذج الميكانيكي غالباً لن يضم كل العمليات والمركبات الموجودة في المنظومة، ولكن يحتاج فقط لأن يضم تلك التي يعتقد أنها ذات أهمية لإنجاز الأهداف التي من أجلها تم وضع النموذج. والمهارة في إنشاء النماذج التصورية والميكانيكية تكون في عزل أو أبعاد تلك العمليات والمركبات التي تساهم بقدر ضئيل أو لا تساهم في تحقيق الأهداف التي من أجلها وضع النموذج. ويكون مضيعة للوقت والجهد أن نتشيّع نموذجاً معقداً بينما يكون إنشاء نموذج أبسط وأدق للحاجة. ولا يتوقع غالباً أن نموذجاً يصف ظاهرة ما تماماً، يمكن إنشاؤه بالفعل. ونظرياً، فإن الوصف التام يجب أن يتضمن كافة الجوانب حتى المستوى الأساسي، ولكن مستوى تنظيم النموذج يحدد عادة بأهداف وضع النموذج. على سبيل المثال، في نمذجة السلوك البيولوجي في نظم معالجة مياه الصرف الصحي، لا يمكننا مباشرةً أن نضع آليات التحكم البيولوجي ضمن التصميم (مثل نسب ثلاثي فوسفات الأدينوسين ATP وثنائي فوسفات الأدينوسين ADP/ATP-ADP أو ثالثي نيكوتينيد الأدينوزين NAD والنيكوتيناميد NADH) أو حتى سلوك أنواع محددة من الكائنات الدقيقة. وتحتوي السائل المخلوط في نظام الحمأة النشطة تنوعاً كبيراً من مختلف أنواع الكائنات الدقيقة والتي أصبح من المتاح حالياً تقنيات لتحديد其ها وعددها. وهذه التقنيات، برغم ذلك، تستهلك الوقت والعملاء. وبدلاً من ذلك فإن الكائنات الدقيقة التي تؤدي وظيفة محددة في نظم الحمأة النشطة (مثل التحلل الهوائي للمواد العضوية أو النيترة) يتم وضعها في مجموعة لكيان واحد، والذي يسمى "الممثل لباقي الكائنات". وهذا الكائن "الممثل" تسبب إليه مجموعة من الخواص المترفردة التي تعكس سلوك المجموعة ككل ولكن قد لا تعكس خواص أي كائن بمفرده أو أي صنف من الكائنات في المجموعة. وللتوضيح، فإن هذا المنهج مساوٍ لعمل نموذج السلوك الذي يرى بالعين المجردة لغابة من الأشجار، مقابل عمل نموذج للسلوك المجهري لكل شجرة

عند هذا المستوى من التنظيم تم تسميتها "النمذجة بكتلة حيوية منظمة". ويكون مطلوباً لهاذا المنهج لإعداد النماذج (النمذجة) Wentzel and معلومات ميكروبولوجية وكيميائية تفصيلية (Ekama, 1997).

ويجب ملاحظة أن هناك فرقاً أساسياً بين نموذج الحماة النشطة ونموذج لمحطة معالجةمياه صرف صحي. فالمصطلح الأخير يستخدم لبيان طاقم مؤلف من: نموذج حماة منشطة ونموذج هيدروليكي ونموذج تحول أكسجين ونموذج حوض ترسيب، جميعها مطلوب لوصف معالجةمياه صرف صحي واقعية في تجهيز كامل النطاق أو الحجم (Gernaey *et al.*, 2004) ويجب، فوق ذلك، تمييز نموذج محطة معالجةمياه الصرف الصحي من نموذج محطة واسع، والذي يدمج بين نموذجي معالجةمياه صرف صحي ونمذاج معالجة حماة.

## ٤-١٤ لماذا عمل النماذج (النمذجة)؟

إن أكثر الميزات المعتبرة في استخدام النماذج في معالجةمياه الصرف الصحي هي:

- اكتساب تبصر في أداء المحطة.
- تقييم السيناريوهات الممكنة للتطوير ورفع الكفاءة.
- تقييم تصميم المحطات الجديدة.
- دعم القرارات الإدارية.
- تطوير برامج جديدة للتحكم في الأداء.
- توفير التدريب المناسب.

وتحت عملية النمذجة القائمين بها على أن يجعلوا عملهم واضحاً وجلياً. غالباً ما توجد في المواد المكتوبة مقارنات نوعية مثل "الأفضل" و"الأكبر" و"الأصغر" و"الأعلى"... إلخ. ومثل هذه المقارنات لا تقيد كثيراً ولها طبيعة غير موضوعية، لأن - على سبيل المثال - تصورات "الكبير" و"الصغير" من جانب الباحث في المعمل أو بواسطة شخص يقوم بتشغيل محطة معالجةمياه صرف صحي لا تكون بالضرورة نفس الشيء، ولكن تختلف. وعندما يصل الأمر إلى عملية النمذجة، لا يكون استخدام عناصر توصيفية ممكناً، ولكن من الضروري استخدام مدخلات كمية بالنسبة للأحجام والمعدلات والتحويلات، حيث يحتاج النموذج إلى أرقام كمدادلات. ذلك أيضاً يجر القائمين بالنمذجة على أن يصبحوا "كميين" و"موضوعيين" في منهجهم، وبهذه الطريقة تكتسب معرفة العملية تحديداً أفضل. وبالطبع فإنه يمكن لنا أن نعمل بدون عملية النمذجة، ولكن كثيراً ما يمكن لنا

يعني أن استخدامها يوجب ضرورة التحديد التام لقياسات النظام. ولهذا السبب فإن استخدام النماذج الحركية في التصميم يكون مقيداً. غالباً، فإن كلاً من تصميم الحالة المستقرة والنماذج الديناميكية الكافية يستتبعان تفاعلياً. فالنمذاج الديناميكية الكافية يمكن أن توفر إرشادات تطوير نماذج تصميم الحالة المستقرة، حيث تساعد على تحديد قياسات التصميم التي لها تأثيرات رئيسية على استجابة النظام وتساعد على منع تلك العمليات التي ليس لها أهمية رئيسية في الحالة المستقرة. وبالنسبة للنمذاج الحركية (الديناميكية) الأكثر تعقيداً، يوضع في الاعتبار فقط تلك القياسات التي يبدو أن لها أهمية أكبر لوضعها ضمن النموذج. وبالنسبة لنظم الحماة النشطة، فإن اختيار مستوى تنظيم النموذج عند سلوك الكائن الممثل لباقي الكائنات أو عند سلوك كتلةمجموعات الكائنات، فإنه حتى زمن قريب فإن النماذج الديناميكية يتم هيكلتها لتضع في الاعتبار فقط التأثيرات النهائية كما هي موجودة في كتلة السائل الكبيرة. على سبيل المثال، عند استخدام معادلة مونود، فإن المعامل الكامن تم تحديده عن طريق الأكسجين الكيميائي الممتص الذائب في كتلة سائل وتركيزات الكائن الممثل. ومع ذلك، مع امتداد النماذج لكي تتضمن الإزالة البيولوجية المحسنة للفوسفور (EBPR)، فقد كان لزاماً أن تتضمن القياسات الداخلية لكتلة الكائن الممثل، مثل (PHA) والجليكوجين ومتعددة الفوسفات. ومع هذا التطور، وبالرغم من أن النموذج قد يكون في مستوى مختار للتنظيم، فإن المعلومات عن العمليات والسلوك من جانب المستويات الأقل للتنظيم تكون غالباً ضرورية، وبوجه خاص من أجل تحديد العمليات الرئيسية التي تحكم استجابة النظام. وعادة فإن المعلومات عن المستويات الأقل من التنظيم تكون ذات طبيعة ميكروبولوجية أو كيميائية حيوية، وكلما كانت هذه المعلومات كاملة، كلما كان النموذج أكثر دقة في الاعتماد عليه. ولاستخدام هذه المعلومات، فإن كائنات "النموذج" والتي هي جزء من "الكائن الممثل" يتم تحديدها، وتستخدم الخواص الكيميائية الحيوية والميكروبولوجية المعروفة للكائنات للحصول على فهم أكبر لكتلة الكائنات الممثلة. وحديثاً، وجد أن منهج النمذجة على أساس "الكائن الممثل" غير كافٍ للوصف التام لبعض النماذج السلوكية التي لوحظت في نظم الحماة النشطة، على سبيل المثال تأثير "الانتقاء" (Gabb *et al.*, 1991) وتبسيط استخدام المادة الركيزة عند التحول من المناطق غائبة الأكسجين إلى المناطق الهوائية (Casey *et al.*, 1994) وتوليد كائنات وسيطة النيتروجين في عملية إزالة النيترة (Casey *et al.*, 1994). ولوصف هذه الأحوال والملحوظات المشابهة لها، وجد أنه نحتاج إلى اختيار مستويات أقل من التنظيم: فتكون أنشطة إنزيمات رئيسة محددة والعمليات التي تتوسطها تحتاج إلى أن تتم نمجذتها (Wild *et al.*, 1994) والنماذج

الصحي وتركيباتها تكون ذات طبيعة ديناميكية عالية ويصعب جداً التحكم فيها، بالرغم من بعض الإمكانيات المحدودة للتأثير في تركيبة مياه الصرف الصحي (انظر الفصل الثالث). وهناك العديد من العمليات التي تتم داخل محطة معالجة مياه الصرف الصحي، بعضها يرتبط بعملية المعالجة والعديد منها لا يرتبط بها. وبرغم ذلك فإن العديد منها يحدث في نفس الوقت (متزامناً)، حتى داخل وحدة عملية المعالجة الواحدة. حتى يتم التعامل مع مثل هذا الوضع المعقد، تكون هناك حاجة إلى نموذج لدعم عملية تفهم هذه العمليات المتصلة بعضها. وبالرغم من حقيقة أنه من وجهة النظر التصميمية تكون النمذجة بهذه الصورة ليست ضرورية مطلقاً، إلا أنها أصبحت الآن وبصورة متزايدة جزءاً من عملية التصميم. ويتطلب طرق إحصائية على حدوث سيناريوهات أسوأ الاحتمالات، فإن وفرًا ملحوظاً في التقادم يمكن تحقيقه، معبقاء المحطة قادرة على تحقيق المستويات المطلوبة في نوعية المياه الخارجة (السيب) إلى حد ٩٥٪ من الوقت. غالباً، فإنه عند التصميم التقليدي، يفترض حدوث كل سيناريوهات أسوأ الحالات متزامنة بحيث توصل إلى سيناريو غير متوقع بصورة عالية.

وهناك سبب آخر قوي لاستخدام النماذج وهو إمكانية تقليل المخاطر أو وضعها في حدتها الأدنى. فباستخدام النماذج يمكن فحص سيناريوهات: "ماذا لو..." بطريقة كمية فيما يتعلق "بما هي الأخطار المحتملة؟" ومثل هذا النوع من الدراسة الكمية في "الصندوق الزجاجي (المضاد لنوع "الصندوق الأسود") لها قيمة لا تقدر في تقييم واختيار المخاطر التي من الممكن قولها ورفض المخاطر التي لا يمكن تحملها. وفي تحديد الإجراءات المقدمة التي يمكن اتخاذها لعلاج أو منع هذه المخاطر. على سبيل المثال، سؤال مثل "ماذا يحدث لو تضاعف معدل التدفق؟" أو "ما هو تأثير مثل هذه الزيادة على جودة المياه الخارجية (السيب)؟" يمكن التعامل معهما بصورة مناسبة باستخدام النماذج. وفوق ذلك فإن النماذج تسمح بوضع المخاطر عند حدتها الأدنى، خاصة تلك المرتبطة بتطوير نظم المعالجة أو التوسيع فيها (نطاق معملي مقابل نطاق تجريبي مقابل نطاق كامل). والمخاطر ذات الصلة تتباين هنا من واقع أن - مثلاً - ظروف الخلط واختلاف الأحمال... إلخ، تختلف بالنسبة للمنشآت المعمارية والمنشآت كاملة النطاق. ومن وجة نظر التحكم في التشغيل، فإن النطاق التجريبي يعطي استجابة أسرع كثيراً بالمقارنة مع محطات النطاق الكامل للتشغيل ذات الطاقة الأكبر.

وفوق ذلك، فإن تطبيق النماذج يحسن عملية نقل المعرفة واتخاذ القرار. فهندسة معالجة مياه الصرف الصحي والهندسة البيئية بوجه

وضع إطار للأداء من خلال عمل نموذج، ويأخذ في الحسبان كل شيء يعتبر ذو صلة بالأداء الجيد. وهو، فوق ذلك، يجبر على جمع البيانات بصورة منتظمة وأكثر تكثيفاً، ويشجع القائم بالنمذجة على أن يكون منظماً في عمله. وهو دائماً ما يكشف عن محدودات المعرفة والبيانات / أو البيانات غير الصحيحة (مثل عمر الحمأة SRT أو التدفقات)، ويدعم جهود تحسين نوعية البيانات، ويعزز ممارسات المتابعة الجيدة لأداء المحطة. لذلك، ليس عجيباً أن نعرف أن اكتساب رؤية أعمق لأداء المحطة (ممثلاً في التحديد الكمي للبيانات وتوازنات الكتل وتوافق البيانات) ومعرفة ما يلزم عن محطة معالجة مياه الصرف الصحي موضع البحث وكلها يمكن أن تكون حتى أهم من عملية النمذجة نفسها.

والسبب الثاني الرئيس لاستخدام النماذج هو إمكانية توفير الوقت والمال في عملية اختيار التقنية أو نوع المعالجة. فمقارنة أداء النظم بطريقة كمية بدلاً من الطريقة النوعية تسمح في العديد من الحالات بعملية اتخاذ قرار أكثر بساطة مع مقارنة سريعة للبدائل. وعند المقارنة بالتصويف النوعي مثل القول "هذا النظام أكثر كفاءة من الآخر"، فإن نتائج النموذج المبينة بأن "هذا النظام أكثر كفاءة بنسبة ٢٠٪ (أو ٢٠٪ من الآخر"، تكون أكثر فائدة وتوفيراً للمعلومات. وإذا تم التعبير كمياً عن المعلومات الهامة أو معايير الاختيار (مثل كفاءة التقنية، نوعية المياه الداخلة، إنتاج الحمأة، احتياجات الأكسجين ... إلخ)، فإن استخدام النمذجة في عملية تقييم السيناريوهات الممكنة للتطوير سيجعل المقارنة أكثر فعالية وأسرع كثيراً من مناقشة الموضوعات التي عادة ما تكون تجريبية أو حدسية وطويلة وغالباً ما تكون مرهقة. وبالنسبة لغرض تقييم سيناريوهات التحديث، لا يكون من الضروري عمل نموذج صحيح تماماً عن طريق القيام بإجراءات معايرة واسعة، حيث إن عدم التأكد من الواقع ترتبط بدخلات النموذج وليس بقياسات النموذج نفسها. ويعتبر من المفيد أكثر استخدام اتجاهات للمقارنة لأن الاختلافات البسيطة ليست ذات صلة بسيقان التصميم المعتاد المستخدم في هندسة معالجة مياه الصرف الصحي. وفي حالة تقييم تصميم محطة جديدة، فإنه أيضاً لا يكون ضرورياً لأن يكون لدينا نموذج مؤلف بصورة دقيقة، نتيجة لعدم التأكد من ظروف عملية المعالجة خلال عشرة أو عشرين عاماً قادمين. فالنسبة للتصميم الأساسي للمحطة، تكون نماذج الحالات المستقرة (الثابتة) أفضل للاستخدام، بينما تستخدم النماذج الديناميكية في تحليلات الحساسية وتحسين التصميم الأفضل. ومن التحديات الإضافية في هذا الصدد، تأتي حقيقة كون مياه الصرف الصحي ذات طبيعة معقدة بصورة كبيرة وتركيب غير معروف. ومعدل تدفق مياه الصرف

الصحي (حتى يؤخذ في الاعتبار تأثيرات، مثلاً، طفح شبكات المجاري المرتبطة أو العمليات التي تحدث في نظام المجاري) من جانب أو نوعية المياه المأخوذة وكمياتها، من جانب آخر. والنماذج المتكاملة أصبحت شائعة بصورة متزايدة كأداة لدعم اتخاذ القرار على مستوى إدارة نظم مياه الشرب الحضرية، حيث إنها تحقق الموضوعية وتعطي رؤية كمية للفروق بين البديل ذات الصلة بعملية الإمداد والإنتاج.

### ٤-١٤ أسس النماذج (عمل النماذج)

#### ٤-١٤-١ بناء النموذج

يوجد العديد من مختلف أنواع النماذج التي يمكن تصنيفها بصورة عامة إلى: (i) فزيائية - أي مادية طبيعية - (ii) لفظية أو تصورية (iii) نماذج رياضية. والتنموذج المادي عبارة عن تمثيل يحتل حيزاً مكانياً وذو مقاييس المنظومة المنفذة. على سبيل المثال: التجارب المعملية والاختبارات التي تجري بمقاييس تجريبية المستخدمة بواسطة العلماء والمهندسين لفحص استجابة المنظومة وسلوكها كلها تمثل نماذج مادية. ويوفر التنموذج اللفظي أو التصوري توصيفاً كمياً للمنظومة وعادة ينشأ من ملاحظات تفصيلية، وهذه النماذج التصورية يمكن تقديمها في صورة أشكال تخطيطية. (مثل الرسوم المتابعة (flow diagrams) أو في صورة سلسلة من العبارات السردية، وإعداد نموذج ميكانيكي (لفظي) هو الأهم، ولكن أيضاً هو الجزء الأكثر تعقيداً في بناء النموذج. ويوفر التنموذج الرياضي الحاسبي توصيفاً كمياً للمنظومة. ومع النماذج الرياضية تتم صياغة معدلات مختلفة منظومة المعالجة والعلاقات التفاعلية بينها حسابياً وتنطوي على الصياغات الحاسبية أن يتم إدخالها في خطوات حل رياضية تأخذ في الاعتبار المحددات والخواص المادية المفروضة على منظومة المعالجة التي تحدث فيها العمليات مثل درجة الحرارة وظروف الخلط، والنماذج الحاسبية تادرأً ما يتم إنشاؤها بصورة منعزلة، ولكنها عادة ما تنشأ تفاعلياً من نموذج تصورى يكون قد أنسى على مستوى ما من الملاحظات المأخوذة عن نموذج مادي، مثل الاختبارات المعملية والتجريبية (Wentzel and Ekama, 1997).

ومنهجية البحث الذي يجمع بين النماذج اللفظية (الوصافية) والحسابية والفيزيائية (المادية) (شكل ١٤,٢) يساعد كثيراً على التطور السريع وعلى تقييم نظم جديدة.

عام يمثلان مجالات متعددة التخصصات والاهتمامات، ويتطابان معرفة تخصصات مختلفة مثل "الميكروبولوجي" و"الكيمياء الجوية" والهندسة الفيزيائية والبيولوجية والميكانيكية. بالإضافة لذلك، فإن لكل مجموعة من الخبراء المشاركين في عملية المعالجة، سواء كانوا مشغلين أو مهندسين أو علماء، نظرتها الخاصة بها فيما يتعلق بنفس الموضوع. ومن خلال صياغة الموضوع في خلفية رياضية حسابية، فإن نفس وسيلة الاتصال (اللغة) يتم استخدامها للجميع. ومثل هذا المنهج متعدد التخصصات أو الاهتمامات يسمح بتوصيف أفضل للواقع، حيث يقدم كل تخصص مدخلاته الخاصة به في محاولة لهم أفضل للواقع، ليتمكن هيكلتها وتنظيمها وإدخالها بصورة كمية على النموذج. والتواصل المرتبط بالنماذج بين مستخدميه تحسن بصورة كبيرة بعد إدخال نموذج الحماة النشطة رقم ١ ASM1 عام ١٩٨٧. وقبيل إدخال ASM1، كان يتم توصيف من خمسة إلى ستة طرق لنماذج محطات معالجة مياه الصرف الصحي. وكان لكل نموذج منهجه المختلفة في الصياغة وتسجيل الملاحظات وفي تطبيق المعادلات، مما سبب صعوبة كبيرة في فهم النماذج ونتائجها. أما الخلفية الموجودة والتوحيد القياسي اللذان تم إدخالهما من خلال ASM1، فيما يتعلق بتسجيل الملاحظات والرموز والهيكلة، جعل مقارنة النتائج ونقل المعارف أسهل كثيراً، وفوق ذلك شجع تطبيقات النماذج.

والت瑙ذج حالياً تمثل أدوات لا تقدر بثمن للتدريب. على سبيل المثال، يمكن لمشغل المحطة أن يفحص بأمان من خلال النماذج ما يمكن حدوثه إذا قام بإجراء معين في محطة معالجة، بدون مخاطرة تؤدي في النهاية إلى خلل في تشغيل المحطة. فوق ذلك، فالنماذج يمكن استخدامها لنقل المعارف من مهندسي التصميم إلى القائمين بالتشغيل، وبالتالي، أيضاً، في الجهات الأكاديمية، حيث أصبحت النماذج بصورة متزايدة جزءاً من المناهج الدراسية للمهندسين والعلماء على مستوى العالم. ومن وجهة نظر التحكم في التشغيل، ففي الواقع العملي لا يوجد وسائل تحكم قائمة على النماذج يمكن استخدامها حتى الآن، حيث إن تطبيقها لا زال اهتماماً علمياً فحسب. ولكن عملياً يتم توليف وسائل تحكم مبسطة على أساس النماذج، وهي تسمح بضبط أمثل سرع لاستراتيجيات التحكم في التشغيل في التجهيزات على النطاق الكامل (انظر الفصل الخامس عشر).

وفي إطار نماذج توزيع المياه المتكامل في المناطق الحضرية، تكون نماذج معالجة مياه الصرف الصحي مكوناً هاماً، ويكون ضرورياً ربط معالجة مياه الصرف الصحي بنظام تجميع مياه الصرف

أن عمليات التحول تكون تبعاً لذلك مستقلة عن نوع المفاعل أو حجم المفاعل (فالكائنات الدقيقة لا يمكنها تمييز أي نوع من المفاعلات تعيش هي فيه، خرساني أم معدني، ذو تدفق كثيف أو تام الخلط، مفاعل غشائي أم مفاعل حمأة منشطة... إلخ) لهذا فإن التحولات البيولوجية أو الكيميائية تسمى جزئية الحركة micro-kinetics ويمكن دراستها بسهولة في المعمل ولا تتغير في التجهيزات الكاملة عن هذا، لذلك، فإن هذا الجزء من النموذج يعتبر موحد عالمياً ويمكن أن يصاغ كنموذج للحمأة النشطة، مثل عائلة نموذج الحمأة النشطة ASM. وتعتمد هذه التركيزات الخاصة بكل مفاعل على نقل المكونات المتفاعلة في نظام المفاعل أو محطة المعالجة ككل. وعند مقارنة النظم المتكاملة، يقع الفرق فعلياً في عمليات النقل هذه.

ويميز عمليات النقل (مثل التدفق الحولي (الناقل)، الخلط، التهوية...) أنها مدروسة جيداً وتم وضعها بقواعد عامة، لهذا يمكن التنبؤ بها بصورة جيدة نسبياً لمختلف أنواع ومقاييس عمليات المعالجة، فيمكن لنا أن ندرس في المعمل الجوانب البيولوجية والكيميائية (مثل تأثير الحرارة والتركيز أو الضغط على الكائنات الدقيقة) ثم بعدها تستخدم نماذج النقل الفيزيائي للتنبؤ بما يمكن حدوثه في التجهيز الكامل (المحطة نفسها). وإدراك حقيقة أن الميكروبات لن تتغير ما بين المعمل والتجهيز الكامل (المحطة)، بعكس عمليات النقل، يساعد على فهم العمليات وتكميلها ضمن النموذج الرياضي (الحسابي). وهذا التكامل يسمح باستخدام النماذج في تصميم عملية المعالجة (اختيار المفاعلات الحيوية، أنواعها، ثباتها، تحسينها للأمثل، الأداء الآلي والتحكم، التوسيع... إلخ).

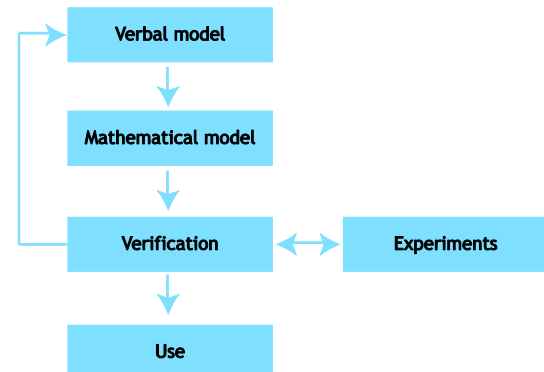
ومكونات نموذج كامل لعملية معالجة مياه صرف صحي مبنية في شكل ٤-١٤.

ويقياسات معالجة مياه الصرف الصحي يجب أولاً أن يتم تحويلها إلى قوة موجهة للمياه الداخلة مع تركيزات مختلفة مركبات النموذج (الفصل الثالث). وتنتمي نموذج محطة معالجة مياه الصرف الصحي هييدروليكيًا وواصفة مختلفة مناطق/ مقصورات المفاعل في المحطة، متضمنة المرسب، وتم نمذجة كل مقصورة في المفاعل فردياً، فيما يخص خواص نقل الكتلة والخلط فيها(مثل التهوية). وعادة ما يستخدم مفاعل بحوض تام الخلط. وعلى كل مفاعل يتم تطبيق معادلة توازن الكتلة. وفي هذه المعادلة لتوازن الكتلة يتم إدخال نموذج تحول حيوي. وفي النموذج الإجمالي، يتم إضافة القوة الموجهة للحالة إلى جميع المقصورات، متضمنة التركيزات ومعدلات التدفق للروابط بين

وهناك العديد من العوامل يجب وضعها في الاعتبار فيما يتعلق بنمذجة الحمأة النشطة ومحاكاتها، وهناك حاجة إلى منهج يتبع خطوات حتى يتم التقدم من مرحلة تحديد غرض النموذج إلى نقطة توافق نموذج لمحطة معالجة مياه صرف صحي للمحاكاة. والخطوات الرئيسة التالية يمكن تمييزها في عملية كهذه (

Coen et al., 1996; Petersen et al., 2002; Hulsbeek et al., 2002

- تحديد غرض النموذج أو أهداف دراسة المحاكاة.
- اختيار النموذج: اختيار النماذج المطلوبة لوصف مختلف وحدات المحطة التي توضع في الاعتبار عند إجراء المحاكاة أي اختيار نموذج الحمأة النشطة ونموذج الترسيب ... إلخ.
- التواهي الهيدروليكي، أي تحديد النماذج الهيدروليكيه للمحطة أو خزانات المحطة.
- تحديد خواص مياه الصرف الصحي والكتلة الحيوية، بما في ذلك خواص ترسب الكتلة الحيوية.
- معابر قياسات نموذج الحمأة النشطة .
- تحرير (تروير) النموذج.
- تقييم السيناريوهات.



شكل ٤-١٤ عملية بناء النموذج

والطريقة موضحة بالتفصيل بواسطة (Petersen et al., 2002).

#### ٤-٣-٤ الإعداد العام للنموذج

تقوم معادلات الاتزان بتشكيل القاعدة لوصف أي نموذج. وتصف هذه المعادلات التغير في التركيز في المفاعل في وقت حدوثه كناتج عن التحولات الكيميائية أو البيولوجية وعمليات النقل. وفي الحالة المستقرة (الثابتة) يصبح التغير في التركيز كدالة للزمن، صفرًا. ويعد عامل النقل والتحول جزأين منفصلين من النموذج (في الطبيعة المادية والكيميائية - البيولوجية، على التوالي) فالعمليات البيولوجية تعتمد فقط على التركيز في المفاعل بالمكان الذي فيه يحدث التحول. والخلاصة

التركيز في المياه الخارجية (gCOD/m <sup>3</sup> )	S <sub>out</sub>
الزمن (h)	t
الحجم (m <sup>3</sup> )	V
تركيز الكتلة الحيوية (gCOD/m <sup>3</sup> )	X

وفعلياً، فهي تنص على أن المركب الداخل إلى مفاعل ما، إما أن يترك المفاعل مع المياه الخارجة (السيب) أو متولاً في المفاعل أو يتم تبادله مع حالته الغازية في المقصورة التي هو بها. وكل بند، في التوازن له بعد الكتلة على الزمن. ويسخن إدراك أنه حتى يتم تحليل نظام معقد، يكون من الأفضل العمل على هذه الأبعاد بدلاً من بنود الترتيبات.

٤-٣-١ العلاقات التفاعلية

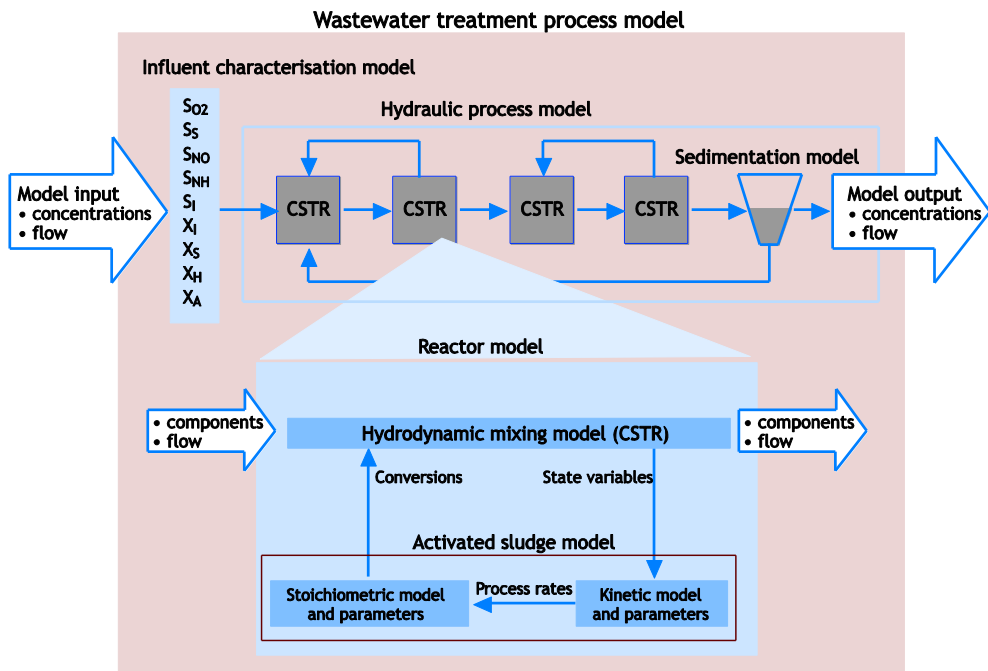
يؤخذ فقط من تعريف أي منظومة، تلك المركبات التي تعتبر هامة و/ أو تشكل جزءاً مميراً من إجمالي كتلة المنظومة (بكونها نسبة مؤوية ولو صغيرة منه). على سبيل المثال، في حال النيترة في معظم المحطات، يظل تركيز النيتريت منخفضاً جداً أو قريباً من حد التعرف على. وبهذا، ومن وجة نظر توازن الكتلة، لا توجد حاجة لأخذ النيتريت في الاعتبار. وفي المضم اللاهوائي، بنفس الشكل، لا توجد حاجة لأخذ محتوى الهيدروجين في الحساب، حيث إن محتوى الهيدروجين في الغاز يكون منخفضاً جداً، حيث إن كل شيء في

المقصورات. وهذا النموذج الإجمالي يتم حله رقائياً للحصول على ترکیزات جميع المركبات كدالة للزمن لكل مركب في النموذج. وبهذا، يمكننا الحديث بالفعل عن أربعة نماذج: نموذج تشغيل العمليّة، النموذج الهيدروليكي، نموذج مقصورة المفاعل وفي النهاية نموذج الحمأة النشطة. وهذا النموذج الأخير هو الوحيدة العام. ومعادلة توازن الكتلة في الحالة المستقرة بلغة الرياضيات تقول:

$$\frac{\delta(S_{in} \cdot Q_{in})}{\delta t} = \frac{\delta(S_{out} \cdot Q_{out})}{\delta t} + (\alpha \cdot q \cdot X \cdot V) + (k_l A \cdot (S_{max} - S)) \quad (14.1)$$

حیث:

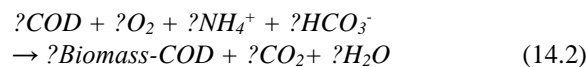
العلاقة التفاعلية	$\alpha$
مساحة السطح (م <sup>2</sup> )	A
معامل نقل الكتلة الخارجية (م/س)	$k_t$
معدل للتتحول المحدد (ل/س)	q
تدفق المياه الداخلية (م <sup>3</sup> /س)	$Q_{in}$
تدفق المياه الخارجية (م <sup>3</sup> /س)	$Q_{out}$
تركيز التسبيع (gCOD/m <sup>3</sup> )	$S_{max}$
التركيز في السائل (gCOD/m <sup>3</sup> )	S
التركيز في المياه الداخلية (gCOD/m <sup>3</sup> )	$S_{in}$



شكل ٣-١٤ التوضيح التخطيطي للنموذج الكامل لمحطة معالجة صرف صحي (Meijer, 2004)

ويمكن تحديد العلاقات التفاعلية على أساس المركبات المشاركة في التفاعل واستخدام موازنات حساب المعاملات المتعلقة بالتفاعلات. على سبيل المثال، في التفاعل الخاص بالنمو باللغزية العضوية تكون المركبات ذات الصلة هي المادة العضوية والأكسجين والأمونيا والقاعدية والكتلة الحيوية وثاني أكسيد الكربون والماء. وعند هذه المرحلة من وضع المعادلة، لا يكون من الضروري تحديد أي المركبات يتم استخدامه وأيها يتم إنتاجه حيث إنها سيكون لها عالمة سالبة أو موجبة، بمعنى آخر، ليس مهمًا أين يوجد المقياس على جانبي المعادلة. والخطوة التالية هي اختيار معامل مثل ١ واستخدام موازنات لحساب جميع المعاملات الأخرى (ذات الصلة فقط). في المثال الثاني هنا، يمكن عمل ٥ معادلات توازن (للكربون والأكسجين والهيدروجين والنيتروجين والشحنة) وهناك ٧ معاملات مجهولة. ويمكن جعل أحد هذه المعاملات متساوية ١ وهناك معامل واحد تزيد معرفته، مثلاً مقدار الأكسجين المستهلك لكل أكسجين كيميائي ممتص تم تحوله أو مقدار الكتلة الحيوية المنتجة لكل كتلة COD مادة ركيزة (معاملات المادة الناتجة).

وهذا منهج عام لوضع العلاقات التفاعلية للتفاعل بالنسبة لأى عملية حيوية مثل أن تستغل (تستخدم) المواد العضوية (أو الأكسجين الكيميائي الممتص) هوايًّا (مع الأكسجين  $O_2$ ).



وفي نظم معالجة مياه الصرف الصحي لا تكون عادة مهتمين بتحول ثاني أكسيد الكربون والماء ويستخدم توازن الأكسجين الكيميائي الممتص بدلاً من إحدى التوازنات المرتبطة بالعناصر. فإذا وضعا معامل المادة الركيزة COD + ١، وإذا كان معامل الناتج لكتلة الحيوية معروفاً، تصبح المعادلة 14.2.



$$\begin{aligned} \text{ناتج التغذية العضوية (جم كتلة حيوية COD / جم} \\ \text{مادة ركيزة (COD)} \\ \text{جزء النيتروجين في الكتلة الحيوية (جم N / جم كتلة} \\ \text{حيوية)} \end{aligned}$$

$$f_N$$

$$Y_H$$

$$\text{حيث:}$$

الغاز ينتهي إلى "ميثان". فمثل هذه الوسطيات ستتحدد فقط إذا اعتبرت هامة، مثلاً، عندما يكون هناك تراكم للنيترات أو الهيدروجين. والنيتروجين لا يدخل ضمن عملية النيترة في نموذج ASM1، ولكن في نموذج الهضم اللاهوائي (Batstone *et al.*, 2000) يؤخذ الهيدروجين حيث إنه يلعب دوراً هاماً في ثبات النظام اللاهوائي. ونمذاج الحمأة النشطة ASM تصمم تحديداً للتطبيق في درجات الحرارة المنخفضة (٥ - ٢٠°C)، والتي تحتها لا يتوقع أي تراكم للنيترات. وسوف يتراكم النيترات فقط عند درجات الحرارة الأعلى أو في حالات التسمم غير العادلة. وهكذا فإن النيترات يتراكع خارج النموذج. وبينما الأسلوب، في إزالة النيترة، يكون القليل فقط من النيترات المتحولة في صورة أكسيد النيتروجين، وبالتالي، فمن وجه نظر وصف إزالة النيتروجين لا تتضمن مساهمة أكسيد النيتروجين أي صلة بالأمر. ومع ذلك، إن كان على محطة المعالجة أن تلتزم بحدود غاز أكسيد النيتروجين، عندها يصبح من المهم وضعها في الحساب. مرة أخرى، الأمر يعتمد على الغرض من تطبيق النموذج.

إلى جانب تحديد المركبات المرتبطة بعملية المعالجة، فإن تحديد التوازنات المرتبطة بها أمر أساسي وبالنسبة لكل توازن يحافظ عليه، يكون عدد ذرات مركب ما يدخل إلى محطة المعالجة متساوياً لعدد الذرات الخارجية منها. ومن أمثلة التوازنات التي يحافظ عليها في النظام: النيتروجين والفسفور والأكسجين الكيميائي الممتص والقاعدية. وباستخدام معادلات التوازن، يمكن حساب العلاقات التفاعلية غير المعروفة. هذا الاستقرار يقلل الحاجة للمعلومات المطلوبة لعمل النموذج، حيث يسمح هذا المنهج لعدد من القيم المجهولة بأن يتم حسابها. واستخدام مقياس الأكسجين الحيوي الممتص BOD كخاصية لمياه الصرف الصحي يتناقص وبدلاً منه، تعتمد المناهج الحديثة على الأكسجين الكيميائي الممتص COD. ويرتبط التصميم المؤسس على الأكسجين الحيوي الممتص بمنهج "الصندوق الأسود"، ولا يمكن استخدامه للموازنات حيث إنها لا يحافظ عليها، وتعتمد على العديد من العوامل (مثل زمن التفاعل ودرجة الحرارة). وفي الواقع العلمي، لا زال يستخدم BOD غالباً للربط مع مخرجات ASM فيما يخص تأثير المياه الخارجية (السيب) على المياه التي يصرف عليها السيب (حيث إن BOD لا يزال مؤشراً مرتبطة بجودة المياه). وعلى العكس فإن توازن COD تتم المحافظة عليه، حيث إنه، وفقاً لتعريفه، يمثل مقدار الإلكترونات المنقوله إلى الأكسجين لأكسدة جميع المادة العضوية في النظام إلى ثاني أكسيد الكربون وماء. وهذا هو السبب في أن النمذجة تؤسس على COD بدلاً من BOD.

إذا كانت قيمة  $K$  موجودة كقياسات في النموذج الواقعي أو لأداء وظيفة التحويل، لوقف العملية عندما يكون المركب ذو الصلة غير موجود.

$$\mu = \mu^{\max} \frac{S}{K_S + S} \cdot \frac{S_O}{K_O + S_O} \cdot \frac{S_N}{K_N + S_N} \dots \quad (14.4)$$

ولتوصيف العناصر الحركية لعملية التثبيط، يتم استخدام منهج مشابه، ولكن هنا يسمى ثابت التألف: "ثابت التثبيط، وبالتالي يكون ممكناً تحديد بند التثبيط." (معادلة 14.5) والذي مرة أخرى يكون له قيمة صفر أو ١. وثبت التثبيط يكون مساوياً لتركيز المادة الركيزة والذي عنده يلاحظ خفض قدرة ٥٠٪ في معدل السرعة. وهناك أيضاً بنود تثبيط أكثر تعقيداً، ولكن في ASM يكون هذا البند المعتمد تطبيقه خاصة بالنسبة لتثبيط المادة الركيزة.

$$I - \frac{S}{K_S + S} = \frac{K_S}{K_S + S} \quad (14.5)$$

ومن المهم ملاحظة أن مضاعفة العديد من العوامل بضربيها حسابياً يسبب انحرافاً حسابياً لأن هذه العوامل لا تساوي ١ بالضبط. فإن قلنا، بضرب العاملين بقيمة ٠.٩، بقيمة العامل الثالث الذي يكون ٠.٥، ستكون النتيجة ٠.٥٠٥، بينما يجب أن تكون النتيجة الحقيقية ٠.٥ لأن هذا هو العامل المحدد. وهذا وبالتالي يعني قيمة أقل لمعدل السرعة بمقدار ٢٠٪. لهذا يكون من الأفضل استخدام عامل تشغيل منطقى في النموذج واختيار أقل العوامل بين البنود (معادلة 14.7) بدلاً من ضرب هذه العوامل ببعضها (معادلة 14.6) حيث يبدو أن ذلك هو الأفضل لنقريب الواقع.

$$\mu = \mu^{\max} \cdot \frac{S}{K_S + S} \cdot \frac{S_O}{K_O + S_O} \cdot \frac{S_{NH}}{K_{NH} + S_{NH}} \cdot \frac{S_{KI}}{K_I + S_{KI}} \quad (14.6)$$

$$\mu = \mu^{\max} \cdot \text{MIN} \left( \frac{S}{K_S + S}; \frac{S_O}{K_O + S_O}; \frac{S_{NH}}{K_{NH} + S_{NH}}; \frac{S_{KI}}{K_I + S_{KI}} \right) \quad (14.7)$$

والسبب في استخدام المعادلة (14.6) يعود جزئياً لأنه عادة موروثة (في زمن إنشاء النموذج الأول في السبعينيات، وكان حساب عوامل التشغيل المنطقية بواسطة معادلات تقاضالية تكاملية صعباً ومستهلكاً للوقت بصورة كبيرة ولذلك لم يطبق). ولا يهم كثيراً أية معادلة تستخدم لنمذجة الحالة النشطة، فالنقطة الأهم هي فهم أسباب الاختيار الذي تم في المراحل المختلفة لإعداد النموذج.

ولتحريك هذه المعادلة، قلنا باستخدام توازن COD، والنيتروجين والشحنة. وينص توازن COD على أن استهلاك الأكسجين وإنتاج الكتلة الحيوية يكون دائماً مرتبطاً ببعضه، ومن المستحبيل توفير الأكسجين وإنتاج حمأة أقل، لأن المادة الركيزة (COD) إما أن تتأكسد بالأكسجين أو تصبح حمأة. ومن توازن النيتروجين يمكن حساب مقدار الأمونيا المطلوبة، ومن توازن الشحنات يمكن تحديد مقدار البيكروبونات (القادعية)... إلخ. والعلاقات التفاعلية للتفاعل يمكن كتابتها كدالة لمعامل الناتج، وفي هذا المثال على وجه التحديد، مقدار النيتروجين داخل الكتلة الحيوية. والمعاملات الخاصة بالعلاقات التفاعلية لكل مركب تكون متضمنة في مصفوفة النموذج (جدول ١٤-١).

#### ٤-٣-٤ دراسة الحركية

لكل تفاعل معادلة لمعدل سرعته. ومعادلة السرعة تحدد معدل التحول بالنسبة للمركب مع معامل ناتج العلاقات التفاعلية المساوي ١. ومعدل التغير للمركبات الأخرى يتبع ذلك من خلال ضرب معامل كل ناتج بمعادلة السرعة. ويمكن أن يؤسس النموذج على القيم الحركية المؤسسة على المادة الركيزة (معامل العلاقات التفاعلية لمادة الركيزة يساوي ١) أو القيم الحركية المؤسسة على عملية النمو (معامل العلاقات التفاعلية لكتلة الحيوية يساوي ١). ولا ينصح باستخدام كلاهما في نفس الوقت في نموذج واحد. وفي نموذج ASM يتم وصف المعدلات على أساس معدل النمو، لذلك يكون معامل الكتلة الحيوية عند ١. في ASM، تستخدم معادلة تشبع كمعادلة معدل سرعة قياسية. وتتضمن دراسة حركية التشبع (مونود) قياسين رئيين: قياس الحد الأقصى للمعدل وثبت التألف أو التغير (قيمة  $K$  معرفة بالتركيز عند نصف الحد الأقصى للمعدل). ويمكن أن تأخذ بنود التشبع  $S/(K+S)$  قيمة بين صفر و ١، ويمكن أن يكون لها وظيفة مختلفة في النموذج. وبعكس العديد من بنود التألف قيمة حقيقة، مثلاً: بند تألف الأكسجين يكون مقياساً ملحوظاً. ومع ذلك نجد في بعض الحالات يكون بند التشبع مجرد بند تحويل. وعلى سبيل المثال تستخدم وظيفة التحويل في النموذج لوقف عملية النمو عندما لا يكون هناك أمونيا موجودة (معادلة 14.4) وثبت التألف للأمونيا يكون منخفضاً جداً ويصعب قياسه، لهذا فإن المعامل الذي يوضح في المعادلة يكون له غرض واحد هو ضمان أنه ليس هناك أي نمو آخر إذا تم استهلاك الأمونيا تماماً. هذا بالطبع يعني أنه لا حاجة لأن نضع معايرة لهذه القيمة. ولكن كيف تفرق بين القياسات الحقيقية القابلة لقياس وبين الوظائف التحويلية فإن هذا مهم لحد ما وغير واضح في نموذج الحمأة النشطة. لهذا فإنه من المهمتحقق من ما

كثيراً نمجده كحوض متعدد المقصورات به عدد من المفاعلات الأصغر كاملة الخلط، على التوالي. وهناك جانب آخر يؤخذ في الاعتبار هو تحول المركبات بين الحالتين الغازية والسائلة (مثل الأكسجين) في المفاعلات المهواة أو بين الغشاء الحيوي والسائل. هذا يتم شرحه تفصيلاً في الفصل التاسع والفصل السابع عشر.

#### ٦-٣-١٤ ترميز (وضع رموز) المصفوفة

يمكن توصيف معادلة الاتزان (معادلة 14.1) بالنسبة لكل مركب منفرد. والعدد الكبير من المركبات ذات الصلة وكذلك التحولات، يجعلان نمذجة الحمأة النشطة عملية معقدة. ويحتاج عدد كبير من معادلات الاتزان إلى أن تتم صياغتها مما ينتج عن ذلك فقدان النظرة الشاملة للأمر. وكان عمل مجموعة عمل "IAWQ" (Henze et al., 1987) في "النمذجة الرياضية (الحسابية) لمعالجة مياه الصرف الصحي" قد أوصى بطريقة المصفوفة لعرض النموذج.

هذا الشكل ييسر عرضاً واضحاً وغير مبهماً للمركبات والعمليات وتداخلها في صفحة واحدة. بالإضافة لذلك، يسمح شكل المصفوفة بالمقارنة السهلة لنماذج المختلفة، ويسهل تحويل النموذج إلى برنامج حاسب آلي. والمصفوفة يتم تقديمها في صورة أعمدة وصفوف، عمود واحد لكل مركب وصف واحد لكل عملية. وهناك مثال بسيط في جدول ١-١٤.

وأول خطوة في تخطيط المصفوفة هي تحديد المركبات ذات الصلة بالنماذج، ويتم تمثيل المركبات في صورة رموز توضع في قائمة على رأس العمود المناسب الذي يشمل صفاً به الأبعاد.

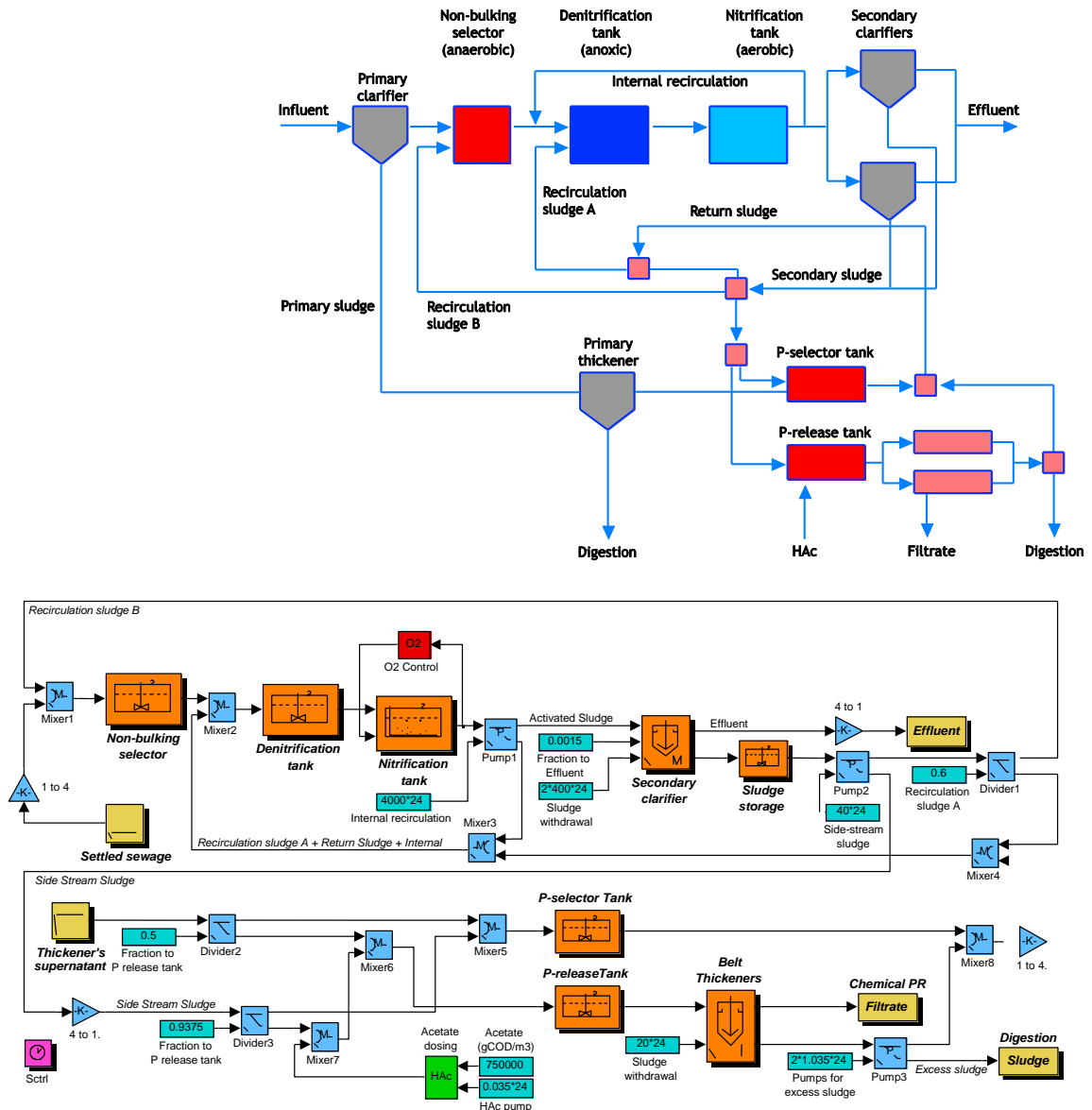
والخطوة الثانية في إنشاء المصفوفة هي تحديد العمليات الحيوية التي تحدث في المنظومة. وهذه عبارة عن تحولات أو تغيرات تؤثر على المركبات المأخوذة في النموذج ويتم ترتيبها واحدة أعلى الأخرى على الجانب الأيسر من المصفوفة. وتمت صياغة معدلات سرعة عملية المعالجة رياضياً وتوضع في قائمة على الجانب الأيمن من مصفوفة العلاقات التفاعلية بالتوازي مع العمليات الخاصة بها. ويتم إثبات معامل علاقة التفاعل لعملية تحول مركب ما إلى مركب آخر في صفات كل عملية بحيث تصنف قائمة بمعاملات العلاقات التفاعلية في كل عمود خاص بمركب معين والتي تؤثر في هذا المركب. وإن كانت معاملات العلاقات التفاعلية تساوي صفرًا، فهي، لغرض الوضوح فقط، لا تعطي في المصفوفة المطبوعة. والعملية المتعارف عليها لوضع الإشارات المستخدمة في المصفوفة لكل مركب بذاته هي

#### ٥-٣-١٤ النقل

للنموذج النمطي لمعالجة مياه الصرف الصحي العديد من بنود النقل وأ غالباً ما تكون معتمدة على الوقت (شكل ٤-١٤). ومدخلات النموذج هي التدفق وتركيبة مياه الصرف الصحي المتغيرات مع الزمن. ويتم وصف العملية في نموذج هيدروليكي، ممثلاً الأسس الهيدروليكية (حركة السوائل) لمحطة كاملة النطاق. وهناك مثال في شكل ٤-١٤.

والمشكلة الرئيسية ترتبط بعمل النموذج الهيدروليكي لمحطة معالجة مياه الصرف الصحي، والحل الأمثل يمكن أن يكون عمل نموذج كامل وحسابي لдинاميكيات (حركات) السوائل في المحطة، والذي يمكن أن يصف بالضبط التدفق في المفاعلات. ومع ذلك، نجد عموماً أن التفاصيل التي يحصل عليها عن التدفق بهذه الطريقة تكون كبيرة لحد كبير بالنسبة لمعظم نماذج التحول. وحيث إننا مهتمين بصورة رئيسية بالتحول الحيوي، فنحن نحتاج لوصف التغيرات في التركيزات بمحطة المعالجة بصورة كافية. ويمكن أن يساعد قياس العديد من المركبات ذات الصلة بالعملية على تحديد النموذج الهيدروليكي، وبالنسبة لنماذج الحمأة النشطة لهذه المركبات هي عموماً: الأكسجين، الأمونيا والنitrates، والفوسفات بالنسبة لنظم إزالة الفوسفات. وكخطوة أولى، يمكن عمل فصل واضح بين المناطق الهوائية وغائية الأكسجين واللاهوائية ومحطة المعالجة.

و داخل كل منطقة عندئذ يمكن لأي أحد أن يلاحظ ما إذا كان، مثلاً، هناك منحنى في تركيز الأكسجين. وطالما أن تركيز الأكسجين دائمًا فوق معامل التشبع للأكسجين المستخدم في المعادلات الحرارية، لا تكون هناك حاجة مباشرة لوصف التغيرات في التركيز بالمنطقة الهوائية، ويمكن اعتبار أن الخزان مخلوط جيداً. وإذا أصبح تركيز المركبات المقاولة قريباً من أو أقل من ثوابت التشبع، فإنه يجب أن يكون النموذج الهيدروليكي مصمماً بحيث إن التغيير في التركيزات يتم توصيفه جيداً. عموماً، هذا يعني استخدام نموذج أحواض الدفق الكتلي (plug-flow) أو وصف النظام كسلسلة من الأحواض. وفي حالة ملاحظة أن التركيز، الأمونيا مثلاً، في حوض التهوية ٤ مجم/ل، فإنه يمكن اعتباره بأنه حوض تام الخلط وأن يتم تمثيله في التخطيط الهيدروليكي لمحطة كمفاعل فردي. ومع هذا، إن كان تركيز الأمونيا الملاحظ يتغير من ٤ مجم/ل عند مدخل حوض التهوية إلى صفر مجم/ل عند مخرج الحوض، فإن هذا يبين أن المنحنى الشديد للتركيز داخل الحوض، وبالتالي يكون من الأفضل



شكل ٤-٤ تخطيط العملية البيدرويليكية لعملية Phostrip في محطة معالجة مياه صرف صحي هارلم، هولندا وتمثيلها على نمذجة محاكاة SIMBA (مأخوذة عن Brdjanovic et al., 2000).

في المثال المقدم بالجدول ٤-١ يعبر عن المركبات على أنها مكافئات الأكسجين الكيميائي الممتص. وبافتراض أن الوحدات المستخدمة متسقة مع بعضها، فإن الاستمرارية يمكن فحصها من قياسات العلاقات التفاعلية بالتحرك عبر أي صف من المصفوفة، ويجب أن يكون مجموع معاملات العلاقات التفاعلية مساوياً صفر.

"سالب للاستهلاك" و "موجب للإنتاج". وفي هذا التعارف، فإن معدلات عملية المعالجة تكون لها دائماً إشارة موجبة. ونلاحظ أن الأكسجين يكون COD سالب، لأن الأكسجين يتقبل الإلكترونات: وتمر الإلكترونات من المادة الركيزة إلى الأكسجين لتكون الماء. ويجب الحرص بشأن الوحدات المستخدمة في معدلات معدل السرعة للعملية. وتكون معاملات العلاقات التفاعلية أبسط كثيراً عندما تعمل بوحدات متسقة.

جدول ٤-١٤ مثال لمصفوفة علاقات تفاعلية لنمذجة الحمأة النشطة (Henze et al., 1987)

المكونات j	قائمة عمليات المعالجة j	1: So	2: Ss	3: X <sub>H</sub>	معادلة معدل العملية j
النمو الهوائي					$\mu_H^{\max} \cdot \frac{S_s}{K_{S+SS}} \cdot X_H$
التحليل				-1	$b_H \cdot X_H$
معدل التحول الملاحظ r <sub>T</sub>					$r_T = \sum_j v_{j,i} \cdot \rho_j [M_i L^{-3} T^{-1}]$
تعريف قياسات الحركة:					
عامل ناتج التغذية الخارجية (غير الذاتية) Y <sub>H</sub> [M <sub>H</sub> M <sub>S</sub> <sup>-1</sup> ]	تعريف قياسات العلاقات التفاعلية	(O)	(O)	(O)	$\mu_H^{\max}$ معدل الحد الأقصى المجدد للنمو [T <sup>-1</sup> ] معامل التشبع للمادة الركيزة [MCODL <sup>-1</sup> ] ثابت المعدل لعملية التحلل [T <sup>-1</sup> ]
K <sub>S</sub>	الكتلة الحيوية COD				
b <sub>H</sub>	الغذاء COD				
	المادة الركيزة COD				
	الأكسجين				
	النفاذ				

وليس جم COD. والمصفوفة القائمة على الملاحظة تحتوي على هذه الأرقام للتحولات بين، مثلاً، جم COD وجم TSS. ومن الكميات الملاحظة التي يمكن الاعتناء بها: نيتروجين كيلدهايل والمادة الصلبة المتطرية VSS أو الأكسجين الحيوي المتصن BOD.

تكون هذه المصفوفة موجزاً محكماً للعلاقات التبادلية المعقدة بين المركبات والعمليات. وهي تسمح للتغيرات في العمليات والمركبات وال العلاقات التفاعلية والمركبة بأن يتم إدخالها بسهولة.

تبين المصفوفة جانبان مهمان في العمليات: معادلة التفاعل لكل عملية موضحة في مختلف الصفوف. وفي الأعمدة بالنسبة لكل مركب يمكن أن نلاحظ مباشرة ما هي التحولات التي يشارك فيها مركب ما. وبضرب عوامل العلاقات التفاعلية بمعادلات معدل سرعتها المرتبطة بها، يمكننا الحصول على معادلة معدل سرعة إجمالية لكل مركب.

ومن أجل التسهيل، يمكن إضافة جانبين إضافيين لتوصيف المصفوفة (جدول ٤-١٤) الجانب الأول عبارة عن مصفوفة بتركيب عبر عنه بتوازنات المواد الثابتة، وفي هذه الحالة تكون توازنات الشحنة N و COD والكتلة الحيوية عبر عنها في مصفوفة العلاقات التفاعلية كأكسجين كيميائي ممتص COD، لكنها أيضاً تحتوي على النيتروجين. وفي مصفوفة التركيب تكون هذه مشمولة أيضاً. وحيث إن مصفوفة العلاقات التفاعلية ومصفوفة التركيب يحتويان فعلاً على جميع التوازنات المحافظ عليها (ثابتة)، فإن ضرب المصفوفتين حسابياً ببعضهما يعطي أيضاً نتيجة تساوي صفر.

#### ٤-٤ إنشاء النموذج الحيوي الحركي خطوة بخطوة ASMI

بعد إنشاء النموذج عملية تتم وفق خطوات ومن القاع إلى الأعلى حيث يتم فقط و تماماً احتواء العمليات الضرورية للغرض المحدد لعملية النمذجة والمبدأ الحاكم عموماً في النمذجة هو البدء بالبسيط مع زيادة التعقيد عند الحاجة. وعموماً فإن نماذج الحمأة النشطة من عائلة ASM يتم تطويرها لوصف معدل امتصاص الأكسجين وإنتاج الحمأة (منضمين على توازن COD) وتحولات النيتروجين والفسفور في محطات معالجة مياه الصرف الصحي.

ومع ذلك، فالرغم من أنها تصمم للأغراض العملية (ولهذا ليس للأغراض الأكاديمية) فهي ليست نماذج للصحة العامة حيث إنها لا تصنف إزالة مسببات الأمراض. والأرجح أن وصف عملية إنشاء Ekama نموذج حمأة نشطة بالخطوات كان هو المنهج الأصلي لدى Dold (1978) and Marais (1978) ، وبعدها وصفت العملية بواسطة Gujer and Henze (1980) et al., ثم تم تناولها أكثر في عمل (1991). ونتائج هذا المنهج هو النموذج الذي يأتي قريبًا من ASM1، وهكذا هو موصوف هنا باختصار. والنظام التجاري المستخدم في هذا المنهج احتوى نظام خلط تام للحمأة النشطة

ثانياً، فنحن نعتني عموماً ليس فقط بالمركبات المعبر عنها بالأبعاد كما هو مستخدم في النموذج، ولكن أيضًا بوحداتها المقاسة أو التي تم ملاحظتها. على سبيل المثال، تفاصيل كمية الحمأة عادة جم TSS

جدول ٤-١٤ مثال لمصفوفة علاقات تفاعلية لنمنجة الحمأة النشطة (أخذوة من Gujer and Larsen, 1995)

المعلم	أجمالي المادة العالقة	المادة الركيزة	المادة الخامدة	الكتلة الحيوية	القيمة	المؤنة	المادة الركيزة	المادة الخامدة	الأكسجين	المكون
	X <sub>TSS</sub>	X <sub>s</sub>	X <sub>i</sub>	X <sub>H</sub>	S <sub>HCO</sub>	S <sub>NH</sub>	S <sub>s</sub>	S <sub>i</sub>	S <sub>o</sub>	الرمز
	gTSS	gCOD	gCOD	gCOD	mole	gN	gCOD	gCOD	gO <sub>2</sub>	الوحدة
المصفوفة التفاعلية										العملية
r <sub>1</sub>	-0.75	-1					1			تحليل المائي
r <sub>2</sub>	0.9			1	-0.005714	-0.08	-1.5		-0.5	نمو الهوائية
r <sub>3</sub>	-0.12	0.8	0.2	-1	0.005	0.07				تحلل
مصفوفة التركيب										الماد الثابتة
1	1	1			0	1	1	-1		ThOD-COD
0	0.05	0.08			1		0.02			N
				-1	0.071429					الشحنة
الممكן ملاحظتها										
0.75	0.9	0.9								اجمالي المواد الصلبة العالقة

من كتلة الحمأة (VSS) في النظام. ولوصف هذا، استخدمت عملية التحلل أو تجدد الأعضاء بعد موتها، أي تنسخ (تحلل) خلايا الموت الناتجة في توليد المادة الركيزة الذائبة القابلة للتحلل الحيوي المتاحة لتوليد كتلة حيوية جديدة (الفصل الرابع) وتحلل الكتلة الحيوية خارجية التغذية هنا يلخص جميع العمليات التي تؤدي إلى فقدان في الكتلة الحيوية (التنفس والتحلل والتنفس الداخلي والافتراض ... إلخ). والحفاظ على التحلل الداخلي كان من الممكן استخدامه أيضاً هنا لوصف الخض في الكتلة الحيوية، وبالنسبة لعملية النمو الحيوي فكل المكونات الثلاثة لها صلة، الأكسجين المذاب والمادة العضوية الركيزة يستخدمان بواسطة الكتلة الحيوية تحت الظروف الهوائية. ( وبالتالي

باستخدام مياه صرف صحي منزلية مترسبة مع بيان خواص مياه داخلة أساسية وحمأة مع شروط تشغيل مذكورة في جدول ٤-١٤.

وكان غرض الدراسة هو استخدام النموذج في الوصف الصحيح لمحنوى الكتلة الحيوية في المنظومة، وامتصاص الأكسجين بواسطة الكتلة الحيوية وتحول النيتروجين. وللهذه، يمكن أن نستخدم نموذجاً بسيطاً جداً يتكون فقط من ثلاثة مكونات ذات صلة (أكسجين مذاب S<sub>O</sub> ومادة ركيزة عضوية مذابة S<sub>H</sub> وكتلة حيوية خارجية التغذية X<sub>H</sub>) وعمليتي تحول لها صلة (نمو كتلة حيوية هوائي وتحلل). ومع زيادة عمر الحمأة SRT، تتناقص الكتلة الحيوية (الكتنات الحية) كجزء

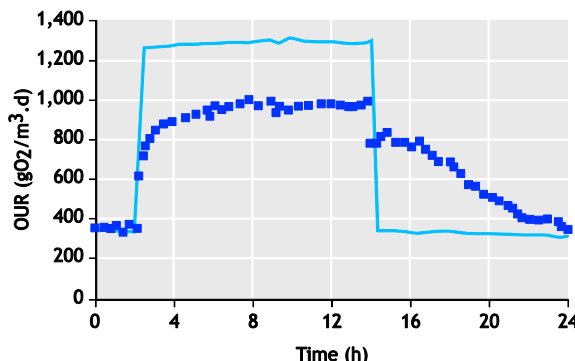
جدول ٤-١٥ بيانات ومصفوفة موجز النظام التجاري

المقياس	القيمة
نظام التغذية	12 h/d on between 02 and 14 hrs
التدفق	18 l/d
حجم المفاعل	6.73 l
العمليات	COD الإزالة والنيرتة (هوائي تام) 1,375 mgVSS/l or 2,090 mgCOD/l
محنوى الكتلة الحيوية في المفاعل	2.5 d
زمن مكث (عمر) الحمأة	20.4°C
درجة حرارة التشغيل	570 mgCOD/l 46.8 mgN/l
تركيز الأكسجين الكيميائي الممتص في المياه الداخلة	تركيز إجمالي النيتروجين كيلدهال في المياه الداخلة

جدول ٤-٤ عرض المصفوفة الخاصة بنموذج أ

المكون	$S_0$	$S_s$	$X_H$	المعدل
النمو	-0.5	-1.5	1.0	$\mu_H^{\max} \cdot \frac{S_s}{K_s + S_s} \cdot \frac{S_o}{K_{O,H} + S_o} \cdot X_H$
التحلل	+1.0	-1.0	-1.0	$b_H \cdot X_H$

وعملية بطيئة نسبياً لتحلل COD (السيلولوز والنشا والبروتينات... إلخ). وهذه التجزئة تحتوى COD القابل للتحلل الحيوي إلى تحلل حيوي سريع أو بطيء (RBCOD و SBCOD، على التوالي) تم انتلاقها من الملاحظة التجريبية لتصوير معدل امتصاص الأكسجين، والذي أظهر انخفاضاً حاداً تقريباً فور وقف التغذية (١٤ ساعة)، متبعاً بانخفاض بطيء لوحظ حتى نهاية التجربة حيث وصل إلى قيمة مستقرة لوحظت خلال أول ساعتين من الاختبار. لذلك فإن عملية التحلل تم وصفها جيداً في النموذج. وكذلك تم استنتاج أن SBCOD تحولت إلى RBCOD في عملية بطيئة نسبياً لتحلل المائي (شكل ٤-٥).



شكل ٤-٥ نموذج أ: مقارنة القيم التجريبية (نقطة بيانات) مع معدل امتصاص الأكسجين المتوقع، نظرنا (خط مستمر) (مأخوذ عن Ekama (and Marais, 1978; Gujer and Henze, 1991

وهذا يعطي الانطباع ضمنياً بأن هناك حاجة لتوسيع النموذج أ بإدخال نوعين من المادة الركيزة (SBCOD و RBCOD) وعملية إضافية أخرى (التحلل المائي). وفي ASM1 افترض أيضاً أن المادة الركيزة القابلة للتحلل الحيوي الطبيعي تتكون من مادة ركيزة جزيئية تماماً ( $X_s$ )، والتي ليست بالضرورة أمراً حقيقياً، ولكن ASM1 قبلها بهذا. التمييز بين المادة القابلة للذوبان (S) والمادة الجزيئية (X) ضروري حتى يمكن تحديد أي المركبات سوف يتربّس في المروق

معامل سالب) لإنتاج كثلة حيوية (معامل موجب). وبصورة عامة، فإن المصفوفة يمكن تبسيطها إذا أمكن الاختيار بحيث تنساب بحرية كاملة معاملات العلاقات التفاعلية بقيمة  $+1$  أو  $-1$  لكل عملية. ويكون اختيار معامل الناتج  $Y_H$  (جـ / COD جـ) مع معادلة الحفاظ على COD كافياً لتحديد جميع معاملات العلاقات التفاعلية للنمو الهوائي (شكل ٤-٥). وكل من العمليتين يمكن تحديد المعدل، وبالنسبة للنمو الهوائي يتكون ناتج الحد الأقصى لمعدل النمو وتآلف المادة الركيزة وتركيز الكثلة الحيوية (بافتراض أن الأكسجين ليس عاملاً محدداً للنمو).

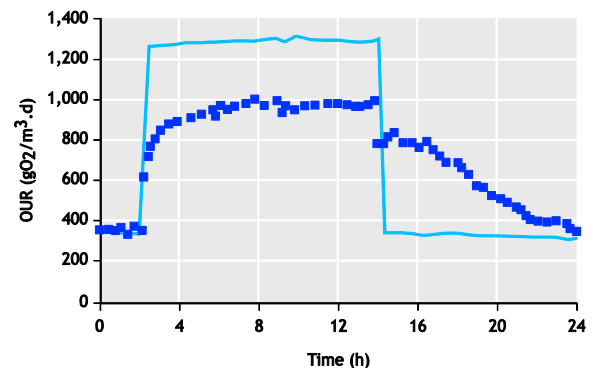
وبالنسبة للتحلل، فهي نوع من عملية الدرجة الأولى حيث تفضل الكثلة الحيوية في نسب متناسبة مع تركيز الكثلة الحيوية الموجود وثبت التماض الذي يسمى "ثبت معدل التحلل". واستبدال المعاملات في النموذج الحركي الحيوي يعطي مصفوفة النموذج أ (جدول ٤-٤).

وإذا استخدم هذا النموذج لمقارنة معدل امتصاص الأكسجين الملاحظ، يمكن إدراك أن الملاحظة التجريبية تحرف بقوة عن تنبؤات النموذج، ما عدا ما يختص بالفترة بين صفر و ٢ ساعة وفي نهاية التجربة ( التنفس الداخلي )، بصورة عامة، إن كانت توقعات التجربة منحرفة بالنسبة لمستويات القياسات المرغوبة، فإنه يمكن ضبطها نسبياً وبصورة حاسمة بتغيير قيمة قياسات النموذج المختار. ومع ذلك، إن كانت توقعات النموذج، فيما يخص البنود والاتجاهات والأشكال خاطئة، فمن المحمّل جداً أن العملية أو العمليات ذات الصلة لا ينظر لها. وفي هذا الاختيار المحدد، فإن الفرق بين إجمالي استهلاك الأكسجين الملاحظ على مدى ٢٤ ساعة وذلك المتوقع في النموذج يبدو قريباً تماماً. ومع هذا، فإن الانحراف بين توقع النموذج والنتائج التجريبية أدت إلى أن يقترح (Dold et al., 1980) فصل تحلل المادة العضوية في مياه الصرف الصحي إلى عمليتين (جزئين): عملية سريعة نسبياً من التحلل الحيوي لجزء من COD يشمل العضويات مثل الأحماض الدهنية المتطرافية VFA والجلوكوز

والمنموذج ب يصف معدل امتصاص الأكسجين بصورة مرضية (شكل ٦-١٤). ومع ذلك، فإن تركيز الحمأة النشطة المستخرج كان أقل من ذلك الترکیز المقاس بالفعل. وقد بين ذلك الحاجة إلى زيادة إنتاج الحمأة بإدخال جزء مياه داخلة غير قابل للتحلل الحيوي من COD (لكونه خاماً وأيضاً مادة عضوية جزئية من التي تترافق في المفاعل  $X_1$ ). والمصطلح "غير قابل للتحلل الحيوي" في هذه الخلفية معالجة مياه الصرف الصحي يستخدم للمركب الذي لا يتحلل بواسطة الكائنات الدقيقة خلال مكوثة في منظومة المعالجة. فمواد مثل البلاستيك والمواد المصنوعة من الخشب أو الألياف والشعر والأظافر كلها مواد عضوية وتعتبر قابلة للتحلل الحيوي، ولكن ليس في منظومة معالجة مياه الصرف الصحي. حتى مركب مثل السليولوز يعتبر غير قابل للتحلل الحيوي في محطات معالجة مياه الصرف الصحي عالية التحميل ولكن يكون قابلاً للتحلل الحيوي في النظم المنخفضة التحميل. وبجانب المادة الخامala القادمة من مياه الصرف الصحي الداخلة للمحطة، هناك أيضاً مكون ثانوي يتولد من تحلل الكتلة الحيوية. والأخير ينشأ من أن جدران الخلايا تكون COD قابلة للتحلل الحيوي الطبيعي جداً والذي بهذا يعتبر غير قابل للتحلل الحيوي، فينتج عنه القسم الذي يتم تحديده تجريبياً في منتجات عملية التحلل الذي يكون فيه  $X_S$  %٩٢ (قابل للتحلل) و  $X_1$  %٨ (غير قابل للتحلل). وبالتالي فإن معدلات النموذج ب لا تتغير شريطة أن يكون توصيف معدل امتصاص الأكسجين جيداً.

إدخال  $X_1$  الناتج على النموذج ج موضح في جدول ٦-١٤. وتركيز الكتلة الحيوية الملاحظ في المفاعل كان مستنبطاً بصورة جيدة بالنموذج ج، مع ذلك، ونظرًا للإنتاج/الإزالة الأعلى لمكون COD (الحمأة) من المنظومة، فإن استهلاك الأكسجين لم يتم تقديره بصورة واضحة في النموذج (يرغم أن الوصف العام لمعدل امتصاص الأكسجين كان متناسقاً تماماً).

وأيضاً سيترك المنظومة مع المياه الخارجة (السيب). وإدخال جزء  $X_S$  SBCOD لم يؤثر في عملية النمو بالغذية الخارجية حيث يفترض أن النمو ليس قائماً بصورة مباشرة على SBCOD. أيضاً، فإن عمليات التحلل تم ضبطها بافتراض أن نواتج التحلل قابلة للتحلل الحيوي الطبيعي، وبهذا تضاف إلى مجموعة  $X_S$ . هذه النواتج تصبح متاحة للنمو الهوائي خارجي التغذية بواسطة التحليل المائي. هذا يعني أن هناك نوعان من المادة الركيزة الجزئية: واحدة تأتي من مياه الصرف الصحي الداخلية، والثانية تتولد من تحلل الكتلة الحيوية. وفي بعض الحالات تكون هذه مكتلة مع بعضها (مثلاً في هذه الحالة)، بينما تؤخذ في بعض النماذج الأخرى منفصلة عن بعضها. ومع ذلك فكل البديلين لا ينتج عنهما، عملياً، فرقاً تاماً. فوق هذا، فالمادة القابلة للتحلل المائي  $X_S$  يفترض أنه يتم امتصاصها بواسطة الكتلة الحيوية خارجية التغذية وينتج عنها نوع من تعبير "لانجرانج" الحراري مثل معادلة معدل السرعة لعملية التحليل المائي. وبهذا، فإنه مقدار المادة الركيزة لكل كتلة حيوية هو الذي يكون له الأهمية هنا (تحديد المعدل) وليس تركيز المادة الركيزة فيما يخص كتلة السائل، كما في حالة RBCOD. وبتطبيق هذا، تم تكوين النموذج ب (جدول ٦-١٤).

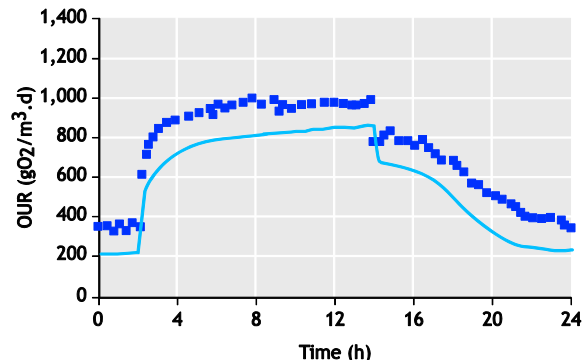


شكل ٦-١٤ النموذج (ب) مقارنة بين القيم الملاحظة تجريبياً (نقط البيانات) ومعدل الأكسجين المستحسن المتوقع نظرياً (الخط المستمر) مأخوذ عن .(Ekama and Marais, 1978; Gujer and Henze, 1991

جدول ٦-١٤ عرض المصفوفة الخاصة بالنماذج ب

المكون	$S_{S}$	$X_H$	$S_s$	$S_o$	المعدل
النمو	$\frac{S_s}{K_s + S_s} \cdot \frac{S_o}{K_{O,H} + S_o} \cdot X_H$	1.0	-1.5	-0.5	$\mu_H^{\max} \cdot b_H \cdot X_H$
التحلل	+1.0	-1.0			$b_H \cdot X_H$
التحليل المائي	-1.0		+1.0		$k_H \cdot \frac{(X_s/X_h)}{K_x + (X_s/X_h)} \cdot X_H$

عملية التحليل المائي تتحلل (مثل البروتينات إلى أحماض أمينية) ناتجاً عنها إطلاق الأمونيا. ولهذا نتيجة منطقية وهي أنه إلى جانب كل وحدة من المادة الوسيطة، يتم أيضاً إنتاج  $0.08 \text{ mg O}_2/\text{mg COD}$  في المياه الداخلية للمحطة، عندما يتحلل البروتين فيها مائياً، فتطلق الأمونيا كنيتروجين عضوي، أي الفارق بين إجمالي نيتروجين كيدهال والنيدروجين الحر والملحبي (FSA). وهكذا يتم استهلاك كمية معينة من الأكسجين والأمونيا في النيترة، وينتج نيترات وكتلة حيوية ولا تكون كمية الأمونيا المستهلكة تماماً مثل كمية النيترات الناتجة. وبسبب الاستخدام المزدوج للأمونيا، وهو: (i) لتوليد الطاقة في عملية النيترة و (ii) كمصدر للنيتروجين لنمو الكتلة الحيوية خارجية التغذية. والفارق بين الأمونيا المستهلكة والنيترات المكونة يكون  $0.08 \text{ mg O}_2/\text{mg COD}$ ، مثلاً محتوى النيدروجين للكتلة الحيوية خارجية التغذية، والتوازن الإجمالي للنيتروجين في هذه الحالة سيكون ملائماً  $(4.25 = 4.17 + 0.08)$  وفوق ذلك، فإن عملية التحلل بالنسبة للكائنات ذاتية التغذية افترض أنها نفس الشيء مثل الكائنات خارجية التغذية، والتي بها يتم إنتاج مادة ركيزة معينة وكمية صغيرة من مادة ركيزة خاملة. ومعدل العملية بالنسبة للتحلل للكائنات ذاتية التغذية يحصل عليها بطريقة مشابهة للكائنات خارجية التغذية بينما التسبّع للأمونيا والأكسجين ويأخذ ثلاث مواد إضافية وعمليتين، تم تكوين النموذج كهذا، كان ممكناً فصل إجمالي COD ووجود نموذج كهذا، كان ممكناً استخدام الأكسجين في تحمل استخدام الأكسجين إلى أكسدة الأمونيا واستخدام الأكسجين في تحمل COD. وهذا يبين قيمة مضافة لاستخدام النموذج، ب توفير رؤية أين يستخدم الأكسجين وفي أي العمليتين (ما يسمى بتحليل العملية). ومحاكاة النتائج لمعدل امتصاص الأكسجين باستخدام النموذج د موضحة في شكل ٨-١٤.



شكل ٨-١٤ النموذج (ج) مقارنة بين القيم الملاحظة تجربياً (نقطات البيانات) ومعدل الأكسجين الممتص المتوقع نظرياً (الخط المستمر) مأخوذ عن Ekama and Marais, 1978; Gujer and Henze, 1991.

هذا ينبغي أن يتوقع حيث إن استهلاك الأكسجين وإنماج للحمأة مرتبطة ببعضها بواسطة توازن COD، وبالتالي، فإن زيادة إنتاج الحمأة ستسبب نقصاً في الطلب على الأكسجين. ولم يكن من الممكن التبؤ الصحيح بكلٍ من استهلاك الأكسجين وإنماج الحمأة بواسطة النموذج ج.

ومن الملاحظات التجريبية (النتائج غير مبنية) كان واضحاً أن المياه الخارجة من المحطة (السيب) تحتوت على النيترات مما أفاد ضمناً أن النيترة لابد من أن تكون موجودة. وبإدخال النيترة كان لابد للنموذج أن يتسع بإضافة ٣ مواد عمليتين هي الأمونيوم ( $\text{NH}_4^+$ ), سulfate ( $\text{SO}_4^{2-}$ ) والنيدرات ( $\text{NO}_3^-$ ,  $\text{SNO}_3^-$ ) والكتلة الحيوية ذاتية التغذية المسببة للنيترة ( $\text{X}_A$ )، وعمليتي النمو (الكائنات المسببة للنيترة) الهوائي والتحلل. مرة أخرى، كان من الضروري تقييم تأثير كل من المواد الإضافية على التفاعلات الموجودة. ولا تستخدِم الأمونيا في النيترة فقط، ولكن أيضاً لنمو الخلايا، لهذا كان من الضروري إضافة عامل علاقات تفاعلية للأمونيا في علاقات عملية النمو. وإذا ما تحتوت الكتلة الحيوية على ٨% نيتروجين ( $0.08 \text{ mg N/mg COD}$ )، عندئذ يصبح العامل  $0.08 \text{ mg N/mg COD}$ ، وفوق ذلك، تم افتراض أن النيدروجين يبقى في عملية التحلل داخل الكتلة الحيوية. ومع ذلك، فإن الكتلة الحيوية SBCOD في

جدول ٦-١٤ عرض المصفوفة الخاصة بالنموذج ج

المكون	$\text{So}$	$\text{Ss}$	$\text{X}_H$	$\text{X}_I$	المعدل
النمو	-0.5	-1.5	1.0		$\mu_H^{\max} \cdot \frac{S_s}{K_s + S_s} \cdot \frac{S_o}{K_{O,H} + S_o} \cdot X_H$
التحلل			-1.0	+0.92	$b_H \cdot X_H$
التحليل المائي	+1.0		-1.0		$k_H \cdot \frac{(X_s/X_H)}{K_x + (X_s/X_H)} \cdot X_H$

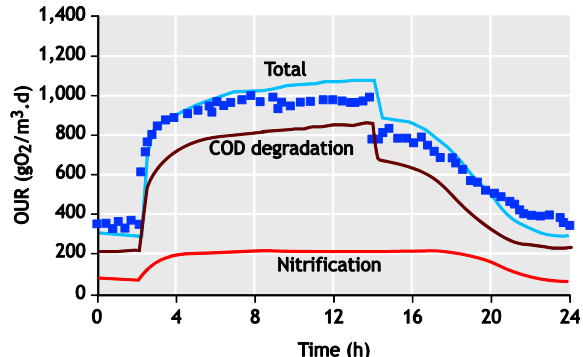
جدول ٧-١٤ عرض مصفوفة النموذج د

المكون	$S_{NH}$	$S_{NO}$	$S_{NH}$	$S_s$	$S_o$	$X_A$	$X_I$	$X_S$	$X_H$	المعدل
النمو	$\mu_H^{\max} \cdot \frac{S_s}{K_s + S_s} \cdot \frac{S_o}{K_{O,H} + S_o} \cdot \frac{S_{NH}}{K_{N,H} + S_{NH}} \cdot X_H$								+1.0	
التحلل	$b_H \cdot X_H$			+0.08	+0.92	-1.0				
التحليل المائي	$k_H \cdot \frac{(X_s/X_H)}{K_x + (X_s/X_H)} \cdot X_H$					-1.0				+0.08
النمو بالتنفسية الخارجية	$\mu_A^{\max} \cdot \frac{S_o}{K_{O,A} + S_o} \cdot \frac{S_{NH}}{K_{N,A} + S_{NH}} \cdot X_A$	+1.0								+4.17
تحليل التغذية الذاتية	$b_A \cdot X_A$	-1.0	+0.08	+0.92						-4.25
										-18.0

النموذج يمكن أن يكون ناجحاً، فقط إذا استوفى التوقعات التي لدى صانع النموذج من هذا النموذج. وإن كان غرض النموذج هو الوصف الصحيح لاتجاهات عامة، فليست هناك حاجة لمزيد من التتفيق والتنقية فيه.

وبالطبع فإن الضبط الدقيق والمعايرة من أجل تواافق أكثر، أمر ممكن، ولكن هذا يزيد من تعقيد النموذج. وهنا، تم اتخاذ قرار بعدم إضافة مركبات إضافية أو عمليات، حيث إن الجزء الأخير من المعايرة يمكن عمله من خلال تحريك بعض قياسات النموذج بصورة مباشرة. وعموماً فإنمحاكاة النموذج أظهرت أن الخط المقاس وخط النموذج متافقين بصورة جيدة، حيث تم استبانت معدل امتصاص الأكسجين وإنتاج الحمأة والنيرترات (البيانات غير مبينة، انظر Dold et al., 1980; Gujer and Henze, 1991) بصورة صحيحة. ومن أجل الهدف المحدد مسبقاً، يعتبر النموذج صحيحاً، ولكن هذا لا يعني بالضرورة أن الافتراضات المستخدمة صحيحة. وبلا شك، باستخدام هذه الافتراضات، يمكن الحصول على توصيف رياضي "حسابي" مناسب لغرض استخدامه. ومع ذلك، فإن النموذج ألغى بعض العمليات التي تلعب دوراً هاماً في الواقع العلمي، مثل نشاط البروتوزوا (جدول ٧-١٤). في هذه الحالة، تم تقدير أن إدخال البروتوزوا في النموذج قد لا يزيد من قدرته الوصفية، وبالتالي لم يتم إدخال هذه العملية.

والخطوة التالية في إعداد النموذج كانت إدخال عملية إزالة النيرترات. وهناك عموماً منهجين ممكّنين يؤديان في النهاية لنفس النتيجة. فيمكن افتراض أن هناك إما مجموعة خاصة من البكتيريا التي تؤدي إزالة النيرترات أو أن جميع الكائنات الدقيقة خارجية التغذية يمكنها عمل إزالة النيرترات، ولكن في صورة جزء من معدلها تحت الظروف الهوائية. أي



شكل ٧-١٤ نموذج د مقارنة بين القيم الملاحظة تجريبياً ( نقاط البيانات ) ومعدل الأكسجين المتوقع نظرياً للتحلل COD النيرترات منفصلين عن بعضهما (مأخوذ عن Ekama and Marais, 1978; Gujer and Henze, 1991).

وكان هناك قليل من المعضلات في هذه المرحلة من إنشاء النموذج مثل: "هل المطابقة دقيقة بدرجة كافية؟ أو: هل الانحراف، مثلاً، في معدل امتصاص الأكسجين من ٥ إلى ١٠٪ عند الساعة ١٤ مقبولاً؟" والإجابة على هذا تعتمد على نوعية البيانات التجريبية تماماً. فإن كانت توازنات النيرترجين و COD للبيانات ١٠٠٪ بالضبط، عندئذ فالأمر يستحق متابعة تنقية النموذج للحصول على توقع أفضل لأن البيانات يعتمد عليها ودقة. وإن كانت توازنات N و COD ليست ١٠٠٪ ولكن في المجال بين ٩٥ و ١٠٥٪ عندئذ لا يكون هناك كثير من الأهمية لجعل النموذج أكثر دقة مما هو عليه. وعمل النماذج أمر سهل نسبياً. ولكن الحصول على بيانات تجريبية دقيقة لكثير متوازنة هو أصعب أجزاء عملية إنشاء النماذج لنظم معالجة مياه الصرف الصحي. فإن كانت الأجهزة ينتج عنها عدم دقة بين ٥ إلى ١٠٪ فلا ضرورة لجعل النموذج أكثر دقة. فلا يجب أن ننسى أن

لا يمكن تطبيقه بدقة لاستنتاج تركيزات المياه الداخلية المنخفضة جداً عند تطبيق عمليات معالجة عالية الفعالية. أكثر من ذلك، فإن اعتباراً مشابهاً لذلك يكون قائماً بالنسبة لعملية إزالة النيترة أيضاً. وعلى الجانب الآخر، حتى لو كان النموذج قادراً على استنتاج تركيز الأمونيا عند ٥,٥ مجم/ل، فإن هناك دائماً بعض أشكال عدم الدقة وعدم الكمال في الإجراءات التحليلية لتحديد تركيز الأمونيا، بالإضافة إلى إجراءاتأخذ العينات وتداروها.

ومحدد آخر في النموذج ASM هو أنه لا يأخذ في الحسبان إزالة الملوثات الصغرى مثل المعادن والأجسام الحيوية الغريبة أو مرകبات الأostenرجين المعلطة لوظائف الغدد الصماء. وهذا يعود جزئياً إلى الزيادة المطلوبة في تعقيد النموذج وجزئياً إلى نقص المعرفة بالكائنات الدقيقة والتفاعلات الكيميائية الحيوية الموجودة في تحول هذه المرکبات. وفي بعض الحالات، كما في نمذجة معالجة مياه الصرف الصحي في تكير الزيوت، يكون من الضروري استنتاج احتزال الغينول. ولدعم إزالة النيترة دائماً ما يضاف الميثانول تحت ظروف غائبة الأكسجين وتكون هناك حاجة لإدخال تحوله ضمن النموذج. وهناك حالات، مثلاً، يكون مرغوبنا فيها احتزال الكبريتات. في جميع هذه الحالات يكون هناك كائناً حيّاً متخصصاً جديداً يجب إدخاله على النموذج، لأن الكتلة الحيوية الداخلية في ASM1 لا تحول هذه الملوثات الصغرى.

ويمكن أن نجد أمثلة لهذه التوسعات في النموذج في الكتب والممواد المنشورة، ويوجد في هذه الأيام حزم (مجموعات) برمج حاسب آلي COD تتضمن على سبيل المثال استخدام الميثانول. وفي حالة مرکبات الأخرى مثل الأحماض الدهنية المتقطبة (VFAs)، والكائنات العادمة التي تزيل COD من مياه الصرف الصحي عادة تقوم بتحويل هذه الملوثات، ولهذا فإن النموذج لا يحتاج أن يتم توسيعه للوصول إلى ذلك. وفيما وراء مستوى ASM1، فإن النموذج يمكن توسيعه ليأخذ في اعتباره نقل الأكسجين وpH والقاعدية والهضم اللاهوائي والإزالة الكيميائية للفوسفور والتربيب ووحدات أخرى إضافية (مثل أحواض الترسبيب... إلخ) وعمليات المعالجة التيار الجانبي والحالة الغازية... إلخ. مرة أخرى، فإن معرفة ما إذا كان النموذج محتاجاً لأن يتسع من عدمه تعتمد على غرض النموذج.

أن هناك إما مجموعة متخصصة يمكنها استخدام كل من الأكسجين والنترات، وجزء آخر من المجموعة الذي يمكنه فقط استخدام الأكسجين، أو أن كل الكائنات خارجية التغذية يمكنها إزالة النيترة ولكن في معدل منخفض، يتم تصحيحها بواسطة عامل II (عامل احتزال لمعدل النمو تحت الظروف غائبة الأكسجين). وهذه افتراضات مختلفة تصورياً ولكن رياضياً (حسابياً) يمكن وضعها في نفس المعادلة. وحيث إن آخر افتراض يبسط النموذج، فقد تم اختيار استخدام العلاقات القااعية لعملية إزالة النيترة والكتيريا التي تكون كائنات دقيقة عادمة خارجية التغذية. وبالرغم من أن الواقع العملي قد يكون أكثر تعقيداً، فقد تم عملياً بيان أن هذا المنهج البسيط يؤدي بصورة مرضية في الواقع العملي.

وهناك جانب آخر هام اعتبرى بالتقريص بين أجزاء المادة الخامدة والنتروجين، وهو أحد البنود التي تختلف من نموذج تجاري إلى نموذج آخر. وكما ذكر من قبل، فإن المادة الخامدة قد تتشكل من المياه الداخلية أو من تحمل الكتلة الحيوية، وأن المحتوى النهائي للكتلة الحيوية المتحللة، المادة الخامدة، قد تكون مختلفة في تركيبها من تلك المادة الخامدة في المياه الداخلية. هذا أيضاً يمكن وضعه في الاعتبار في النموذج، فالمادة الخامدة يمكن أن تكون إما منفصلة أو منضمة لبعضها. ومن حيث المبدأ، فليس ضرورياً بصورة حاسمة تحديد هذه الأجزاء بصورة منفصلة، ولكن أحياناً يتم ذلك إما لأسباب وصفية أو لغرض محدد في تطبيق النموذج. ولأسباب مشابهة تتم تجزئة النتروجين. فعمل النموذج كما تم وصفه بواسطة (Ekama and Marais 1978) يعتبر لازال صالحًا والنموذج د الموسوع بإضافة Henze et al., (ASM1) إزالة النيترة، يصبح قريباً من النموذج 1987). ومن أجل تفاصيل أكثر عن ASM1، يمكن للقارئ أن Dold et al., 1980; van Haandel et al., 1981; Alexander et al., 1983; Warner et al., 1986; Henze et al., 1987, 2000

ووحدة من أهم محددات النموذج 1 هو أنه لا يصف ظاهرة انتفاخ الحمأة. لهذا إذا استخدم ASM1، على سبيل المثال لتحسين عملية النيترة، يكون من الضروري مراجعة ما إذا كانت التغيرات المقترحة تسبب انتفاخ الحمأة. والتهوية المحدودة، والتي تقيد إزالة النتروجين، ستشجع وبصورة حتمية تقريباً انتفاخ الحمأة. وانتفاخ الحمأة في حد ذاته لا يمكن نمذجتها بطريقة يعتمد عليها بدرجة كافية للتطبيق في برامج الحاسب الآلي، بالرغم من بعض المحاولات التي وصفت في الكتب (Krebs, 1995). وهذا وبالتالي يعني أن النموذج

والسبب الثاني لإدخال ASM3 كان لأن ASM1 أثبت أنه أكثر نجاحاً فيمحاكاة محطات معالجة مياه الصرف الصحي، وبالتالي بدأ العديد من الناس في الاعتقاد بأن ما في ASM1 كان حقيقياً تماماً وأنه يمثل الواقع فعلاً. ومع ذلك، فإن آليات التخزين التي أظهرتها الكتلة الحيوية تبين أن ما في ASM1 ليس كله حقيقياً، ولكن أقرب ما يكون ل الواقع بحيث يخدم الغرض. لهذا فإن ASM3 له أيضاً القيمة التعليمية لبيان أن هناك طرق مختلفة (ولكن ليس بالضرورة الأفضل) لنمدجة نفس محطة المعالجة.

ومع ذلك فإن أهم سبب لتقديم ASM3 كان إدراك أهمية ثلاثة معدلات لاستهلاك الأكسجين في العملية، هي: المعدل السريع لاستهلاك الأكسجين لتحليل RBCOD، والمعدل الطبيعي المرتبط بتحليل SBCOD، والمعدل الأبطأ لامتصاص الأكسجين الداخلي (شكل ٩-١٤). وعلى النقيض، في ASM1 توجد فقط عملية مستهلكة للأكسجين واحدة، لهذا يكون من الصعب جداً عمل معايرة، حيث إنه يتبع عمل معايرة لعمليات أخرى تؤثر بصورة مباشرة على العمليات التي تستهلك أكسجين.

والمشكلة الثانية هي تدوير COD في عملية المعالجة، حيث إنه في عملية التحلل يتم إنتاج COD ثم تحلله مائياً ثم استخدامه للنمو مرة أخرى. هذا يعني أنه إذا تغير مقياس واحد في العملية، فإنه سوف يؤثر في جميع العمليات الأخرى نتيجة للتدوير، ويكون من الصعب استخدام المعايرة الأوتوماتيكية حيث إن لكل قياس تأثيره على عملية المعالجة. وفي ASM3 تم حل هذا الموضوع حيث إن عملية التحلل تم استبدالها بالتنفس الداخلي مما يمنع تدوير COD (شكل ٩-١٠). بمعنى أن الخلايا حال إنتاجها تبدأ فوراً في أكسدة نفسها، وبهذه الوسيلة يتم اختزال الكتلة الحيوية بعملية المعادنة (حلول المعدن بها) الهوائية (التنفس الداخلي المعتمد).

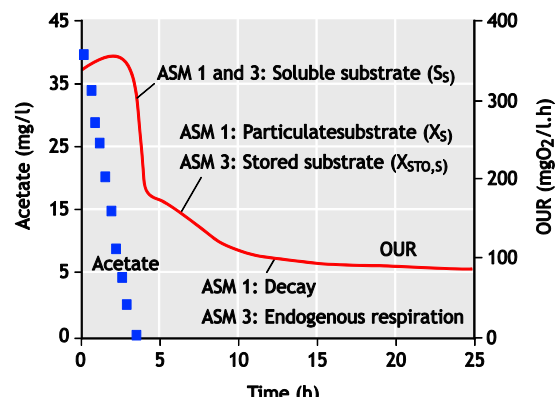
وبينما يسبب ذلك نوعاً من الجدل التصوري، أي: لماذا يقوم كائن ما بأكسدة ذاتية؟ (أي يسير على رجيم غذائي) بينما الغذاء متواافق حوله يكون من المفيد أن نمنع تداخل العملية الحيوية من تدوير المادة الركيزة لنموذج الغباء - إعادة التكوين.

بالإضافة لذلك، في ASM3 ينقسم استهلاك الأكسجين على ثلاث عمليات (التخزين والنمو والتنفس الداخلي) بدلاً من عملية واحدة في ASM1. ويسمح ASM3 بتطابق أو مواءمة واحدة من هذه

## ASM3 ٩-١٤

خلاصة الأمر هو أن ASM3 يصف نفس العمليات مثل ASM1 مع أن ASM3 دخل إلى الاستخدام لتصحيح القصير في ASM1. وهذا كان، جزئياً، على أساس الملاحظات المأخوذة من اختبارات معدل امتصاص الأكسجين (OUR) مع الحمأة النشطة ، والتي كشفت حقيقة أن البكتيريا سمتتص COD القابل للتحلل الحيوي السريع وتخزينه كمادة ركيزة داخلية والتي سوف بعد ذلك تحول ببطء (تحويل COD القابل للتحلل الحيوي السريع إلى COD قابل للتحلل الحيوي الطبيعي). وعندما تضاف الأسيتات (الخلايا) (تعرف بأنها مادة ركيزة) إلى الحمأة النشطة تظهر معدلات امتصاص الأكسجين الملاحظة وجود مادتين ركيزتين، ويمكن ملاحظة معدل امتصاص الأكسجين المرتبط بالتحلل الطبيعي والسريع للمادة الركيزة (شكل ٩-١٤).<sup>(٩)</sup>

ويعكس ASM1 وكان هناك مادتين ركيزتين موجودتين ( $S_S$  و  $S_{Stos}$ ) بينما في الواقع العملي توضع فقط جرعة أسيتات ( $S_S$ ). وحتى يمكن وصف معدل امتصاص الأكسجين بواسطة ASM1 في هذه الحالة، يكون ضرورياً تحديد أن في الأسيتات جزءاً قابلاً للذوبان وبها جزء في شكل جزيئات، وهذا لا يوصى به. وهذا النقص يمكن حلّه بإدخال مركب للتخزين ( $X_{Stos}$ ) في ASM3. وهذا يعني أن المادة الركيزة متتص بسرعة وتخزن، بينما يظهر النمو مع المادة الركيزة المخزونة. وكل النموذجين سيصفون معدل امتصاص الأكسجين الملاحظ، ولكن فقط هو الذي سيصف جيداً امتصاص الأسيتات. ومع ذلك، ليست هناك مشكلة في عملية استخدام ASM1 من أجل محاكاة نظم إزالة النيتروجين لأن النتيجة عملية بطيئة، وبهذا فإنه يكون هناك وقتاً كافياً يتاح للتحلل الحيوي بالنسبة إلى COD القابل للتحلل الحيوي الطبيعي.



شكل ٩-١٤ الفارق بين ASM1 و ASM3

البطيء من المياه الداخلة والفناء – إعادة التكوين في مفاعل إزالة النيترات الأولية ومن الفناء – إعادة التكوين فقط في مفاعل ما بعد إزالة النيترات، وبهذا فإن الحساسية للنسبة الدقيقة بين COD القابل للتحلل الحيوي السريع أو البطيء تكون أقل بكثير. ونفس الشيء ينطبق على التفريقي بين ASM1 وASM3. في النظم ذات التحميل العالي يكون التنفس الداخلي أقل أهمية وتراكم COD في شكل بوليمرات مخزونة مع حملها في المرحلة الهوائية من محطة المعالجة، قد يكون ظاهراً.

وفي الختام، يكون ASM3 مما يوصي باستخدامه لما يلي: (i) محاكاة نظم النيترات – إزالة النيترات ذات التحميل العالي و زمن مكثف قصير في الأماكن غائبة الأكسجين (أحجام) (ii) نمذجة أحواض الانتقاء (iii) المعايرة الآلية. وغير ذلك فإن ASM1 تكون ناجحة بصورة متساوية في توصيف محطة الحمأة النشطة .  
والنتائج المترتبة على إدخال الإزالة البيولوجية المزادة للفوسفور EBPR والكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs) على ASM هي أن النموذج يصبح معقداً تماماً، كما مبين في شكل ١١-١٤ . والجزء الأيسر من الشكل يصور جزء التحولات التي تتم بواسطة الكائنات المسبيبة للنيترات والكائنات خارجية التغذية العاديه، بينما يظهر الجانب الأيمن التوسيع المطلوب ليتم به توصيف التركيب الوظيفي الحيوي المعد للكائنات المراكمة للفوسفور (PAOs).

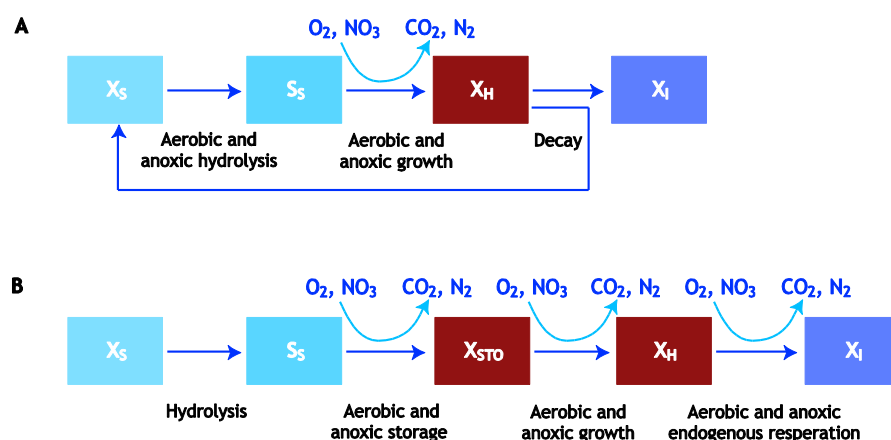
وتستخدم الكائنات المسبيبة للنيترات وخارجية التغذية الأكسجين لأكسدة مادتها الركيزة لتكوين ثاني أكسيد الكربون أو النيترات أو الكتلة الحيوية، وهي لها وظائف عضوية بسيطة ينتج عنها عمليات بسيطة. وتتضمن وظائف أعضاء PAOs بوليمرات التخزين الداخلي (هيدروكسيد الألوكونات PHA – والجليكوجين ومتعددة الفوسفات)

المعدلات الثلاثة إذا ما عرف أي عملية هي المستهدفة، والذي يربط بصورة مباشرة المقاييس الملاحظة وقياس المعايرة.

والحقيقة أن RBCOD الذي يتم امتصاصه ويختزن يكون لا علاقة له بما في معظم المحطات – (ذلك أيضاً بالنسبة للاختيار بين ASM3 وASM1).

ومع ذلك، فإن المكان الوحيد الذي يكون فيه استخدام ASM3 ذا أهمية هو مفاعلات التدفق، مثل أحواض الانتقاء. فإذا، على سبيل المثال، كان من الواجب إزالة الأسيتات في حوض الانتقاء الهوائي لمنع انتفاخ الحمأة، فإن تصميم حوض الانتقاء يجب أن يحكمه الوقت المطلوب لامتصاص الأسيتات وبمقدار الأكسجين المطلوب لذلك. وإذا استخدم ASM ، بدلاً من ذلك فإن متطلبات الأكسجين في حوض الانتقاء سيتم تقديرها بصورة مبالغة كثيراً. في الواقع العملي، يتم تخزين كمية كبيرة من الأسيتات داخل الكتلة الحيوية، وإذا ما خزنت، فلن تكون هناك مشكلة لانتفاخ الحمأة. فإذا أردنا تصميم حوض الانتقاء الهوائي وإدخاله ضمن النموذج، عندها يكون ASM3 هو الأمثل في الاستخدام لذلك.

والتطبيق المفضل الآخر بالنسبة إلى ASM3 هو توصيف محطة لإزالة النيتروجين بإزالة النيترات الأولية عند عمر حمأة قصير. هنا، يظهر فارق أساسي ما إذا كان COD القابل للتحلل الحيوي السريع أو البطيء موجوداً أم لا أو إذا ما كان COD مخزوناً من عدمه. في النظم ذات عمر الحمأة الطويل (٢٠-١٠ يوماً اعتماداً على درجة الحرارة، والتي هي أكثر شيوعاً في الواقع) يكون جزء كبير من إزالة النيترات مرتبطة بصورة فعالة مع COD القابل للتحلل الحيوي



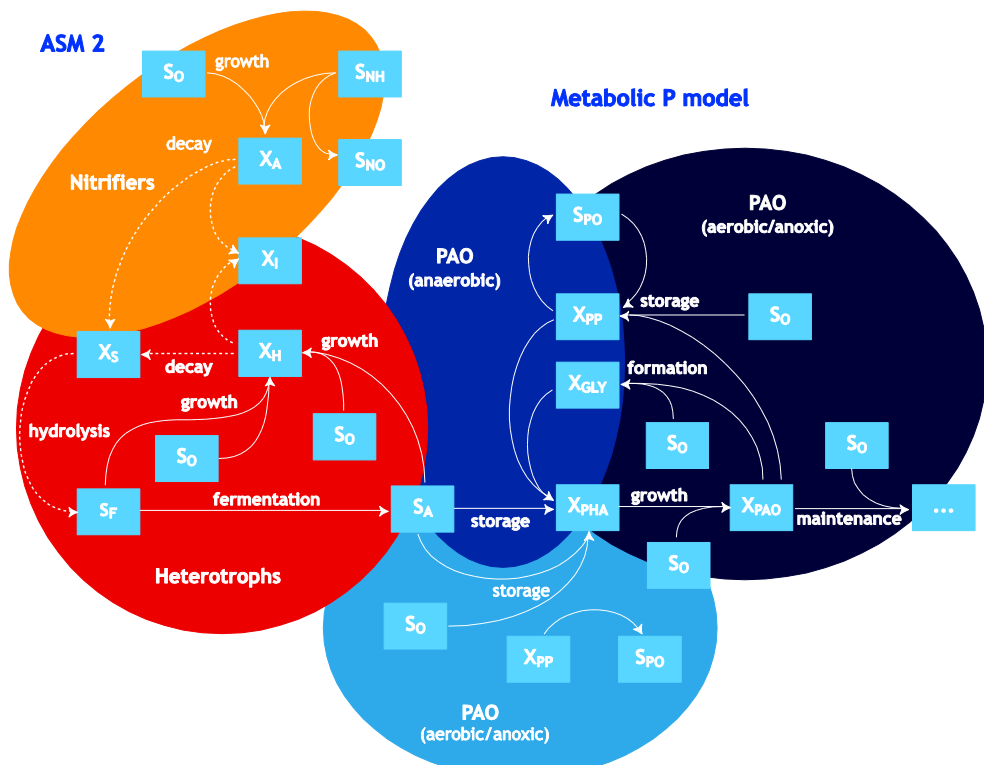
شكل ١١-١٤ تحلل COD في: (أ) ASM1 و(ب) ASM3

مستقلة (الكريون والهيدروجين والأكسجين والنيتروجين والشحنة) ودرجات الحرية. فإذا عرف معامل لمعدل واحد وناتج واحد، يكون ممكناً وصف كل النظام بنموذج واحد. وإذا أمكن وصف إزالة COD والنيترة عند مستوى تمثيلي ذاتي فلن يأتي ذلك بأية فائدة حيث ستظل معاملات الناتج والمعدل بيانات مطلوبة. وبالرغم من أن العلاقات التفاعلية للتمثل الغذائي ستسمح بتتبع مسار تدفقات الكريون والهيدروجين والأكسجين والنيتروجين والفوسفور والشحنة خلال المنظومة، معطية معلومات أكثر من وجهة نظر عملية النمذجة، إلا أنها تجعل النموذج أكثر تعقيداً ولكن ليس أكثر دقة. وجميع المعادلات يتم مزاجتها خلال علاقات التحول للعلاقات التفاعلية ولذلك فإنه ليس من المهم اختيار معدل العملية أو معدل استخدام الأكسجين (شكل ١٢-١٤).

ويكون سلوكها مختلفاً في كل من الظروف اللاهوائية أو غائبة الأكسجين أو الهوائية. وهي أيضاً تتصرف بصور مختلفة في الظروف الهوائية، اعتماداً على ما إذا كانت المادة الركيزة موجودة أم لا. وبطبيعة الحال العديد من الاختلافات الممكنة ويزيد انضمام EBPR إلى النموذج من تعقيده بصورة كبيرة (يزيد عدد العمليات في ASM من ١١ إلى ٢٢ عملية). ويصبح الوضع معقداً أكثر عندما ينضم إلى ذلك الكائنات المراكمة للجليكوجين (GAOs) (انظر الفصل السابع). إن نموذجي ASM2d و ASM1 مشابهان في اعتبارهما أن الخلية صندوق أسود فيما يخالف استخدام مدخل النمذجة الذي يأخذ في اعتباره ماذا يحدث داخل الخلية.

## ٦-١٤ نموذج التمثل الغذائي

لماذا يكون استخدام النموذج التمثيلي (الأيضي) مفيداً؟ نجد في النموذج التقليدي للنمو المعتمد على التغذية الخارجية نجد سبعة مركبات داخلة في العملية (المادة الركيزة والأكسجين والشحنة وثنائي أكسيد الكربون والماء والأمونيا والكتلة الحيوية) وخمسة توازنات

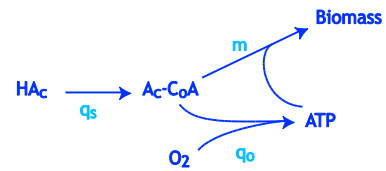


شكل ١٤ العلاقات التداخلية في النموذج المتكامل للإزالة البيولوجية المزادة للفوسفور لجامعة دلفت التكنولوجية ويتم تمثيل التحولات اللاهوائية بخطوط غليظة والتحولات غائبة الأكسجين والهوائية بخطوط رفيعة. والتحولات المستقلة عن الأكسجين والنيترات ممثل بخطوط متقطعة (Meijer, 2004).

وبناءً، فإن إدخال مركبات تخزين تكون بطبيعتها شبكة من العمليات أكثر تعقيداً. وفي هذه الحالة نحتاج إلى اختيار ثلاثة معدلات للعمليات. وفي الأصل فإن نموذج التمثيل الغذائي لإزالة الفوسفات كان قد تم تكوينه بمعدلات مفترضة لنمو الكتلة الحيوية وتكون الجليكوجين ومتعددة الفوسفاتات (Smolders *et al.*, 1994). بعد ذلك لوحظ أن ذلك لم يكن الافتراض الصحيح وأن الكائنات المراكمة للغافر PAOs تنظم بطريقة بحيث إنها تستهلك بوليمرات التخزين (PHA) بمعدل معين وتنتج جليكوجين ومتعددة الفوسفاتات. والتتحول - الفائض لبوليمرات التخزين (PHA) سوف يستخدم للنمو (شكل ٤-١٢). وبهذا تم اقتراح المنهج الأصح لتحديد معدل استهلاك PHA ومعدلات تكوين الجليكوجين ومتعددة الفوسفاتات ومزاوجة العلاقات التفاعلية لحساب مقدار الكتلة الحيوية التي تكونت (Murnleitner *et al.*, 1997).

وفي العمليات ذات بوليمرات التخزين الزائدة، يتم أيضًا إدخال معاملات ناتج زائدة. وعلى كلٍ، ربما تكون كفاءة عمليات التحويل هي نفسها بذاتها لجميع النواتج. وفي داخل إطار توصيف تمثيل غذائي، يمكن ربط الناتج العينية (المئنية) بناتج التمثيل الغذائي، التي هي كفاءة توليد الطاقة (ATP) لكل وحدة ركيزة تتم أكسدتها. وترتبط أكسدة المادة الركيزة بانتقال الإلكترونات لاستهلاك الأكسجين أو النيتروجين. وللهذا فإن جميع معاملات الناتج تكون دلالات لهذا القياس الأساسي (ATP) المنتج في كل زوج من الإلكترونات المنقلة) وعدد قياسات الناتج المستقلة يكون أقل في أي وصف تمثيلي غذائي لهذه الكائنات الدقيقة المعقدة.

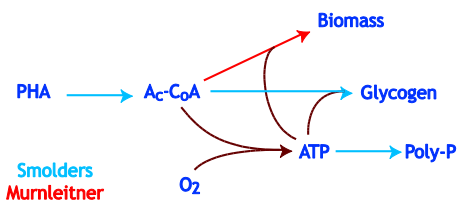
ومن الواضح أنه عند استخدام معلومات التمثيل الغذائي يمكن أن تتحفظ درجات الحرية في النموذج. والفهم الأفضل لعمليات التمثيل الغذائي للكائن سوف يغلق الفجوة ليصبح موقف "صندوق زجاجي" صريحاً. وبالتالي فإن التعقيد المتزايد في العمليات ينعكس في النماذج. ومع هذا، فتحسين مستوى تفهم العلاقات المتداخلة المعقدة داخل الخلية وإدخال منهج التمثيل الغذائي يعطي ثقة أكبر وتناسقاً في تطبيق النماذج لتوصيف عمليات الحمأة النشطة - هذه في الواقع جمع للمعلومات من المستوى الأدنى للتنظيم للمساعدة في فهم ونمذجة العمليات في مستوى أعلى من التنظيم. ولمزيد من التفاصيل عنASM2 وASM2d وASM3 وASM2 ونماذج التمثيل الغذائي، يمكن الرجوع إلى (Henze *et al.*, 2000).



شكل ٤-١٢ مزاوجة المعدلات خلال علاقات التحول في نموذج التمثيل الغذائي بالنسبة للنمو بالتعذية الخارجية

وهكذا، فإن منهج "الصندوق الأسود" يمكن استخدامه، حيث إن هذا هو الحال في ASM1. بهذا، فإنه بالنسبة لنظام الحمأة النشطة ذاته، لا يكتون تتبع كل من الكربون والميدروجين والأكسجين والشحنة مطلوباً، فيكتفي تتبع COD والنترогين، ولكن عندما تتكامل نماذج ASM مع نماذج الهضم اللاهوائي لتكون نماذج لكل المحطة، عندئذ تصبح هذه الأشياء مهمة لأن نمذجة الهضم اللاهوائي تحتاج لتتبع الكربون والميدروجين والأكسجين والشحنة لاستباط إنتاج الغاز والتراكيب وتوليد القاعدة (Brink *et al.*, 2007).

ومع ذلك، لو احتاج الأمر لتوصيف الوضع مع النمو بالتعذية الخارجية وتكوين المنتج (بوليمرات التخزين)، فإنه بالنسبة إلى الكائنات المراكمة للغافر PAOs، يزيد عدد المركبات ذات الصلة، وكل بولимер تخزين إضافي يأتي بمركب زائد، ولكن مقدار التوازنات لا يزيد، مما يعني أن درجات الحرية (المجاھيل) تزيد كنتيجة للعدد الزائد من المركبات المجهولة. في هذه الحالة، يحتاج الأمر لمعرفة ناتج واحد على الأقل ومعاملات المعدل، ويصبح اختيار معدل العملية أمراً هاماً. على سبيل المثال، خلال الظروف الهوائية تستخدم الكائنات المراكمة للغافر PAOs هيدروكسيد الألوكونوات لإنتاج مركب وسيط "أستيل CoA"، والذي بدوره يستخدم لنمو الكتلة الحيوية وتكون الجليكوجين وتكون طاقة معينة مطلوبة لهذه العمليات وتكون متعددة الفوسفاتات (شكل ٤-١٣).



شكل ٤-١٣ التحولات المبسطة لمواد التخزين بين الخلايا في المركبات المراكمة للغافر في الظروف الهوائية: المنهج مأخوذ عن (Smolders *et al.*, 1994, adjusted by Murnleitner *et al.*, 1997)

asm1 (and van Loosdrecht, 2002). وأصبحASM1 مرجعًا للعديد من المشروعات العلمية والعملية، وتم تطبيقه (في بعض الحالات مع التعديل) في معظم برامج الحاسوب المتاحة للنماذج ومحاكاة المحطات في إزالة النيتروجين. ويقول (Copp 2002) عن خبرات تطبيق ASM1 على مختلف برامج الحاسب الآلي. إن ASM1 وضع أساساً لمحطات معالجة مياه الصرف الصحي البلدية لوصف إزالة المركبات الكربونية العضوية والنيتروجين، مع الاستهلاك المتزامن للأكسجين والنيترات كمتنقيات للإلكترونات. وفوق ذلك، يهدف النموذج إلى إنتاج وصف جيد لإنتاج الحماة. وقد تم اعتماد الأكسجين الكيميائي الممتص (COD) كقياس لتركيز المادة العضوية. وفي النموذج، يتم تقسيم عديد من مختلف مركبات الكربون العضوية والنيتروجينية إلى عدد محدود من الأجزاء على أساس القابلية للتحلل الحيوي والذوبان. وتم أيضًا وضع نموذج ASM3 لمحطات الإزالة البيولوجية للنيتروجين، أساساً بنفس أهداف ASM1. وقد قصد بنموذج ASM3 أن يصبح النموذج القياسي الجديد، مصححاً العديد من العيوب التي ظهرت أثناء استخدام ASM1 (Gujer et al., 1999). والفارق الرئيسي بين نموذجي ASM1 وASM3 هو أن الأخير يدرك أهمية بوليميرات التخزين في تحولات الحماة النشطة بالتجذيفية الخارجية. ونمو الكثلة الحيوية على المادة الركيزة الخارجية كما هو موصوف في ASM1 لا يؤخذ في الاعتبار في ASM3. وفارق آخر بين ASM1 وASM3 هو أن نموذج ASM3 تسهل معايرته أكثر من نموذج ASM1. وهذا يتحقق أساساً بتحويل النموذج

#### ٧-١٤ تاريخ إنشاء نماذج الحماة النشطة

في هذا الجزء، تعد نماذج الحماة النشطة الأكثر استخداماً هي الداعمة للقائم بالنمذجة في مرحلة اختيار النموذج. والتركيز يكون على التطورات الحديثة لنماذج الحماة النشطة، وبصورة أساسية عائلة نماذج IWA (IWA) ونموذج التمثيل الغذائي الموضوع بواسطة الاتحاد الدولي للمياه (TUDP) وجدول ٨-٤ يلخص الملامح الأساسية لهذه النماذج والعديد غيرها من نماذج الحماة النشطة.

ويمكن اعتباره النموذج المرجعي، حيث إن هذا النموذج أطلق القبول العام لنماذج معالجة مياه الصرف الصحي، في البداية في أوساط البحث العلمي وفيما بعد في التطبيق العملي. وهذا التطور بلا شك دعمه أيضاً توافر أجهزة حاسب آلي أكثر قوة. والخلاصة أن ASM1 هو النموذج الحائز على الإجماع والممثل للرأي الوسط لنتائج المناقشات التي جرت بين مختلف فرق النماذج وبصورة ملموسة من جنوب أفريقيا والولايات المتحدة وسويسرا واليابان والدانمارك. وكثير من المفاهيم الأساسية في ASM1 تم تبنيها من نموذج الحماة النشطة الذي حدده (Dold et al., 1980). وتم عرض ملخص لتطورات البحث التي أنتجت ASM1 بواسطة Jeppsson (1996). وحتى اليوم، نموذج ASM1 في العديد من الحالات لا يزال الأحدث لنماذج نظم الحماة النشطة (Roeleveld 2004).

جدول ٨-٤ نظرة عامة على نماذج حماة منشطة مختارة (على أساس 2004 Gernaey et al.)

العنوان	النوع	النسبة المئوية																	
	النوع	النسبة المئوية																	
Dold et al., 1980, 1991	UCTOLD	EA	DR, Cst	●	●														
Henze et al., 1987	ASM1	EA	DR, Cst	●	●														
Gujer et al., 1999	ASM3	Cst	ER, EA	●	●														
Wentzel, 1988, 1989a,b	UCTPHO	●	EA	DR, Cst	●	●													
Henze et al., 1995	ASM2	●	EA	DR, Cst	●	●													
Henze et al., 1999	ASM2d	●	EA	DR, Cst	●	●													
Barker and Dold, 1997	B&D	●	EA	DR, Cst	●	●													
Meijer, 2004	TUDP	●	EA	DR, Cst	●	●													
Rieger et al., 2001	ASM3-bioP	●	Cst	ER, EA	●	●													

= Den. PAO = إزالة نيترة نشاط الكائنات المراكمة للفوسفور في النموذج، DR = تجدد الأعضاء بعد موتها، EA = تعتمد على تأقلي الإلكترونيات، Cst = التنفس الداخلي، Cst = لا يعتمد على تأقلي الإلكترونيات

(Murnleitner *et al.*, 1997) مع نموذج ASM1 (تقاعلات التغذية الذاتية والتغذية الخارجية). وعلى تقدير ASM2d /ASM2 (TUDP) يعتبر تماماً عملية التمثيل الغذائي PAOs، ونمذجة كل مكونات التخزين العضوي بوضوح ( $X_{\text{PH}}\text{A}$  و  $X_{\text{GLY}}$ ) كما بين Meijer (2004) and de Kreuk *et al.* (2007) وصفاً تماماً لنموذج TUDP. ومصفوفة العلاقات التفاعلية مبينة في جدول ٩-١٤.

وفي بعض الحالات، مثل الأس الهيدروجيني pH المرتفع (< ٧,٥) وتركيزات الكالسيوم العالية، يكون ضرورياً إضافة ترسيب الفوسفور المستحث بيولوجيًا إلى نموذج EBPR (Maurer *et al.*, 1999; Maurer and Boller, 1999a). وبلا شك، تحت ظروف معينة تتوافق تقاعلات EBPR مع ترسيب طبيعي يمكن أن يكون مسؤولاً عن تأثير هام لإزالة الفوسفور لا يكون ذا صلة بتقاعلات EBPR الموجودة في النموذج وتكوين هذه الرواسب، غالباً تكون من الكالسيوم والفوسفاتيات، يتم تشجيعه بتركيز الفوسفور العالي والقوة الأيونية المتزايدة خلال الإطلاق اللاهوائي للفوسفور بواسطة PAOs. وقد أعطت معادلات النموذج والمركبات اللازمة لوصف عملية الترسيب هذه بواسطة (Maurer and Boller (1999b)). وبصفة عامة، يمكن القول بأن تقديم عائلة النموذج ASM بواسطة مجموعة عمل الاتحاد الدولي للمياه IWA كان له أهمية في هذا المجال، موفرة مجموعة من النماذج الأساسية القياسية للباحثين والممارسين العلميين، قابلة للتطبيق بصورة أساسية لنظم مياه الصرف الصحي البلدية، ولكن أسهل للتكييف مع أوضاع مثل تواجد مياه للصرف الصناعي (e.g. Pinzón *et al.*, 2007).

#### ٨-١٤ بيئات المحاكاة

يمكن وصف محاكاة معالجة مياه الصرف الصحي بأنها برنامج حاسب آلي يسمح لصانع النموذج بمحاكاة تشكيل محطة معالجة مياه صرف صحي. ويمكن الاطلاع على نظرة أكثر تفصيلاً على محاكاة نماذج معالجة مياه الصرف الصحي في (Olsson and Newell (1999) and Copp (2002)). ويمكن تمييز المحاكاة للأغراض العامة من محاكاة محددة لمعالجة مياه الصرف الصحي، للاحظة أن محاكاة الأغراض العامة يكون لها عادة مرونة عالية، ولكن على صانع النموذج أن يوفر النماذج التي تستخدم لنمذجة تشكيل محدد لمحطة. فالأهمية الأخيرة يمكن أن تكون مستهلكة جداً الوقت. ومع ذلك، فإنه يستحسن إنفاق وقت كافٍ على تطبيق النموذج وتصحيحه،

"التدويري" نمو - تحلل - نمو" بنموذج تنفس داخلي (شكل ١٤-١١). وبينما في نموذج ASM1 نجد أن جميع متغيرات الحالة فعلياً تتأثر مباشرةً بغير في قيمة القياس، وفي نموذج ASM3 نجد أن التأثير المباشر أقل بكثير مما يسمح بتحديد أفضل. وقد استخلص (Koch *et al.*, 2000) أن ASM1 وASM3 كلاهما قادر على وصف السلوك الحركي في المحطات البلدية العادمة، بينما يؤدي ASM3 بصورة أفضل في الوضع الذي يكون فيه تخزين المادة الركيزة للتخلص الحيوي السريع ملحوظاً (مياه الصرف الصناعي) أو للمحطات ذات المقصورات غير المهمة بصورة أساسية. ويمكن توسيع ASM3 بنموذج إزالة بيولوجية مزادة للفوسفور مشابه لنموذج (Ky *et al.*, 2001; Rieger *et al.*, 2001) ASM2.

والنظرة العامة للنماذج متضمنة EBPR بنموذج ASM2، الذي يوسع قدرات ASM1 إلى توصيف EBPR. فالإزالة الكيميائية للفوسفور (CPR) عبر الترسيب تم إدخالها أيضاً. ومنشور ASM2 يقر بوضوح أن هذا النموذج يسمح بوصف عمليات EBPR، ولكن لا يتضمن كل الظواهر التي لوحظت، حتى الآن، وأهم ما في الأمر أنه مؤسس حصرياً على سلوك امتصاص الفوسفور الهوائي في EBPR. ونموذج ASM2d يبني على نموذج ASM2، مضيفاً نشاط إزالة النيترة للكائنات المراكمة للفوسفور والذي يجب أن يسمح بوصف أحسن لحركيات (ديناميكيات) الفسفات والنترات. ومع ذلك، فهو يسمح بمجرد بدء امتصاص الفوسفور في المفاعل غائب الأكسجين بنفس قيم الطاقة الكامنة كما في المفاعل الهوائي - وهو لا يأخذ في الاعتبار النقص الملحوظ في إزالة الفوسفور عندما يحدث امتصاص ملحوظ في المفاعل غائب الأكسجين (Ekama and Wentzel, 1999; Hu *et al.*, 2002). بعدها جاءت نماذج EBPR لتحري تناول هذا (Hu *et al.*, 2007a,b). ونمذجة EBPR في ASM2 مبينة في شكل ١٤-١٤.

وتتم نمذجة الكائنات المراكمة للفوسفور PAOs بالهيكل الداخلي للخلية، حيث يتم تجميع كل منتجات التخزين العضوي في مكون واحد بالنماذج ( $X_{\text{PH}}\text{A}$ ). ويمكن للكائنات المراكمة للفوسفور أن تنمو فقط على مادة التخزين العضوي الداخلي للخلية، والتخزين ليس معتمدًا على ظروف العناصر المتلقية للإلكترونات، ولكن يكون ممكناً فقط عندما تكون منتجات التخمر، مثل الأسيتونات، متوافرة. وفي الواقع العلمي ذلك يعني أن التخزين سيكون غالباً من الممكن ملاحظته فقط في أحواض الحمأة النشطة اللاهوائية. ويدمج نموذج TUDP نموذج التمثيل الغذائي EBPR لإزالة النيترة ولعدم إزالة النيترة بواسطة

موقع الشبكة العنكبوتية. وعلى هذه المواقع يمكن غالباً التحميل منها نسخ من المحاكاة المتوفرة بغرض التقييم، والمحاكاة المحددة لمعالجة مياه الصرف الصحي تسمح للقائم بالنمذجة بإنتاج تشكيل المحطة المطلوبة من خلال ربط وحدات النموذج. وبهذه الصورة، فإن ذلك يتضمن أيضاً خطوة أن المستخدم يحاكي تشكيلات العملية بدون الفهم التام لهيكل النموذج، مع إمكانية عدم ملاحظة افتراضات ومحددات النموذج.

#### ٩-١٤ الاستنتاجات

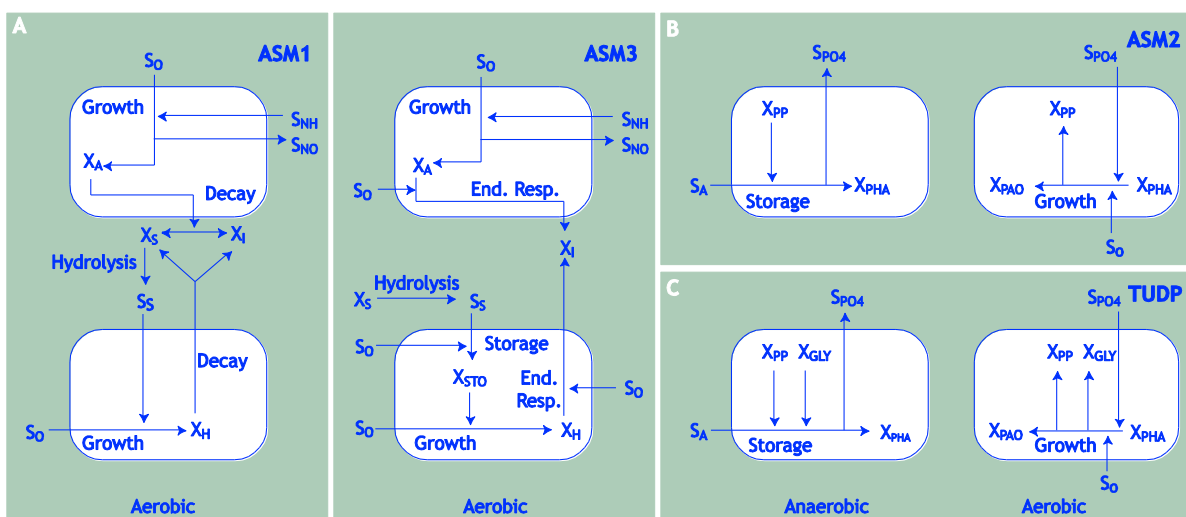
يمكن أن تكون النماذج أدوات مفيدة للغاية في تصميم وتشغيل محطات معالجة الصرف الصحي، وفي البحث في سلوك هذه المحطات. وبالنسبة للتصميم، يمكن أن توفر النماذج إرشادات لتحديد القياسات الرئيسية في التصميم ويمكن أن تحدد كميات قياسات المنظومة لضمان أداء مثالي. بالنسبة للتشغيل، يمكن أن توفر النماذج تنبؤات كمية فيما يخص نوعية المياه الخارجة (السيب) المتوقعة من التصميم أو النظام القائم، وتسمح بأن يتم تقييم تأثير التعديلات التشغيلية في النظام المطلوب تقريباً. وبالنسبة للأبحاث، تسمح النماذج باختبار الفرضيات في شكل متناسق ومنكامل، وتوجيه الانتباه إلى موضوعات غير ظاهرة في النظام المادي وبالتالي تؤدي إلى فهم أعمق للنماذج السلوكية الأساسية الحاكمة لاستجابة النظام. بهذه الطريقة توفر النماذج إطار عمل محدد يمكنه توجيه مزيد من

تجنب إجراء العديد من المحاكاة لنموذج يثبت فيما بعد أنه خاطئ للمهمة المحددة. ونتيجة متربة، تحتاج المحاكاة عامة الغرض مستخدماً ماهراً يفهم تماماً ما يترتب على كل خط من التعليمات البرمجية في النماذج. ومن الأمثلة الشائعة للمحاكاة ذات الغرض العام MATLAB™/SIMULINK™ (www.mathworks.com). وتحتوي محاكاة معالجة مياه الصرف الصحي غالباً على مكتبة ممتدة لنموذج لوحدة عملية محددة مسبقاً. على سبيل المثال نموذج مختلط تماماً من ASM2d أو ASM1 أو لفاعل حيوي، ونموذج ذو بعد واحد لحوض ترسيب ١٠ طبقات. وتشكيل العملية المطلوب نمذجتها يمكن إنشاءها بسهولة بربط كتل وحدة العملية. وتسمح نوافذ الظهور بالشاشة بتعديل قياسات النموذج.

ومن أمثلة محاكاة معالجة مياه الصرف الصحي التجارية (مرتبة أبجدياً):

- AQUASIM (www.aquasim.eawag.ch)
- BioWin (www.envirosim.com)
- EFOR (www.dhisoftware.com/efor)
- GPS-X (www.hydromantis.com)
- SIMBA (www.ifak-system.com)
- STOAT (www.wrcplc.co.uk/software)
- WEST (www.hemmis.com)

وأية معلومات أخرى عن محاكاة معينة يمكن البحث عنها في مرجع (Olsson and Newell (1999)) أو في المواقع المختصة على



شكل ٩-١٤ مخططات مبسطة لتصريفات المادة الراكبزة لكل من (أ) الكتلة الحيوية ذاتية التغذية وخارجية التغذية في ASM1 و ASM3 (معدلة من Gujer et al., 1999) (ب) تخزين ونمو الكائنات المراكمة للفوسفور في نموذج ASM2 (Henze et al., 1995) (ج) تخزين ونمو الهوائي للكائنات المراكمة للفوسفور في نموذج TUDP (van Veldhuizen et al., 1999; Brdjanovic et al., 2000). Adapted from Gernaey et al., 2004).

النمذج لأن تتحقق فحصاً دقيقاً صارماً بتوافقها مع توازنات الكتلة الداخلية ويتم إثبات صلاحيتها من خلال اختبارات تجريبية مناسبة، والظروف التي يتوقع خلالها أن يعمل النموذج بنجاح يجب تحديدها بوضوح. ويعتبر النموذج ناجحاً إذا أنجز ما توقعه الناس عنه.

الفحوص والتدقيق. ومع ذلك، فإن هذا الإطار له عيوب فهو قد يحظر تطورات ابتكارية جديدة لانزع ضمن حدود هذا الإطار. أيضاً، في النمذجة واستخدام النماذج، يجب تذكر أن النماذج هي فقط تمثل تسويفنا (تبيرينا) للأنماط السلوكية لقياسات التي نتخيل أنها ذات أهمية عند وصفنا لنظام معين. وبسبب هذا التسويف (التبير)، تحتاج

جدول ٤-١٦ مصفوفة العلاقات التفاعلية ومصفوفة تركيب المكونات (Meijer, 2004)

6	5	4	3	2	1		
S <sub>N2</sub>	S <sub>NO</sub>	S <sub>NH</sub>	S <sub>A</sub>	S <sub>F</sub>	S <sub>O</sub>	المكون ←	
gN/m <sup>3</sup>	gN/m <sup>3</sup>	gN/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gO <sub>2</sub> /m <sup>3</sup>		العملية ↓
		c <sub>N,1</sub>		1-f <sub>SI</sub>		gCOD <sub>XS</sub> /d	تحليل المائي الهوائي r <sub>h</sub> <sup>O</sup> 1
		c <sub>N,1</sub>		1-f <sub>SI</sub>		gCOD <sub>XS</sub> /d	تحليل المائي غائب الأكسجين r <sub>h</sub> <sup>NO</sup> 2
		c <sub>N,1</sub>		1-f <sub>SI</sub>		gCOD <sub>XS</sub> /d	تحليل المائي اللاهوائي r <sub>h</sub> <sup>AO</sup> 3
							الكتانات خارجية التغذية العادمة X <sub>H</sub>
		c <sub>N,4</sub>		-1/Y <sub>H</sub>	-(1/Y <sub>H</sub> - 1)	gCOD <sub>XH</sub> /d	النمو الهوائي على r <sub>SF</sub> <sup>O</sup> 4
		c <sub>N,5</sub>	-1/Y <sub>H</sub>		-(1/Y <sub>H</sub> - 1)	gCOD <sub>XH</sub> /d	النمو الهوائي على r <sub>SA</sub> <sup>O</sup> 5
(1/Y <sub>H</sub> - 1) 2.86	-(1/Y <sub>H</sub> - 1) 2.86	c <sub>N,6</sub>		-1/Y <sub>H</sub>		gCOD <sub>XH</sub> /d	النمو غائب الأكسجين على r <sub>SF</sub> <sup>NO</sup> 6
(1/Y <sub>H</sub> - 1) 2.86	-(1/Y <sub>H</sub> - 1) 2.86	c <sub>N,7</sub>	-1/Y <sub>H</sub>			gCOD <sub>XH</sub> /d	النمو غائب الأكسجين على r <sub>SA</sub> <sup>NO</sup> 7
		c <sub>N,8</sub>	1	-1		gCOD <sub>SF</sub> /d	النخر r <sub>fe</sub> <sup>AN</sup> 8
		c <sub>N,9</sub>				gCOD <sub>XH</sub> /d	تحليل خارجي التغذية r <sub>HL</sub> <sup>O</sup> 9
							الكتانات المراكمة للمغسorer X <sub>PAO</sub>
			-1			gCOD <sub>SA</sub> /d	التخزين اللاهوائي لـ r <sub>SA</sub> <sup>AN</sup> 10
						gP/d	الصيانة اللاهوائية r <sub>M</sub> <sup>AN</sup> 11
(1 - Y <sub>SA</sub> <sup>NO</sup> ) 2.86	-(1 - Y <sub>SA</sub> <sup>NO</sup> ) 2.86		-1			gCOD <sub>SA</sub> /d	التخزين غائب الأكسجين لـ r <sub>SA</sub> <sup>NO</sup> 12
(1 - 1/Y <sub>PHA</sub> <sup>NO</sup> ) 2.86	-(1 - 1/Y <sub>PHA</sub> <sup>NO</sup> ) 2.86	c <sub>N,13</sub>				gCOD <sub>PHA</sub> /d	استهلاك بوليمرات التخزين غائب الأكسجين r <sub>PHA</sub> <sup>NO</sup> 13
(1/Y <sub>PP</sub> <sup>NO</sup> ) 2.86	-(1/Y <sub>PP</sub> <sup>NO</sup> ) 2.86	c <sub>N,14</sub>				gP/d	التخزين غائب الأكسجين لمتعددة الفوسفاتات r <sub>PP</sub> <sup>NO</sup> 14
(1/Y <sub>GLY</sub> <sup>NO</sup> - 1) 2.86	-(1/Y <sub>GLY</sub> <sup>NO</sup> - 1) 2.86	c <sub>N,15</sub>				gCOD <sub>GLY</sub> /d	تكوين الجليكوجين غائب الأكسجين r <sub>GLY</sub> <sup>NO</sup> 15
1/2.86	-1/2.86	c <sub>N,16</sub>				gCOD <sub>PAO</sub> /d	الصيانة غائبة الأكسجين r <sub>M</sub> <sup>NO</sup> 16
		c <sub>N,17</sub>		1/Y <sub>PHA</sub> <sup>O</sup> - 1		gCOD <sub>PHA</sub> /d	استهلاك بوليمرات التخزين الهوائي r <sub>PHA</sub> <sup>O</sup> 17
		c <sub>N,18</sub>		-1/Y <sub>PP</sub> <sup>O</sup>		gP/d	التخزين الهوائي لمتعددة الفوسفاتات r <sub>PP</sub> <sup>O</sup> 18
		c <sub>N,19</sub>		1 - 1/Y <sub>GLY</sub> <sup>O</sup>		gCOD <sub>GLY</sub> /d	تكوين الجليكوجين الهوائي r <sub>GLY</sub> <sup>O</sup> 19
		c <sub>N,20</sub>		-1		gCOD <sub>PAO</sub> /d	الصيانة الهوائية r <sub>M</sub> <sup>O</sup> 20
							الكتانات ذاتية التغذية المسببة للنيرنة X <sub>A</sub>
	1/Y <sub>A</sub>	c <sub>N,21</sub>		1 - 4.57/Y <sub>A</sub>	gCOD <sub>XA</sub> /d		نمو ذاتي التغذية r <sub>A</sub> <sup>O</sup> 21
		c <sub>N,22</sub>			gCOD <sub>XA</sub> /d		تحلل ذاتي التغذية r <sub>AL</sub> <sup>O</sup> 22
6	5	4	3	2	1		
S <sub>N2</sub>	S <sub>NO</sub>	S <sub>NH</sub>	S <sub>A</sub>	S <sub>F</sub>	S <sub>O</sub>	المكون ←	
gN	gN	gN	gCOD	gCOD	gO <sub>2</sub>		↓ التركيب
...	-2.86		1	1	-1	gCOD	COD 1
			0.4	...		gC/gCOD	TOC/COD 2
1	1	1	i <sub>N,SA</sub>	i <sub>N,SF</sub>		gN	النيتروجين 3
			i <sub>P,SA</sub>	i <sub>P,SF</sub>		gP	الفوسفور 4
	-1/14	+1/14	-1/64			mole	الشحنة الأيونية 5
						g	إجمالي المواد الصلبة العالقة 6

جدول ١٤ ... تابع لتحديد الرموز (انظر Meijer, 2004)

18	17	16	15	14	13	12	11	10	9	8	7
X <sub>TSS</sub>	X <sub>A</sub>	X <sub>GLY</sub>	X <sub>PHA</sub>	X <sub>PP</sub>	X <sub>PAO</sub>	X <sub>H</sub>	X <sub>S</sub>	X <sub>I</sub>	S <sub>HCO</sub>	S <sub>I</sub>	S <sub>PO</sub>
g/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gP/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	mole/m <sup>3</sup>	gCOD/m <sup>3</sup>	gP/m <sup>3</sup>
C <sub>TSS,1</sub>							-1		c <sub>e,1</sub>	f <sub>SI</sub>	c <sub>P,1</sub>
C <sub>TSS,1</sub>							-1		c <sub>e,1</sub>	f <sub>SI</sub>	c <sub>P,1</sub>
C <sub>TSS,1</sub>							-1		c <sub>e,1</sub>	f <sub>SI</sub>	c <sub>P,1</sub>
<hr/>											
C <sub>TSS,4</sub>						1			c <sub>e,4</sub>		c <sub>P,4</sub>
C <sub>TSS,5</sub>						1			c <sub>e,5</sub>		c <sub>P,5</sub>
C <sub>TSS,6</sub>						1			c <sub>e,6</sub>		c <sub>P,6</sub>
C <sub>TSS,7</sub>						1			c <sub>e,7</sub>		c <sub>P,7</sub>
C <sub>TSS,8</sub>									c <sub>e,8</sub>		c <sub>P,8</sub>
C <sub>TSS,9</sub>						-1	1 - f <sub>XI,H</sub>	f <sub>XI,H</sub>	c <sub>e,9</sub>		c <sub>P,9</sub>
<hr/>											
C <sub>TSS,10</sub>		1 - Y <sub>SA</sub> <sup>AN</sup>	Y <sub>SA</sub> <sup>AN</sup>	-Y <sub>PO</sub> <sup>AN</sup>					c <sub>e,10</sub>		Y <sub>PO</sub> <sup>AN</sup>
C <sub>TSS,11</sub>				-1					c <sub>e,11</sub>		1
C <sub>TSS,12</sub>			Y <sub>SA</sub> <sup>NO</sup>	-Y <sub>PO</sub> <sup>NO</sup>					c <sub>e,12</sub>		Y <sub>PO</sub> <sup>NO</sup>
C <sub>TSS,13</sub>			-1		1/Y <sub>PHA</sub> <sup>NO</sup>				c <sub>e,13</sub>		c <sub>P,13</sub>
C <sub>TSS,14</sub>				1	-1/Y <sub>PP</sub> <sup>NO</sup>				c <sub>e,14</sub>		c <sub>P,14</sub>
C <sub>TSS,15</sub>		1			-1/Y <sub>GLY</sub> <sup>NO</sup>				c <sub>e,15</sub>		c <sub>P,15</sub>
C <sub>TSS,16</sub>					-1				c <sub>e,16</sub>		c <sub>P,16</sub>
C <sub>TSS,17</sub>			-1		1/Y <sub>PHA</sub> <sup>O</sup>				c <sub>e,17</sub>		c <sub>P,17</sub>
C <sub>TSS,18</sub>				1	-1/Y <sub>PP</sub> <sup>O</sup>				c <sub>e,18</sub>		c <sub>P,18</sub>
C <sub>TSS,19</sub>		1			-1/Y <sub>GLY</sub> <sup>O</sup>				c <sub>e,19</sub>		c <sub>P,19</sub>
C <sub>TSS,20</sub>					-1				c <sub>e,20</sub>		c <sub>P,20</sub>
<hr/>											
C <sub>TSS,21</sub>	1								c <sub>e,21</sub>		c <sub>P,21</sub>
C <sub>TSS,22</sub>	-1						1 - f <sub>XI,A</sub>	f <sub>XI,A</sub>	c <sub>e,22</sub>		c <sub>P,22</sub>
18	17	16	15	14	13	12	11	10	9	8	7
X <sub>TSS</sub>	X <sub>A</sub>	X <sub>GLY</sub>	X <sub>PHA</sub>	X <sub>PP</sub>	X <sub>PAO</sub>	X <sub>H</sub>	X <sub>S</sub>	X <sub>I</sub>	S <sub>HCO</sub>	S <sub>I</sub>	S <sub>PO</sub>
g	gCOD	gCOD	gCOD	gP	gCOD	gCOD	gCOD	gCOD	Mole	gCOD	gP
	1	1	1		1	1	1	1		1	
	...	0.375	0.334		0.334 ( $\alpha$ )	...	...	...		...	
i <sub>N,BM</sub>					i <sub>N,BM</sub>	i <sub>N,XH</sub>	i <sub>N,XS</sub>	i <sub>N,XI</sub>		i <sub>N,SI</sub>	
i <sub>P,BM</sub>				1	i <sub>P,BM</sub>	i <sub>P,XH</sub>	i <sub>P,XS</sub>	i <sub>P,XI</sub>		i <sub>P,SI</sub>	1
				-1/31					-1		-1.5/31
1	i <sub>TSS,BM</sub>	i <sub>TSS,GLY</sub>	i <sub>TSS,PHA</sub>	i <sub>TSS,PP</sub>	i <sub>TSS,BM</sub>	i <sub>TSS,BM</sub>	i <sub>TSS,XS</sub>	i <sub>TSS,XI</sub>			

## المراجع

- Alexander W.V., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1980) The activated sludge process Part 2 - Application of the general kinetic model to the contact stabilization process. *Wat. Res.* 14, 1737-1747
- Barker P.S. and Dold P.L. (1997) General model for biological nutrient removal activated sludge systems: Model presentation. *Wat. Environ. Res.*, 69, 969-984.
- Batstone D. J., Keller J., Newell R. B. and Newland M. (2000) Modelling anaerobic degradation of complex wastewater. I: model development. *Biores. Tech.* 75(1), 67-74.
- Brdjanovic D., van Loosdrecht M.C.M., Versteeg P., Hooijmans C.M., Alaerts G.J. and Heijnen J.J. (2000) Modelling COD, N and P removal in a full-scale WWTP Haarlem Waarderpolder. *Wat. Res.* 34, 846-858.
- Brink I.C., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2007) New developments in modelling wastewater treatment plants – Using stoichiometry to build a plant-wide mass balance based steady state WWTP model. Proc. 10<sup>th</sup> IWA Conference on Design, Operation and Economics of WWTP, Vienna, 9-13 Sept.
- Casey T.G., Ekama G.A., Wentzel M.C. and Marais G.v.R (1994) An hypothesis for the causes and control of F/M filamentous organism bulking in nitrogen (N) and nutrient (N & P) removal activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* 29(7), 203-212.
- Coen F., Vanderhaeghen B., Boonen I., Vanrolleghem P.A., Van Eyck L. and Van Meenen P. (1996) Nitrogen removal upgrade of a WWTP within existing reactor volumes: A simulation supported scenario analysis. *Wat. Sci. Tech.* 34(3/4), 339-346.
- Copp J.B. (2002) *The COST Simulation Benchmark: Description and Simulator Manual*. Office for Official Publications of the European Community, Luxembourg. pp. 154. ISBN 92-894-1658-0.
- de Kreuk M.K., Picoreanu C., Hosseinin M., Xavier J.B., and van Loosdrecht M.C.M. (2007) Kinetic model of a granular sludge SBR: Influences on nutrient removal. *Biotech. Bioeng.* 97(4), 801-815.
- Dold P.L., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1980) A general model for the activated sludge process. *Prog. Wat. Tech.*, 12(6), 47-77.
- Dold P.L., Wentzel M.C., Billing A.E., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1991) *Activated sludge simulation programs: Nitrification and nitrification/denitrification systems* (version 1.0). Water Research Commission, PO Box 824, Pretoria 0001, South Africa. TT 52/91, ISBN 0 947.
- Gabb G.M.D., Still D.A., Ekama G.A., Jenkins D. and Marais G.v.R. (1991) The selector effect on filamentous bulking in long sludge age activated sludge system. *Wat. Sci. Tech.* 23, 867-877.
- Gujer W. and Larsen T.A. (1995) The implementation of biokinetics and conservation principles in ASIM. *Wat. Sci. Tech.* 31(2), 257-266.
- Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1978) *The dynamic behaviour of the activated sludge process*. Research Report W27, Dept. of Civil Eng., University of Cape Town, Rondebosch, 7701, RSA.
- Gernaey K.V., Van Loosdrecht M.C.M., Mogens Henze M., and Jørgensen S.B. (2004) Activated sludge wastewater treatment plant modelling and simulation: state of the art. *Env. Modelling & Software* 19, 763-783
- Gujer W. and Henze M. (1991) Activated sludge modelling and simulation. *Wat. Sci. Tech.* 23, 1011-1023.
- Gujer W., Henze M., Mino T. and van Loosdrecht M.C.M. (1999) Activated Sludge Model No. 3. *Wat. Sci. Tech* 39(1), 183-193.
- Henze M., Grady C.P.L. Jr., Gujer W., Marais G.v.R. and Matsuo T. (1987) *Activated Sludge Model No. 1*. IAWQ Scientific and Technical Report No. 1, London, UK.
- Henze M., Gujer W., Mino T., Matsuo T., Wentzel M.C.M. and Marais G.v.R. (1995) *Activated Sludge Model No. 2*. IWA Scientific and Technical Report No. 3, London, UK.
- Henze M., Gujer W., Mino T., Matsuo T., Wentzel M.C., Marais G.v.R. and van Loosdrecht M.C.M. (1999) *Activated Sludge Model No.2d*. ASM2D. *Wat. Sci. Technol.*, 39(1), 165-182.
- Henze M., Gujer W., Mino T., van Loosdrecht M.C.M. (2000) *Activated Sludge Models ASM1, ASM2, ASM2d and ASM3*. IWA Scientific and Technical Report No. 9, London, UK.
- Hu Z., Wentzel M.C. and Ekama G.A.(2002) The significance of denitrifying polyphosphate accumulating organisms in biological nutrient removal activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* 46(1/2), 129-138.
- Hu Z., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2007a) A general model for biological nutrient removal activated sludge systems - Model development. *Biotech. Bioeng.* 98(6) 1242-1258.
- Hu Z., Wentzel M.C. and Ekama G.A. (2007b) A general model for biological nutrient removal activated sludge systems - Model evaluation. *Biotech. Bioeng.* 98(6) 1259-1275.
- Hulsbeek J.J.W., Kruit J., Roeleveld P.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2002) A practical protocol for

- dynamic modelling of activated sludge systems. *Wat. Sci. Tech.* 45(6), 127-136.
- Jepsson U. (1996) Modelling aspects of wastewater treatment processes. PhD thesis, Lund Institute of Technology, Sweden. (available online: <http://www.iea.lth.se/publications>)
- Koch G., Kühni M., Gujer W. and Siegrist H. (2000) Calibration and validation of activated sludge model no. 3 for Swiss municipal wastewater. *Wat. Res.* 34, 3580-3590.
- Krebs P. (1995) Success and shortcomings of clarifier modelling. *Wat. Sci. Tech.* 32 (2), 181-191.
- Ky R.C., Comeau Y., Perrier M. and Takacs I. (2001) Modelling biological phosphorus removal from a cheese factory effluent by an SBR. *Wat. Sci. Tech.* 43(3), 257-264.
- Maurer M., Abramovich D., Siegrist H. and Gujer W. (1999a) Kinetics of biologically induced phosphorus precipitation in waste-water treatment. *Wat. Res.* 33, 484-493.
- Maurer M. and Boller M. (1999b) Modelling of phosphorus precipitation in wastewater treatment plants with enhanced biological phosphorus removal. *Wat. Sci. Tech.* 39(1), 147-163.
- Meijer S.C.F., van der Spoel H., Susanti S., Heijnen J.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2002) Error diagnostics and data reconciliation for activated sludge modelling using mass balances. *Wat. Sci. Tech.* 45(6), 145-156.
- Meijer S.C.F., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (2001) Metabolic modelling of full-scale biological nitrogen and phosphorus removing WWTP's. *Wat. Res.* 35, 2711-2723.
- Meijer S.C.F. (2004) Theoretical and practical aspects of modelling activated sludge processes. PhD Thesis Delft University of Technology, ISBN 90-9018027-3.
- Monod J. (1949) The growth of bacterial culture. Pasteur Institute, Paris.
- Murnleitner E., Kuba T., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1997) An integrated metabolic model for the aerobic and denitrifying biological phosphorus removal. *Biotech. Bioeng.* 54, 434-450.
- Olsson G. and Newell B. (1999) *Wastewater treatment systems. Modelling, diagnosis and control.* IWA Publishing, London, UK.
- Petersen B., Gernaey K., Henze M. and Vanrolleghem P.A. (2002) Evaluation of an ASM1 model calibration procedure on a municipal-industrial wastewater treatment plant. *J. Hydroinfor.* 4, 15-38.
- Pinzón-Pardo A.L., Brdjanovic D., Moussa M.S., López-Vázquez C.M., Meijer S.C.F., Van Straten H.H.A., Janssen A.J.H., Amy G. and van Loosdrecht M.C.M. (2007) Modelling of an oil refinery wastewater treatment plant. *Env. Tech.* 28, 1273-1284.
- Rieger L., Koch G., Kühni M., Gujer W. and Siegrist H. (2001) The EAWAG bio-P module for activated sludge model No. 3. *Wat. Res.* 35, 3887-3903.
- Roeleveld P.J. and van Loosdrecht M.C.M. (2002). Experience with guidelines for wastewater characterisation in The Netherlands. *Wat. Sci. Tech.*, 45(6), 77-87.
- Smolders G.L.F., van der Meij J., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1994) Stoichiometric model of the aerobic metabolism of the biological phosphorus removal process. *Biotech. Bioeng.* 44, 837-848.
- Smolders G.L.F. (1995) A metabolic model of the biological phosphorus removal: stoichiometry, kinetics and dynamic behavior. PhD Thesis. Delft University of Technology.
- van Haandel A.C., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1981) The activated sludge process Part 3 - Single sludge denitrification. *Wat. Res.* 15(10) 1135-1152.
- van Veldhuizen H.M., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1999) Modelling biological phosphorus and nitrogen removal in a full scale activated sludge process. *Wat. Res.* 33, 3459-3468.
- Warner A.P.C., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1986) The activated sludge process Part 4 - Application of the general kinetic model to anoxic-aerobic digestion of waste activated sludge. *Wat. Res.* 20(8) 943-958.
- Wentzel M.C., Loewenthal R.E., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1988) Enhanced polyphosphate organism cultures in activated sludge systems - Part 1: Enhanced culture development. *Water SA*, 14(2) 81-92.
- Wentzel M.C., Ekama G.A., Loewenthal R.E., Dold P.L. and Marais G.v.R. (1989a) Enhanced polyphosphate organism cultures in activated sludge systems Part II - Experimental behaviour. *Water SA*, 15(2) 71-88.
- Wentzel M.C., Dold P.L., Ekama G.A. and Marais G.v.R. (1989b) Enhanced polyphosphate organism cultures in activated sludge systems Part III - Kinetic model. *Water SA*, 15(2) 89-102.
- Wentzel M.C. and Ekama G.A. (1997) Principles in the modelling of biological wastewater treatment plants, in Microbial community analysis: The key to the design of biological wastewater treatment systems. *IWA Scientific and Technical Report nr. 5.*
- Wild D., Schulthess R.V. and Gujer W. (1994) Synthesis of denitrification enzymes in activated sludge; modelling with structured biomass. *Wat. Sci. Tech.* 30(6), 113-122

## المصطلحات والرموز

الرمز	الوصف	الوحدة
$A$	مساحة السطح	$m^2$
$b_A$	المعدل الخاص لفقدان الكتلة الداخلية للكائنات المسبيبة للنيرة	$1/d$
$b_H$	المعدل الخاص لفارق الكتلة الداخلية للكائنات عضوية التغذية	$1/d$
$F/M$	نسبة الغذاء إلى الكائنات الدقيقة أو "عامل التحميل"	$gCOD/gVSS.d$
$f_H$	الجزء غير القابل للتحلل الحيوي في الكائنات عضوية التغذية	$mgCOD/mgCOD$
$f_N$	محتوى النيتروجين في المادة العضوية المتطايرة	$mgN/mgVSS$
$FSA$	الأمونيا الحرة والملحية	$mgN/l$
$K$	ثابت نصف التشبع	
$k_H$	الحد الأقصى الخاص لمعدل التحلل المائي للأكسجين الكيميائي الممتص القابل للتحلل الحيوي البطيء بواسطة الكائنات عضوية التغذية في الظروف الهوائية	$mgCOD/mgCOD.d$
$K_I$	ثابت نصف التشبع لمركب الشبيط	$mg/l$
$K_l$	معامل التحويل الخارجي	$m/h$
$K_N$	ثابت نصف التشبع لنمو الكائنات مع النيتروجين	$mgN/l$
$K_{N,A}$	ثابت نصف التشبع لنمو الكائنات المسبيبة للنيرة مع النيتروجين	$mgN/l$
$K_{N,H}$	ثابت نصف التشبع لنمو الكائنات عضوية التغذية مع النيتروجين	$mgN/l$
$K_O$	ثابت نصف التشبع للأكسجين المذاب	$mgO_2/l$
$K_{O,A}$	ثابت نصف التشبع للكائنات المسبيبة للنيرة للأكسجين المذاب	$mgO_2/l$
$K_{O,H}$	ثابت نصف التشبع للكائنات عضوية التغذية للأكسجين المذاب	$mgO_2/l$
$K_S$	تركيز نصف التشبع لاستخدام العضويات الذائبة	$mgCOD/l$
$K_x$	تركيز نصف التشبع لاستخدام SBCOD بواسطة الكائنات عضوية التغذية	$mgCOD/mgCOD.d$
$q$	معدل التحول المحدد	$l/h$
$Q_{in}$	معدل تصرف المياه الداخلة	$m^3/h$
$Q_{out}$	معدل تصرف المياه الخارجية (السيب)	$m^3/h$
$r_i$	معدل التحول الملاحظ للعملية	$ML^{-3}T^{-1}$
$S$	التركيز القابل للذوبان في كتلة السائل	$mgCOD/l$
$S_{HCO}$	تركيز البيكروبونات	$mg/l$
$S_I$	تركيز COD الذائب القابل للتحلل الحيوي	$mgCOD/I$
$S_{in}$	تركيز المادة الركيزة في المياه الداخلة	$mgCOD/I$
$S_{KI}$	تركيز مركب الشبيط	$mg/l$
$S_{max}$	تركيز التشبع	$gCOD/m^3$
$S_N$	تركيز النيتروجين (أمونيا / نيتريت)	$mgN/l$
$S_{NH}$	تركيز الأمونيا الملحة والحرة	$mgFSA-N/l$
$S_{NO}$	تركيز النيترات	$mgNO_3-N/l$
$S_o$	تركيز الأكسجين المذاب	$mgO_2/l$
$S_{out}$	تركيز المادة الركيزة في المياه الخارجية (السيب)	$mgCOD/l$
$S_s$	تركيز COD الذائب القابل للتحلل الحيوي السريع	$mgCOD/I$
$t$	الزمن	$h$

	الوصف	الاختصار
$m^3$	حجم المفاعل	V
	البند العام للعلاقات التفاعلية في مصفوفة النموذج	$v_{j,i}$
$gCOD/m^3$	تركيز الكتلة الحية	X
$mgCOD/l$	تركيز الكائنات المنيترة في الكتلة الحية	$X_A$
$mgCOD/l$	تركيز الكائنات عضوية الغذنية العادمة في الكتلة الحية	$X_H$
$mgCOD/l$	تركيز الكائنات العضوية الجزئية غير القابلة للتحلل الحيوي من مياه الصرف الصحي الداخلة	$X_I$
$mgCOD/mgCOD$	نسبة تركيز SBCOD/OHO	$X_S/X_H$
$mgCOD/l$	تركيز الأكسجين الكيميائي المنتص القابل للتحلل الحيوي الطبيعي	$X_S$
$mgCOD/l$	تركيز العضوي المخزون من الخلايا	$X_{STO,S}$
$mgTSS/l$	تركيز إجمالي المادة الصلبة العالقة في المفاعل	$X_{TSS}$
$mg COD/mgCOD$	ناتج الأكسجين الكيميائي المنتص للكائنات عضوية التغذية	$Y_H$

الرمز اليوناني	الوصف	الاختصار
ADM	نموذج الهضم اللاهوائي	
ASM	نموذج الحمأة النشطة	
BOD	الأكسجين الحيوي المنتص	
COD	الأكسجين الكيميائي المنتص	
CSTR	مفاعل حوض التقليب التام	
DO	الأكسجين المذاب	
DR	تجدد الأعضاء بعد موتها	
EA	قابل أو متافق الكترونات	
EBPR	الإزالة البيولوجية المزادة للفوسفور	
ER	التفس الداخلي	
GAOs	الكائنات المراكمة للجليكوجين	
IWA	الاتحاد الدولي للمياه	
OUR	معدل استخدام (امتصاص) الأكسجين	
OHOS	الكائنات عضوية التغذية	
PAOs	الكائنات المراكمة للفوسفور	
PHA	هيدروكسيل أولكونوات	
RBCOD	الأكسجين الكيميائي المنتص القابل للتحلل الحيوي السريع	
SBCOD	الأكسجين الكيميائي المنتص القابل للتحلل الحيوي الطبيعي	
SRT	زمن مكث الحمأة (عمر الحمأة)	
TKN	إجمالي نيتروجين كيلدهال	
TSS	إجمالي المواد الصلبة العالقة	
TUDP	نموذج الإزالة البيولوجية المزادة للفوسفور لجامعة دلفت التكنولوجية	
VFA	الأحماض الدهنية المتطرية	

الرمز اليوناني	الوصف	الرمز اليوناني
$\alpha$	رمز يمثل صيغة علاقات تفاعلية	
$\eta$	عامل الاختزال لاستخدام SBCOD تحت الظروف غائبة الأكسجين	

1/d	معدل النمو المحدد للكائنات	$\mu$
1/d	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات المسببة للنفحة	$\mu_A^{max}$
1/d	معدل النمو المحدد للكائنات عضوية التغذية	$\mu_H$
1/d	الحد الأقصى لمعدل النمو المحدد للكائنات عضوية التغذية	$\mu_H^{max}$
1/d	الحد الأقصى لمعدل النمو للكائنات	$\mu^{max}$
ML <sup>-3</sup> T <sup>-1</sup>	معدل الطاقة الكامنة في العملية	$\rho_j$



يتم تنفيذ دورة دولية قصيرة على نمذجة معالجة مياه الصرف الصحي بالحمة النشطة في "دلفت" بمشاركة المعهد الدولي للتعليم المائي - منظمة الأمم المتحدة للتربية والعلوم والثقافة (يونسكو) وجامعة دلفت للتكنولوجيا على مدى ما يزيد عن ١٥ عاماً. ومنذ ١٩٩٣-١٩٩٦ كانت الدورة قد نظمت ونفذت بواسطة رائد نمذجة الحمة النشطة البروفيسور الرالحل (G.v.R. Marais) من جامعة كيب تاون، جنوب أفريقيا. والصورة تبين البروفيسور (Mark C.M. van Loosdrecht) من جامعة دلفت وهو يلقي محاضرة عن اتفاقيات النمذجة كجزء من برنامج الماجستير في المعهد الدولي للتعليم المائي - اليونسكو لدرس في هندسة الصرف الصحي (photo: V. Becker) ٢٠٠٩/٢٠٠٧



## التحكم في التشغيل

Gustaf Olsson

### ١-١٥ القوى المحركة والحوافز

- فريق للجودة من الأشخاص الذين لديهم إحساس عميق بملكية المنظومة ومحطة المعالجة والمتزمنين بأخلاقيات التحسين المستمر.
  - نظام استخدام أجهزة دقيقة لجمع معلومات متغيرة عن عمليات العلاجة.
  - نظام متابعة لجمع البيانات ومعاملة وعرض هذه البيانات والمساعدة في التشخيص وتوفير النصائح الفنية وفي النهاية محاكاة النتائج المتربعة على التعديلات التشغيلية. وهنا يكون الحصول على البيانات المناسبة والتقرير السليم أمراً حاسماً.
  - نظام تحكم للوفاء بأهداف العملية. هذا يمكن حدوثه محلياً ضمن نطاق عملية المعالجة نفسها بنظم تحكم محدودة المستوى أو بالتنسيق بين كافة العمليات في نطاق المحطة مع نظام الصرف الصحي كله.
- وأصبح التحكم المتقدم مطلوباً بصورة متزايدة في نظم تنقية ومعالجة المياه والصرف الصحي وأصبح موضوعاً للعديد من التطبيقات في مناطق أخرى من عملية المعالجة. وقد أوضحت دراسات حالة متعددة تحقيق وفورات ملحوظة في تكاليف التشغيل وكذلك أزمنة استعادة
- لم يعد "استخدام الأجهزة الدقيقة والتحكم والأوتوماتيكية والمعروفة بـ ICA" مفهوماً جديداً في مجال معالجة مياه الصرف الصحي، فمفهوم "ICA" معروف به في نطاق "الرابطة الدولية للمياه - IWA" على مدى ٣٠ عاماً تقريباً. ولا تزال، برغم ذلك، النظم الديناميكية والتحكم في التشغيل جزءاً نادراً في مناهج الهندسة المدنية العامة أو الهندسة البيئية. لهذا فإن العديد من مصممي نظم المعالجة غير واعين تماماً بإمكانيات ICA.
- وقد تم عملياً بيان أن ICA يمكن أن يرفع من قدرة معالجة مياه الصرف الصحي بالإزالة الحيوية للمواد المغذية بنسبة ٣٠-٤٠٪. والمعرفة المتقدمة بالأليات المحتواة ضمن الإزالة البيولوجية للمواد المغذية التي تم اكتسابها حالياً ينبع عنها فهم متزايد لعمليات المعالجة وإمكانية التحكم فيها. وهناك علاقة متقدمة بين المقاييس التشغيلية في أي نظام معالجة والتعداد البكتيري فيه والتفاعل الكيميائي الحيوي، وبالتالي بأدائه ككل. ويمزيد من الفهم والاستكشاف لهذه العلاقات، فإن التحسينات نتيجة لتابع ICA قد تصل إلى ٢٠-٥٠٪ زيادة في إجمالي استثمارات النظام خلال الـ ٢٠-١٠ سنة التالية.
- ونظام ICA المثالي يحتوي على أربعة مكونات وظيفية:

(2005). وبصورة مقصودة، تم استبعاد عمليات المجاري نفسها والفصل يركز غالباً على نظم الحمأة المنشطة.

## ٢-١٥ الاضطرابات في نظم معالجة مياه الصرف الصحي

أحد المحفزات على إدخال التحكم هي وجود الاضطرابات في محطة ما. وتأثير الاضطرابات يجب أن يتم موازنته، ومن المفضل أن يتم تخفيف آثارها أو حتى منعها قبل أن تهاجم المحطة. ومقارنة بعمليات تشغيل الصناعات الأخرى، فإن الاضطرابات التي تتعرض لها محطة معالجة مياه الصرف الصحي تكون كبيرة جدًا. فمياه الصرف الصحي الدالة للمعالجة تكون مختلفة بصورة أساسية عن غيرها في تركيزها وتركيزاتها وفي معدل تدفقها، مع مقاييس زمنية تتراوح من ساعات إلى شهور. وقد تظهر أيضًا بعض الأحداث المنفصلة مثل السيل أو التسربات السامة أو أحمال الذروة، من وقت لآخر. ونتيجة لذلك نجد أن المحطة يصعب أن تبقى في حالة مستقرة على الإطلاق، لكنها عرضه للتغيرات دائمًا.

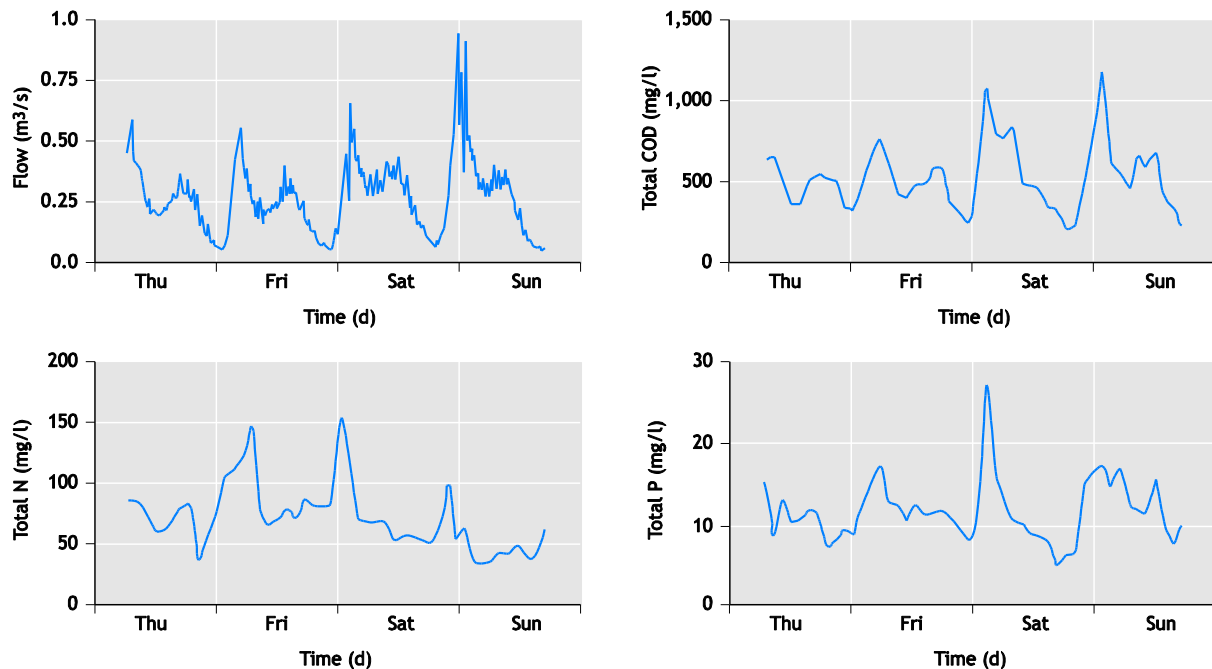
ويجب الحفاظ على أداء متناسب في وجود هذه الاضطرابات. والطريقة التقليدية لکبح الاضطرابات كانت تصميم المحطات بأحجام كبيرة لتخفيف اضطرابات التحميل العالي. وهذا الحل ينبع عنه تكاليف رأسمالية عالية. أما نظم التحكم الحية (المتعلقة على خط واحد online) والتي أثبتت عملياً أنها تتغلب على معظم هذه المتغيرات جيداً، فهي اقتصادية التكلفة في تشغيلها وبالتالي فهي تشكل بدلاً جديداً بالاعتبار. وإبعاد الاضطرابات هو بلا شك أحد الحوافز الهامة في إدخال نظم التحكم في التشغيل على نظم معالجة مياه الصرف الصحي.

وترتبط العديد من الاضطرابات بتدفق المياه الدالة للمحطة. والمياه الدالة تتغير في كل من معدل التدفق والتركيزات والتركيب، شكل ١-١٥. وأي من هذه التغيرات يجب أن تقاوم وتنتمي. فإذا قيست نتيجة الاضطراب في نطاق المحطة، مثل تغير يحدث في مستوى الأكسجين المذاب، أو طفو غطاء الحمأة أو التركيز المتغير للمواد الصلبة العالقة، فإن البيانات المقاومة تدخل إلى جهاز التحكم والذي بدوره سيقوم بتنعيم (تشغيل) مضخة أو صمام أو مكثف بحيث يوضع تأثير التغير عند حده الأدنى.

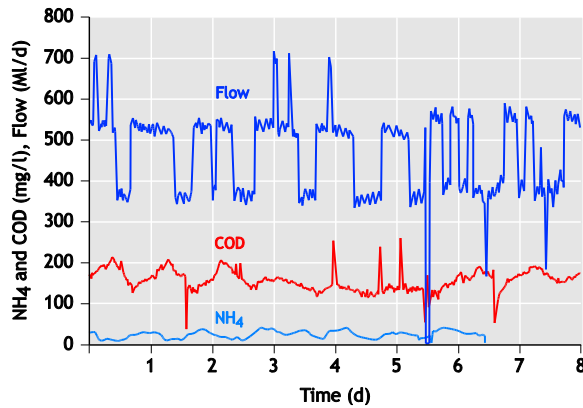
للتكلفة قصيرة بصورة واضحة. ومع هذا، فإن تطبيق "التحكم في التشغيل" في نظم معالجة مياه الصرف الصحي، أصبح مؤخرًا متطولاً بصورة كبيرة أكثر من تطويره في التحكم في التشغيل بصناعة الكيماويات أو صناعة الورق، كما يمكنه نقل خبرات عمليات التصنيع الأخرى. وتقييد حدود ما يمكن تحقيقه حالياً يأتي من مدى المعرفة بعملية المعالجة وتقنية تحسس العمليات والطريقة التي صمم بها المحطات. ومعالجة مياه الصرف الصحي لها بعض الملامح المقدرة: معدلات التدفق، التشویش أو الاضطراب، التركيزات القليلة، الكائنات الحية، عملية الفصل، مع حقيقة أن جميع أشكال "المادة الخام" يلزم قبولها ومعالجتها.

وما هو مختلف واقعياً هو العادات والاتجاهات أو الحوافر في مختلف الصناعات. وبالطبع فإن الاتجاهات والعادات تتأثر بالحوافر. فمعالجة مياه الصرف الصحي وصناعة الغذاء والمعادن كلها تقول أنها مختلفة عن غيرها. والحقيقة أنها جميعاً حتى الآن لم يكن لديها الحوافر التي تضاف إلى خلفيات الأداء لتحسينها مثلاً بدأت به صناعة البترول في السبعينيات.

وحدثت الاضطرابات في نظم معالجة مياه الصرف الصحي أمر ملحوظ، وهو السبب في الحاجة إلى إجراء التحكم في التشغيل، والذي يشرح في الجزء ٣-١٥. والأجهزة الدقيقة هي أساس كل المعلومات ودورها في المتابعة والتحكم تتم مناقشتها في الجزء ٤-١٥. ونظم مياه الصرف الصحي نظم ديناميكية (حركية) وأي تصحيح يحتاج لوقت للاحظته في النظام. وهذا يتم شرحه في الجزء ٥-١٥. وحتى يمكن التعامل مع أي نظام، تحتاج لأدوات تشغيل ميكانيكية (آلية) مثل المحركات والمضخات والضواحيط والصمامات. هذه الموضوعات موضحة في ٦-١٥. إن الجزئين التاليين ٧-١٥ و ٨-١٥ مخصصان للمبادئ الأساسية للتحكم وبعض التطبيقات التقليدية في معالجة مياه الصرف الصحي. والطاقة وتنقية المياه ومعالجة مياه الصرف الصحي ترتبط بعضها ببعض تماماً. وتکاليف الطاقة وغيرها من تكاليف التشغيل تناقض في ٩-١٥. ومحطة معالجة مياه الصرف الصحي تتكون من العديد من عمليات الوحدات المختلفة، وتدخلها يجب أن يوضع في الاعتبار من التحكم المتقدم المستوى، وهذا في ١٠-١٥. وفي النهاية، يُعطى المراجع في ١١-١٥. وبالنسبة للقارئ الراغب والمهتم، فإن وصفاً شاملًا للتحكم في نظم معالجة مياه الصرف الصحي متاح في الكتاب الدراسي (Olsson-Newell 1999). ولكن هناك هناك وصف محدث للجديد في وصف موضوعات التحكم في نظم معالجة مياه الصرف الصحي موجود في (Olsson et al.



شكل ١-١٥ التغيرات النهارية (اليومية) النمطية في الجو الجاف في بلدية يغلب فيها مياه الصرف الصحي المنزلي. تظهر البيانات تغيرات من الخميس حتى يوم الأحد (لاحظ ذروة الفوسفور يوم الأحد).



شكل ٢-١٥ اختلافات المياه الداخلة في محطة كبيرة لمعالجة مياه الصرف الصحي ليس فيها سوى طلبات تعمل وتغلق بالطلب، مما ينتج عنه تغيرات مفاجئة في التصرف الداخل للمحطة.

المعالجة، وهو حجم هذا المفاعل بمعدل تدفق مياه داخلة كبير، ومياه غنية بالأكسجين. وانتقل الماء إلى المنطقة التالية عائبة الأكسجين ، ولا يزال بها بعض الأكسجين. وبذاته، عانت التفاعلات البيلوجية الكثير وكانت جودة المياه الخارجة (السيب) غير مقبولة. ويبدو أن عملية الضخ كان يجب أن تؤدى بطريقة مختلفة وتم حل المشكلة بسهولة، عندما عُرف أسلوب الاضطراب الحادث وتم فهمه. عموماً، فإن المضخات التي يتم تشغيلها بنمط الفتح والغلق يمكن أن تسبب

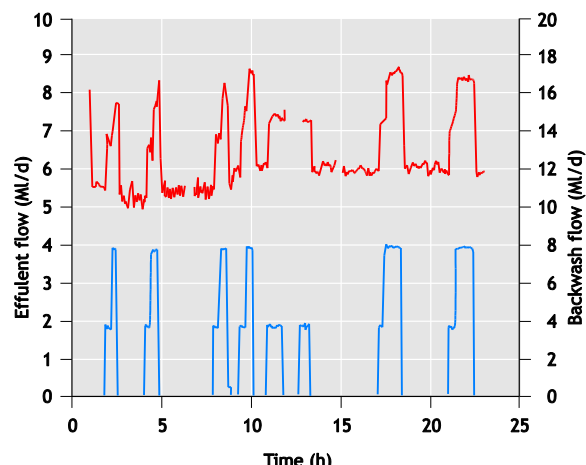
وأحياناً يمكن قياس تغير في الحمل، قبل دخوله إلى المحطة، عندئذ فإن المعلومات يمكن أن تدخل مسبقاً لتجهيز المحطة. على سبيل المثال، يمكن زيادة التهوية قبل أن يهاجم حمل زائد محطة التفقيمة. مثل آخر عندما يمكن تزويد ضخ الحمأة الراجعة لتخفيض غطاء الحمأة حتى يمكن تهيئة المروق لزيادة متوقعة في الحمل الهيدروليكي. ومن سوء الحظ أن العديد من الاضطرابات في التشغيل تنشأ في نطاق المحطة نتيجة للتشغيل غير المناسب، وهذا غالباً ما يرجع إلى غياب القدرة على تفهم كيف تتفاعل الأجزاء المختلفة مع بعضها عند التشغيل. شكل ٢-١٥ يبين مثلاً لذلك. يتم ضخ التدفق الداخل إلى المحطة عبر ثلاثة مضخات تعمل بالفتح والغلق، وهذا ينتج عنه تغيرات مفاجئة في معدل التصرف. ومثل هذا الأداء ينتج عنه تأثيراً معوقاً على أداء المروقات الثانوية.

ويمكن أن يسبب الغسل الرجعي للمرشح أحياناً مشاكل تشغيلية ضخمة. في حالة منها، أدى الغسل الرجعي إلى زيادة معدل تدفق المياه الداخلة بنسبة ٥٠٪ كما مبين في شكل ٣-١٥. وكان المفاعل اللاهوائي، مثلاً، في محطة لإزالة المواد المغذية، هو أول خطوات

حرارة الماء، وينتج عنها نشاط بكتيري أقل مما كان بالإضافة إلى الحمل الزائد على حوض الترسيب الأولي والمروق الثاني. ويكون لمعدلات التدفق العالية تأثيراً ملحوظاً على أداء المروق. هذا موضع في شكل ٥-١٥.

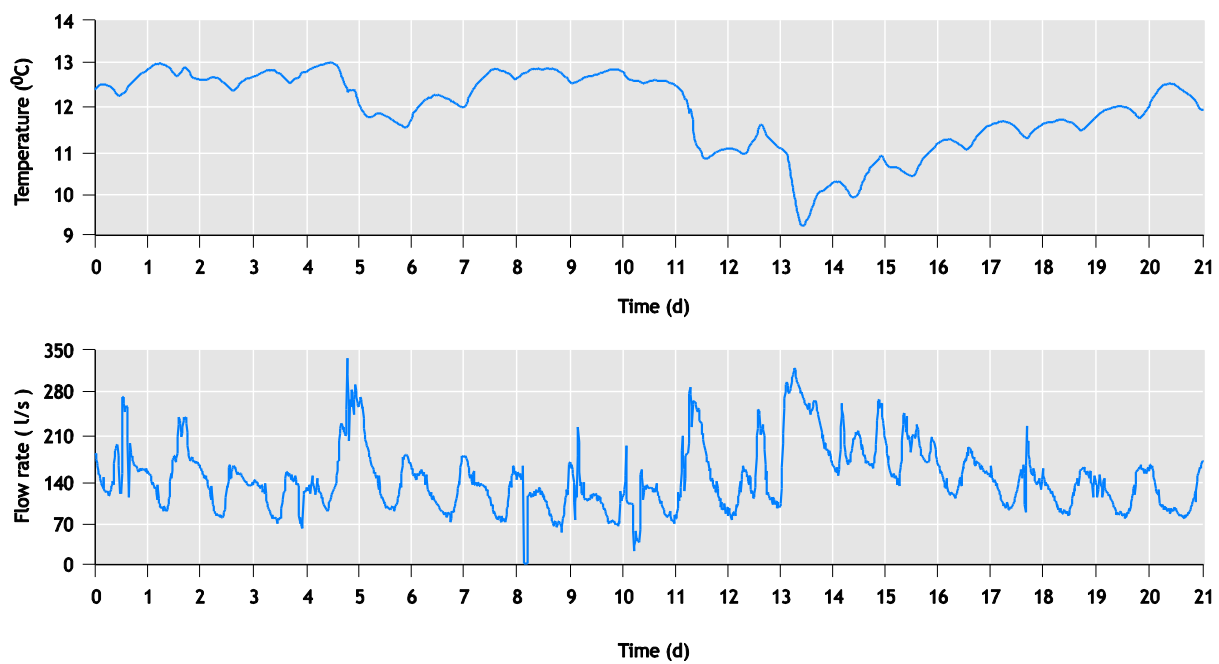
إذا تم إعادة تدوير طافي الحمأة إلى المياه الداخلة أثناء تحويل عالي، عندئذ قد يصبح حمل النيتروجين على المحطة كبيراً جداً، وكما موضح في شكل ٦-١٥، فالشكل يوضح كيف أن معدل امتصاص الأكسجين سيزيد بصورة واضحة عندما يتم إعادة تدوير الحمأة الطافية إلى داخل المحطة. ويجب أن نعرف أنه من الأمور الحاسمة في الحصول على تشغيل بأداء عالي في المحطة هو أن نحدد مصدر الإضطراب في التشغيل، عندئذ يمكن وضع هيكل نظام التحكم بحيث يتم ضبط الإضطرابات بل وتقاديمها. وتتشاًل الإضطرابات أيضاً عن تحول التجمعات البكتيرية وحدوث تغيير في خواصها البكتيرية والطبيعية. على سبيل المثال، ليس من غير المعروف أن نظام معالجة ما يعني من مشاكل قابلية الترسب في الحمأة التي به نتيجة لانتشار البكتيريا الخيطية. والعمليات التي يتم فرضها من نظام تحكم متصل تكون هي بذاتها السبب في تحول طبيعة مجموعة بكتيرية. هذه الإضطرابات يجب التعامل معها بحذر في تصميم نظام التحكم وتقديمه. ومزيد من الإضطرابات الداخلية يمكن تولدها نتيجة للعمليات

مشاكل تشغيلية عديدة. وعلى وجه الخصوص، فإن حوض الترسيب الأولي والمروق الثاني يكونان حساسين إلى تغيرات معدل التدفق المفاجئة.

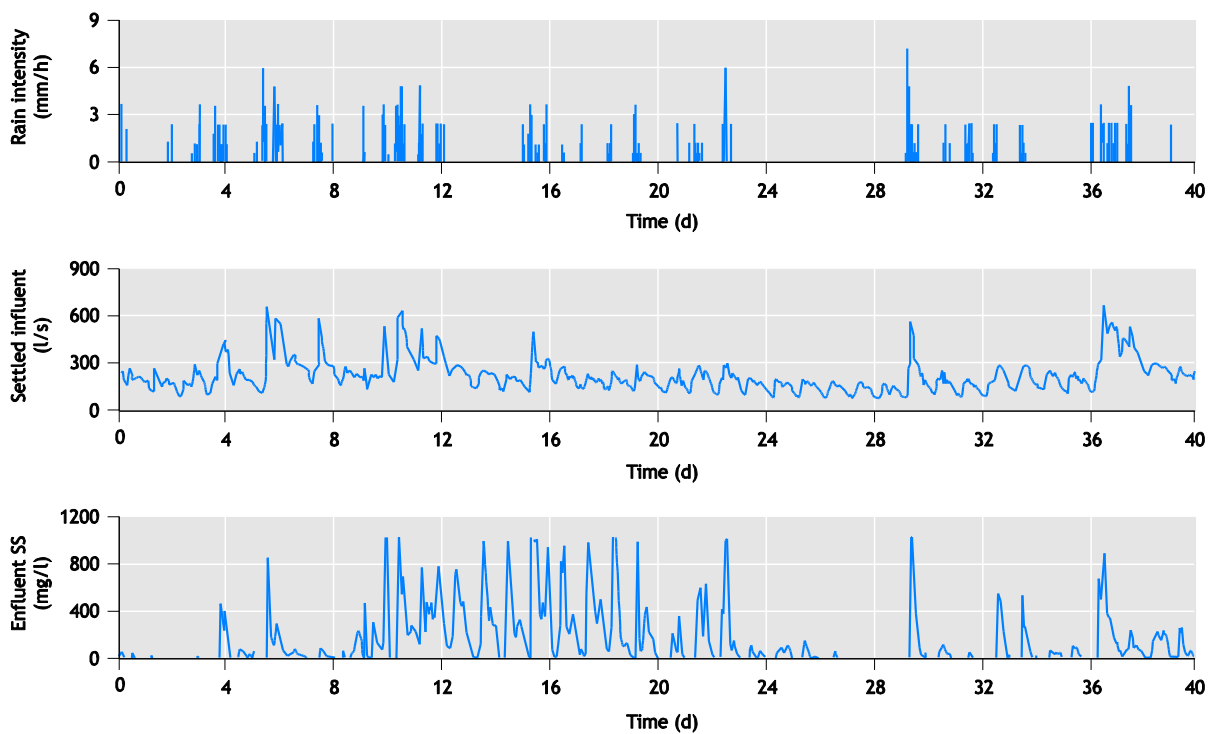


شكل ٣-١٥ الغسل الرجعي في المرشح (المنحنى السفلي) وتأثيره على معدل تدفق المياه الداخلة (المنحنى العلوي) وتشغيل المحطة.

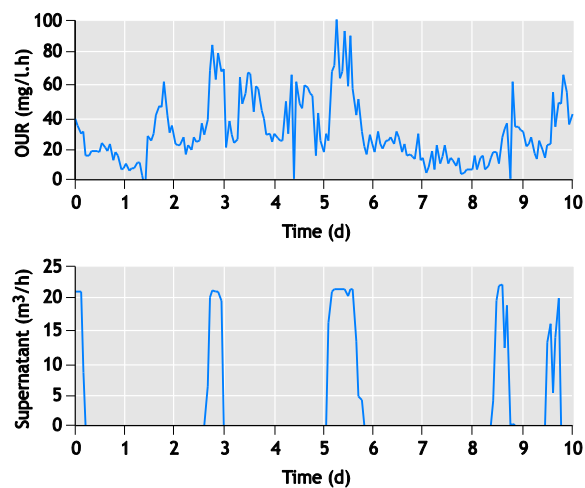
وفي المناطق الباردة قد تتغير درجة حرارة المياه الداخلة بسرعة كنتيجة للملط. وشكل ٤-١٥ يمثل سجلاً لبيانات أخذت على مدى ٣ أسابيع ويوضح كيف أن الأمطار الكثيفة خلال الشتاء ستؤثر على درجة



شكل ٤-١٥ اختلافات معدل تدفق المياه الداخلة على مدى ٣ أسابيع خلال موسم الشتاء. وبين المنحنى السفلي الاختلافات اليومية وبعض فترات المطر. وبين المنحنى العلوي كيف ت Tactics الحرارة كنتيجة للأمطار.



شكل ٥-١٥ العلاقة بين الأضطرابات الهيدروليكية الكبيرة ونوعية المياه الخارجة وبين المنحنى العلوي كثافة الأمطار خلال حوالي ٤٠ يوماً والمنحنى في الوسط هو معدل تدفق المياه لداخلة لمحطة معالجة بلدية المقابل. والمنحنى السفلي يبين المواد الصلبة العالقة بعد المرور الثاني. وهذا يبيّن عملياً أن المرور يعمّل قريباً من سعته القصوى وأنه يتعرّض خلال الذروات الهيدروليكية الكبيرة، وينتج عنه تركيزات مواد صلبة عالية عالمة.



شكل ٦-١٥ تأثير إعادة تدوير الطبقة الطافية في محطة ما خلال فترة ١٠ أيام. يبيّن المنحنى السفلي معدل تدفق الطبقة الطافية (والذي ليس عاليًا جدًا، ولكن له تركيز كبير). والمنحنى العلوي يبيّن معدل امتصاص الأكسجين في الهوایة (عن م. ك. نيلسن، دانمارك)

الغير كافية أو الغير مناسبة بما في ذلك أخطاء العاملين والتجهيزات غير المناسبة أو سيئة الأداء و/أو عطل أجهزة التحسس (الحساسات).

هذه كلها يتحمل أن تسبّب مشاكل تشغيلية رئيسة. فصدمات التدفق المفاجئة كنتيجة لتشغيل المضخات أو إيقافها (ومن غير أي تحكم في السرعة) أو الغسيل الراجع للمرشحات، تظهر كلها في العديد من المحطّات أيضًا. والعديد من الأضطرابات الداخلية يمكن تقاديمها (أو وضع تأثيراتها السلبية عند الحد الأدنى لها) من خلال إدخال نظم التحكم المتصلة، خاصة نظم الإنذار المبكر.

- هناك حواجز واضحة لاستخدام ICA، ليس أقلها من وجهاً النظر الاقتصادي فحسب، فالمحطات أيضاً أصبحت معقدة بصورة متزايدة مما يحتم ضرورة الأوتوماتيكية والتحكم.

والتطوير باتجاه مناهج التحكم الواسع في العمليات/ المحطات لا يزال في مهده. وتنتب التطبيقات العملية قوى دافعة ولكن في سرعة بطيئة للغاية. وأصبح ICA مقبولاً مكوناً قياسي في نظم معالجة مياه الصرف الصحي. والمرافق الآن معتمدة بصورة كبيرة على ICA لتقليل المواد المطلوبة لتشغيل منشأتها بفاعلية. وبالرغم من القبول الذي أصبح عالمياً تقريراً، تظل هناك فرصة كبيرة لمزيد من استخدام ICA. وبينت أعمال المسح أن ٥٠٪ تقريباً من دوائر التحكم يتم تشغيلها حالياً بطريقة يدوية ومن البديهي أن الحساسات المتصلة أصبحت لا تمثل المحدد الرئيسي في التحكم المتصل. وغياب المرونة في عملية المعالجة أصبح الآن مصدراً أكثر للمتابعة وعنصراً محدداً للكفاءة. ولا يزال واجباً أن يكون تصميم المحطة وتشغيلها متكاملاً بطريقة منهجية.

### ١-٣-١٥ وضع الأولويات

يجب أن يضع أي مسؤول عن تشغيل محطة ما أولويات التشغيل المناسب. ومن الواضح تماماً أن التشغيل الجديد يجب أن يرتكز على معدات تؤدي وظائفها. ويجب أن تكون جميع الحلقات في السلسلة عاملة حتى يمكن الحصول على نظام تشغيلي جيد. إن العتاد المادي، أو المعدات - ولا يشمل فقط الأجهزة الدقيقة - ولكن أيضاً مختلف محركات القوى مثل الضواغط والمضخات والمحركات والصمامات ونظم الاتصال أصبحت هامة بصورة متزايدة في نظم التحكم بالمحطات. ولا تعتمد برامج الحاسوب فقط على لوگاریتمات التحكم المناسب ولكن أيضاً على قواعد البيانات ونظم الاتصالات ونظم الحصول على البيانات ونظم عرضها اليسير بواسطة العنصر البشري، والأهم بين كل ذلك هو: الإنسان، فلا يمكن عرض نظام تحكم للمشغلين الذين لم يكونوا قادرين على التأثير في تصميمه لأن كل ذلك يُنبع على الثقة. فائي نظام تحكم جيد الأداء والمستهدف منه يمكن أن يكون فشلاً كاملاً إذا كان الذين يقومون بتشغيله لا يثقون به. لهذا فإن اشتراك العنصر البشري وتعليمه لمحظى النظام يمثلان جزءاً من نجاحه. فما هي الأولويات إذن؟:

- حافظ على المحطة تعمل: تأكد أن المعدات تعمل، وأن المضخات والصمامات والمحركات كلها تعمل وأن الأجهزة الدقيقة قد تم معايرتها وصيانتها وأن الإشارات بين الوحدات المختلفة يتم تواصلها مع نظام التحكم. هذا أيضاً يتضمن "ـ

### ٣-١٥ دور التحكم والأوتوماتيكية

إن استخدام الأجهزة الدقيقة والتحكم والأوتوماتيكية (ICA) في نظم معالجة مياه الصرف الصحي قد سار طريقاً طويلاً وهو الآن راسخ ومعترف به ك مجال تكنولوجي في المهنة. وقد تكاثفت عدة عوامل جعل هذا التقدم ممكناً:

- تكنولوجيا الأجهزة الدقيقة - فمعنى أن نقيس هو أن نعرف - وهذا حق نضجاً كثيراً في أيامنا هذه. فالأجهزة الدقيقة مثل حساسات المواد المغذية الموجودة في الموقع وقياس التنفس يُستخدمان الآن بانتظام في هذا المجال. ومع ذلك، فلا يزال هناك قليل من الحساسات فقط هي التي تُستخدم في دائرة التحكم المغلقة.
- تحسنت المحركات (المشغلات) على مدى السنين. فاليوم يُشيّع استخدام محركات السرعة المختلفة في المضخات والمكابس (ضواغط الهواء) للسماح بإمكانيات تحكم أكبر في المحطة.
- قدرة الحاسوب يمكن أن تعتبرها تقريباً بلا ثمن الآن.
- جمع البيانات لم يعد عائقاً كبيراً. فالحزام الإلكتروني لبرامج الحاسوب الآلي متاحة للحصول على البيانات ومراقبة المحطة. والعديد من المرافق الآن تقوم بتصميم وتركيب الجيل الثاني بل وأحياناً الجيل الثالث من برامجها في SCADA كنظم التحكم في عمليات التشغيل (عن بعد). وقوانين مثل هذه النظم لم تعد موضوعاً للتساؤل عن قيمتها، وتستعاد أدوات معالجة البيانات غالباً من الإحصائيات متعددة المتغيرات والحسابات الإلكترونية (برمج الحاسوب الآلي). وتكامل هذه الأدوات مع دوائر التحكم منخفضة المستوى لا يزال في طور الاستكشاف.
- نظرية التحكم وتكنولوجيا الأوتوماتيكية توفر أدوات قوية. والاهتداء بمختلف طرق التحكم أصبح معترفاً به وتم تطوير بعض أدوات جديدة لتقدير استراتيجيات التحكم وأدائها، مثل التكلفة والقوة والفاعلية وتصورات الأداء.
- تم تطوير عديد من نماذج حركية متطرفة للعديد من عمليات وحدات المعالجة وهناك وسائل محاكاة تجارية متاحة لتكثيف المعرفة بحركية المحطة.
- أصبح العديد من المشغلين ومهندسي عملية المعالجة أكثر تدريباً ومعرفة في مجال استخدام الأجهزة الدقيقة والحسابات وأفكار التحكم في التشغيل. ومع هذا، فلا تزال هناك حاجة كبيرة لتعليم أفضل.

الصحي، مما ينبع عنه تشغيل آمن بصورة متزايدة واقتصاديات تشغيل أفضل. ومع ذلك، فهذه الفوائد يمكن أن تتعقّد بتصميم المحطات نفسها، نتيجة لحقيقة أن التصميم أصلًا لم يراع عند وضعه إمكانية التحكم.

#### ٤-١٥ استخدام الأجهزة الدقيقة والمتابعة (المراقبة)

"معنى أن تقيس هو أن تعرف". ولزمن طويل، اعتبر استخدام الأجهزة الدقيقة (وهي هنا تعني أجهزة القياس الدقيقة بالتعبيرات الشائعة أو استخدام الأجهزة الخاصة بالحساسات ، أجهزة التحليل وأجهزة القياس الأخرى) عائقاً رئيساً للتحكم المتصل (البواشر). وكانت الأجهزة الدقيقة المطلوبة لقياس المتغيرات إما غير متحادة أو لا يعتمد عليها بصورة كبيرة للاستخدام في التطبيقات العملية. ولكن التطورات خلال العقود الأخيرين غيرت ذلك (جدول ٤-١٥) وزيادة الثقة في استخدام الأجهزة الدقيقة حاليًا تدفعها حقيقة أن التعريفات الواضحة لخواص الأداء والاختبارات القياسية لاستخدام هذه الأجهزة الدقيقة أصبحت متحادة (أيزو ١٥٨٣٩، ٢٠٠٣) وبعض القياسات الأخرى شيوغاً، تأتي أيضًا بعض نظم استخدام الأجهزة الدقيقة المتحادة للتحكم، مثل أجهزة قياس معدلات التنفس وحساسات الأحشاء الدهنية المتطايرة والقاعدية. انظر المزيد في Vanrolleghem and Lee (2003).

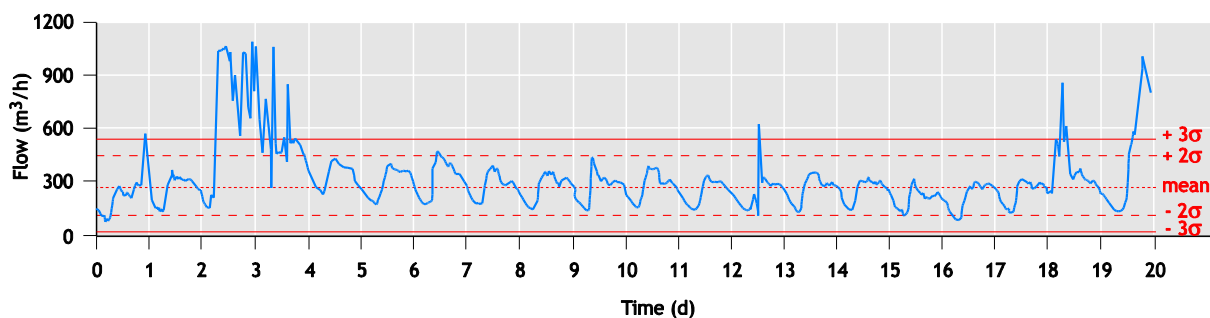
والتوحيد القياسي لخواص الأجهزة الدقيقة الآن يجعل من الممكن أن نحدد ونقارن ونختار الأجهزة الدقيقة الأكثر مناسبة - ليس فقط من الجوانب التقنية، ولكن اقتصاديًا أيضًا، من خلال حساب تكلفة امتلاكها (جدول ٤-١٥). والتکالیف الاستثمارية للجهاز نفسه تكون غالباً جزءاً ضئيلًا من التكلفة خلال عمر الجهاز الافتراضي. والقياسات من الأجهزة الدقيقة تكون متحادة لمدة ٢٤ ساعة يومياً و٧ أيام أسبوعياً. والمعلومات تتطلب أن يتم استخلاصها من البيانات التي تم قياسها، وهذا فإن الأجهزة الدقيقة يجب أن ترتبط دائمًا بالفحص الدقيق للبيانات المناسبة، ومعاملة القياس والاستخلاص بطرق متقدمة لللامامح المطلوبة من القياسات.

ولتتبع الحالة التشغيلية للعمليات الجارية من خلال الأجهزة الدقيقة تسمى المراقبة أو المتابعة. ومع ذلك، فإنه حتى الأجهزة الدقيقة التي يعتمد عليها يمكن أن تفشل خلال عملية التشغيل، مما يكون له توابع خطيرة إذا كان الجهاز الدقيق المستخدماً في دائرة تحكم مغلقة. لهذا، فإن إثبات صلاحية البيانات الوقتية يكون مطلوبًا قبل استخدام القياسات

مستوى تحكم منخفض"، مثل التحكم في معدلات التدفق الداخلية وضغط الهواء عند مختلف التركيزات التي لا ترتبط مباشرة بجودة المياه الخارجية. ومعظم هذه الإجراءات للتحكم هي حلقات تحكم نمطية، مثل التحكم في ضغط الهواء والتحكم في مستوى السوائل والتحكم في معدل التتفق.

- استوفي متطلبات المياه الخارجية: لا يكفي أن نحافظ على القياسات الفيزيائية عند قيمتها الصحيحة. فالمتغيرات الأخرى التي ترتبط مباشرة بنوعية (جودة) المياه الخارجية يجب أن يتم التحكم فيها. وهذا يتحقق في ذلك المستوى. وهو يشمل معاملة متغيرات وحدات التشغيل، مثل التحكم في جرعات الترسيب الكيماوية، والتحكم في الأكسجين المذاب والتحكم في العمليات الهوائية والتحكم في الحمأة الراجعة أو زمن مكث الحمأة (عمر الحمأة SRT). ونمطياً، فإن كل واحدة من هذه الحلقات للتحكم هي حلقة تحكم بسيطة ترتكز على متغير لعملية واحدة فقط.
- قلل التكلفة للحد الأدنى: في كل واحدة من وحدات عملية المعالجة يمكن أن يكون نظام التحكم أكثر قابلية للتعامل معه من غيره. على سبيل المثال، التحكم في الأكسجين المذاب. حيث تكون نقطة الضبط للأكسجين المذاب متغيرة، ليس فقط على حوض التهوية، ولكن أيضًا متغيرة في الوقت (انظر ٤-٨). والهدف النهائي عند هذا المستوى هو جعل تشغيل عمليات وحدات المعالجة في وضعها المثالي. كل ذلك يعتمد على حساسات وأجهزة دقة مناسبة. والتكلفة يمكن التأثير فيها بإنقاص استهلاك الطاقة (التهوية أو للخلط)، وخفض تكلفة الجرعات الكيماوية في ترسيب الفوسفور أو في تكاليف الطرد المركزي. والتكلفة أيضًا مرتبطة بطاقم العاملين. ونجد الآن العديد من المحطات تدار بصورة مُرضية بدون عنصر بشري خلال فترات المساء ومنتصف الليل والعلطات.
- حق تكامل تشغيل المحطة: والغرض النهائي لذلك هو أيضًا استيفاء أو تحقيق متطلبات المياه الخارجية بالحد الأدنى من التكلفة. ويتيسق العديد من العمليات في المعالجة، يمكن تقليل تأثير الأضطرابات في المحطة. والتشغيل المجتمع لعمليات المعالجة قد يجعل استخدام الأحجام المتحادة والحمأة الموجودة ممكناً لتحقيق أفضل تشغيل.

والمستوى الموجود حالياً من الأجهزة وبرامج الحاسوب الآلي وتزايد توافر القياسات الحقيقة الموثوق بها (المتحقق من صلاحيتها جيداً) لمجموعة متزايدة من القياسات المختلفة تمكن عملية التحكم المتتطور في عمليات التشغيل تامة الدائرة في محطات معالجة مياه الصرف



شكل ٧-١٥ اختلافات معدل تصرف المياه الداخلة خلال مدة ٣ أسابيع.

ترزيد تدريجياً حتى تصيب مشكلة تشغيلية خطيرة. وبعض أمثلة المراقبة الأساسية يتم وصفها في شكل ٧-١٥ الذي يبين الاختلافات اليومية (خلال ٣ أسابيع) لمعدل تدفق المياه الداخلة. وهناك أكثر من ذروة واضحة لمعدل التدفق عن المتوسط يمكن ملاحظتها. وفي المحنن، فإن متوسط القيمة ( $\pm 2\sigma$  and  $\pm 3\sigma$ ) للانحراف عن المتوسط مبينة ومن الواضح أن الانحرافات الأكبر من  $3\sigma$  يلزم ملاحظتها بعناية وبالتالي يجب تنفيذ عمليات تشغيل مناسبة.

في أغراض التحكم. وإجراء المصادقة على البيانات يمكن عمله بطرق بسيطة تماماً على القياسات القادمة من جهاز دقيق واحد أو المصادقة عبر عدة قياسات من أكثر من جهاز دقيق إذا كان هناك ترابطًا متزقعاً بينها (Lynggaard-Jensen and Frey, 2002). وإذا قلت الثقة في قياس ما، فإنه قد يكون ممكناً (على أساس مدى قصير) استخدام قيمة تقديرية، ولكن التحكم في النهاية يجب أن يرتب في نظام يسمح بإغفالها حتى يتم استعادة الثقة في القياس.

وفي محطة المعالجة المتطرفة نجد فيضًا من البيانات من عملية المعالجة، وسوف يوفر المزيد من الأجهزة الدقيقة وتطوير هذه الأجهزة مزيداً من البيانات. وعلى عكس السلوك الإنساني، تكون أجهزة الحاسب الآلي أكثر انتباها بصورة لا محدودة ويمكنها رصد النماذج غير المألوفة في بيانات المحطة. وقدرة أجهزة الحاسب على

ومعظم التغيرات في محطات معالجة مياه الصرف الصحي تكون بطيئة عندما تكون عملية المعالجة تتعافي من وضع "غير عادي" إلى وضع عادي. والاكتشاف المبكر للأعطال ثم عزلها في العملية البيولوجية يكون فعالاً جداً لأن هذا يسمح باتخاذ إجراء تصحيحي قبل أن يصبح الموقف سلبياً. وبعض التغيرات لا تكون واضحة جداً وقد

جدول ١-١٥ القياسات شائعة الاستخدام التي تؤديها الأجهزة الدقيقة في محطات معالجة مياه الصرف الصحي

الأمنيا	الموصولة	معدل التدفق
النيترات	الأكسجين المذاب	المستوى، الضغط
الفوسفات	العکارة	درجة الحرارة
المادة العضوية	تركيز الحمأة	الأنس الهيدروجيني
إنتاج الغاز الحيوي	مستوى غطاء الحمأة	الأكسدة/الاختزال

جدول ٢-١٥ البنود (والأمثلة) التي تكون ضمن حسابات تكلفة امتلاك الأجهزة الدقيقة

تكلفة الجهاز الدقيق نفسه	الأجهزة الدقيقة
تكلفة الحفر والإنشاء والمواسير وما قبل المعالجة	التهيئة
تكلفة الوقت للمشروع والعمالة الماهرة	التركيب
تكلفة البرمجة والاستشعار عن بعد ودائرة التحكم	التجانس
تكلفيف الطاقة والكميات ... الخ	الاستهلاكات
تكلفيف تعادلات المعايرة والتنظيف	الصيانة
تكلفة قطع الغيار	قطع الغيار

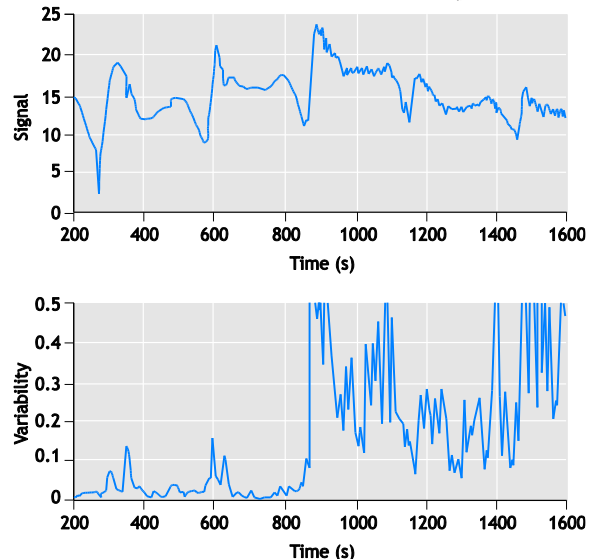
## ٥-١٥ أهمية العلاقات الحركية (الдинاميكيات)

من منظور التحكم في التشغيل، فإن الديناميكيات عنصر أساسي في المعالجة. وهي لن تظهر فوراً. لذلك فإن مقياس الزمن للتغيرات في عملية المعالجة هام للغاية. فالعلاقات الحركية في معالجة مياه الصرف الصحي تشمل مجالاً واسعاً من المقاييس الزمنية، من الثنائي حتى الشهور. وديناميكيات الوحدات التقليدية في عملية المعالجة يمكن أن نقسم إلى: سريعة ومتوسطة وبطيئة، كما هو مبين في جدول ٣-١٥ وهذا التقسيم يؤثر في نوع النموذج الذي يتم وضعه وأيضاً تصميم استراتيجيات التحكم.

ومن الجدول ٣-١٥ يمكننا استخلاص أن هناك فارقاً كبيراً بين المقاييس الزمنية السريعة والبطيئة. وهذا يعني في الحقيقة أن مختلف إجراءات التحكم يمكن أن تقسم إلى مجالات زمنية مختلفة. مما يعني على وجه التحديد أن متغيرات المقياس الزمني السريع التي يمكن أن تتغير ببطء شديد سوف تعتبر ثابتة. على سبيل المثال، فإن تركيز الأكسجين المذاب يمكن أن يتغير في نطاق جزء من الساعة. في هذا المقياس الزمني يمكن اعتبار أن تركيز الكتلة الحيوية ثابت. وبالنظر إلى مقياس الزمن البطيء، على سبيل المثال، عندما يكون الهدف هو التحكم في إجمالي الموجود من الحمأة، عندئذ يمكن اعتبار أن تركيز الأكسجين الذائب يتغير فورياً.

هذا الفصل في الوقت يجعل من مشكلة التحكم أقل تعقيداً. إنها تعني أن إجراءات التحكم يمكن أن تصنف إلى أربمنة منفصلة عن بعضها. وهناك صفة أخرى تقليدية لنظام معالجة مياه الصرف الصحي، وهي أنه لا يكون أبداً في حالة ثبات أو استقرار. والسبب هو أن معدل تدفق المياه الداخلية وتركيزها وتراكبها تتغير جميعها طول الوقت. ونتيجة لذلك، فإن عملية المعالجة تبقى في حالة انتقالية طوال الوقت. وعلى نظام التحكم أن يعترف بذلك وأنه من خلال القياسات المباشرة والإجراءات التصحيحية يمكن إعادة مختلف متغيرات عملية المعالجة إلى قيمتها المرغوبة. وفي مفاعل الدفعات المتتابعة مثلاً، يكون نظام المعالجة في حالة انتقالية ولكن بصورة متعمدة. فمرحلة أكسدة مثلاً تستمر حتى تكتمل الأكسدة، عندئذ تأتي مرحلة الاختزال (مثل عملية إزالة النيترة) وتنتهي عندما يصل الاختزال إلى مرحلة الاتكمال. لهذا فإن نظام الدفعات المتتابعة يكون مناسباً جداً للتحكم في ديناميكية عملية المعالجة.

استخلاص النماذج (معلومات مفيدة) نادرًا ما يتم استغلالها فيما يتعدي الرسم البياني البسيط. وتكنولوجيا المعلومات لا يشيع استخدامها لحفظ واستيعاب المعرفة الخاصة بعملية المعالجة، مثل معرفة كيف تؤدي العملية مهمة المعالجة وكيف يكون أفضل تشغيل لها. والمعرفة بعملية المعالجة يتم بناؤها نمطياً من خبرة المشغلين والمهندسين، ولكن كثيراً ما تخنق هذه المعرفة مع تركهم المحطة. وإن أمكن حفظ واستيعاب هذه المعرفة، فهي لن تبقى فقط في أجهزة الحاسوب، ولكن يمكن أيضاً أن تساعد هذه الأجهزة في اتخاذ قرارات تشغيل المحطة. وهنا، يكون ممكناً احتمالات الدعم القوي للمشغل في تشخيص واتخاذ الإجراءات التصحيحية التي تم بيانها عملياً بالفعل ولكنها تحتاج إلى تبنيها من جانب صناعتي تنقية المياه ومعالجة الصرف الصحي.



شكل ٨-١٥ الكشف عن مشكلة حساس (حساس)، المنحنى العلوي يبين إشارة المحسس. وتتغير خاصية الضوضاء بعد الزمن، ٩٠٠، مبينة مشكلة في المحسس. والمنحنى السفلي يبين التغيرات في الإشارة، وعندما يختفي التغير حادة أو عتبة (على سبيل المثال، ١٥٠) محددة، يعطي نظام المراقبة إنذاراً آلياً (أوتوماتيكياً).

وشكل ٨-١٥ يوضح ما يحدث عند تعطل حساس، يبين الشكل العلوي إشارة القياس، ويمكن للمشغل ذي الملاحظة الدقيقة أن يلاحظ تغيراً في خاصية المحسس عند حوالي الوقت، ٩٠٠. وبتصفيه الإشارة، يمكن جعل التغيرات أكثر وضوحاً ويمكن لمرشح عالي في قدرة الإamar أن يبين الاختلاف (كمشتاق أول) في الإشارة. والإشارة المرشحة المبينة في المنحنى السفلي تكشف عن تغير واضح في خاصية الضوضاء في المنحنى السفلي تكشف عن مشكلة في الحساس.

## جدول ٣-١٥ أزمنة الاستجابة الديناميكية (الحركية) لعملية الإزالة الحيوية للمواد المغذية

السرعة	المقياس الزمني	آلية معالجة مياه الصرف الصحي
سرعة	دقائق - ساعات	العلاقات الهيدروليكيه وديناميكية التدفقات
متروسة	ساعات - عدة ساعات	تحول كتلة الأكسجين
بطيئة	أيام - شهور	الترسيب الكيميائي
		ديناميكيات الأكسجين المذاب
		فصل المواد الصلبة للسوائل
		ديناميكيات التركيزات
		إزالة المواد المغذية
		نمو الكتلة الحيوية

لا يعني لها ويسبب تأكل الصمامات وبدلاً من ذلك، فإن إجراءات تحكم تصدر كل ١٢-١٠ دقيقة تكون أكثر ملاءمة.

والنمذجة من أجل التحكم ليست نفس الشيء مثل النمذجة لتقهم الآليات الحركية الكامنة الأساسية. وبالتالي فإن نماذج مثل نماذج الحمأة المنشطة ١، ٢، ٣ (Henze *et al.*, 2000) أو نموذج Batstone *et al.* (2002) لم يقصد بها أن تكون هي قاعدة تكوين المتحكم في المعالجة، ولكنها تمثل توصيفاً تقبيلاً للطريقة التي تضمن فهم العمليات البيولوجية. وفي التحكم على جانب آخر، علينا أن نحدد قياسات رئيسة تعد حاسمة في تشغيل المحطة. ومثل هذه القياسات يمكن أن تكون معدل امتصاص الأكسجين، ومعدل التنفس، ومعدلات التفاعلات بالنسبة لإزالة الأكسجين الحيوي الممتص ولعملية النيترة أو عملية إزالة النيترة، والأكسدة والاختزال يمكن أن تعكس مدى تقدم التفاعلات خاصةً عملية إزالة النيترة حرقة الأكسجين، حيث يتم اختزال النيترات إلى غاز النيتروجين.

والقياسات الرئيسية يجب أن يتم حسابها من قياسات أكثر بساطة عنها هي نفسها. على سبيل المثال، تركيز الأكسجين المذاب يمكن استخدامه كقاعدة لعملية تقدير معدلات امتصاص الأكسجين. والقياسات المباشرة المتصلة لأشياء مثل نيتروجين الأمونيا أو النيترات يمكن بالمزيد من معاملتها استخدامها في حساب معدلات التفاعلات المناسبة. وبالتالي، فتقدير المقاييس الحركية (الдинاميكية) يكون جزءاً هاماً من النمذجة والذي يمكن أن يكون القاعدة لتحكم أكثر تطوراً.

وأحياناً يلزم أن يوضع زمن إجراء القياسات في الاعتبار. فأخذ قراءة الأكسجين المذاب تستغرق عدداً من الثنائي. ومع ذلك فإن هذا التأخير يعتبر صغيراً مقارنةً بالزمن التقليدي لتحول الأكسجين المذاب، والذي هو جزء من ساعة زمنية كاملة. وقراءة مقياس تنفس سوف تأخذ وقتاً أطول، حوالي ٢/١ ساعة عادة. ومن البديهي أن مثل هذه القراءة يمكن أن تستخدم فقط للإجراءات التصحيحية الأبطأ، من فئة الساعات. ومن المهم أن ننتذر أن قيمة القياس تتغير دائماً بالضوابط. واختلافات الضوابط ربما تكون سريعة إلى حد بعيد وأن القائم بالتحكم يجب لا يتفاعل مع الاختلافات السريعة والخادعة ولهذا فإن تصفية الإشارة أمر حاسم.

ومن المهم دائماً أن ننتذر الجوانب الديناميكية عند إغلاق الدائرة. فالتحكم في إجمالي الموجود من الحمأة باستخدام معدل تدفق فانضر الحمأة عملية بطئية جداً. ويعتمد معدل التغير على معدل نمو الكتلة الحيوية ويكون الإطار الزمني التقليدي في حدود عدة أيام. ونطرياً، لتغيير زمن مكث الحمأة (عمر الحمأة) من ١٠ إلى ١١ يوماً. فالأمر يستغرق ٢٠-١٠ يوماً. وزمن مكث الحمأة هو قيمة متروسة ولا يمكن حسابها على أساس يومي، ولكن يجب إيجاد متواسطات معدلات التدفق وتركيزات الحمأة على مدى زمني أطول، وتقليدياً، يستغرق ذلك أسابيع.

وأحياناً يحاول القائمون بالتحكم أن يكونوا "طموحين" جداً. على سبيل المثال، فقد يعطي حساس الأكسجين الذائب قراءة التركيز DO كل دقيقة، وهذا لا يعني أن تيار الهواء يجب أن يتغير كل دقيقة. وحيث إن زمن الاستجابة التقليدي في مفاعل كامل هو ٣٠-١٥ دقيقة، فإن التغير في تيار الهواء كل دقيقة سوف يصدر لنا فقط إجراءات تحكم

- إعادة التدوير الداخلي في نطاق العملية البيولوجية.
- تدفقات إعادة التدوير الخارجية، المؤثرة على القاعات بين عمليات مختلف الوحدات.

وفي هذه الفتة، يمكن أيضًا أن نضم التحكم في طول المرحلة بالنسبة للمفاعلات ذات الدفعات المتتابعة، حيث إن ذلك يساوي التحكم في زمن المكث بوحدة مستمرة. ويمكن التعامل واستخدام معدل تدفق المياه الداخلة على نظام حمأة مشطة بطرق متعددة. من وجهة نظر المحطة فإن معدل تدفق المياه الداخلية قد يعتبر اضطراب خارجي يجب التعامل معه بمختلف نظم التحكم. وفوق ذلك، فإنه يجب التركيز على أن ضخ تدفق المياه الداخلة يجب أن يكون سلساً وينصح بالضخ بسرعات مختلفة. على جانب آخر، إن كان متاحاً حوض الموازنة أو كانت شبكة المجاري يمكن استخدامها لحوض الموازنة، عندئذ يصبح معدل تدفق المياه الداخلة متغيرًا يصلح للتحكم. والأحجام الإضافية قبل المحطة تسمح لنا بالتحكم في معدل المياه الداخلة وتقلل التأثيرات المقيدة للمياه الداخلة لأدنى حد.

تم تصميم العديد من المحطات بحوضين متوازيين أو أكثر للتهوية، وتكون عملية تقسيم التدفقات حاسمة إن كان مطلوباً أن يتم توزيع التدفقات بالتساوي، ولا يتم الأمر هكذا غالباً، مما يسبب زيادة تحمل ظاهريّة في بعض أجزاء من المنظومة، وفي العديد من المحطات يتم تقسيم التدفق الوارد بترتيب ثابت لمجموعة قنوات، والذي قد لا يضمن بأي حال أن التدفق الحقيقي تم تقسيمه بصورة واضحة. وإن كان مطلوباً ضمان حسن تقسيم التدفق، فيجب قياس معدلات التصرف، وأن يتم التحكم في كل تدفق على حدة.

والتجاوز (تحويل المسار) يجب أن يكون متغيرًا يتم التعامل معه بمعنى وجوب عدم حدوثه باتئاً، ما لم يكن موصوفاً كضرورة. ويجب أن تتم مقارنته بالبديل المناسب لعدم التجاوز، ويجب أن يؤسس على شيء من الحسابات الكمية بأفق زمني مناسب.

وكل الأنماط المختلفة للتحكم في تدفق المياه الداخلة تعدد، ببساطة، طرق مختلفة لجعل سلطة التحكم في التشغيل أكبر وأشمل. بمعنى آخر، التحكم في شبكة المجاري أو الموازنة أو التجاوز، كلها تساهمن في تسهيل الحصول على معدل تدفق سلس إلى داخل المحطة. وهدفهم العام هو إقصاء الاضطرابات عن أداء المحطة. والتنوع السلس في معدل التدفق أمر حاسم بالنسبة لعمليات المعالجة في المروق الثاني. وهي لا تحتاج فقط إلى ضخ متغير السرعة في

## ٦-١٥ المتغيرات ومحركاتقوى التي يتم التعامل بها

هناك قليل من المتغيرات التي يمكن استخدامها للتعامل مع العمليات البيولوجية لمعالجة مياه الصرف الصحي. ومع ذلك، فإن احتمالات التحكم في المحطة بطريقة مرنة تكون عادة محدودة تماماً. ومن المشاكل السائدة في العديد من المحطات، غياب القدرة على التحكم في المضخات أو ضاغطات الهواء. وكما تم وصفه في الجزء ٢-١٥ فإن المضخات التي لا يكون التحكم فيها إلا بالفتح والغلق يمكن أن تسبب مشكلة فيما بعد في عملية المعالجة. إن التحكم في السرعة المتغيرة هو مجرد تكنولوجيا وهو أحد أهم المتطلبات الأولية للتحكم في التشغيل، في كل من ضخ تدفقات المياه والحمأة وفي التحكم في تيار الهواء للتحكم في الأكسجين المذاب.

والمتغيرات التي يتم التعامل بها يمكن أن تصنف إلى المجموعات التالية:

- الهيدروليكيّة، متضمنة متغيرات وعمليات إعادة تدوير الموجودات من الحمأة.
- إضافات المواد الكيماوية أو مصادر الكربون.
- الموارد من الهواء أو الأكسجين .
- المعالجة الأولية للمياه الداخلة من الصرف الصحي.

هناك العديد من المتغيرات الأخرى التي تتم معاملتها في محطة ما، والتي تكون مرتبطة بالمعدات ودوائر التحكم الأساسية، مثل وحدات التحكم في التدفق أو مستواها ... إلخ. وهذه ليست ضمن هذه المناقشة.

## ٦-١٥ المتغيرات الهيدروليكيّة

تغير معظم المتغيرات المتعامل بها من أنماط التدفق عبر المحطة. فمعدلات التدفق المختلفة سوف تؤثر في أزمنة المكث في مختلف الوحدات. وفوق ذلك، فإن معدل التغيير يكون عنصراً حاسماً في العديد من أجزاء محطة المعالجة، حيث إنه يؤثر على عمليات الترويق والتكتيف. والحسابات الهيدروليكيّة في التدفقات تحدد أيضاً التفاعل بين مختلف عمليات المعالجة. وبهذا فإن المتغيرات الهيدروليكيّة التي يتم التعامل بها يمكن أن تقسم إلى ٤ (أربع) مجموعات:

- متغيرات تحكم معدل تدفق المياه الداخلة.
- متغيرات تحكم الموجود من الحمأة وتوزيعه.

الراجعة، ليس فقط إلى جزء المدخل من حوض التهوية، ولكن أيضاً إلى نقاط تغذية مختلفة على طول الحوض، وهو ما يسمى التحكم في الحمأة الراجعة على خطوات. وهذا يمكن أن يثبت أنه طريقة فعالة لمنع انتفاخ الحمأة.

وتوفر إعادة التدوير الداخلي أو الخارجي إمكانية ربط أو ازدواج مختلف وحدات المحطة. ويمكن اعتبار تيارات إعادة التدوير اضطرابات يمكن التحكم فيها في نظام المفاعل - المروق. وهذه يجب أن يتم التعامل عليها بحيث توضع تأثيراتها المقيدة للعملية، عند أدنى حد لها. وبعض التيارات معادة التدوير يكون لها معدلات تصرف كبيرة، مثل إعادة تدوير النيترات في محطة لإزالة النيترة المبدئية. وعندما يكون لدينا نظام به إزالة نيترة مبدئية، يكون من الضروري إعادة تدوير المياه الغنية بالنيترات من مخرج مفاعل إزالة النيترة. وعلى وجه خاص ربما يحدد الأكسجين الموجود في المياه معادة التدوير من معدل إزالة النيترة في المنطقة غائبة الأكسجين.

ومبين في الجزء ٢-١٥ أن تدفق الغسيل الرجعي من مرشح عميق القاع يمكن أن يسبب اضطرابات كبيرة ويجب التعامل معه جيداً. وربما كان للتيارات الأخرى تركيزات كبيرة جداً، مثل الطبقات الطافية من معالجة الحمأة، كما مبين في جزء ٢-١٥. ومعظم هذه التيارات يمكن أن يتم معاملتها بصورة مقصود منها تحقيق أداء أفضل للمحطة. في نظام المعالجة البيولوجية للفوسفور يوجد ثلاثة أنواع من المفاعلات: لاهوائية وغائبة الأكسجين وهوائية. واعتماداً على التصميم، يوجد العديد من أنماط إعادة التدوير في مثل هذه المحطات. فهي نظام لاهوائي ثانوي المراحل، تساعد إعادة التدوير على الحفاظ على الكائنات المنتجة للميثان بعديداً (مطرودة) خلال مرحلة التحول إلى أحماض وتعيد القدرة العازلة (buffer capacity) لأسس البيدروجيني  $H^+$  لخفض استخدام الصودا الكاوية.

#### ٢-٦-١٥ إضافة الكيماويات

تضاف الكيماويات لسبعين مختلفين، لتحقيق الترسيب الكيماوي لإزالة الفوسفور، أو لتكوين قابلية أفضل لترسيب الحمأة. وإزالة الفوسفور، تضاف أملاح الحديد أو الحديدوز أو الألومنيوم للحصول على رواسب كيماوية بتكون فوسفاتات غير قابلة للذوبان. كذلك يمكن أن يسبب تغيراً في جرعة المادة الكيماوية تأثيراً سريعاً تماماً على عملية تكوين النصف والترسب في الحمأة. وفي الجزء ٥-١٨ تتم مناقشة التحكم في الترسيب الكيماوي.

مستوى التشغيل لتجنب الاضطرابات، ولكن سعة تخزين كافية في الآبار المبتلة أو الخزانات في أول المسار لتبثبيط (أحمد) الاضطرابات التي لا يمكن تجنبها. ويمكن أن يؤدي ضعف التحكم في الضخ إلى تدهور أداء المحطة بصورة كبيرة. والسبب الرئيس في ذلك هو أن المروق يكون دائماً حساساً تماماً لأية تغيرات موجبة في معدل التدفق، كما أشير إليه في الجزء ٢-١٥.

ويمكن التحكم في الموجود من الحمأة أساساً بثلاثة متغيرات يتم التعامل عليها:

- معدل تدفق الحمأة الزائدة
- معدل تدفق الحمأة الراجعة
- معدل تدفق التغذية على خطوات

وستستخدم معاملة واستغلال معدل تدفق الحمأة الزائدة في التحكم في إجمالي الموجود من الحمأة في عملية المعالجة. وحيث إن إجمالي موجودات الحمأة يكون دالة لإجمالي معدل النمو الإجمالي للكائنات الدقيقة، فهو يستخدم في التحكم في زمن مكث الحمأة، أو عمر الحمأة. وهذا المتغير الذي يتم التعامل عليه سوف يوثر في المنظومة عند مقياس زمني من رتبة عدة أيام وأسابيع.

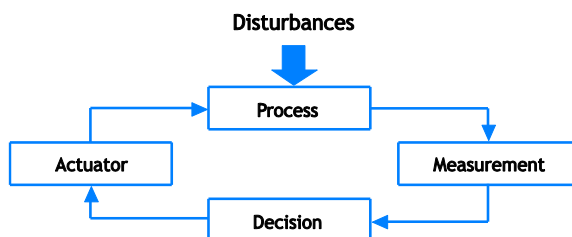
والتعامل على معدل تدفق الحمأة الراجعة يستخدم في توزيع الحمأة بين أحواض التهوية والمروقات أو بين المفاعلات المنتجة للأحماض ومنتجة الميثان في النظم اللاهوائية ثنائية المرحلة. والتدوير من مرحلة الترويق يعد متغيراً هاماً للحصول على نقطة التشغيل السليمة في المفاعلات، ولكنها قليلاً ما تكون مفيدة للتحكم على أساس ساعة بساعة. وهناك بعض النظم التي يتم تزويدها بالعديد من نقاط التغذية للحمأة الراجعة. هذه تكون بها إمكانية إعادة توزيع الحمأة بالنسبة لأعمال معينة، مثل تحميل المواد المسيبة للتسفس. وربما كان من المهم عمل تركيبة من تدفقات تدوير مختلفة. ففي النظم التي يكون بها ترسيب كيماوي، يمكن ربط الحمأة القادمة من المروق الثانوي مع الحمأة الكيماوية القادمة من وحدة ترويق لما بعد الترسيب. وبهذا يمكن التأثير في خواص الكتل المتباينة (النصف) ويتم استغلال المواد الكيماوية بصورة أفضل في إزالة الفوسفور.

وبالتحكم في التغذية على خطوات في محطة حمأة منشطة، يمكن إعادة توزيع الحمأة التي في حوض التهوية، إذا أعطيت الوقت الكافي. وكحالات خاصة باستخدام التحكم في الضخ على خطوات، يحصل المشغل على نظام تثبيت باللامس. أيضاً يمكن إعادة ضخ الحمأة

ويعرف معدل تيار الهواء بأنه ذو أهمية رئيسية بالنسبة للعملية كلها. ومن الأفضل أن يكون هناك نظام تحكم في DO يعلم بكفاءة. ومع ذلك-حيث إن تكفة الطاقة عادة ما تكون كبيرة- يكون من المرغوب تقليل تيار الهواء للحد الأدنى. ومن المعروف جيداً أن عدم كفاية تيار الهواء سيؤثر على نمو الكائنات الحية وتكوين الندف وخواص ترسيب الحمأة. ومع ذلك، فإنه عند تكون كائنات حية غير مرغوبة، لا يكون دائماً من البديهي أن يتم التخلص منها بواسطة التحكم في DO فقط.

### ٧-١٥ مفاهيم التحكم الأساسية

المبدأ الأساسي في عملية التحكم هي: الإفادة المرتدة أو التغذية العكسية (Feedback)، موضحة في شكل ٩-١٥. فعملية المعالجة (على سبيل المثال حوض التهوية ونظام تحديد الجرعات ومفاعل لاهوائي) عرضة طوال الوقت لاضطرابات خارجية، تنشأ أساساً من تغيرات في حمل المياه الداخلية، ولكن يمكن أيضاً أن تنشأ عن تغيرات داخلية مثل التدفقات المعاد تدويرها، الضخ... إلخ. والوضع القائم لعملية المعالجة يجب أن يقاس باستخدام بعض الحساسات وهذا هو أساس اتخاذ أي قرار، وحتى يُتخذ قرار ما، فإن الغرض أو الهدف منه يجب أن يتم تحديده. والقرار المتخذ يجب تنفيذه من خلال محرك القوى، والذي يكون تقليدياً محركاً أو مضخة أو صماماً أو ضاغطاً... إلخ.



ونحن كبشر نتعرض لعمليات "إفادة مررتدة" أو "تغذية عكسية" في حياتنا اليومية. ففي جسم الإنسان تحس الخلايا العصبية بدرجات الحرارة ويتحكم المخ في العضلات لتحدد حركة الأنابيب الشعرية للأبدان. وأحداث التوازن في الجسم يحتاج لأن يحس بالاتجاه من خلال نظام للتوازن. والمخ يتتحكم في عضلات القدم والأرجل لإبقاءنا قائمين على أرجلنا. وعند قيادة السيارة، فإن قائدها يطبق كافة أشكال "التغذية العكسية" طول الوقت، فالعيون تقوم بمراقبة عدد السرعة والطريق... إلخ. ويقوم المخ بتركيب كافة المعلومات مع بعضها لاتخاذ قرار بشأن ما يجب عمله في الخطوة التالية. وهذا يتم ترجمته إلى حركة في

وعلى قمة الاستخدام العادي للكيماويات لإزالة الفوسفور، يمكن إضافة الكيماويات لتحسين خواص ترويق الحمأة في المرور الثاني. وأحياناً تضاف الكيماويات للمرور الابتدائي لتقليل الحمل الذهاب لحوض التهوية. ومع ذلك، فإن هذا قد يؤدي أحياناً إلى عدم كفاية الكربون لعملية إزالة المواد المغذية.

إضافة البوليمرات قد تستخدمن في أحوال الطوارئ لتجنب الأعطال الرئيسية في المرورات. ففي الروتين العادي، يمكن استخدامها لتكييف الحمأة بحيث تحسن خواصها المتعلقة بعملية تجفيفها. بالإضافة إلى ذلك، فإن البوليمرات يمكن استخدامها لمزيد من تعزيز فاعلية عملية الترسيب الأولية. وتستخدم إضافة الصودا الكاوية من العمليات اللاهوائية ثنائية المراحل للتحكم في pH (الأنس الهيدروجيني) والذي يمكن أن يثبط الكائنات الدقيقة المنتجة للميثان.

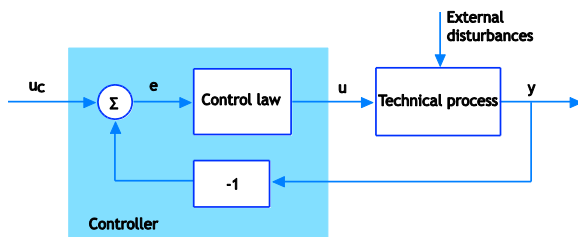
### ٣-٦-١٥ إضافة الكربون

تكون إضافة مصدر للكربون مطلوبة أحياناً في عملية إزالة النيترات للحصول على نسبة كربون/نيتروجين كافية في النظام. والقليل جداً من الكربون ينتج عنه إزالة نيترة غير مكتملة، بينما الكثير جداً من الكربون يضيف تكفة الكيماويات وما يليها من ضرورة إزالتها. ومقاييس الزمن لمثل هذه العملية يرتبط بزمن المكث لعملية إزالة النيترة. وبالنسبة لنظام النيترة المبدئية تكون إضافة الكربون عادةً عبر مياه الصرف الصحي الداخلية للنظام. وربما يبقى ذلك أيضاً غير كافٍ خلال فترات الأحمال المنخفضة، لهذا يجب إضافة بعض مصادر الكربون. وفي نظام ما بعد إزالة النيترة، يجب دائماً إضافة مصدر للكربون (مثل الميثanol أو الإيثانول) وهنا تظهر مشكلة وهي كيفية ضبط جرعة الكربون المطلوب، بدون قياسات مكثفة.

### ٤-٦-١٥ مصدر الهواء أو الأكسجين

يعتبر الأكسجين المذاب (DO) متغيراً رئيسياً في عملية المعالجة بالحمأة المنشطة. ومن وجہ نظر بيولوجية، فإن اختيار النقطة المناسبة لضبط الأكسجين المذاب أمر حيوي. فالعلاقات الحركية (الديناميكية) للأكسجين المذاب تكون بحيث إن الأكسجين المذاب يتم التأثير فيه خلال جزء من الساعة. ومن بعض العوامل الرئيسية المرتبطة بمصدر الأكسجين المذاب: إجمالي مصدر الهواء، نقاط ضبط DO، توزيع DO الحيوي (المكاني). وللحصول على الشكل الأمثل في DO، يحتاج الأمر إلى قياسات لنبار الهواء وتغذية عكسية (feedback) عن التحكم في الصمامات. والتحكم في DO ستم مناقشه أكثر في قسم ٨-١٥.

التحكم في دائرة مغلقة، حيث يكون التغير في التهوية على أساس قياسات واقعية للأكسجين المذاب.



شكل ١٠-١٥ أبسط هيكل للتحكم بالإفادة المرتدة

وتصميم نظم التحكم بالإفادة المرتدة اجتذب كثيرًا من الانتباه في الكتابة عن التحكم، وعلى سبيل المثال، فقد تم اقتراح عديد من النظم الحسابية للتحكم، موضوعة، مثلاً، على أساس النماذج الحركية (الديناميكية) والشبكات "العصبية" الاصطناعية والمنطق الضبابي في التصميم. ومع ذلك، فليس هناك دليل مقنع متاح حتى الآن يُظهر أن هذه النظم الحسابية المتقدمة تعطي أداءً تحكمياً أفضل في نظم معالجة مياه الصرف الصحي، أكثر من النظم الحسابية المتعارف عليها (المشتقات النسبية المتكاملة PID)، والتي استخدمت في تطبيقات التحكم في التشغيل (أكثر من ٩٠٪ من نظم التحكم في عمليات الصناعة التقليدية للورق واللباب عبارة عن نظم تحكم PID). ونظم التحكم الموضوعة على أساس قواعد بسيطة (التحكم على أساس القواعد) وجد أيضًا أنها تطبيقات ناجحة.

## ٨-١٥ أمثلة الإفادة المرتدة (التغذية العكسية) في نظم معالجة مياه الصرف الصحي

لا يزال التحكم التقليدي في تشغيل المحطات موجهاً، لحد كبير، إلى عمليات وحدات المحطة. وبعض من أحدث نظم التحكم (ارجع إلى Olsson *et al.*, 2005) يمكن ذكرها هنا:

- التحكم في الأكسجين المذاب (DO) مع نقطة ثابتة أو متغيرة كجزء من عملية تشغيل وحدة تهوية.
- التحكم في طول مرحلة التهوية في المحطات التبادلية بوضع على أساس حساسات للمواد المغذية، ولكن تظل داخلية.
- التحكم في إعادة تدوير النيترات في محطات الإزالة المبدئية للنيترات يمكن أن يوضع على أساس قياسات النيترات والأكسجين المذاب في حوض التهوية في المنطقة غائبة الأكسجين.

العطلات لكي تقوم مثلاً بتحويل عجلة القيادة أو الضغط على الفرامل أو تزويد السرعة. والسبب في الاحتياج إلى "الإفادة المرتدة" طوال الوقت هو أن المشهد في الموقع كله يتغير باستمرار. بمعنى آخر، تتعرض عملية المعالجة إلى اضطرابات تجبرنا على استخدام "الإفادة المرتدة" أو "التغذية العكسية".

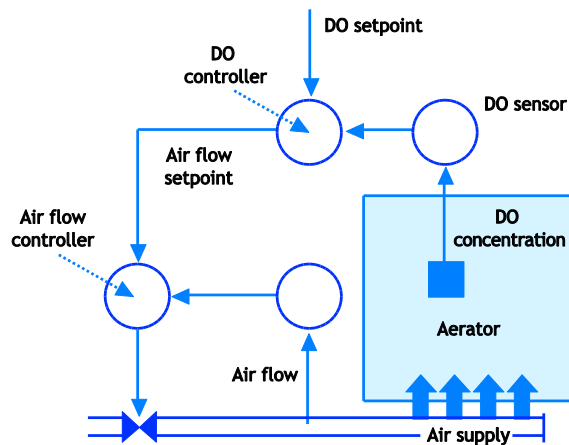
وبمعنى آخر: التحكم هو: كيف نقوم بتشغيل محطة أو عملية معالجة في اتجاه هدف محدد، بالرغم من الاضطرابات. ويتحدد المتغيرات المتعامل عليها والمتحكم فيها في الخطوة السابقة، يحتاج الأمر إلى اختيار هيكل وتنفيذ حسابات تحكم لتنفيذ استراتيجية للتحكم في التشغيل. وهناك هيكل تحكم "بالإفادة المرتدة" يستخدم في عملية التحكم بالتشغيل في الشكل ١٠-١٥.

وهذا هو أبسط أنواع التحكم "بالإفادة المرتدة" أو التغذية العكسية و يتم تقديمها بشكل يصف إشارات نظام التحكم. ونلاحظ أن مصطلحات "تحكم الدائرة المغلقة" و "تحكم الإفادة المرتدة" أو حتى "تحكم" تستخدم كثيراً بصورة متزددة وهذا النوع من دوائر التحكم يظهر في جميع مستويات التحكم المحلي والحرارة والضغط ومعدلات التدفق. ويكون القائم بالتحكم له اثنان من المدخلات: قيمة القياس (الواقعي)  $y$ ، والقيمة المرجعية (نقطة الضبط)  $u_c$  وخرج واحد، إشارة التحكم  $u$  في هذه الحالة البسيطة، مع ذلك، فالقائم بالتحكم يستخدم فقط الفارق بين المدخلين.

ويمكن تغيير خواص المتحكم (قياسات المتحكم) ويسمى ذلك "إجراء الضبط"، بحيث إن منتج النظام يقترب قدر الإمكان من نقطة الضبط. ويحاول المتحكم أن يجعل احتمال الخطأ  $y - u_c$  صغيراً بقدر الإمكان. ومن المنطقي أن ندرك أنه كلما زاد عدد القياسات في المتحكم، كلما زادت درجة حرية الأداء فيه. فبمساعدة هذه القياسات الممكن تغييرها وفقاً للرغبة، فإن سلوك دائرة التحكم المغلقة يمكن أن يتغير أيضاً بصورة أكثر.

يلاحظ الفارق بين دوائر التحكم المفتوحة والمغلقة. في نظام تحكم مفتوح الدائرة لا يعتمد التحكم على أي إفادة مررتدة أو قياس، ولكن على الزمن، فمثلاً بالنسبة لضغط الهواء يوفر الهواء لخفض التهوية، وغلقه في أوقات معينة. ولا يجري أي قياس للأكسجين المذاب ولا يكون هناك أي ضمان بأن تركيز الأكسجين المذاب يمكن أن يكون صحيحاً. ومثل هذه الدائرة المفتوحة للتحكم تكون مختلفة تماماً عن

الصحيحة. وتسمى الدائرة "دائرة تحكم متعاقبة" وهي التشكيل (التركيبية) الموحدة لهذا النوع من النظم.



شكل ١١-١٥ تركيب دائرة قياسية للتحكم في الأكسجين الذائب

وهناك سببان مهمان لضرورة عدم مزاوجة أداة التحكم في DO مباشرة مع الصمام. أول سبب يتعلق بخواص الصمام، فعادة ما تكون الصمامات غير خطية، كما في صمام الفراشة. وتغير مقداره %١٠ في إشارة الصمام سيعطي استجابات مختلفة بوضوح إذا كان الصمام مغلقاً تدريجياً، أو في متوسط مده أو مفتوحاً تماماً. هذا يعني أن التغير المطلوب في تيار الهواء سيتخرج عنه حركات مختلفة بصورة كبيرة بالنسبة للصمام، إذا كان مغلقاً تدريجياً أو إذا كان مفتوحاً تدريجياً، وإذا قيس معدل تيار الهواء، عنده ستكون أداة التحكم في التيار قادرة على إخراج مجرد معدل التيار المطلوب أو توافق أداة التحكم التابعة في الدائرة المغلقة ضمن أن أداة التحكم الرئيسية سيمكنها رصد الاتجاه الخطي في منظومة تيار الهواء. والسبب الثاني يتعلق ببدء عمل نظام التحكم، فيتم الضبط الدقيق في أداة التحكم التابعة، بينما توضع أداة التحكم الرئيسية على الوضع اليدوي، عنده يمكن ضمان أن استجابة منظومة تيار الهواء كافية. ويعمل ذلك، يمكن وضع أداة التحكم الرئيسية على الوضع الآلي وبالتالي يمكن ضبطها بدقة.

#### مثـال ٢-١٥ نقطـة ضـبـط الأـكسـجينـ الذـائبـ فيـ التـحـكـمـ عـلـىـ أـسـاسـ قـيـاسـاتـ الأـمـونـيـومـ

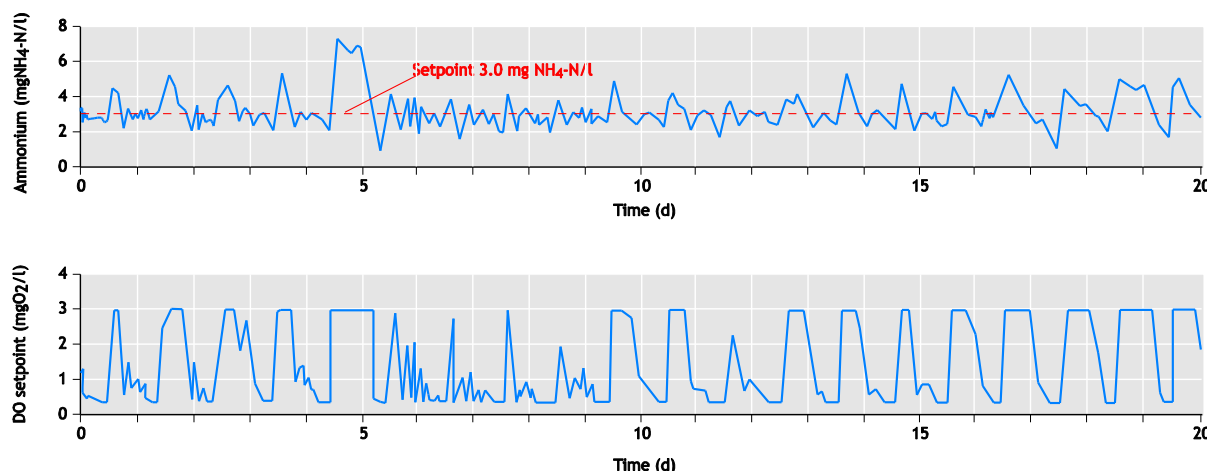
أصبح ممكناً مع تطور حساسات المواد الغذائية أن يمتد التحكم في الأكسجين الذائب للسماح بضبط متصل لمستوى مصدر الأكسجين. وبالنسبة لنظام إعادة تدوير، فهي تعني أن نقطة ضبط DO المناسبة يمكن تحديدها بقياسات متصلة.

- التحكم المتقدم في زمن مكث الحمأة يكون على أساس القياسات المكانية لتركيز الأمونيا في المياه الخارجية وتقديرات قدرة النيترة.
- التحكم في الحمأة الراجعة يمكن أن يستند على أساس قياسات الطبقة الطافية للحمأة في المروق.
- ترسيب حوض التهوية (ATS) هو أحد طرق الزيادة المؤقتة لكفاءة المحطة في ظروف المطر (Nielsen et al. 1996).
- التحكم في العملية اللاهوائية يهدف إلى تنظيم تدفق الغاز الحيوي (بيوجاز) في تثبيت العملية، وفي وضع إنزاجيتها عند الحد الأقصى. وإلى الآن لا تزال أحدث النظم القائمة تركز على تشغيل وحدات المحطات.
- والتحكم في الترسيب الكيميائي الناجح يمكن أن يكون على أساس القياسات.

#### مثـال ١-١٥ التـحـكـمـ فـيـ الأـكسـجينـ الذـائبـ

التحكم في الأكسجين الذائب له أهمية أساسية في المعالجة بالحمأة المنشطة في كل من المحطات ذات نظم إعادة التدوير والنظام المتناوبة أو المقطعة. ولكن كان التحكم في التهوية موضوعاً للبحث منذ السبعينيات، عندما وصلت حساسات الأكسجين الذائب مستوى من القوة والدقة مناسبين للتحكم بالإضافة المرتدة. واليوم، يعتبر التحكم في الأكسجين الذائب نقطة ضبط التقنية ناضجة من وجهة النظر المنهجية، بالرغم من أنها في الواقع لا تزال تعاني من الأداء الناقص حتى أنها أحياناً تواجه بعض القשל بسبب المحددات المادية (مثل السعة غير الكافية لنواخن الهواء) و/أو القصور في الأجهزة (مثـل تعطل حساس الأكسجين الذائب). والتحكم في تركيز الأكسجين الذائب يعتبر هنا نقطة ضبط مبدئية من خلال التعامل مع معدل تيار الهواء، والمبين في شكل ١١-١٥.

ويقاس الأكسجين الذائب (DO) في نقطة واحدة في المفاعل، ويقارن التركيز مع نقطة ضبط الأكسجين الذائب وأداة التحكم فيه (الرئيسة) سوف يحسب معدل تغيير تيار الهواء المطلوب لتغيير تركيز DO في اتجاه القيمة المرغوبة. ومع ذلك فإن أداة التحكم في DO لا تتعامل مباشرة مع صمام تيار الهواء. بدلاً من ذلك، يؤخذ تيار الهواء المطلوب كنقطة ضبط لأداة تحكم أخرى، هي أداة التحكم في تيار الهواء (التابعة). هذه الأداة للتحكم تتلقى قياس معدل تيار الهواء وتقارنه بتيار الهواء المرغوب، هذا الفارق يجعل المشغل الآلي (ضاغط هواء أو صمام) يقوم بتغيير تيار الهواء إلى القيمة



شكل ١٢-١٥ التحكم في DO بنقطة ضبط متغيرة. الشكل العلوي يبين تركيز الأمونيا عند نهاية الجزء المهوي من المحمطة. ونقطة ضبط الأمونيا ٣ مجم/لتر من الأمونيا. والشكل البياني السفلي يبين نقطة ضبط DO خلال نفس المدة. ونقطة ضبط DO محددة بين ٠,٥ و ٣ مجم/لتر.

(تضبط على ٣ مجم/لتر) وفي الفترات ذات ترکیزات الأمونيا المنخفضة، يتم إنفاص نقطة ضبط DO إلى قيم أقل من ذلك بكثير. وهنا، يتم تحديدها عندما لا يقل عن ٠,٥ مجم/لتر. والسامح بنقطة ضبط DO متغيرة يجعل من الممكن أن توفر الطاقة في عملية التهوية. خلال فترة الاختبار وفي هذه المحمطة تم تحقيق وفرًا في الطاقة مقداره ٢٨٪ مقارنة بالخط الموازي الذي كانت فيه نقطة ضبط DO ثابتة. هذا يمثل جزءًا لا يستهان به من تكالفة التشغيل ويمكن أن يدفع لقبول التكالفة الزائدة لمحالل الأمونيا.

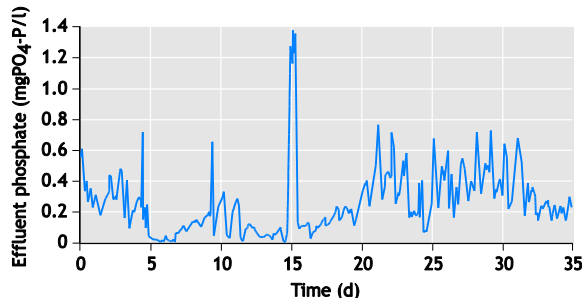
**مثال ٣-١٥ التحكم في ترسيب الكيماويات**  
في العديد من المحمطات والأماكن يتم تحقيق إزالة الفوسفور باستخدام الترسيب الكيميائي. عملية الترسيب الكيميائي أسرع بكثير من التفاعلات الحيوية. ومقارنة بمقاييس الوقت لاختلافات معدل تدفق مياه الصرف الصحي وتركيزها، فالترسيب الكيميائي يمكن افتراض حدوثه فوريًا. وهذا يمثل ظاهرة جيدة من وجهة نظر التحكم في التشغيل حيث إنها تعني أن أي اضطراب يمكن التعامل معه من خلال التحكم بالإفادة المرتدة. ومع ذلك فالأمر الذي يمثل تحديًا هو القياس الذي يعتمد عليه وفي وقته المناسب للمتغيرات الرئيسية للعملية بحيث يمكن تكوين نظام التحكم بالإفادة المرتدة.

ويمكن تطبيق الترسيب الكيميائي إما قبل أو بعد خطوة المعالجة البيولوجية، وتسمى الترسيب القبلي والترسيب البعدى، على التوالي ويمكن أيضًا إضافة الكيماويات مباشرة إلى أحواض التهوية، فيما يسمى بالترسيب المتزامن. والعديد من المحمطات تستخدم مزيجًا من

ويوضع محلل متصل بالأمونيا بالقرب من مخرج حوض التهوية. وفي الظروف المثالية يقل تركيز الأمونيا بطول حوض التهوية ويصل إلى قيمة منخفضة قبل المخرج مباشرة. وإذا كان تركيز الأمونيا منخفضًا جدًا، فإن نوعية المياه الخارجة يمكن الوصول لها بكمية هواء أقل. وبالتالي، يمكن تقليل نقطة ضبط DO للمناطق الأخيرة في حوض التهوية. ومثل ذلك، إذا كان تركيز الأمونيا عاليًا جدًا عند المخرج، نحاول تحسين معدل النيترة بزيادة نقطة ضبط DO بحيث يمكن الوصول إلى تركيز الأمونيا المنخفض المرغوب. ومع ذلك، فإنه قد لا يكون كافيًا أن نزيد تيار الهواء. فالحمل ربما يكون، ببساطة، عالً جدًا وكفاءة النيترة غير كافية لهذا الحمل. لهذا، فإن القيمة الأعلى لنقطة ضبط DO يجب أن تقلل (تحدد).

ويبيّن شكل ١٢-١٥ نتائج التحكم في DO بنقطة ضبط متغيرة له، في مرفاق محطة "كالبى" Källby للمجاري في لوند Lund بالسويد ذات المكافئ السكاني (PE) ١٠٠,٠٠٠ وتعمل بإزالة النيترة التمهيدية. وفيها تم اختبار أداة تحكم نقطة ضبط DO في واحد من خطين متباينين ومتوازيين في نهاية الجزء المهوي من المحمطة. وقد استخدمت أداة التحكم PI لتغيير قيمة بنقطة ضبط DO، على أساس إشارة حساس الأمونيا، عند مخرج حوض التهوية. بعدها أرسلت قيمة نقطة الضبط إلى نظام أداة تحكم DO مثل تلك المبينة في شكل ١١-١٥ وأداة التحكم الناتجة بهذا هي هيكل (تركيبة) من ثلاثة أدوات تحكم تعمل بسلسل منظم بمبدأ الرئيس - التابع وأداء أداة التحكم مبين في شكل ١٢-١٥. وفي الأوقات التي بها ترکیزات أمونيا عالية في المياه الخارجة، يتم رفع نقطة ضبط DO إلى حدتها الأقصى

الخارجية تكون عالية، ومن الواضح أن الجرعة تكون شديدة جداً في بعض الأوقات، وهذا سوف ينعكس مباشرة على تكاليف التشغيل.



شكل ١٣-١٥ تركيز الفوسفات في المياه الخارجية مع التحكم في جرعة الكيماويات على أساس التدفق الهيدروليكي (من Ingildsen 2002)

وزمن المكث في غرفة التدفيف قصير ، بمتوسط حوالي ساعة، وهذا أقل كثيراً من ثابت الزمن في اختلاف حمل الفوسفات في المياه الخارجية إلى خطوة الترسيب الكيميائي. من هنا، فإنه يجب أن يكون ممكناً التحكم في ترسيب الفوسفات بواسطة التحكم بالإفادة المرتدة على أساس حساس في موضعه الأصلي عند المياه الخارجية من غرفة التدفيف. وتركيز الفوسفات في المياه الخارجية إلى خطوة الترسيب الكيميائي اختلفت من حوالي ١ إلى ٣ مجم/لتر، بينما القيمة المستهدفة كانت ٠,٥ مجم/لتر.

ويمكن رؤية الأداء بلغة تركيز الفوسفات في المياه الخارجية في الشكل ١٤-١٥ . وقد تم، عن عمد، تغيير نقطة الضبط من ٠,٥ إلى ٠,٤ مجم/لتر فوسفات في اليوم ٢٣ ثم العودة إلى ٠,٥ مجم/لتر في اليوم ٣٣ وتركيز الذروة في اليوم ٣١ سببه القصور في مضخة تحديد الجرعات. وأداة التحكم المقترنة موضوعة على أساس تركيز الفوسفات في المياه الخارجية، بينما معظم المسموح به من المياه الخارجية يتم تحديده كإجمالي تركيز الفوسفور في المياه الخارجية. وفي محطة كالي تم عمل تدقيق وفحصحقيقة أن إجمالي تركيز الفوسفور والأورثوفوسفات يكونان مرتبطين خطياً، مع قيمة تراجع (regression value) مقدارها ٠,٩٦ ، وهذا يعني أنه من الممكن التحكم في العملية باتجاه نقطة ضبط محددة للفوسفات ويكون هناك تأكيد معقول من أن إجمالي تركيز الفوسفور سيكون أيضاً مطابقاً للمواصفات.

هذه الأنواع المختلفة من الترسيب. وهنا يتبين أنه مع وجود حساس للفوسفور في المكان، يمكن تحقيق أداء تحكم متميز باستخدام أداة تحكم بسيطة بالإفادة الراجعة. ويتم بيانها عملياً لعملية المعالجة بالترسيب البعدي.

ويتم ترسيب الفوسفور بعملية الترسيب البعدي في محطة معالجة كالي في لوند بالسويد. وخط المعالجة يتكون من نظام تقنين جرعات، حيث يتم إدخال كيماويات الترسيب إلى تيار المياه والتي تذهب إلى حجرة تدفيف حيث يضمن الخلط الناعم بناء نصف المواد الكيماوية، ويعقبه حوض الترسيب حيث تتم إزالة الحمأة. ومتوسط زمن المكث في غرفة التدفيف حوالي ساعة ومتوسط زمن المكث في حجرات الترسيب هو ٤-٣ ساعات والخطوة الحيوية السابقة للعملية تحقق إزالة بيولوجية جزئية للفوسفور، ويستخدم الترسيب الكيميائي لإزالة المقدار الباقى من الفوسفات والذي يكون عادة ٢ مجم فسفور / لتر.

وفيما يلي يتم مقارنة استراتيجية التحكم:

- **الجرعة النسبية للتدفق:** وهذه استراتيجية شائعة، ولكنها تعتمد على الافتراض بأن تركيز الفوسفور يكون ثابتاً، وهذا، على أية حال، ليس الوضع دائماً. والافتراض بعلاقة ثابتة بين الفوسفات في المياه الخارجية والجرعة ربما لا تكون صحيحة بصورة كاملة، حيث تؤثر عوامل أخرى، مثل pH (الأسم الهيروجيني) على العملية.
- **التحكم بالإفادة المرتدة:** يتم تطبيق دائرة إفادة مررتدة تحكم في الجرعة باتجاه نقطة ضبط فوسفات معينة في المياه الخارجية. وتأتي إشارة الإفادة العكسية من محل الفوسفات المتصل والواقع على نهاية مفاعل التدفيف.

وقد تم اختبار أداة تحكم نسيبي خلال ٣٥ يوماً. ويمكن مشاهدة الأداء في صورة فوسفات المياه الخارجية في شكل ١٣-١٥ .

وقد لوحظت أربع فترات للتصدير أو عجز الأداء في ترسيب فوسفات المياه الخارجية (ال أيام ٩ و ١٠ و ١١ و ١٥ ). وبخاصة الموقف الأخير (اليوم ١٥ ) يمكن ملاحظته بسهولة، حيث يزيد تركيز الفوسفات بالمياه الخارجية بصورة ملحوظة جداً. ومعيار المياه الخارجية هو ٠,٥ مجم/لتر ومن البديهي أن التركيز غالباً أقل من ٠,٥ مجم/لتر. وفي فترات أخرى تكون أعلى بكثير وبهذا فاختلاف الفوسفات بالمياه

تشمل اختلافات حركية (ديناميكية) في كل من معدل التدفق والتركيب، والذي يمكن اعتباره نوعاً من الاضطراب لعمليات المعالجة. ويكون التعامل مع هذه الاضطرابات بالتحفيض (الإطاء) والإبعاد هاماً بالنسبة للتشغيل. والأسلوب الأكثر جدواً اقتصادياً للتغلب على المشكلة يكون بتطبيق التحكم الآلي ومراقبة عملية المعالجة من أجل تعزيز الاستقرار التشغيلي، لتخفيض وإبعاد الاضطرابات وللسماح بمعالجة للمخلفات وإنتاج الغاز الطبيعي بمعدلات محددة عالية (Liu, 2003).

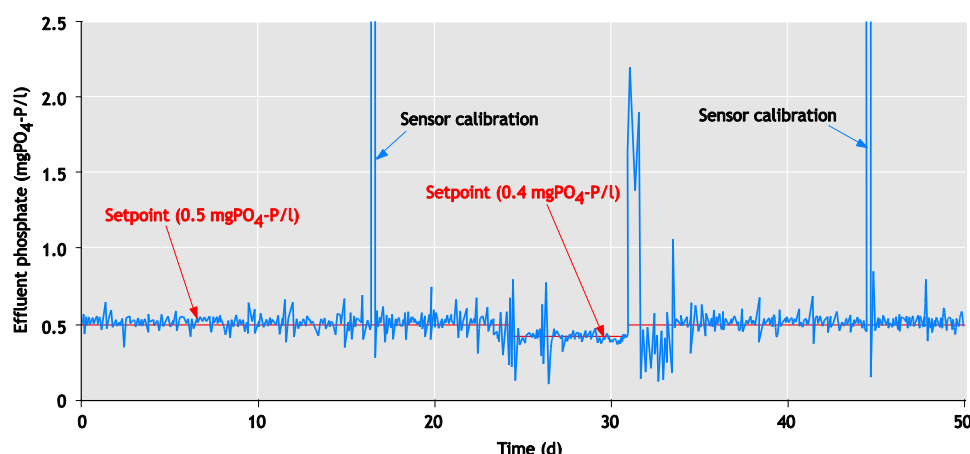
ومتغيرات القياس التقليدية هي الأُس الهيدروجيني pH وبيانات الحالة الغازية، نظراً لاعتمادهم على أجهزة قياس متاحة تجارياً والتي أصبحت حالياً يعتمد عليها تماماً وقوية وغير مكلفة وتحتاج لقليل من الصيانة. وفي بعض الحالات تكون القاعدية والمحترى الهيدروجيني في حالة الغازية مما يمكن استخدامه للغرض. ويكون عادة معدل التغذية هو متغير التحكم. ومن الطرق المثيرة لانتباه المستخدمة في السنوات الحالية استراتيجية التحكم الاختباري (المسباري) والتي تعتمد على تحليل تأثير اضطرابات تدخل عمدًا على معدل تدفق المياه الداخلة (Steyer *et al.*, 1999). فزيادة معدل تدفق المياه الخارجة لفترة قصيرة من الوقت، تمت مقارنة ناتج الغاز الطبيعي الزائد بذلك المتوقع عادة.

وبعد تشغيل المفاعلات اللاهوائية يكون بطيئاً نسبياً بسبب صافي النمو المنخفض لكتلة الحيوان اللاهوائية والتكيف المطلوب لبعض مكونات مياه الصرف الصحي. لهذا فإن بدء التشغيل عملية حرجة تعتمد كثيراً على مهارات المشغلين. أيضاً، بعد فترة بدء التشغيل،

وتعمل أدلة التحكم بالإفادة المرتدة جيداً فيما يخص الدقة. وهذا يمكن استخدامه في تحديد كم الوفورات عند مقارنة الاستراتيجيات المختلفة. فالتحكم بالإفادة المرتدة في الموضع الأصلي مع ٥,٥ مجـم / لتر كنقطة ضبط يستخدم كقاعدة للمقارنة. فيمكن لنا أن نقارن الآن جرعة الكيماوية لمختلف الاستراتيجيات على أساس التزام بالمعايير. فإذا تم قبول الالتزام بنسبة ٩٠% من الوقت، فهذا يشير إلى ١٠% من الزمن الذي تكون فيه الجرعة أقل مما هي عند التحكم بالإفادة المرتدة. هذا الالتزام بتحديد الكمية عند ٩٠% يتم إدخاله لتجنب الأحوال القصوى. في هذه الحالة تم تشغيل خط واحد من المحطة بجرعة متناسبة مع تدفق مياه الصرف المعالجة، بينما تم تشغيل الخط الموازي على أساس قياسات الفوسفات. ويمكن خفض مقدار الجرعات الكيماوية بأكثر من ٣٥% بمقارنة الجرعة المتناسبة مع التدفق بالجرعة المقدرة على أساس الإفادة المرتدة، وبالتالي تكون فترة استرداد قيمة محل الفوسفات قصيرة جداً، وفي هذه الحالة تكون أقل من نصف عام.

#### مثال ٤-١٥ التحكم في المفاعل اللاهوائي

أحد العيوب الرئيسية للهيضم اللاهوائي (AD) هو أنه ينظر إليه على أنه غير مستقر خلال كل من حالتي بدء التشغيل وتشغيل الحالة المستقرة. وعدم التوازن في النظام البيئي الميكروبي قد يؤدي إلى زيادة في التحميل العضوي، والذي يمكن أن يسبب خفضاً حاداً في كفاءة التحلل الحيوي وجرف الكائنات الدقيقة، وينتج عن ذلك خفض جودة المياه الخارجة من المفاعل. والطريقة التقليدية لتجنب هذا النوع من عدم الاستقرار تكون بتشغيل عملية المعالجة عند درجة أقل بكثير من سعة المفاعل. بالإضافة لذلك، فإن طبيعة خواص المياه الخارجية



شكل ٤-١٥ تركيز فوسفات المياه الخارجية على أساس قياس الفوسفات في المكان (من Ingildsen 2002)

## ٩-١٥ وفورات التكلفة في التشغيل نتيجة للتحكم

إن استهلاك الطاقة الكهربائية له ارتباط وثيق بنظم معالجة مياه الصرف الصحي المتقدمة. وتحتاج المعالجة والنقل لكل من المياه والصرف الصحي كميات كبيرة من الطاقة. وفي بلد مثل السويد تستخدم عمليات المياه والصرف الصحي حوالي ٦٪ من إجمالي مصدر الطاقة الكهربائية القومي. وطالما أن تكلفة الطاقة الكهربائية بقية منخفضة تماماً، فإن هذا الجانب لم يعط اهتماماً كثيراً. ومع ذلك فالأسعار ترتفع حالياً والرغبة في وفورات مختلفة أشكال الطاقة تتزايد. وهناك العديد من التقديرات يمكن تحديدها لمتطلبات الطاقة، مثل كيلووات/شخص/سنة أو كيلو وات ساعة/كمجم نيتروجين مازل.. إلخ. ولن يتم هنا التناول المفصل لمختلف طرق تقدير استخدام الطاقة، وبدلأً من ذلك يتم هنا إبراز بعض العناصر الهامة حيث يمكن للتحكم والأوتوماتيكية أن يخفض من احتياجات الطاقة الكهربائية.

وتمت مناقشة التحكم في الأكسجين المذاب. ومن الواضح تماماً أن تحكم DO البسيط، المؤسس فقط على حساس DO يوفر كثيراً من الطاقة الكهربائية مقارنة بعدم التحكم بالمرة. فوق ذلك، فإن وجود نقطة ضبط مختلفة التوقيت لتركيب DO ستختفي أكثر من استهلاك الطاقة، كما تمت مناقشته في ١٥-٨. وهناك إمكانيات إضافية لتوفير الطاقة في تحكم DO، فضغط الهواء يمكن وضعه عند حد الأدنى. ولو فرضنا أن المحطة لها اثنين أو أكثر من الهوائيات، فإن نظام التهوية عليه أن يمد المحطة بالهواء الكافي. ومع ذلك، فإنه يمكن أحياناً أن يخفض الضغط، وهذا يمكن ملاحظته إذا كانت صمامات تيار الهواء غير مفتوحة تماماً. عندئذ سيكون الانخفاض في الضغط عند حد الأولى ويكون ممكناً مزيد من توفير الطاقة. مثل هذه الطرق للتحكم تم تطبيقها فعلاً. انظر مثلاً: (Olsson-Newell 1999).

وتكون المضخات الكبيرة، خاصة للمياه الداخلة، دائماً أكثر المعدات طلباً للطاقة في أي محطة. وفي عديد من الحالات لم تكون معدات الضخ قد صممت لمعدلات التدفق المناسبة، فإذا كانت المضخة قد صممت لأكثر من الطلب عليها، سيتم تشغيلها بكفاءة ضعيفة لمعدلات تدفق صغيرة. وفي بعض الحالات كان من المريح تركيب مضخة خاصة لمعدلات التدفق المنخفضة. وعملية الرفع عند نقاط تشغيل غير فعالة بالنسبة للمضخة شائعة جداً.

تكون عملية المعالجة عرضة للاضطرابات مثل الحمل الزائد المؤقت أو جرف الكتلة الحيوية والسمية. ومع نظام تحكم جيد، يمكن للمفاعل اللاهوائي - حتى خلال الوضع الانتقالي لبدء التشغيل وعند التحميل الكبير - أن يتم تشغيله قريباً جداً من قدرته الكاملة، وببقى محافظاً على التشغيل المستقر (Liu et al., 2004) وقد عرف عدد من نظم التحكم لعملية المعالجة اللاهوائية خلال ندوات "الرابطة الدولية للمياه" Van Lier and (IWA) عن الهضم اللاهوائي، مثل (Lubberding 2002).

### ملاحظات على عملية التحكم

إذا كان نظام التحكم لا يمكنه الأداء جيداً بصورة كافية على أساس معلومات مقاسة بالإفادة المرتبطة المباشرة للتغيرات محل الملاحظة، عندئذ يمكننا السعي لإدخال نموذج لمنظومة المعالجة على نظام التحكم. ومثل هذا النموذج يشكل أساساً لتحكم أكثر حداثة وقد قادر على التنبؤ. وبالتالي، فإن النماذج الحركية البسيطة والتي تسمح لقياسات النموذج بأن يتم تحديثها ذاتياً من القياسات المباشرة المتاحة وذات آفاق زمنية تتبعية مختلفة ستبث أنها ذات أهمية فعلاً. وطبعياً، فإن المقياس الزمني للنماذج يجب أيضاً أن يكون مرتبطة بالمقاييس الزمني الذي يمكن فيه للمتحكم المتحكم فيه أن يؤثر في عملية التشغيل. وقد تم بيان الفعالية لإدارة درجة عالية من تعدد عملية المعالجة وتشابكها بواسطة نماذج هرمية ومتسلسلة في العديد من تطبيقات صناعة العمليات. وبالتالي، يتضح بأن تكون نظم التحكم المستقبلة في عمليات المياه والصرف الصحي على أساس نفس المبادئ.

ولتطوير الثقة في الاعتماد على نظام تحكم، تكون الحاجة إلى تحكم احتياطي أمراً أساسياً. فعندما تظهر مشاكل عويصة، على سبيل المثال أخطال في آلية تشغيل أو حساس يجب أن يتفاعل نظام التحكم مع ذلك ويطبق استراتيجية تحكم قوية والتي ربما لا تكون هي الأمثل ولكن سوف تجنبنا أخطالاً كبيرة في عملية التشغيل. وعند استعادة المهمة الوظيفية للمعدة، يمكن لنظام التحكم عندئذ أن يعيد العملية إلى حالة تشغيل أكثر فعالية. ومن أجل تطبيق ناجح لأي عملية تحكم، فمن الضرورة أن تكون عملية التشغيل نفسها مرنة بدرجة كافية تسمح بدرجة معقولة من الحرية فيما يتعلق بمناورة نظام التحكم. ومن الطبيعي أن أي عملية تشغيل للمعالجة يجب أن تصمم بحيث تحقق هذه المرونة بدلاً من معاناة الأضطرار لإعادة الإنشاء المكلفة، مستقبلاً، وفي العديد من الأحوال، يكون هذا بمثابة عنق الزجاجة للتطبيق الناجح للتحكم في نظم المياه والصرف الصحي.

يكون الهدف النهائي هو صياغة معيار لتقيي米ات المياه ونوعيتها البيئية الطبيعية مع مقابلة مختلف العوائق الاقتصادية والفنية. وهناك تحد كبير فيربط هذا الأداء بالمياه الخارجة من المحطة واحتمال طفح المجاري. وتحتاج إلى إجراءات أداء لتشغيل المحطة تربط نوعية المياه الخارجة بالموارد المطلوبة للحصول عليها، مثل الطاقة والمواد الكيماوية والمواد الأخرى وتكاليف التشغيل. هذا الأمر لم يتم حلها بعد بصورة مرضية، ولكن الأبحاث الوعادة جاري عملها، مثل مشروع الاتحاد الأوروبي البحثي CD4WC (٢٠٠٥). ويتم حالياً إنشاء نماذج لإيجاد استراتيجيات لإيجاد التحميل الأقصى للمحطة ديناميكياً وفقاً للمتابعة المستمرة والتنبؤ بالوضع التشغيلي. وأحد الأمثلة لذلك هو تعظيم كفاءة النيترة في عملية المعالجة بالحمة المنشطة، اعتماداً على الحمل في المنظومة. وقد تم وصف بعض النتائج كاملة النطاق بواسطة (Rosen et al. 2004, 2006). وهناك جانب آخر وهو إدارة عملية التخزين (في نظام المجاري وفي خزانات الحجز)، ليس فقط أثناء الأمطار، ولكن أيضاً خلال التشغيل العادي. وبخلط أنواع مختلفة من مياه الصرف الصحي للتعويض، مثل حالي العجز في المواد المغذية أو زيادة الحمل على كفاءة المحطة، بما يمكن تعظيمه للحد الأقصى.

والتكامل الكلي يعني نوعاً من التعويض. فإن لم يكن هناك بعض التداخلات عند تحقيق الحد الأقصى من كل عملية فرعية يمكن أن يكون أفضل الاستراتيجيات وجود ربط في موقع التشغيل يسمح بنتائج أفضل، بدلاً من التحكم في كل عملية منفصلة عن غيرها. وهذه هي خلاصة المؤشر متعدد المعايير: مختلف أنواع الأداء يتم وزنها ومقارنتها مع بعضها البعض. ودعنا هنا نوضح الفكرة ببعض الأمثلة:

- التداخل بين الهواية والمرور يمثل مشكلة تكامل تقليدية، تتعكس في الحل الوسط الواجب عمله في التحكم في معدل تدفق الحمة. الراجعة.
- تداخل المنطقة غائبة الأكسجين في محطة إزالة نيترة تمهدية بقوة مع هاوية عملية النيترة. وعلى مستوى DO أن يكون حلاً وسطاً بين النيترة الجيدة بصورة كافية وإزالة النيترة (شكل ١٥-١٥).

هناك تبادل أدوار بين العمليات المرتبطة بالسلسلة. مثلاً، الترسيب المبدئي الكيماوي في مرور ابتدائي سوف تزيل ليس فقط الغوسفات ولكن أيضاً المادة العضوية الجزيئية. هذا سوف يوفر طاقة عملية التهوية. ومن جانب آخر، يمكن للترسيب المبدئي أن يحصل على كربون ضئيل جداً. ويمثل ذلك، إذا

والتهوية بواسطة الضواغط يجب أن تكون مختلفة باستمرار. والتحكم في تيار الهواء بغلق صمامات تيار الهواء يسبب كثيراً من فقدان الطاقة. والضواغط ذات السرعات المتغيرة توفر الطاقة بصورة ملحوظة. ونمطياً، فإن متطلبات الطاقة لتيار الهواء تكون متناسبة مع  $n^3$ ، حيث  $n$  هي السرعة الدورانية. هذا يعني أنه فقط  $1/8$  من الطاقة يمكن مطلوبها لإنتاج نصف معدل التيار. وبالتالي فإن احتمال توفير الطاقة يكون كبيراً.

وتكلفة الكيماويات كبيرة، حيث يتم استخدام الترسيب الكيميائي. في الجزء ٨-١٥ تم بيان أن التحكم بالإفادة المرتدة يمكن أن يساهم في خفض تكاليف التشغيل كثيراً.

ومحطة معالجة مياه الصرف الصحي حقيقةً يجب أن تعتبر محطة استرجاع لكل من العناصر المغذية والطاقة. وإذا اعتبرنا إمكانيات إخراج الطاقة في الهضم اللاهوائي سنجد هناك كمية ضخمة من كفاءة الطاقة غير المستغلة في معظم الأماكن. يمكن بيان ذلك بمثال جيد من محطة معالجة مياه الصرف الصحي في ريا في جوتبيورج بالسويد: تستخدم المحطة ٤٤ كيلووات/ شخص/ سنة من الطاقة الكهربائية، في نفس الوقت تنتج المحطة غالباً حيوياً يقابل ٧٢ كيلووات/ شخص/ سنة. وفوق ذلك فإن المحتوى الحراري لمياه الخارجية (السيب) يهتم به في مضخات الحرارة التي تنتج ٣٣٦ كيلووات/ شخص/ سنة والمحطة في الواقع تعتبر منتج مهم للطاقة.

والبيانات الحديثة تبين أن الهضم اللاهوائي (AD) يستخدم فقط ٢٠٪ من محتوى الطاقة في مخلفات المجاري. والنواتج الثانوية من معالجة مخلفات المجاري يمكن أن توفر مصدرًا قيماً للطاقة. بالإضافة لذلك، فإن تكلفة نقل الحمة والتخلص منها، والتي تشكل عيناً كبيراً على عملية المعالجة، يمكن خفضها. وبصفة الجزء ٨-١٥ إمكانية استخدام الأجهزة الدقيقة والتحكم والأوتوماتيكية في تشغيل الهضم اللاهوائي.

## ١٠-١٥ التكامل والتحكم الشامل باتساع المحطة

يهدف التكامل إلى تقليل للحد الأدنى من التأثير على المياه المتلقية، مع ضمان استغلال أفضل للموارد. وسهولة تكيف النظام وعودته لحالاته عامل هام في ذلك. وهذا يتضمن قدرته على تخفيف الاضطرابات ولكن يجب أيضاً أن يعكس حساسيته للاضطرابات الرئيسية أو حتى "المجمات" المقصودة والضارة. وفي منهج التكامل



شكل ١٥-١٥ تفاصيل نظام القياس والتحكم في حوض تهوية حمأة منشطة  
(photo: D. Brdjanovic)

### ١١-١٥ ملاحظات ختامية

إن الأوتوماتيكية طريقة لجعل عملية أو نظام يعمل آلياً (أوتوماتيكياً). وعدم التأكيد في أداء العملية أو البيئة المحيطية بها يجعل من الأوتوماتيكية فرصة وأيضاً تحدياً كبيراً. فالاضطرابات في كل مكان من العملية وهي السبب الرئيسي للاحتياج إلى التحكم. وتطبيق الأوتوماتيكية في عملية معالجة مياه الصرف الصحي يمكن اعتبار أنها ذات وظيفتين رئيسيتين: اكتساب (حيازة) المعلومات والتحكم في التشغيل. بالنسبة للوظيفة الأولى فإن مستوى الأوتوماتيكية يكون عالياً نسبياً، فالعديد، غالباً بالألاف، من المتغيرات (هناك محطات بها ما يصل إلى ٣٠٠٠٠ متغير) يتم جمعها الآن. مباشرة في نظم SCADA (التحكم الرقمي والحصول على البيانات) لمحطات المعالجة وتكون البيانات الأكثر حداثة أو الأقل، هي المكونات لعملية المعالجة ومراقبة الجودة بها. ومع ذلك، فإن الوظيفة الثانية، التحكم في التشغيل، تعتبر أقل تطوراً وكثيراً ما تكون محدودة بدوائر تحكم في تشغيل قليل من الوحدات. ويجب ملاحظة أن تشغيل المحطات يصبح مثالياً بصورة فرعية جزئية بأدوات تحكم محلية فقط. وإمكانية التحكم الشامل باتساع المحطة هي تنسيق مختلف أعمال تشغيل الوحدات بحيث إن متطلبات الأداء الكلي لها يتم الوفاء بها بصورة أفضل.

ومن الواضح تماماً أن التشغيل الجيد يجب أن يستند إلى معدات سليمة. وجميع الروابط في السلسلة يجب أن تعمل للحصول على نظام تشغيلي جيد. والأجهزة تتضمن ليس فقط الأجهزة الدقيقة، ولكن أيضاً جميع المشغلات الآلية مثل الضواغط والمضخات والمحركات والصمامات.

ارتباط الترسيب مع عملية معالجة الفوسفور فإن الأخيرة ربما تكون محدودة في محتواها الكربوني.

- تربط تدفقات إعادة التدوير بين مختلف أجزاء محطة المعالجة. فالطبقات السطحية من معالجة الحمأة تكون في معظم الأحوال عالية التركيز في المواد المغذية ويجب أن تترافق في وقتها مع حمل المياه الداخلة للمحطة.

- المياه الجارفة من المرشحات العميقه القاع يتم إعادة تدويرها إلى مدخل المحطة. وحيث إن معدلات التصرف تكون عادة كبيرة، يكون من الضروري عمل تحكم متزامن لمعدل التدفق لحمل المحطة.

- الهدف لإنتاج الحمأة لا يكون نفس الشيء في مختلف المحطات، أحياناً يكون المستهدف هو تعظيم إنتاج غاز الميثان، بينما في محطات أخرى يكون إنتاج الحمأة محتاجاً لأن يكون عند أدنى حد له.

- في التشغيل المتزامن بين المحطة وشبكة المجاري تكون عمليات تشغيل كل نظام على حدة في حالة تضارب أحياناً، وبهذا فإن الهدف الإجمالي لتقليل الحمل لأدنى حد في المياه التي تتلقاها المحطة يكون أهم من الأهداف المنفصلة لكل نظام على حدة (Rauch-Harremoës, 1996a; Schütze *et al.*, 1999; ) Vanrolleghem *et al.*, 1996 للتحكم المتكامل بواسطة (Rauch-Harremoës (1996b)).

ونظام التحكم الشامل في محطة يفترض أن جميع عمليات الوحدات المختلفة كلها يتم التحكم فيها محلياً. وفوق ذلك، يضع في الاعتبار التداخل بين مختلف الأجزاء بالمحطة، على سبيل المثال بحساب الضبط المناسب لأدوات التحكم المحلية. وسوف يتكون نظام التحكم في المجاري في معدل التدفق في مختلف أجزاء شبكة المجاري باستخدام بيانات من حساسات مستوى مياه ومعدلات التدفق ومعدات الضخ بالإضافة إلى مقاييس المطر. والربط بين نظام المجاري ومحطة المعالجة في التحكم يتم تحقيقه عندما يمكن التبديل بمعدل تدفق المياه الداخلة والتعامل معها. والقياسات التقليدية وأدوات التحكم بالنسبة لمحطة المعالجة ونظام المجاري المرتبطين موضوعة في جدول ٤-١٥.

#### **جدول ١٥ - ٤ أهداف وقياسات وأدوات التحكم لتشغيل نظام مشترك لشبكة مجارى ومحطة معالجة مياه صرف صحي**

الوحدة الفرعية	الهدف الجزئي	القياسات	أدوات التحكم
نظام (شبكة) المجاري	• تقليل طفح المجاري لأنني حد	• مستويات المطر	• محطات الرفع
	• استخدام أحواض لأكثر المياه ثلوثاً	• معدلات التدفق	• حاجز التحويل القابلة للضبط
	• معالجة أكثر ما يمكن من مياه الصرف الصحي خلال وبعد المطر	• معالجات التدفق (الداخلة والخارجية والراجعة ومعادة التدوير)	• الأحواض
محطة معالجة مياه الصرف الصحي	• خفض الحمل الهيدروليكي وحمل الحمأة في أحواض الترسيب الثانوي.	• المواد الصلبة العالقة (أحواض التهوية والحمأة المعادة)	• الضخ الابتدائي (تحويل مجri قبل الجزء الحيوي أو إجمالي المحطة).

وأصبح متوفراً الآن دليل قوي على أن المجموعات الميكروبوبية وخصائصها يتم تحديدها بالمشاركة بين تركيبة مياه الصرف الصحي وتصميم وتشغيل نظام المعالجة وتتأثير نظام التحكم على المجتمعات الميكروبوبية لم تجذب بعد الكثير من الانتباه في الماضي، وأن وضع تجمعات الحمأة عند وضعها الأمثل من خلال التحكم المباشر لا يزال جانباً آخذاً في الظهور (Yuan and Blackall, 2002). والدراسات الأساسية لفهم كيف يتم اختيار كائنات دقيقة معينة وكيف أن الخواص البكتيرية تتأثر بتصميمات وعمليات تشغيل محددة في المحطة، لها أهمية حيوية وتحتاج لأن تجري بطريقة منتظمة. والتقنيات الجزيئية الحديثة مثل الكشف بالتهجين الموضعي المضئ (Amann *et al.*, 1995) الذي يسمح بتحديد وتقيير كم الكائنات الدقيقة الموجودة في نظام ما، تعد أدوات لا يستغنى عنها في هذه الدراسات. وأسرع أشكال القدم الأساسية يأتي من إدخال البيانات التفصيلية صغيرة المقاييس على النماذج الرياضية الموجودة بحيث تكون هذه النماذج أكثر قدرة على تمثيل عمليات الحمأة، وتسمح بعمل الوضع الأمثل لجتماعات الحمأة على أساس النموذج. ولا يزال كثير من الجهد مطلوباً من علماء الأحياء والمهندسين للتطبيق العملي لهذه الطرق في مجال التحكم في التشغيل. والتعاون الوثيق بين علماء الأحياء والمهندسين لا يمكن تجاهله.

ويُنظر إلى ICA عادةً بأنها "الเทคโนโลยيا المخبأة". فسوف نلاحظها فقط عندما لا تكون في حالة عمل. وتشابك المحطات الحديثة تتبعك عادةً في نظم ICA. فالعديد من التخصيصات يجب أن تتشكل في نظام واحد لتكنولوجيا وأوتوماتيكية عملية المعالجة. وتحدي الأوتوماتيكية هو التعبير عن جوانب المنظومة من منظور الوحدات المشتركة في العملية وفهم جوانب العملية من منظور نظامها. هذا

والتطور المستقل سيكون استغلال القدرة الكبيرة لتوزيع البيانات الممكن حالياً. والعديد من نظم SCADA تطبق أيضاً التقنيات المتاحة في الشبكة العنكبوتية (الإنترنت) والتي تعطي، تقريباً، إمكانية لا محدودة لتقديم البيانات عن بعد واتخاذ القرار. وغرفة التحكم الموزعة موجودة بالفعل في هذه الحالة. وهناك حدود لمقدار الخبرات التي يمكن لمحطة ما للمعالجة أن تحمل تكاليفها. ومع ذلك، إذا علمنا أن بيانات المحطة يمكن أن تتاح في أي مكان، فإنه يمكن استغلال الكفاءات المتخصصة حيثما تتوارد في استخدام هذه البيانات. وعموماً فإن هناك العديد من الجوانب البشرية والإدارية لكيفية توزيع المسؤوليات واتخاذ القرار في مختلف القطاعات، وفي مشروع TELEMAC لاتحاد الأوروبي، تم إنشاء نظام مراقبة وتحكم عن بعد للاستخدام في محطات معالجة مياه الصرف الصناعي بصناعة النسيج، حيث يقوم خبير واحد بمراقبة ٢٠ محطة معالجة صغيرة عن بعد. وهناك برنامج حاسب آلي تجاري متاح لهذا النوع من مراقبة عمليات التشغيل والتحكم فيه. ومن الطبيعي أن يكون هناك حرص من نشر بيانات حساسة ومن سوء استخدام المعلومات المتاحة. أيضاً، هناك احتياج لضمان أن البيانات يتم تفسيرها بصورة صحيحة من كل محطة منفصلة.

وتنزيل إدخال الأجهزة الدقيقة والتحكم والأوتوماتيكية (ICA) في عمليات تشغيل تنقية المياه لا يحركه فقط التطور التقني المثير للإعجاب في الأجهزة الدقيقة وتكنولوجيا الحاسوب والمنذجة والتحكم، والتقديم في الأوتوماتيكية، ولكن أيضًا يدعمه الالتزامات الاقتصادية والبيئية. وثبت أنه استثمار ضروري ومجدى. وثبت فعلاً في العديد من الإنشاءات حيث تم تركيب ICA بأن الاستثمارات غطت تكفلتها بسرعة ويتوقع أن يصبح ICA جزءاً متزايداً من الاستثمار الكلى.

الكمبيوتر والتحكم قابلية عملية المعالجة للتحكم فيها وعائق ذلك. وهي أيضًا تركز على الطبيعة متعددة التخصصات لأعمال تشغيل المياه. مثل هذا التحدي يجب أن يحمس الشباب الصغير.

التحدي ترتب عليه نتائج في المهنة ذاتها في المناهج التعليمية الأساسية، ليس الأقل مما في مناهج الهندسة المدنية والبيئية وأحد النتائج المترتبة الهامة هو أن المتخصصين عليهم أن يكونوا قادرين على تقدير ما يتضمنه ICA. ومثل ذلك، يجب أن يفهم مهندسو

## المراجع

- Amann R.I., Ludwig W., and Schleifer K. H. (1995) Phylogenetic identification and in situ detection of individual microbial cells without cultivation. *Microbiol. Rev.* **59**, 143-169.
- Batstone D.J., Keller J., Angelidaki I., Kalyuzhnyi S.V., Pavlostathis S.G., Rozzi A., Sanders W.T.M., Siegrist H. and Vavilin V.A. (2002) *Anaerobic Digestion Model No.1*. Scientific and Technical Report No.13, IWA Publishing, London.
- CD4WC (2005) The EU research project “Cost-effective development of urban wastewater systems for water framework directive compliance”<<http://www.cd4wc.org>>
- Dochain D. and Vanrolleghem P.A. (2001) *Dynamical Modelling and Estimation in Wastewater Treatment Processes*. IWA Publishing, London. 342 pp.
- Gernaey K.V., Nielsen M.K., Thornberg D., Höök B., Munk-Nielsen T., Ingildsen P. and Jørgensen S.B. (2004) First principle suspended solids distribution modelling to support ATS introduction on a recirculating WWTP. *2nd Int. IWA Conf. on Automation in Wat. Quality Monitoring*, Vienna.
- Henze M., Gujer W., Mino T. and van Loosdrecht M.C.M. (2000) *Activated Sludge Models: ASM1, ASM2, ASM2d and ASM3*. Scientific and Technical Report No.9, IWA Publishing, London.
- Ingildsen P. (2002) Realising Full-Scale Control in Wastewater Treatment Systems Using In Situ Nutrient Sensors. PhD thesis, Dept. of Ind. Electrical Engineering and Automation (IEA), Lund Univ, Lund.
- ISO (2003) *ISO15839:2003 Water Quality – On-line sensors/analysing equipment for water – Specifications and performance tests*. First edition. International Standard Organization.
- Liu J. (2003) Instrumentation, Control and Automation in Anaerobic Digestion. PhD thesis, Dept Biotech., Lund Univ, Lund.
- Liu J., Olsson G. and Mattiasson B. (2004) Control of an Anaerobic Reactor towards Maximum Biogas Production. *Wat. Sci. Tech.*, **50**(11), 189-198.
- Lynggaard-Jensen A. and Frey M. (2002) Use and Reporting of Data – Data Handling and Validation. In *On-line Monitoring for Drinking Water Utilities*. American Water Works Association Research Foundation, Denver, Colorado.
- Nielsen M.K., Carstensen J. and Harremoes P. (1996) Combined control of sewer and treatment plant during rainstorm. *Wat. Sci. Tech.*, **34**(3-4), 181-187.
- Olsson G. and Newell B. (1999) *Wastewater Treatment Systems. Modelling, Diagnosis and Control*. IWA Publishing, London.
- Olsson G., Nielsen M.K., Yuan Z., Lynggaard-Jensen A., and Steyer J.P. (2005) *Instrumentation, Control and Automation in Wastewater Treatment Systems*. Scientific and Technical Report No.15, IWA Publishing, London.
- Rauch W. and Harremoës P. (1996a) The importance of the treatment plant performance during rain to acute water pollution. *Wat. Sci. Tech.*, **34**(3-4), 1-8.
- Rauch W. and Harremoës P. (1996b) Minimizing acute river pollution from urban drainage systems by means of integrated real time control. *Proc. 1st Int. Conf. On New/Emerging Concepts for Rivers (RIVERTECH '96)*, Sept. 22-26, Chicago.
- Rosen C., Ingildsen P., Guildal T., Nielsen M.K., Jacobsen B.N. and Ønnerth T. (2004) On-line estimation of nitrification and denitrification capacity at Avedøre wastewater treatment plant. *Proc. Int. Conf. Upgrading of Wastewater Treatment Plants (AquaTech2004)*, Sept. 30-Oct. 1, Amsterdam.
- Rosen C., Ingildsen P., Guildal T., Nielsen M.K., Munk-Nielsen T., Jacobsen B.N. and Thomsen H. (2006) Introducing biological phosphorous removal in an alternating plant by means of control – a full scale study. *Wat. Sci. Tech.*, **53**(4-5), 133-141.
- Schütze M., Butler D. and Beck M.B. (1999) Optimisation of control strategies for the urban wastewater system – an integrated approach. *Wat. Sci. Tech.*, **39**(9), 209-216.
- Steyer J.P., Buffière P., Rolland D. and Moletta R. (1999) Advanced control of anaerobic digestion processes through disturbances monitoring. *Wat. Res.* **33**(9), 2059-2068.
- Van Lier J. and Lubberding H. (Eds.) (2002) Selected proceedings of the 9th World Congress on Anaerobic Digestion, Antwerp, 2-6 September 2001. *Wat. Sci. Tech.* **45** (10).
- Vanrolleghem P., Froneau C. and Bauwens W. (1996) Evaluation of design and operation of the sewage transport and treatment system by an EQO/EQS based analysis of the receiving water immission characteristics. *Proc. WEF Conf. Urban Wet Weather Pollution*, June 16-19, Québec, 14.35-14.46.
- Vanrolleghem P.A. and Lee D.S. (2003) On-line monitoring equipment for wastewater treatment processes: State of the art. *Wat. Sci. Tech.*, **47**(2), 1-34.
- Yuan Z. and Blackall L. (2002) Sludge Population Optimisation, A New Dimension for the Control of Biological Wastewater Treatment Systems. *Wat. Res.* **36** (2), 482-490.

## المصطلحات والرموز

الوصف	الاختصار
الهضم اللاهوائي	AD
ترسيب حوض التهوية	ATS
الأكسجين الحيوي الممتص	BOD
الأكسجين الذائب	DO
استخدام الأجهزة الدقيقة والتحكم والأوتوماتيكية	ICA
الرابطة الدولية للمياه	IWA
تناسبي تكاملی	PI
تناسبي - تكاملی - مشتق	PID
التحكم الرقابي والحصول على البيانات	SCADA
زمن مكث الحمأة	SRT
الأحماض الدهنية المتطرفة	VFA



محطة معالجة مياه الصرف الصحي في جانج سو Jang Su في كوريا بأحدث التقنيات في الأجهزة الدقيقة وأوتوماتيكية عملية التحكم (photo: (K-water



١٦

## المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي

Jules B. van Lier, Nidal Mahmoud and Grietje Zeeman

### ١-١٦ استدامة أعمال معالجة مياه الصرف الصحي

#### ١-١-١٦ التعريف والفوائد البيئية للمعالجة اللاهوائية

تعرف عملية التخمر، التي يتم خلالها تحلل المادة العضوية وإنتاج البيوجاز (والمكون أساساً من الميثان وثاني أكسيد الكربون) بالهضم اللاهوائي. وتحدث عملية الهضم اللاهوائي في العديد من الأماكن حيث تتواجد المواد العضوية وتختفي احتفالات تفاعلات الأكسدة والاختزال (صفر الأكسجين). وهذه هي الحالة المعتادة في أماء الحيوانات المجترة وفي المستقيمات وفي رواسب البحيرات والمصارف وفي المدافن الصحية للقمامة البلدية وحتى في المجاري البلدية.

(بيوجاز)، بدلاً من الطاقة عالية الدرجة التي يتم استهلاكها. ويقولحقيقة أن الهضم اللاهوائي يزيل الملوثات العضوية فحسب، لا يترك في النهاية، إن كان هناك، إلا قليلاً من السلبيات الخطيرة، ولا حتى بالنسبة لمعدل بدء تشغيل النظام. وبين شكل ١-١٦ مصير الكربون والطاقة في كل من المعالجة الهوائية واللاهوائية لمياه الصرف الصحي (AnWT)، بافتراض أن أكسدة ١ كجم من الأكسجين الكيميائي الممتص (COD) يحتاج ١ كيلو واط ساعة من الطاقة للتهوية. فبعكس المعالجة اللاهوائية، نجد أن المعالجة الهوائية تمتاز بتكليف تشغيلية عالية (الطاقة)، كذلك جزء كبير من المخلفات يتحول إلى صورة أخرى من المخلفات (الحمأة). وبالمعالجة الهوائية في عملية حمأة نشطة تقليدية يتم إنتاج حوالي ٥٥٪ (أو أكثر) حمأة جديدة من الأكسجين الكيميائي الممتص المتحول، والتي تحتاج لمزيد من المعالجة، مثل: هضم لا هوائي، قبل إعادة استخدامها أو التخلص منها أو ترميدها. ومبادئ تدفق الكربون/ الطاقة لعملية التحول البيولوجي الهوائية أو اللاهوائية تؤثر كثيراً على ترتيب نظام معالجة مياه الصرف الصحي المناظر. لذلك، ليس غريباً حتى اليوم أن المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي (AnWT) تطورت حتى أصبحت تكنولوجيا منافسة في مجال معالجة الصرف الصحي،

والمعالجة اللاهوائية ذاتها فعالة جداً في إزالة المركبات العضوية القابلة للتحلل الحيوي، مخلفةً مركبات معdenية مثل الأمونيوم ( $\text{NH}_4$ ) وأكسيد الفوسفور ( $\text{PO}_4$ ) والكبريت ( $\text{S}$ ) في محلول الناتج. ويمكن أن تجري المعالجة اللاهوائية في نظم مبسطة تكنولوجياً، والعملية ذاتها يمكن تطبيقها على أي نطاق وتقريباً في كل مكان. وفوق ذلك، فإن كمية الحمأة الزائدة التي تُنتج صغيرةً جداً ومتوازنةً جيداً، بل ويكون لها قيمة سوقية جيدة عندما ينتج ما يسمى بالحمأة اللاهوائية الحبية في المفاعل الحيوي. وكذلك، تُنتج طاقة مفيدة في صورة غاز حيوي

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

١٦-٢ الزيادة التدريجية في عدد المفاسلات اللاهوائية عالية المعدل من منتصف السبعينيات وحتى الآن.

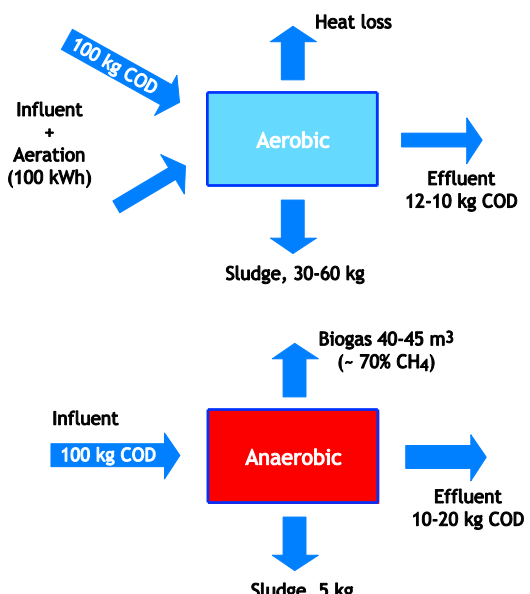
وحالياً يتم تشغيل عدداً يبلغ ٢٢٦٦ من المنشآت كاملة النطاق والمسلجة بواسطة شركات عالمية شهيرة مثل باكوس، بيوثان، إنفيروآسيا، آيه دى آي، وتريليو، كوريتا، ديجريموه إنفيروكيمي، جي ديليو إيه، جروتميج، بالإضافة إلى شركات محلية أخرى. ويفضف لهذا العدد ما يقدر بحوالي ٥٠٠ مفاسلاً صناعية محلية بواسطة شركات محلية صغيرة جداً أو بواسطة المصانع التي تستخدمها ذاتها، ولكن لا تدخل ضمن الإحصائية.

وبتحليل أسباب اختيار المعالجة اللاهوائية، يمكن الوصول إلى المميزات التالية واللافتة للنظر للمعالجة اللاهوائية، على نظم المعالجة

### الهوائية التقليدية:

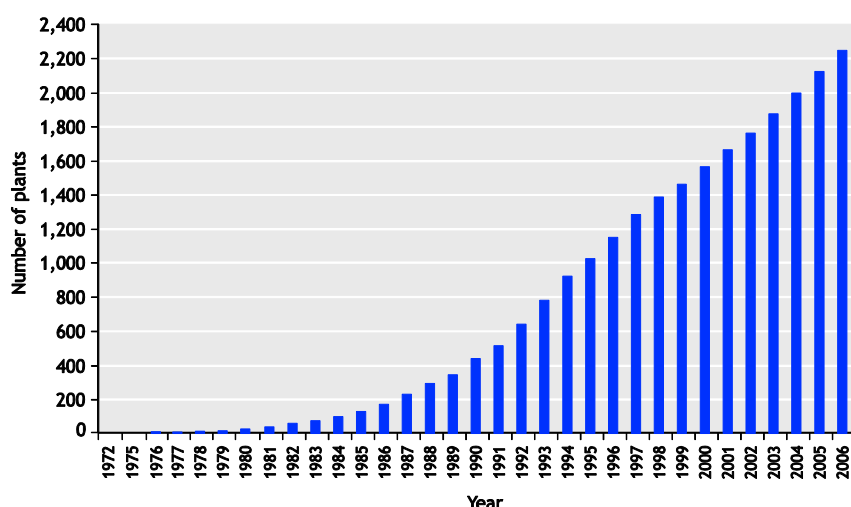
- خفض مقدار إنتاج الحمأة الزائدة حتى نسبة .٩٠%
- خفض يصل إلى %٩٠ من متطلبات المساحة عند استخدام نظم أحواض تجفيف الحمأة.
- معدلات تحميل أعلى للأكسجين الكيميائي الممتص الممكن إضافته تصل ٣٥ - ٢٠ كجم من الأكسجين الكيميائي الممتص في المتر المكعب من حجم المفاعل في اليوم، مما يتطلب أحجام أصغر للمفاسلات.

فالعديد من أنواع مياه الصرف الصحي الملوثة عضويًا، حتى تلك التي كان يعتقد قديماً أنها غير مناسبة للمعالجة اللاهوائية، تعالج حالياً بعمليات تحويل لاهوائية عالية المعدل.



شكل ١٦-١ مصير الكربون والطاقة في معالجة مياه الصرف الصحي الهوائية (أعلى الرسم) والlahoائية (أسفل الرسم)

وفي بلاد مثل هولندا تتم، تقريباً، معالجة جميع مياه الصرف من الصناعات الزراعية بأنظمة مفاسلات لاهوائية ، كما أن احتمالات تطبيقها، في الصناعات البتروكيميائية مثلاً تنمو بسرعة. ويبين شكل



شكل ١٦-٢ الزيادة في عدد المفاسلات اللاهوائية عالية المعدل المنشأة خلال الفترة من ٢٠٠٦-٧٢ على مستوى العالم

المصنع الذي يستخدمه. وهذا أمر مرغوب في الأماكن كثافة السكان وكذلك للصناعات التي تستهدف استخدام المعالجة اللاهوائية باعتبارها الخطوة الأولى في معالجة لغرض استصلاح مياه عمليات صناعية.

والاهتمام المتعدد بالجوانب المختصة بالطاقة في المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي تنشأ مباشرة عن الارتفاع المتزايد دائمًا في أسعار الطاقة والقلق السائد بشأن الاحتباس الحراري. والكمية المذكورة سالفًا (٢٥ طن أكسجين كيميائي متتص / يوم) من مياه صرف الصناعات الزراعية يمكن أن تتحول إلى ٣ م ميثان/ يوم (بافتراض استرجاع ٨٠٪ من الميثان)، بمعادل طاقة حوالي ٢٥٠ جيجا جول / يوم. وعند العمل بمحرك غاز حديث لتوليد الطاقة المشتركة (حرارية - كهربائية)، وعند الوصول إلى ٤٠٪ من كفاءة المحرك، يمكن توليد طاقة كهربائية نافعة قدرها ١,٢ ميجاوات (جدول ١-١٦) والاسترداد الكلي للطاقة يمكن أن يصل إلى مستوى أكبر (٦٠٪) إذا أمكن استخدام كل فائض الحرارة داخل مبني المصنع أو مجاوراته المباشرة. وبافتراض أن المعالجة الهوائية التامة ستحتاج حوالي ١ كيلو واط / ١ كجم أكسجين كيميائي متتص مزال، أو ١ ميجا واط طاقة كهربائية مجهزة، في الحالة السابقة، فإن إجمالي الاستهلاك من الطاقة باستخدام المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي على استخدام عملية الحمأة النشطة يكون ٢,٢ ميجا واط. وبتسعيرة قدرها ١ يورو/ كيلو واط. فإن هذا يساوي حوالي ٥٠٠٠ يورو/ يوم. ويعيناً عن الطاقة في حد ذاتها، فإن الحواجز الحالية تتضمن اثنين الكربون والتي يمكن الحصول عليها كحواجز عند استخدام المعالجة اللاهوائية (جدول ١-١٦) حيث إنه بالنسبة لمحطة قوى تدار بالفحم، ينبع من توليد ١ ميجا واط من الكهرباء حوالي ٢١ طن من ثاني أكسيد الكربون/ اليوم، بينما محطة القوى التي تدار بالغاز الطبيعي لا ينبع منها سوى نصف ذلك المقدار وبمعدل متوقع لسعر مستقر قدره ٢٠ يورو/ طن من ثاني أكسيد الكربون، فيمكن للمحطة المذكورة في المثال السابق أن تكتسب ٥٠٠ يورو/ يوم عن اثنين الكربون (موضوعة على أساس محطة تعمل بالفحم)، بينما لا يُستخدم أي وقود حفري في معالجة مياه الصرف الصحي.

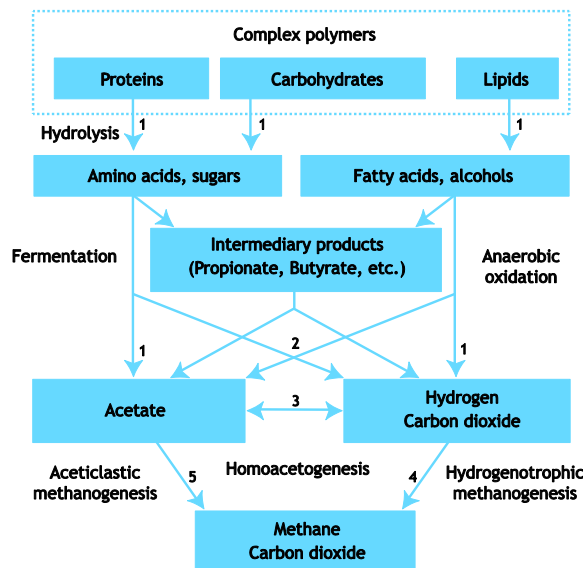
- لا يستخدم الوقود الحفري في المعالجة، مما يوفر حوالي ١ كيلو واط ساعة لكل ١ كجم من الأكسجين الكيميائي المتتص المزال، متوقناً على فعالية المفاعل.
- إنتاج حوالي ١٣,٥ ميجاجول طاقة مياثان / ١ كجم أكسجين كيميائي متتص مزال، مما يعطي ١,٥ كيلو واط ساعة طاقة كهربية (بافتراض ٤٠٪ طاقة تحويلية كهربائية).
- بدء سريع للعمل (أقل من أسبوع) باستخدام الحمأة اللاهوائية الحبيبية كمادة بادئة.
- استخدام ضئيل، أو عدم استخدام، للكيماويات.
- تكنولوجيا بسيطة بكماءات معالجة عالية.
- يمكن تخزين الحمأة اللاهوائية بدون تغذية، ويمكن للمفاعلات أن يتم تشغيلها خلال الحملات الزراعية فقط (٤ شهور فقط في العام، بالنسبة لصناعة السكر).
- لفائض الحمأة قيمة سوقية جيدة.
- النظم عالية المعدل تسهل إعادة تدوير المياه في المصانع (نحو الدوائر المغلقة للمياه).

ومن البديهي أن الترتيب الدقيق للمميزات المذكورة يتوقف على الظروف المحلية الاقتصادية والاجتماعية. ففي هولندا، تكون معالجة الحمأة الزائدة هي العامل المحدد للتكلفة في تشغيل نظم معالجة مياه الصرف الصحي، حيث إن إنشاء المدافن الصحية ليس اختياراً مطروحاً للحمأة الزائدة للمجاري والمخلفات الحيوية وبينما تصل أسعار تمديد الحمأة الخام ٥٠٠ يورو / طن أو أكثر، فإن الإنتاج المنخفض للحمأة في المفاعلات اللاهوائية يمثل فائدة اقتصادية مباشرة. وككون النظام مدمجاً، فهناك خاصية هامة للمعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي يمكن إيضاحها بمثال كامل الأبعاد، حيث إن مفهوماً لاهوائياً قطره ٦ م وارتفاعه ٢٥ م يكفي لمعالجة ما يصل إلى ٢٥ طن من الأكسجين الكيميائي المتتص يومياً، والحمأة الناتجة، وهي أقل من طن واحد مادة جافة في اليوم في هذا المثال، ليست مادة مخلفات ولكن يتم تسويقها كبذرة (أو بادي) حمأة للمفاعلات الجديدة. ومثل هذا الدمج في الحجم يجعل النظام مناسباً للتنفيذ حتى داخل مبني

جدول ١-١٦ مخرجات الطاقة المتوقعة وخفض انبعاثات ثاني أكسيد الكربون باستخدام نظم لاهوائية عالية المعدل لمعالجة مياه الصرف الصحي

	مخرجات الطاقة الكهربية (كيلو واط / م³ في المفاعل المنشآ)	مخرجات الطاقة (ميغا جول / م³ في المفاعل المنشآ)	قدرة التحميل (كجم أكسجين كيميائي متتص / م³ يوم)
٣٥-٥			
٣٩٠-٥٥			
١,٧٠-٢٥			
١٣-١,٩			
الأفتراضات: ٨٠٪ استعادة للميثان منسوباً إلى حمل الأكسجين الكيميائي المتتص و ٤٠٪ كفاءة تحويل كهربائي باستخدام مواد حديثة للطاقة المشتركة (حرارة / كهرباء)	الخفض في انبعاث ثاني أكسيد الكربون (طن ثاني أكسيد كربون / م³ / عام، على أساس محطة قوى تعمل بالفحم)	مخرجات الطاقة الكهربية (كيلو واط / م³ في المفاعل المنشآ)	

(iii) بكتيريا التحول إلى خلات والمستهلكة للهيدروجين (vi) مولدات الميثان المختزلة لثاني أكسيد الكربون (v) مولدات الميثان من الخلات (Aceticlastic) والتفاعلات التي تحدثها مبينة في الشكل ٣-١٦.



شكل ٣-١٦ المخطط التفاعلي للهضم اللاهوائي للمواد البلاستيكية (Polymeric). والأرقام تبين المجموعات البكتيرية المشتركة في العملية: ١. بكتيريا تحلل مائي وتتخرّم (Acidogenic and Fermentative). (Hydrolytic and Fermentative). ٢. بكتيريا مكونة الخلات (Acetogenic). ٣. بكتيريا مكونة للخلات والهيدروجين (حمض الخل). ٤. (Homo acetogenic). ٥. بكتيريا مولدة للميثان من الهيدروجين (Hydrogenotrophic Methanogens). ٦. بكتيريا مولدة للميثان من الخلات (Aceticlastic Methanogens).

ويمكن تقسيم عملية الهضم إلى المراحل التالية:

- ١) التحلل المائي (Hydrolysis) حيث تقوم الإنزيمات المفرزة بواسطة بكتيريا التخمر (المسمة exo-enzymes) بتحويل المادة المعقدة غير المذابة إلى مركبات أقل تعقيداً ومذابة والتي يمكن أن تمر خلال جدران الخلية وأغشيتها في بكتيريا التخمر.
- ٢) التحلل لأحماض دهنية متطرافية (Acedogenesis) حيث تتحول المركبات الذائبة الموجودة في خلايا بكتيريا التخمر إلى عدد من المركبات البسيطة التي يتم إفرازها. وتتضمن المركبات الناتجة خلال هذه المرحلة أحماض دهنية متطرافية VFAs والكحولات وحمض اللاكتيك Lactic وثاني أكسيد الكربون والهيدروجين والأمونيا وكبريتيد الهيدروجين بالإضافة إلى مواد خلوية جديدة.

وبالرغم من أن هذا المبلغ قد لا ينفع في الدول الصناعية، إلا أنه يمثل حافزاً حقيقياً في الدول النامية لبدء معالجة مياه الصرف الصحي باستخدام المعالجة اللاهوائية عالية المعدل، وبالتالي حماية البيئة المحلية. وسياسة "ائتمانات الكربون"، يمكن بذلك أن تعتبر كدعم من الغرب لتطبيق استخدام نظم المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي في الدول الأقل ثراء.

ويعطي جدول ١-١٦ موجزاً لمخرجات الطاقة المتوقعة بالإضافة إلى خفض انبعاثات ثاني أكسيد الكربون الممكنة (إذا تم تحويل الميثان الناتج منها إلى طاقة كهربائية) بالنسبة لمفاعل معالجة لاهوائية، يشعّل بمعدلات تحويل عضوية متاحة تجاريًا.

## ٢-٦ ميكروبىولوجيا التحولات اللاهوائية

### ٢-٦-١ التحلل اللاهوائي للبوليمرات العضوية

يكون مسار عملية التحلل اللاهوائي للمادة العضوية عبارة عن عملية متعدد الخطوات من سلسلة تفاعلات متوازية، وتسير هذه العملية لتحليل المادة العضوية في أربع مراحل متتالية، تسمى: (1) التحلل المائي (Hydrolysis) (ii) التحلل لأحماض دهنية متطرافية (Acidogenesis) (iii) التحلل إلى حمض الخل (Methanogenesis) (iv) (Acetogenesis) توليد الميثان (Methanogenesis)، وهي مبينة فيما بعد.

وبكتيريا توليد الميثان تقع في نهاية السلسلة الغذائية اللاهوائية، والتي نتيجة لطبيعتها وبسببها لا يمكن للمادة العضوية أن تترافق بكميات كبيرة في البيئات اللاهوائية، كذلك المادة العضوية يصعب الوصول لها من جانب الكائنات الدقيقة الهوائية. وتتضمن عملية الهضم اللاهوائي شبكة غذائية معقدة، ويتم فيها تحلل المادة العضوية في خطوات متسلسلة بواسطة كائنات دقيقة كثيرة التوافر. وتقوم المجموعات الميكروبية المختلفة لهذه الكائنات، مشتركة، بتحويل المادة العضوية المعقدة، وفي النهاية تجعلها في صورة الميثان وثاني أكسيد الكربون والأمونيا وكبريتيد الهيدروجين والماء.

والبيئة الطبيعية اللاهوائية هي ناتج تداخلات معقدة بين الكائنات الدقيقة من أنواع مختلفة عديدة. والتجمعات الرئيسية للبكتيريا والتفاعلات التي تحدثها هي: (i) بكتيريا التخمر (Fermentative) (ii) بكتيريا التحلل إلى خلات والمنتجة للهيدروجين (Acetogenic)

ملحوظة أن هناك تحويل للأكسجين الكيميائي الممتص، وليس هدم للأكسجين الكيميائي الممتص، وإزالة الأكسجين الكيميائي الممتص تحدث بسببحقيقة أن الناتج النهائي لسلسلة التفاعل والميثان هو غازي وغير قابل للذوبان في الماء بدرجة عالية.

وفي حالة وجود بدائل قابلة للإلكترونات، مثل  $NO_3^-$  (النترات) و  $SO_4^{2-}$  (السلفات) ستتواجه مجموعات بكتيرية أخرى في المفاعل اللاهوائي أيضاً، مثل مزيلات النيترة (denitrifiers) ومختزلات السلفات (Sulphate reducers) (انظر قسم ٤-١٦).

### ١-١-٢-٦ Hydrolysis التحلل المائي

حيث إن البكتيريا لا تستطيع تناول المادة العضوية الجسيمية، فإن أول خطوة في التحلل اللاهوائي تتكون من التحلل المائي للبوليمرات Polymers. هذه العملية ظاهرة سطحية فحسب تتحلل فيها الجزيئات البوليميرية من خلال نشاط الإنزيمات (Exo-enzymes) لإنتاج جزيئات أصغر يمكنها عبور عائق الخلية. وخلال عملية التحلل الإنزيمي بالماء يتم تحلل البروتينات مائياً إلى أحماض أمينية (Amino Acids) والسكريات المتعددة (polysaccharides)، إلى سكريات بسيطة والماده الدهنية (Lipids) إلى أحماض دهنية طويلة السلسلة (Long Chain Fatty Acids). وعملية التحلل المائي (Hydrolysis) في معظم الأحيان، وبصورة ملحوظة مع المتخرمات (Substrates) شبه (Semi) الصلبة ومع مياه الصرف الصحي ذات النسبة العالية من المواد الصلبة العالقة (COD/SS) الأكسجين الكيميائي الممتص، تعتبر عاملاً محدياً في عملية الهضم ككل. وفوق ذلك، عملية التحلل بالماء حساسة جداً بالنسبة للحرارة وتقلبات الحرارة. ولهذا السبب، فإن تصميم الهاضمات اللاهوائية للمتخرمات (Substrates) شبه (semi) الصلبة ومياه الصرف الصحي ذات النسبة العالية من المواد الصلبة العالقة (COD/SS) الأكسجين الكيميائي الممتص، مثل أحوال التقطير ومخلفات المجاري حيث تنخفض الحرارة، يوضع على أساس مرحلة التحلل المائي .Hydrolysis

ويمكن تعريف التحلل المائي بأنه عملية تتحول فيها المتخرمات البوليميرية المعقدة (Complex Polymeric Substances)، سواء كانت حبيبات دقيقة أو مذابة، إلى مركبات أحادية التركيب (Monomeric) أو ثنائية التركيب (Dimeric) التي يمكن الوصول إليها بسهولة من بكتيريا التحول للأحماض الدهنية (acidogenic).

(٣) التحول إلى خلات (Acetogenesis) (إنتاج أحماض وسيدة) حيث تتحول منتجات الهضم إلى خلات Acetates وهيدروجين وثاني أكسيد الكربون، بالإضافة إلى مواد خلوية جديدة.

(٤) توليد الميثان (methanogenesis) حيث تتحول الخلات Acetates والهيدروجين مع الكربونات والفورمات أو الميثانول إلى ميثان وثاني أكسيد الكربون ومواد خلوية جديدة.

(٥) وفي هذا المخطط الشامل، يمكن تمييز العمليات الفرعية التالية (شكل ٣-١٦):

#### ١. التحلل المائي للبوليمرات الحيوية Biopolymers

- التحلل المائي للبروتينات Protiens

- التحلل المائي للسكريات المتعددة Polysaccharides

- التحلل المائي للدهون fats

٢. التحول لأحماض دهنية متطرافية/ التخمر Acedogenesis/ fermentation

- الأكسدة اللاهوائية للأحماض الأمينية والسكريات

- الأكسدة اللاهوائية للأحماض الدهنية والكحولات

٣. التحول لخلافات Acetogenesis

- تكوين حمض الخليك والهيدروجين من الناتج الوسيطة

( خاصة الأحماض الدهنية المتطرافية )

- تكوين حمض الخليك من الهيدروجين والكربون

Homoacetogenesis

٤. توليد الميثان Methanogenesis

- تكوين الميثان من حمض الخليك Acetic acid

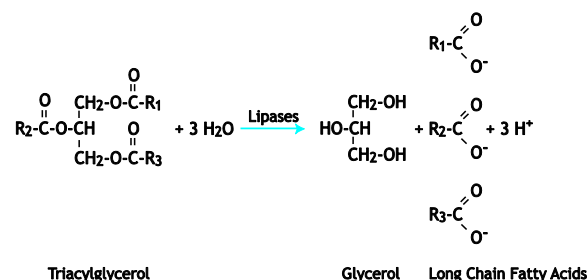
- تكوين الميثان من الهيدروجين وثاني أكسيد الكربون

ويعطي الشكل ٣-١٦ الاتجاه الأحادي لتحلل المادة العضوية حتى الناتج النهائي، الميثان وثاني أكسيد الكربون. وتوضح عملية تكوين حمض الخليك Homoacetogenic Process التحول التفاعلي لخلافات - الأسيتات -، أصل مصدر الميثان الرئيس، والهيدروجين / ثاني أكسيد الكربون. وفي الواقع العملي، قد تحدث التفاعلات المعاكسة أيضاً، مثل تكوين الأحماض الدهنية المتطرافية أو الكحولات من الأسيتات والبروبيونات Propionate. هذه التفاعلات المعاكسة لها أهمية خاصة في حالة قصور أو اضطراب المفاعل اللاهوائي أو عند تعدد إحداث تفاعل معين. وفي حالة استخدام المعالجة اللاهوائية في الظروف الطبيعية، أي عند الأداء المستقر للمفاعل في ظروف الحرارة المعتدلة (٢٠ - ٤٠ °C) Mesophilic، تكون الخلات Acetate هي أصل مصدر (Precursor) الميثان (حوالي ٧٠٪) من تدفقات الأكسجين الكيميائي الممتص). ومما يثير الانتباه،

لاهوائية. والتحول لأحماض دهنية (Acidogenesis) تفاعل شائع جدًا ويتم بواسطة مجموعة كبيرة من الكائنات الدقيقة المحدثة لتفاعل التحلل المائي Non-Hydrolytic و الغير محدثة Hydrolytic. حوالي ١٪ من جميع أنواع البكتيريا المعروفة تعتبر مسببة (اختياريًّا) للتخلص (Facultative Fermenters). وتكون نواتج عملية التحول إلى الأحماض من مركبات عضوية صغيرة مختلفة، منها الأحماض الدهنية المتطرافية VFAs بصورة رئيسة، أي الخلات (الأسيتات) Acetates والأحماض العضوية الأخرى مثل البروبينات والبيوتات (Propionate and Butyrate) بالإضافة إلى الهيدروجين وثاني أكسيد الكربون وبعض من أحماض اللاكتيك Lactic Acids والإيثانول والأمونيا (شكل ٣-١٦).

وبصورة مميزة، تتحول المركبات المتعادلة مثل السكريات والبروتينات إلى أحماض دهنية متطرافية وحمض الكربونيك، كنواتج نهاية رئيسية، لذلك تصنف الكائنات المسببة للتخلص عادة ككائنات دقيقة تسبب الحمضية أو تكون للأحماض (Acidifying or Acidogenic)، ولهذا فإن العملية يشار لها على أنها "تكوين للأحماض" (Acidogenesis). وفي جدول ٢-١٦ قائمة بالعديد من تفاعلات التحول إلى أحماض، بدءًا من السكروز ومنتجة لمقدار مختلفة من الأحماض الدهنية المتطرافية والبيوتات ( $HCO_3^-$ ) والهيدروجين وذرات الهيدروجين  $H^+$ . وكما يبدو، يعتمد الناتج النهائي على الظروف في بيئة المفاعل، فمن جدول ٢-١٦ نجد أن التغير في الطاقة الحرية  $\Delta G^\circ$  يعتمد بصورة قوية على تركيزات الهيدروجين الموجودة، وذلك في حالة تفاعلات التحول إلى الأحماض الأقل في طاقتها ويكون السكروز هو المادة المسببة للتخلص فيها. فإذا تمت إزالة الهيدروجين بفعالية بواسطة الكائنات المزيلة له، مثل مولدات الميثان (methanogens)، فإن الخلات Acetate ستكون هي الناتج النهائي الرئيس. وفي حالة تثبيط (تأخر) عملية توليد الميثان methanogenesis وترامك الهيدروجين، يتحمل ظهور نواتج مختلطة أكثر، مثل البروبينات Propionate والبيوتات Butyrate، وربما مركبات أكثر اختزالًا مثل اللاكتات والكحولات Lactates & alcohols. لذلك، فإن المياه الخارجة (السيب) من المفاعلات اللاهوائية زائدة الأحمال أو مضطربة الأداء (أو المفاعلات المصممة كمفاعلات للتحويل إلى أحماض في عملية لاهوائية ذات خطوتين) كثيرًا ما تحوي هذه النواتج الوسيطة الأكثر اختزالًا.

وخلال الهضم اللاهوائي للمتخمرات المعقدة، يكون التحلل المائي هو الخطوة الأولى، بالرغم من أنه في بعض الأحوال تكون هناك حاجة إلى خطوة تحضيرية، أي المعاملة الطبيعية - الكيميائية أو السحق، لجعل التحلل المائي ممكناً. وهي هضم الحمأة البيولوجية، مثل مخلفات الحمأة النشطة، يسبق التحلل بالماء موت وتحلل (تفسخ) الكتلة الحيوية. ويتم التحلل المائي بواسطة الإنزيمات Exo-enzymes التي تفرزها بكتيريا التحول إلى أحماض دهنية (Acedogenic). ونواتج عملية التحلل المائي هي المادة الركيزة لبكتيريا التحول للأحماض دهنية. وفي شكل ٤-١٦ يوجد توضيح تخططي لعملية التحلل المائي للدهنيات (Lipids) إلى أحماض دهنية طويلة السلسلة LCFA كما في شكل ٤-١٦.



شكل ٤-١٦ ؛ التحلل المائي للدهنيات (Lipids)

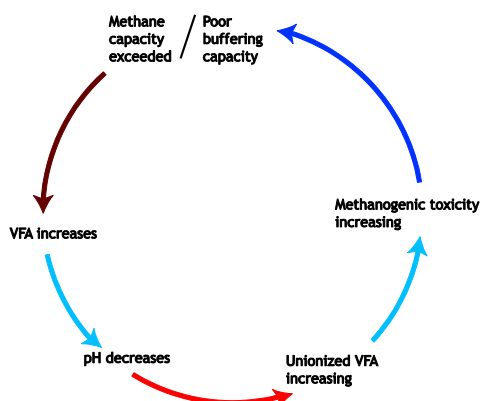
وكما ذكر، تعتبر خطوة التحلل المائي عاملاً محددًا، خلال الهضم اللاهوائي للمتخمرات المعقدة. ومع هذا، فإن ذلك عادة لا يكون نتيجة لغياب النشاط الإنزيمي، ولكن بمدى توفر مساحة سطحية حرية يمكن الوصول لها من الجزيئات الدقيقة وكذلك البناء العام للمواد الركيزة الصلبة (Chandler *et al.*, 1980; Zeeman *et al.*, 1996). وحتى في مياه الصرف الصحي المخففة، مثل المجاري البلدية منخفضة الحرارة، قد يحدد التحلل المائي العملية كلها، وبالتالي تحديد التصميم المطلوب للمفاعل. و يجب ملاحظة أن ٤٥ - ٧٥٪ من المجاري البلدية، و ٨٠٪ في الحمأة الابتدائية يتكون من مواد عالقة. والبوليمرات الحيوية الرئيسية في مياه الصرف الصحي هي البروتينات والكربوهيدرات والدهنيات.

## ٢-١-٢-١٦ التحول للأحماض دهنية Acidogenesis

خلال خطوة التحول للأحماض دهنية، تنتشر نواتج عملية التحلل المائي (أحماض أمينية وسكريات بسيطة وأحماض دهنية طويلة السلسلة) وهي مركبات صغيرة نسبيًا وقابلة للذوبان، داخل الخلايا البكتيرية خلال غشاء الخلية، وبالتالي تصبح متخرمة أو مؤكسدة

جدول ٢-١٦ تفاعلات التحول إلى أحماض يكون السكروز هو المادة المسيبة للتحمر والتغير في الطاقة الحرية المناظر لكل منها

التفاعل	النوع	الناتج	المعادلة	التغير في الطاقة الحرية (كيلو جول/مول)
			$C_{12}H_{22}O_{11} + 9H_2O \rightarrow 4CH_3COO^- + 4HCO_3^- + 8H^+ + 8H_2$	(16.1) - 457.5
			$C_{12}H_{22}O_{11} + 5H_2O \rightarrow 2CH_3CH_2CH_2COO^- + 4HCO_3^- + 6H^+ + 4H_2$	(16.2) - 554.1
			$C_{12}H_{22}O_{11} + 3H_2O \rightarrow 2CH_3COO^- + 2CH_3CH_2COO^- + 2HCO_3^- + 6H^+ + 2H_2$	(16.3) - 610.5



شكل ٥-١٦ انخفاض الأس الهيدروجيني في المفاعل كنتيجة للتحميل الزائد لتوليد الميثان وترابط الأحماض الدهنية المتطربة.

### ٣-١-٢-١٦ التحول إلى خلات Acetogenesis

تحول الأحماض الدهنية قصيرة السلسلة (Short Chain Fatty Acids SCFA)، غير الخلات (الأسيتات) الناتجة في خطوة التحول إلى أحماض، إلى أسيتات (خلات) Acetate وهيدروجين وثنائي أكسيد الكربون بواسطة بكتيريا التحول إلى خلات. وأهم المواد المسيبة للتحمر في التحول إلى أسيتات هي البروبينات والبيوتيرات Propionate and butyrate، وهي المواد الوسيطة الرئيسية في عملية الهضم اللاهوائي. ولكن أيضاً نجد أن اللاكتات Lactate والإيثانول والميثanol وحتى الهيدروجين أيضاً تتحول بدورها إلى خلات Acetate من خلال عملية التحول إلى خلات، كما مبين في شكل ٣-١٦ وجدول ٤-١٦.

وتحول الأحماض الدهنية طويلة السلسلة (LCFAs) بواسطة بكتيريا محددة إلى خلات بإتباع ما يسمى "أكسدة بيتا" (β) والتي تتفصل فيها أجزاء الخلات (Acetate) من السلسلة الأليفاتية Chain Aliphatic (جدول ٤-١٦). وتنتج الأحماض الدهنية طويلة السلسلة ذات ذرات الكربون غير المنتظمة أيضًا البروبينات Propionate إضافة لخلافات Acetate.

وعملية التحول إلى أحماض Acidogenesis هي أسرع خطوة تحويل في السلسلة الغذائية اللاهوائية. والتأثير في الطاقة الحرية لتفاعلات التحول لأحماض يكون أعلى في جميع التحولات اللاهوائية، مسبباً من عشرة إلى عشرين ضعفاً لمعدلات النمو البكتيري، وخمسة أضعاف نواتج بكتيرية ومعدلات تحول وذلك مقارنة بمولدات الميثان (جدول ٣-١٦).

ولذلك السبب نجد أن المفاعلات اللاهوائية تتعرض للتحمض (Souring) أي الانخفاض المفاجئ في الأس الهيدروجيني، عندما تزداد أحmalها أو تضطرب من المركبات السامة. وعند استفاذ القلوية بواسطة الأحماض الناتجة، يبدأ الأس الهيدروجيني في الانخفاض وينتج عن ذلك تركيزات أعلى للأحماض الدهنية المتطربة VFAs غير المرتبطة، مؤدياً إلى تشريح شديد لمولدات الميثان Methanogens. وهذا بدوره يؤدي إلى تراكم أسرع للأحماض الدهنية المتطربة وما يلي من خفض للأس الهيدروجيني (شكل ٤-١٦) (٥).

وحقيقة أن الكائنات المكونة للأحماض تكون نشطة حتى في مستوى الأس الهيدروجيني المنخفض (٤) تعني أن المفاعل يمكن وسوف يتحمض إلى ٤ أو ٥ (مقاييس الأس الهيدروجيني) عندما يتعذر قدرة المنظومة على توليد الميثان.

و عمليات التحول إلى أحماض بالنسبة للأحماض الأمينية تتبع عموماً تفاعل ستيكلاند Stickland والذي تزال فيه أمونيا الحمض الأميني بالأكسدة اللاهوائية لينتاج أيضاً حمض دهني متطاير وهيدروجين، Reductive deammonification للأحماض الأمينية الأخرى التي تستهلك الهيدروجين الناتج. ومن التفاعلين، يتم إطلاق الأمونيوم ( $NH_3$ ) وبالتالي يعمل كمنتقى للبروتونات، وهكذا مؤدياً إلى زيادة في الأس الهيدروجيني. وفي هذا التفاعل، ليس هناك إنتاجاً صافياً للبروتونات ولا يوجد فرصة لخفض الأس الهيدروجيني للمفاعل.

وهذا الاعتماد المتبادل يعني أن التحلل الحيوي للأحماض الدهنية الأعلى وللكحولات يعتمد كثيراً على نشاط الكائنات الكاسحة للإلكترونات مثل بكتيريا تكوين الميثان. والارتباطات الميكروبية التي يمكن فيها للكائنات المنتجة للهيدروجين أن تتمو فقط في وجود كائنات مستهلكة للهيدروجين تسمى علاقات "اعتمادية" syntrophic. فالربط بين التكوين والاستخدام للهيدروجين يسمى نقل الهيدروجين بين الأصناف (الكائنات) المختلفة. وفي أي تركيبة تعمل جيداً لإنتاج الميثان، لن يتعدى ضغط الهيدروجين الجزيئي  $10^{-4}$  ضغط جوي وعادة بين  $10^{-4} - 10^{-3}$ . وفي مثل هذا التركيز المنخفض للهيدروجين، يصبح تحلل كل من الإيثانول والبيوتان أو البروبونات محراً (مطلقاً) للطاقة ويسينتج طاقة للكائنات التي تحول إلى أسيتات.

وكما في المواد الركيزة المنتجة للأسيتات الأخرى، يكون تحول الأحماض الدهنية طويلة السلسلة متحجراً (habits) للطاقة بشكل كبير Novak and Carlson, 1970. وكانت المحاولات مع مفاعلات غطاء الحمأة اللاهوائي أعلى التيار (UASB) ناجحة جزئياً فقط، حيث تميل الأحماض الدهنية طويلة السلسلة (LCFA) لأن تمتثل على الحمأة مكونة كتل دهنية من الكتلة الحيوية مع قليل - إن وجد - من نشاط التحول إلى ميثان. وفي مفاعلات الحمأة الممتدة، والتي تكون فيها LCFA أكثر انتظاماً في توزيعها على الكتلة الحيوية المتاحة، كانت المحاولات أكثر نجاحاً (Rinzema, 1988). ويقترح مؤلفون آخرون استخدام قدرة الامتصاص للحمأة وتحميل الحمأة دورياً بالأحماض الدهنية طويلة السلسلة، وبعدها هضم الحالة الصلبة يقوم بتحويل المادة الممتدة إلى ميثان (Pereira et al., 2004). ومثل هذا الوضع للأحواض المتتابعة للتشغيل يحتاج مفاعلات متعددة لمعالجة تدفق مستمر من مياه الصرف الصحي.

والأحماض الدهنية طويلة السلسلة غير المشبعة مثل الأوليّات Oleate واللينوليّات Linoleate تتشبع أولاً بإضافة الهيدروجين ( $H_2$ ) قبل عملية أكسدة بيتا  $\beta$ -oxidation. وبكتيريا التحول إلى خلات بطبيعتها منتجة للهيدروجين الإزامي ويتم تثبيط تمثيلها الغذائي بواسطة الهيدروجين، والذي يتبع مباشرة تحول تقاعلي مثلاً في البروبونات:

$$\Delta G' = \Delta G^o + RT \ln \frac{[Acetate] \cdot [CO_2] \cdot [H_2]^3}{[Propionate]} \quad (16.4)$$

وقد شرحت الدراسات التي أجريت على التحولات إلى خلات الروابط الوثيقة بين بكتيريا التحول إلى خلات المنتجة للهيدروجين وبكتيريا التحول إلى ميثان المستهلكة للهيدروجين، والتي بواسطتها يتم تنظيم مستوى الهيدروجين في بيئتهم، ولهذا أهمية حيوية، حيث إن هذه التفاعلات تكون غير مرغوبة من الجانب الديناميكي الحراري، ويظهر ذلك من القيمة الموجبة للتغير في الطاقة الحرية  $\Delta G^o$  في جدول ٤-٦. ومن هذا الجدول يظهر أن تفاعلات الإيثانول والبيوتان والبروبونات وبالميثان للأحماض الدهنية طويلة السلسلة لن تتم في الظروف الفياسية، حيث تكون  $\Delta G^o$  موجبة، وبهذا يكون ناتج طاقة البكتيريا سالباً.

وبرغم ذلك، في ظروف الهضم المستقرة، يتم الحفاظ على ضغط الهيدروجين الجزيئي عند حد أدنى قليل جداً. يمكن تحقيق ذلك بامتصاص فعال للهيدروجين بواسطة الكائنات المكونة للميثان أو البكتيريا المختزلة للكبريتات. والبكتيريا المكونة للميثان عادة ما تستخدم الهيدروجين الجزيئي في الهاضم اللاهوائي بسرعة بحيث ينخفض ضغط الهيدروجين الجزيئي لأقل من  $10^{-4}$  ضغط جوي، وهو ما يكفي للحدوث الفعلي للتفاعل المحول إلى خلات المنتج للهيدروجين (شكل ٤-٦).

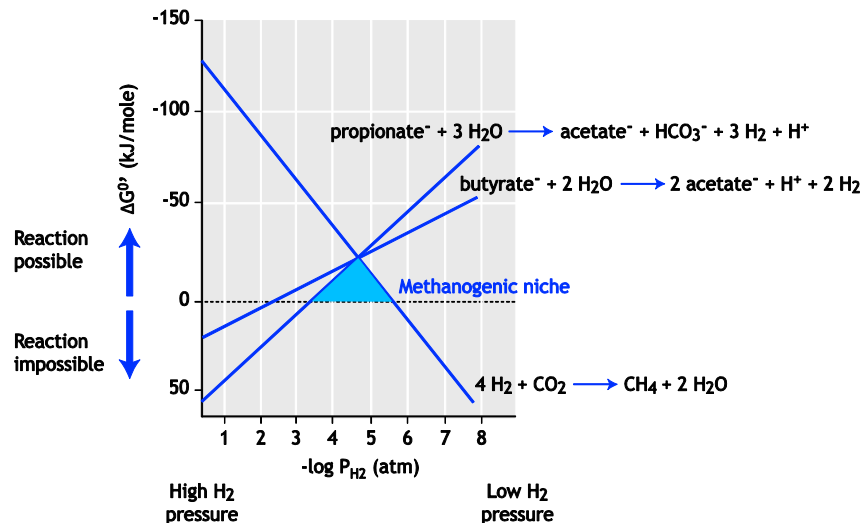
جدول ٤-٦ خواص الحركة للكائنات المسببة للتخلص والمولدة للميثان

$\mu_m$ 1/d	$K_s$ جم أكسجين كيميائي ممتص / لتر	Y جم مادة صلبة متطربة / جم أكسجين كيميائي ممتص	معدل التحول جم أكسجين كيميائي ممتص / جم مادة طلبة متطربة. يوم	العملية
2.00	200	0.15	13	الحول للأحماض
0.12	30	0.03	3	توليد الميثان
0.12	-	0.03-0.18	2	الإجمالي

ركيزة محددة مثل الأسيتات وأمينات الميثيل والميثanol والفورمات والهيدروجين / ثاني أكسيد الكربون أو أول أكسيد الكربون. وللأغراض الهندسية، يتم تقسيم الكائنات المكونة للميثان إلى مجموعتين رئيسيتين: الكائنات المحولة للأسيتات (aceticlastic) والكائنات المستخدمة للهيدروجين (hydrogenotrophic) (جدول ٥-١٦). وبصورة عامة فإن ٧٠٪ من الميثان الناتج ينشأ عن الأسيتات كمادة تمهدية رئيسية. والباقي ينشأ بصورة رئيسية من الهيدروجين وثاني أكسيد الكربون، ويكون معدل نمو بكثيراً التحول للميثان من نوع aceticlastic منخفضاً جداً، وينتج عن ذلك مضاعفة الزمن المطلوب للعديد من الأيام. وتشرح المعدلات المنخفضة جداً للنمو لماذا تحتاج المفاعلات اللاهوائية زمناً بدء تشغيل طويلاً جداً، مع

## ٤-٢-١٦ توليد الميثان

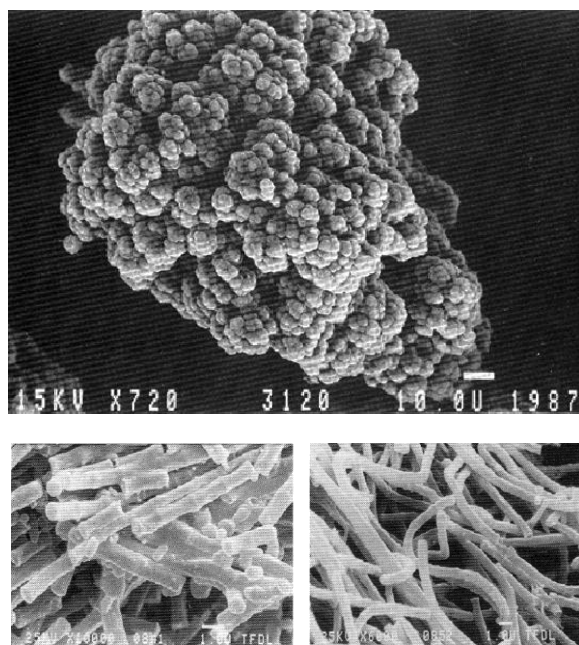
تستكمل بكثيراً توليد الميثان المرحلة النهاية في عملية التحول اللاهوائي للمادة العضوية إلى ميثان وثاني أكسيد الكربون. وخلال هذه المرحلة الرابعة والأخيرة للتحلل اللاهوائي للمادة العضوية تقوم مجموعة كائنات بدائية للتحول إلى ميثان باختزال ثاني أكسيد الكربون باستخدام الهيدروجين كمانح للإلكترونات وتكوين الميثان من الأسيتات (شكل ٣-١٦). وأنه في هذه المرحلة فقط يتم تحويل الأكسجين الكيميائي الممتص بالمادة الداخلة إلى الشكل الغازي والذي يترك نظام المفاعل تلقائياً. والكائنات المكونة للميثان كائنات لاهوائية إيجارية ولها مجال مادة ركيزة ضيق جداً وبعضها يمكنه فقط استخدام مواد



شكل ٦-٦ التغير في الطاقة الحرجة كدالة للضغط الجزيئي للهيدروجين حيث يبين التغير السلبي  $\Delta G^\circ$  احتمال حدوث التفاعل المذكور

جدول ٦-٤ العلاقات التفاعلية والتغير في الطاقة الحرجة ( $\Delta G^\circ$ ) لبعض تفاعلات تكوين الأسيتات، بافتراض أنس هيدروجيني متوازن ودرجة حرارة ٢٥°C وضغط ١ جوي. ويعتبر الماء سائلًا نقية، وجميع المركبات القابلة للذوبان لها نشاط قدره ١ مول/كجم.

المركب	التفاعل	النوع	المعادلة (كيلوجول/مول)	التغير في الطاقة الحرجة معادلة
لاكتات	$CH_3CHOHCOO^- + 2H_2O \rightarrow CH_3COO^- + HCO_3^- + H^+ + 2H_2$		(16.5)	-4.2
إيثانول	$CH_3CH_2OH + H_2O \rightarrow CH_3COO^- + H^+ + 2H_2$		(16.6)	+9.6
بيوتيرات	$CH_3CH_2CH_2COO^- + 2H_2O \rightarrow 2CH_3COO^- + H^+ + 2H_2$		(16.7)	+48.1
بروبيونات	$CH_3CH_2COO^- + 3 H_2O \rightarrow CH_3COO^- + HCO_3^- + H^+ + 3H_2$		(16.8)	+76.1
ميثanol	$4 CH_3OH + 2 CO_2 \rightarrow 3CH_3COOH + 2H_2O$		(16.9)	-2.9
هيدروجين - ثاني أكسيد الكربون	$2 HCO_3^- + 4 H_2 + H^+ \rightarrow CH_3COO^- + 4 H_2O$		(16.10)	-70.3
بالميثان	$CH_3-(CH_2)_{14}-COO^- + 14H_2O \rightarrow 8CH_3COO^- + 7H^+ + 14H_2$		(16.11)	+ 345.6



شكل ٧-١٦ التركيب البنياني والشكل الخاص بأهم بكتيريا تحول الأسيتات إلى ميثان وينتمي إلى *Methanosaeta* (الأعلى) و *Methanosarcina* (الأسفل)

وإذا ساد نوع *Methanosaeta* حوض الحمأة، يتم الحصول على نظام معالجة مياه صرف صحي فعال جدًا، يصل إلى تركيزات أسيتات منخفضة للغاية في المياه الخارجة (السيب). وبوضع الخواص الحركية المتنمية في الاعتبار لنوع *Methanosarcina*، يُصبح بالحفاظ على تركيزات الأسيتات بالمياه الخارجة عند مستوى منخفض جدًا مع أول بداية التشغيل لمفاعل لاهوائي به مادة بادئة غير متكيفة مع الوسط.

مادة بهذه غير متكيفة، ولماذا يكون مطلوبًا تركيزات حمأة عالية. أما البكتيريا من نوع (hydrogenotrophic) فيكون لها معدل نمو أعلى بكثير من (aceticlastic) بكتيريا، مع مضاعفة زمن ٤ ساعات إلى ١٢ ساعة، وبسبب هذه الميزة وبالرغم من خطوة التفاعل الخاصة بالتحول لأسيتات التي نوقشت في الجزء السابق، تعطي نظم المفاعلات اللاهوائية عالية المعدل استقراراً ملحوظاً تحت الظروف المختلفة.

ويبيّن جدول ٥-١٦ نوعين من البكتيريا (aceticlastic) ذات خواص حركية مختلفة جدًا. وكذلك مبين في شكل ٧-١٦ الخواص التركيبية البنائية للنوعين من البكتيريا.

ونوع *Methanosarcina* يتميز بالشكل المتکور ويوجد في صورة عناقيد تشبه "العنب" ولها مجال واسع من المواد الركيزة حيث يمكنهم تحويل الأسيتات، الهيدروجين/ ثاني أكسيد الكربون، أمينات الميثيل والميثanol والفورمات. كذلك لها أقصى معدل نمو  $\mu_{max}$  عالٍ نسبياً وألفة منخفضة مع المادة الركيزة. أما نوع *Methanosaeta* فيتميز بالشكل الخطي ويوجد في صورة تشبه كتلة من الأسباجيتي ويمكنهم فقط تحويل الأسيتات وتحتاج حركيًا بمعدل  $\mu_{max}$  منخفض نسبياً وألفة عالية جدًا مع المادة الركيزة. وبالرغم من أن معدل النمو لنوع الأخير منخفض بوضوح، فإن هذا النوع هو أكثر أنواع البكتيريا المحولة للأسيتات في نظم المعدلات العالية اللاهوائية على أساس أزمنة مكثّة للمواد الصلبة العالية، مثل نظم أحواض الحمأة والمرشحات اللاهوائية. وسبب هذه الظاهرة يمكن أن يعود إلى حقيقة أن نظم معالجة مياه الصرف الصحي عادة تهدف إلى أقل التركيزات الممكنة في المياه الخارجية، بينما تكون تركيزات المواد الركيزة في الأغشية الحيوية أو حبيبات الحمأة للنظم اللاهوائية المذكورة تقترب من الصفر عندما تكون جملة تركيزات السائل منخفضة. وفي ظل هذه الظروف، يكون لدى نوع *Methanosaeta* ميزة حركية واضحة على النوع الآخر (شكل ٨-١٦ *Methanosarcina*).

جدول ٥-١٦ معظم أهم تفاعلات تكوين الميثان وتغييرات الطاقة المقابلة لها وبعض الخواص الخاصة بالطاقة الكامنة

المعادلة	نحوه نسبة نصف التشعّب	نحوه نسبة نصف التشعّب	نحوه نسبة نصف التشعّب	نحوه نسبة نصف التشعّب	نحوه نسبة نصف التشعّب	نحوه نسبة نصف التشعّب				
(16.12)	30 <sup>a</sup>	5.8 <sup>a</sup>	0.12 <sup>a</sup>	-31	$\text{CH}_3\text{COO}^- + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{CH}_4 + \text{HCO}_3^-$	Acetotrophic methanogenesis*				
	300 <sup>b</sup>	1.0 <sup>b</sup>	0.71 <sup>b</sup>	-131	$\text{CO}_2 + 4\text{H}_2 \rightarrow \text{CH}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$	Hydrogenotrophic methanogenesis				

\* نوع مختلف من بكتيريا التحول إلى ميثان<sup>a</sup> و *Methanosaeta* spec. و <sup>b</sup> *Methanosarcina* spec.

الميثان تكون مسارية لكمية محددة من COD، فنحن هنا في الواقع نحدد  $BOD_{anaerobic}$ .

وحيث إنه عموماً لا تكون جميع الملوثات العضوية قابلة للتحلل الحيوي وكذلك جزء من المادة الركيزة سوف تستخدم في تكوين الخلية، تكون قيمة BOD عموماً أقل بوضوح من قيمة COD. والأخرية تكون قيمة BOD عموماً أقل بوضوح من قيمة COD. وبالأخرية بالذات هي الحالة بالنسبة لاختبار BOD الهوائي التقليدي وأقل كثيراً بالنسبة لاختبار BOD اللاهوائي بسبب ناتج معدل النمو المنخفض بوضوح تحت الظروف اللاهوائية. وتنتمي الآن جهود للتوحيد القياسي بما في ذلك اختبارات حلقة في معامل مختلفة.

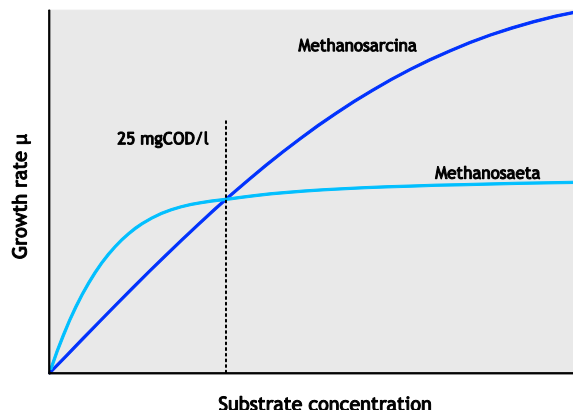
وفي الاختبار القياسي لمحظى COD، والذي يستخدم عموماً الكرومات الثنائية كمادة مؤكسدة في درجة حرارة مرتفعة ( $50^{\circ}C$ )، تتحول تقريباً كل الملوثات العضوية إلى ثاني أكسيد الكربون وماء. وعلى جانب آخر، يتحول النيتروجين العضوي الموجود في هذه الملوثات إلى  $NH_3$ ، بينما المواد العضوية المتحوتة على أملاح أمونيوم رباعية مثل البيتاين (ثلاثي ميثيل الجلايسين) تبقى مختزلة وتكون غير مرئية في اختبار COD.

وإجمالي الكربون العضوي (TOC) يمثل مقياساً آخر للاستخدام، ولكنه مقياس أقل فائدة بصورة واضحة. فتركيز الكربون العضوي يقاس في صورة ثاني أكسيد الكربون بعد ترميد المادة العضوية الموجودة في عينة مياه الصرف الصحي. ويجب أن يتم التصحيح للكربون الغير عضوي الموجود أصلاً في العينة. والقيمة النظرية لمركب نقي تأتي من معادلة 16.14.

$$TOC_t = \frac{12n}{(12n + a + 16b + 14d)} \quad (g TOC/g C_n H_a O_b N_d) \quad (16.14)$$

### ١-٣-١٦ الأكسجين الكيميائي الممتص COD

يمثل COD بلا شك أهم مقياس لتركيز المواد الملوثة في مياه الصرف الصحي، خاصة للصرف الصناعي. وهذه الميزة التي تكون فيها المادة العضوية كلها تقريباً قد تأكست تجعل اختبار COD مناسباً جداً لتقدير توازنات COD. وحساب المادة الركيزة COD والمقدار النظري للميثان الناتج موضح فيما بعد.



شكل ١٦-٨ منحنيات نمو (مونود) للكائنات المنتجة للميثان من الأسيات، نوع (Methanosaeta) ونوع (Methanosarcina). وكل من أقصى معدل النمو وثابت نصف تشعث من ونود لكل منها.

### ٣-١٦ التنبؤ (توقع) بإنتاج الميثان $CH_4$

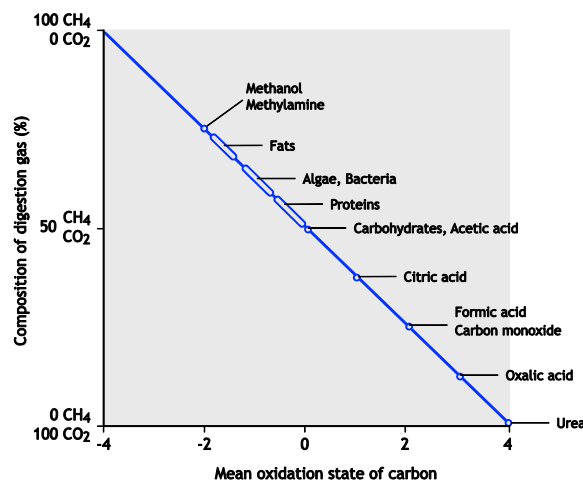
يمكن أن يقسم التلوث العضوي على أساس القابلية للذوبان (مواد عضوية ذائبة أو غير ذائبة) و/أو على أساس القابلية للتحلل الحيوي.

وكلاهما له أهمية كبرى في عملية المعالجة. وفيما يخص الاختلاف الضخم في المركبات العضوية الموجودة عموماً في مياه الصرف الصحي فليس ذلك عملياً، كما أنه ليس من الممكن بصورة عامة، أن نحدد هذه المركبات كلاً على حدة. وحتى يمكن تحديد مقدار التلوث العضوي عملياً، فإنه يتم استخدام حقيقة أن هذه الملوثات يمكن أن تتأكسد بعوامل أكسدة قوية. وفي هندسة معالجة مياه الصرف الصحي يتم تطبيق اختبارين قياسيين لأكسدة المادة العضوية: الأكسجين الحيوي الممتص BOD والأكسجين الكيميائي الممتص (الفصل الثالث). وفي كل من الاختبارين، تتم أكسدة المادة العضوية ويمثل مقدار الأكسجين المستهلك قيمة المقياس. ففي اختبار BOD فهو يختص بالمقدار المطلوب من الأكسجين الحيوي لكافيات الملوثة للأكسدة الماء العضوية. ولهذا فإن قيمة BOD ترتبط بصورة صلبة بالأكسدة الماء العضوية. ولذلك في عملية المعالجة اللاهوائية، يفضل استخدام نوع من الاختبار القياسي للقابلية اللاهوائية للتحلل الحيوي، بدلاً من اختبار BOD الهوائي المتعارف عليه. وفي مثل هذا الاختبار اللاهوائي، يتم تعريض عينة من مياه الصرف الصحي إلى مقدار من الحمأة اللاهوائية المتاحة، ويتم تحديد إجمالي مقدار الميثان الناتج بعد توقف عملية الهضم، ثم يُنسب هذا المقدار إلى مقدار المادة العضوية الموجودة في العينة. وحيث إن كمية معينة من

( $n=1$ ,  $a=4$ ,  $b=0$ ,  $d=0$ ) COD هذا عاليًا. وباستخدام المعادلة 16.2 للميثان في معادلة 16.4 ، يمكننا أن نحسب :

$$\text{COD}_{\text{CH}_4} = \frac{8(4 \cdot 1 + 4 - 2 \cdot 0 - 3 \cdot 0)}{(12 \cdot 1 + 4 + 16 \cdot 0 + 14 \cdot 0)} = 4 \text{ gCOD / gCH}_4 \quad (16.20)$$

ومن الواضح أن نسبة COD : TOC تختلف بوضوح لمختلف المركبات. وهذا يفسر الاختلاف في متوسط حالات الأكسدة للكربون العضوي. هذه الحالة لأكسدة الكربون (C-ox. state) للكربون يمكن أن تختلف من -٤ (أكثر حالات الاختزال للكربون كما في الميثان  $\text{CH}_4$  إلى +٤ والأكثر أكسدة كما هو في  $\text{CO}_2$ . وشكل ٩-١٦ يوضح بيانياً لعدد من المركبات متوسطات حالة أكسدة الكربون (-ox) فيما يتعلق بالتركيب النظري للغاز الحيوي المنتج، والذي ينبع عنه بوضوح علاقة خطية (جدول ٦-١٦).

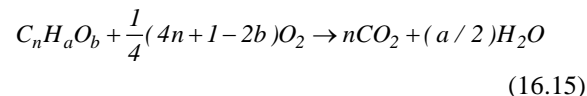


شكل ٩-١٦ التركيب النظري للغاز الحيوي المنتج فيما يختص بمتوسط حالة أكسدة الكربون في مواد ركيزة محددة ، بافتراض التحلل الكامل إلى حالة معdenية للمواد الركيزة.

وكما قل متوسط حالة أكسدة الكربون في مركب ما (أى تزيد قيمته السالبة) كلما ازداد الأكسجين الممكن ارتباطه بالمركب ، وبالتالي زيادة قيمة COD.

وحيث إن النيتروجين العضوي يتتحول إلى  $\text{NH}_3\text{-N}$  في اختبار COD (وبالتالي مقدار النيتروجين في المركب يجب أن يحسب حسابه على أنه في شكل مختزل ، أى أنه اكتسب ٣ إلكترونات) وأن ذرة من الهيدروجين توفر إلكترونًا واحدًا، وذرة واحدة من الأكسجين

و COD لمادة عضوية  $\text{C}_n\text{H}_a\text{O}_b$  يمكن حسابه بسهولة على أساس تفاعل الأكسدة الكيميائية ، بافتراض حدوث أكسدة كاملة.



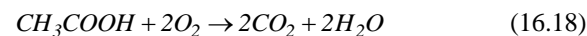
وتبين معادلة 16.15 أن ١ مول من المادة العضوية يتطلب  $\frac{1}{4}(4n+a-2b)$  مول  $\text{O}_2$  أو  $8(4n+a-2b)$  جم  $\text{O}_2$ . من هنا فالطلب النظري على الأكسجين للمادة العضوية يمكن التعبير عنه:

$$\text{COD}_t = \frac{8(4n+a-2b)}{(12n+a+16b)} \quad (\text{gCOD/gC}_n\text{H}_a\text{O}_b) \quad (16.16)$$

وبداهة ، فمع المركبات المحتوية على نيتروجين (مثل البروتينات والأحماض الأمينية) تحتاج المعادلة 16.16 لأن تعدل لعدد الإلكترونات التي ستبقى مع N وإجمالي وزن N في المركب.

$$\text{COD}_t = \frac{8(4n+a-2b-3d)}{(12n+a+16b+14d)} \quad (\text{gCOD/gC}_n\text{H}_a\text{O}_b\text{N}_d) \quad (16.17)$$

ومن معادلة الأكسدة الكيميائية لحمض الأسيتيك ،



ويترتب على ذلك أن ١ مول (٦٠ جم) من حمض الأسيتيك (رقم الأكسدة لذرة الكربون صفر) يحتاج إلى ٢ مول (٦٤ جم) من الأكسجين. هذا يعني أن ١ جم من حمض الأسيتيك يحتاج إلى  $\frac{60}{64} = 0.9375$  جم أكسجين ، وبالتالي ١ جم من حمض الأسيتيك يقابل ١.٠٦٧ جم COD.

والنسبة بين COD و TOC يمكن حسابها من:

$$\text{COD/TOC} = \frac{8(4n+a-2b-3d)}{(12n)} = \frac{8/3 + 2(a-2b-3d)}{(3n)} \quad (16.19)$$

ويلخص جدول ٦-١٦ القيم النظرية المحسوبة من COD لكل وحدة كتلة لعدد من المركبات العضوية من نوع  $\text{C}_n\text{H}_a\text{O}_b\text{N}_d$  و COD. قيمة COD لكل وحدة كتلة قد تكون مختلفة كثيراً لمركبات كيميائية مختلفة. وفي حالة المركبات المختزلة بقوة ، كالmethan مثلاً، يكون

جدول ٦-٦ قيم العلاقات التفاعلية لكل من COD و TOC لكل وحدة كتلة لمركبات عضوية ندية  $C_nH_aO_bN_d$  مختلفة وقيم  $\text{COD/TOC}$  ومتوسط حالة أكسدة الكربون لكل من هذه المركبات ونسبة الميثان المقدرة في الغاز الحيوي

المركب	n	a	b	d	$g\text{ COD}/g\text{ }C_nH_aO_bN_d$	$g\text{ TOC}/g\text{ }C_nH_aO_bN_d$	C-ox. state	COD/ TOC	CH <sub>4</sub> %
ميثان	1	4	0	0	0.75	5.33	-4	100	
إيثان	2	6	0	0	3.73	4.67	-3	87.5	
ميثانول	1	4	1	0	1.5	0.38	-2	75	
إيثانول	2	6	1	0	2.09	0.52	-2	75	
سيكاوهيكسان	6	12	0	0	3.43	0.86	-2	75	
إيثيلين	2	4	0	0	3.43	0.86	-2	75	
حمض بالماتيك	16	32	2	0	3.43	0.75	-1.75	72	
أسيتون	3	6	1	0	2.21	0.62	-1.33	67	
إيثيلين جليكول	2	6	2	0	1.29	0.39	-1	62.5	
بنزين	6	6	0	0	3.08	0.92	-1	62.5	
بيتاين	5	11	2	1	1.64 <sup>a</sup>	0.51	-0.8	60	
جيليسيرين	3	8	3	0	1.22	0.39	-0.67	58	
فينول	6	6	1	0	2.38	0.77	-0.67	58	
ليسين	6	14	2	2	1.53	0.49	-0.67	58	
فينيل ألانين	9	11	2	1	1.94	0.65	-0.44	56	
إنسولين	254	377	75	65	1.45	0.53	-0.08	51	
جلوكوز	6	12	6	0	1.07	0.4	0	50	
حمض لاكتيك	3	6	3	0	1.07	0.4	0	50	
حمض آسيتيك	2	4	2	0	1.07	0.4	0	50	
حمض السيتريك	6	8	7	0	0.75	0.38	2	37.5	
جلايسين	2	5	2	1	0.64	0.32	2	37.5	
حمض فورميك	1	2	2	0	0.35	0.26	2	25	
حمض أوكساليك	2	2	4	0	0.18	0.27	3	12.5	
ثاني أكسيد الكربون	1	0	2	0	0	0.27	4	0	

. COD محسوب. النظري: باستخدام اختبار COD ثانى الكرومات القياسي، لن يتم قياس أي COD<sup>a</sup>

$$n + 1/4a - 1/2b - 3/4d \quad (16.22)$$

ستأخذ اثنين من الإلكترونات، فإن متوسط رقم الأكسدة للكربون في مركب  $C_nH_aO_bN_d$  سيكون :

$$C-\text{ox.state} = (2b - a + 3d) / n \quad (16.21)$$

وعدد الإلكترونات التي حررت لكل ذرة كربون في الأكسدة الكاملة تصل إلى :

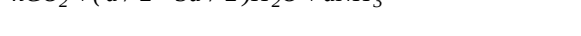
$$4 - (2b + 3d - a) / n = 4 + (a - 2b - 3d) / n \quad (16.21)$$

وبالتالي فإن عدد جزيئات  $O_2$  المطلوبة للأكسدة تصل إلى :

وفي حالة كون المركب ( $C_nH_aO_bN_d$ ) قابلاً للتحلل الحيوي كلياً وأن

يتحول كله بواسطة الكائنات اللاهوائية (لا ناتج حماة للعملية) إلى

ميثان وثاني أكسيد الكربون وأمونيا، فإنه يمكن حساب كمية غاز



وبالنسبة لمياه الصرف الصحي المحتوية على فائض من المركبات القابلة للإلكترونات من العضويات فيما يختص بمقادير النيترات ( $\text{NO}_3^-$ ) أو الستيفات ( $\text{SO}_4^{2-}$ ) أو السلفايت ( $\text{NO}_2^-$ ) الموجودة ، فقد يحدث إزالة كاملة لهذه المواد القابلة للإلكترونات (مانحات الأكسجين). وحيث إن قابلية ذوبان  $\text{H}_2\text{S}$  في الماء تختفي كثيراً تلك الخاصة بالميثان، سيمكن الحصول على إزالة أقل كثيراً ل المادة COD من المياه في حالة احتواء مياه الصرف الصحي على سلفات.

وكمية  $\text{CO}_2$  الموجودة في الغاز الحيوي الناتج تكون عموماً أقل بكثير من الذي يستخلاص من معادلة باسويل أو نسبة COD/TOC كما

هو مبين في شكل ١٠-١٦ وذلك بسبب :

(أ) القابلية العالية للذوبان بالنسبة إلى  $\text{CO}_2$  في الماء و (ب) بسبب أن جزء من  $\text{CO}_2$  قد يصبح مرتبطاً كيميائياً في الحالة السائلة بسبب تكون الأمونيا في التحول اللاهوائي للمركبات العضوية المحتوية على نيتروجين والكتيونات التي كانت موجودة في مياه الصرف الصحي كاملاً للأحماض الدهنية المتطرفة أو السلفات أو النيترات.

#### ٤-١٦ تأثيرات المواد البديلة القابلة للإلكترونات

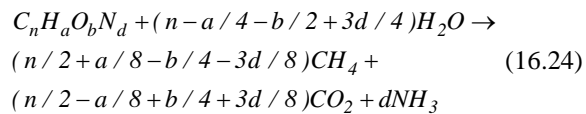
##### ٤-١٦-١ تحويلات البكتيريا تحت الظروف غائبة الأكسجين

يحتوى الهضم اللاهوائي على تجمعات ميكروبية مختلفة، فإلى جانب مجموعة مولدات الميثان المذكورة من قبل، هناك بكتيريا أخرى موجودة والتي يمكنها التنافس مع مولدات الميثان على المواد الركيزة المرتبطة بتوليد الميثان (جدول ٧-١٦). وبكتيريا المذكورة بالجدول لها نظم تنفس بكتيري مختلف و يمكنها استخدام قابلات الإلكترون المختلفة مثل الأكسجين  $\text{O}_2$  بواسطة البكتيريا (الاختيارية) الهوائية والنيترات ( $\text{NO}_3^-$ ) بواسطة مزيجات النيترات والسلفات ( $\text{SO}_4^{2-}$ ) والستيفات ( $\text{SO}_3^{2-}$ ) بواسطة بكتيريا اخترال السلفايد. وكلمة Anoxic تعنى أن الأكسجين في صورة  $\text{O}_2$  غير متاح كقابل للإلكترونات.

##### ٤-١٦-٢ اخترال السلفات (الكريبيات)

في وجود السلفات، السلفايت أو الثيوسلفات، تكون بكتيريا اخترال السلفات (SRB) والتي لها مجال واسع من المواد الركيزة ، قادرة على استخدام العديد من المواد الوسيطة في عملية "التحلل" اللاهوائي (جدول ٧-١٦) هذه البكتيريا تحول السلفات (الكريبيات) إلى كريبيتيد الهيدروجين. وبحسب ذلك، بالنسبة للمواد الركيزة المباشرة في عملية

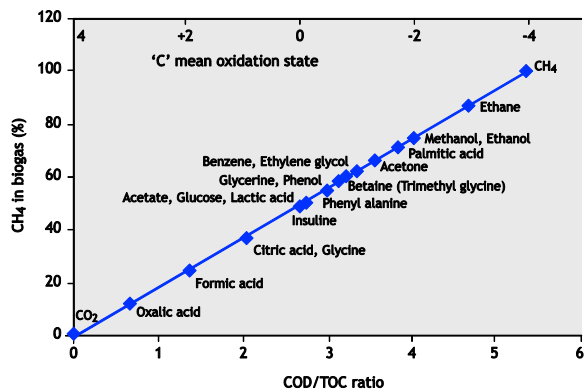
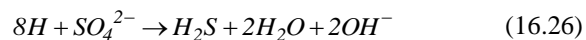
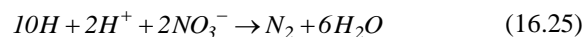
الميثان النظري (ثنائي أكسيد الكربون) الناتجة باستخدام معادلة باسويل :



ويوفر COD المعلومات الصحيحة عن حالة الأكسدة للمركب ، وبالتالي كمية الميثان الممكن إنتاجها منه (جدول ٦-١٦ ، شكل ٩-١٦) . والاستثناءات الوحيدة هي أملاح الأمونيوم الرياعية مثل بيتاين المذكور سالفاً والذي يبقى مختللاً في اختبار COD المعملي.

لهذا ، فإن COD يقبل بصورة عامة كمقاييس كافية لتقدير كم المادة العضوية ولكن بالتأكيد ليس TOC . وللتباين بمقدار التقريري للميثان في الغاز الحيوي المنتج عندما يكون التركيب الدقيق للمادة العضوية غير معروف ، تكون نسبة COD/TOC أداة جيدة جداً لذلك. وهذه الأخيرة تكون مؤسسة على العلاقة الخطية بين متوسط حالة الأكسدة ونسبة COD/TOC (شكل ١٠-١٦).

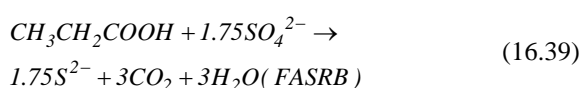
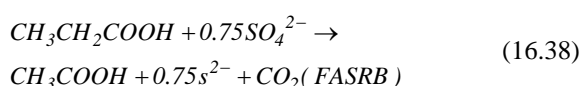
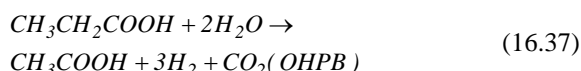
وفي وجود مادة غير عضوية محددة تتلقى الإلكترونات ، مثل النيترات أو السلفايت أو السلفايت ، سيقل إنتاج الميثان ، نتيجة لحدوث التفاعلات الآتية :



شكل ١٠-١٦ نسبة الميثان المئوية المتوقعة في الغاز الحيوي الناتج كدالة لنسبة COD/TOC  $18,75 = \text{CH}_4\%$  : COD/TOC

- بعض المركبات العضوية بمياه الصرف الصحي سيتم استهلاكها بواسطة SRB بدلاً من MB ولهذا لن تتحول إلى ميثان. ينبع عن ذلك ناتج ميثان أقل لكل وحدة مخلفات عضوية متحللة وبهذا أثر سلبي على التوازن الإجمالي للطاقة في عملية المعالجة. علاوة على ذلك، فإن جودة الغاز الطبيعي تنخفض حيث إن جزءاً من الكبريتيد المنتج ينتهي في صورة  $H_2S$  في الغاز الحيوي، وهذا يتطلب إعادة إزالتة من الغاز الحيوي.
- الكبريتيد الناتج له رائحة كريهة ويمكن أن يسبب صدأً في المواسير والماكينات والغلايات، وبهذا فإن تكاليف صيانة المنشأة ستزيد وتتكاليف إضافية استثمارية تكون مطلوبة لتقاضي هذه المشاكل.
  - سيوجد جزء من الكبريتيد في المياه الخارجة من المفاعلات اللاهوائي. وكما ذكر آنفًا، هذا ينبع عنه فعالية معالجة منخفضة في نظم المفاعلات اللاهوائية، حيث يساهم الكبريتيد في COD لمياه الصرف (لكل مول كبريتيد يكون هناك حاجة إلى ٢ مول أوكسجين للأكسدة التامة إلى سلفات) وعلاوة على ذلك ، فإن الكبريتيد يمكن أن يفسد فعالية المعالجة لنظام ما بعد المعالجة الهوائي، مثلاً تزايد انتشار الطحالب في البرك أو انتفاخ الحمامنة النشطة. وبالتالي، فقد يتطلب الأمر وجود نظام ما بعد معالجة إضافي لإزالة الكبريتيد من مياه الصرف الصحي.
- وعلى أساس الاستهلاك من المواد الركيزة ، يمكن تقسيم بكتيريا اختزال السلفات إلى المجموعات الثلاث التالية :
- ١) بكتيريا اختزال السلفات المؤكسدة للهيدروجين (HSRB)
  - ٢) بكتيريا اختزال السلفات المؤكسدة لحمض الأسيتات (ASRB)
  - ٣) بكتيريا اختزال السلفات المؤكسدة للأحماض الدهنية (FASRB)

وفي المجموعة الأخيرة ، هناك نموذجان للأكسدة يمكن تمييزهما :



التحول إلى ميثان، مثل الهيدروجين الجزيئي  $H_2$  والفورمات والأسيتات والميثanol والبيروفات، فإن بكتيريا اختزال السلفات تستخدم أيضًا البروبونات، الأحماض الدهنية الأعلى والمقرعة واللاكتات والإيثانول والكحولات الأعلى والفوamarates والعنقوديات والمعادات والمركبات العطرية (Colleran *et al.*, 1995). ومن هنا ، فإن المنتجات الوسيطة الرئيسية لعملية الهضم اللاهوائي ( $H_2/CH_3COO^-$ ) يمكن تحويلها بواسطة كل من SRB ومولدات الميثان وأو البكتيريا الإيجابية (غير الاختبارية) المنتجة للهيدروجين (OHPB). ولأن هذه المجموعات الثلاثة من البكتيريا تعمل تحت نفس الظروف البيئية (الأس الهيدروجيني والحرارة)، فهي تتنافس على نفس المادة الركيزة وناتج هذه العملية التنافسية يعتمد على حركيات عملية التحول (انظر قسم ١٠-١٦).

وإن كانت المادة العضوية قد تمت أكسستها عن طريق اختزال السلفات ، فإن هناك ٨ إلكترونات يمكن تلقيها لكل جزء سلفات ، وحيث إن جزء الأكسجين يمكنه فقط قبول ٤ إلكترونات ، فإن قدرة تلقي الإلكترونات لعدد ٢ مول من  $O_2$  يساوي ١ مول من  $SO_4^{2-}$  ، مساوياً ٠،٦٧ جم من  $O_2$  لكل جم  $SO_4^{2-}$ . هذا يعني أنه بالنسبة لتدفقات الصرف التي لها نسبة COD/sulphate قدرها ٠،٦٧ ، هناك سلفات كافية نظرياً متاحة لإزالة الكاملة للمادة العضوية (COD) عبر اختزال السلفات. وبالنسبة لـ COD/sulphate الأقل من ٠،٦٧ يكون مقدار المادة العضوية غير كافياً للاختزال الكامل للسلفات الموجودة ويجب عندئذ إضافة مادة ركيزة زائدة إن كانت إزالة السلفات هي الهدف لعملية المعالجة. وعلى العكس، بالنسبة لمياه الصرف الصحي التي بها نسبة COD/sulphate تخطى ٠،٦٧ ، سيمكن فقط تحقيق الإزالة الكاملة للمادة العضوية عندما تحدث، إلى جانب اختزال السلفات، عملية التحول إلى ميثان.

وفي وجود السلفات، لا تتحلل المادة العضوية بالضرورة بصورة أسهل ، ولكن مقارنة بالميثان، فإن لكبريتيد الهيدروجين عيناً كبيراً هو أنه يذوب بصورة أكثر بكثير في الماء. هذا يعني أنه، لنفس درجة تحلل المخلفات العضوي ، كمية أقل من COD سيتم خفضها في مياه الصرف الصحي المحتوية على سلفات. كذلك إنتاج الكبريتيد يمكن أن يسبب المشاكل الفنية التالية في عملية المعالجة خلال الهضم اللاهوائي :

- كبريتيد الهيدروجين مادة سامة بالنسبة لبكتيريا تكوين الميثان (MB) وبكتيريا تكوين الأسيتات (AB) وبكتيريا اختزال السلفات SRB. وفي حالة المعالجة بتوليد الميثان لتدفق مخلفات، فإن

والبيئة الطبيعية الميكروبية لـ SRB تمت دراستها باستخدام تقنيات تحليلية حديثة مثل تطبيق أقطاب كهربائية دقيقة من الكريتيد، والرنين NMR, Santos *et al.*, (P<sup>31</sup>) (C<sup>13</sup>) (1994) وأساليب الكشف عن 16S الريبواسي المبني على الحمض النووي الريبوسومي (Raskin *et al.*, 1995). ووجد أن بعض SRB قادرة على تنفس الأكسجين ، بالرغم من تصنيفها كبكتيريا لاهوائية صرفة. وقدرة SRB على أداء اختزال السلفات تحت الظروف الهوائية (Canfield and Des Marais, 1991, Frund and Cohen, 1992) يثير الفضول جداً ، وربما تكون له أهمية هندسية كبيرة.

وفي غياب عنصر قابل للإلكترونات تكون SRB قادرة على النمو خلال تفاعل تخمري وتحول للأسيات. ويتم مر كل من البيروفات Dolfing, (SRB) واللاكتات والإيثانول بسهولة بواسطة العديد من Widdel *et al.*, 1988; Widdel et al., 1987). ومن الخواص المثيرة لانتباها في SRB هو قدرتها على أداء أكسدة التحول إلى أسياتات في علاقة إلتلافية (اعتماد تبادلي) مع بكتيريا الميثان التي تستهلك الهيدروجين (HMB) ، كما وصف في أوساط النمو المشتركة الخاصة بكل من HMB و "ديسلفوفيريو" ، باستخدام اللاكتات والإيثانول (Widdel *et al.*, 1988; Oude Elferink *et al.*, 1994) أو مع بكتيريا "ديسلفوفيريو ديسموتانس" و "ديسلفوباكتر كوركاس" على تطاير السلفايت والثيوسلفايت (Widdel and Hansen, 1992)

وبالإضافة إلى اختزال السلفات ، فإن اختزال السلفايت والثيوسلفايت شائع جداً بين SRB (Widdel and Hansen, 1992) . فقد نشر أن سلالات "ديسلفوفيريو" قادرة على اختزال ثاني وثالث ورابع الشيونات (Fitz and Cypionka, 1990) . وهناك قدرة متقدمة لبعض أنواع SRB مثل "ديسلفوفيريو ديسموتانس" و "ديسلفوباكتر كوركاس" على تطاير السلفايت والثيوسلفايت (Hansen, 1992) .



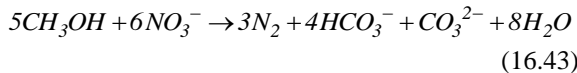
$$\Delta G^\circ = -58.9 \text{ kJ/mol } SO_3^{2-}$$



$$\Delta G^\circ = -21.9 \text{ kJ/mol } S_2O_3^{2-}$$

جدول ١٦-٧ العلاقات التفاعلية والتغير في الطاقة الحرجة ( $\Delta G^\circ$ ) (كيلو جول/مول مادة ركيزة) لتحول الهيدروجين والأسياتات تحت الظروف المختلفة

المعادلة	$\Delta G^\circ$ (kJ/mol substrate)	التفاعل
		هوائيات
(16.27)	-237	$H_2 + 0.5 O_2 \rightarrow H_2O$
(16.28)	-844	$CH_3COO^- + 2 O_2 \rightarrow 2 HCO_3^- + H^+$
		مزيلة للتبرة
(16.29)	-224	$H_2 + 0.4 NO_3^- + 0.4 H^+ \rightarrow 0.2 N_2 + 1.2 H_2O$
(16.30)	-792	$CH_3COO^- + 1.6 NO_3^- + 0.6 H^+ \rightarrow 2 HCO_3^- + 0.8 N_2 + 0.8 H_2O$
		بكتيريا مختزلة للحديد
(16.31)	-228	$H_2 + 2 Fe^{3+} \rightarrow 2 Fe^{2+} + 2 H^+$
(16.32)	-352	$CH_3COO^- + 4 Fe^{3+} + 4 H_2O \rightarrow 4 Fe^{2+} + 5 H^+ + 2 HCO_3^-$
		بكتيريا مختزلة للسلفات
(16.33)	-9.5	$H_2 + 0.25 SO_4^{2-} + 0.25 H^+ \rightarrow 0.25 HS^- + H_2O$
(16.34)	-48	$CH_3COO^- + SO_4^{2-} \rightarrow HS^- + 2 HCO_3^-$
		مولادات ميثان
(16.35)	-8.5	$H_2 + 0.25 HCO_3^- + 0.25 H^+ \rightarrow 0.25 CH_4 + 0.75 H_2O$
(16.36)	-31	$CH_3COO^- + H_2O \rightarrow CH_4 + HCO_3^-$



هذه المعادلات للتفاعل تبين أن إزالة النيترة ينتج عنها زيادة في الأكسدة الهيدروجيني (إنتاج كربونات)

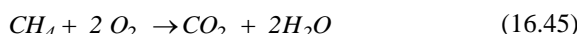
## ٥-٦ استخدام موازنة COD

كأي نظام حيوي آخر، يجب أن تتم مراقبة عملية المعالجة اللاهوائية بالنسبة لقياسات ذات الصلة بها، كما يجب أن يتم تعديل القياسات من أجل ضمان تشغيل وتحكم مناسبين. ويناقش الجزء ٣-٦ COD كمقاييس للتحكم للنظم اللاهوائية. والسبب في ذلك هو أنه، بعكس النظم الهوائية، ليس هناك إففاء لل COD في المفاعل اللاهوائي. خلال المعالجة اللاهوائية فإن COD يعاد ترتيبه فقط. وتتحلل المركبات العضوية المعقدة لمواد وسيطة أبسط وفي النهاية "تتعذر" إلى ميثان وثاني أكسيد الكربون. وجميع COD الذي يدخل إلى النظام ينتهي إلى ميثان، ناقصاً COD الذي يدخل ضمن الكتلة الحيوية الجديدة. حيث إنه يمكن عمل توازن كتلة كامل فقط باستخدام COD كمقاييس، لهذا فإن COD يؤخذ عموماً كأداة تحكم لتشغيل النظام اللاهوائي.

$$COD_{in} = COD_{out} \quad (16.44)$$

ولأغراض علمية، يجب أن تتم المعادلة ١٦.٤٤ لمختلف مخارج المفاعل اللاهوائي كما في شكل ١٦-٣.

ولتحديد مصير COD في مفاعل لاهوائي، يلزم إجراء تحليل تفصيلي للمخارج الغازية والسائلة والصلبة (جدول ٨-٦). وعلى أساس الخواص الأساسية للمياه الداخلية، أي معدل التدفق وتركيزات COD والمعلومات الخاصة بقايا COD للتحلل الحيوي، فإن معدل إنتاج الميثان المتوقع يمكن تقديره بسهولة. ومن الجزء ١-٣-٦ يمكننا استنتاج أن:



مما يعني أن  $22.4 \text{ مم}^3$  (STP)  $CH_4$  يحتاج إلى ٢ مول من  $O_2$ ، الذي يساوى ٦٤ كجم COD. لهذا، نظرياً، ١ كجم COD يمكن أن يتحول إلى  $0.35 \text{ م}^3 CH_4$  ومثل ذلك، فإن المكافئ النظري COD لكل كجم "مواد صلبة متطايرة بكتيرية"، بتراكيب قدرى  $C_5H_7O_2N$ ، يمكن احتسابه  $1.42 \text{ كجم COD}/\text{كجم مادة صلبة متطايرة}$ .

. (1991)

والأكسدة بالتحول إلى أسيتات للبروبينات بواسطة "ديسولفو بالباس" عرفت أيضاً في UASB (Wu et al., 1991) وفي مفاعلات حوض يتم تسليمه (Heppner et al., 1992) وحوض ثابت (Zellner and Neudörfer, 1995). ومع هذا فإنه في وجود السلفات، تصرف هذه البكتيريا كأنها SRB حقيقة وتأييض البروبينات كمانحة للإلكترونات من أجل إخزان السلفات.

وإذا كانت  $SO_4^{2-}$  موجودة في مياه الصرف الصحي فإن اختزالها بواسطة SRB لا يمكن منعه. وقد تمت عدة محاولات لتجهيز التنافس في العملية في نظام المفاعل الواحد ولكن لم تنجح. وعلى الجانب الآخر، فهناك عيد من الحلول التقنية متاحة بالسوق والموجهة لتخفيض تركيز  $H_2S$  في المفاعل اللاهوائي لتقليل سمية MB لأنني حد (شكل ١١-٦).

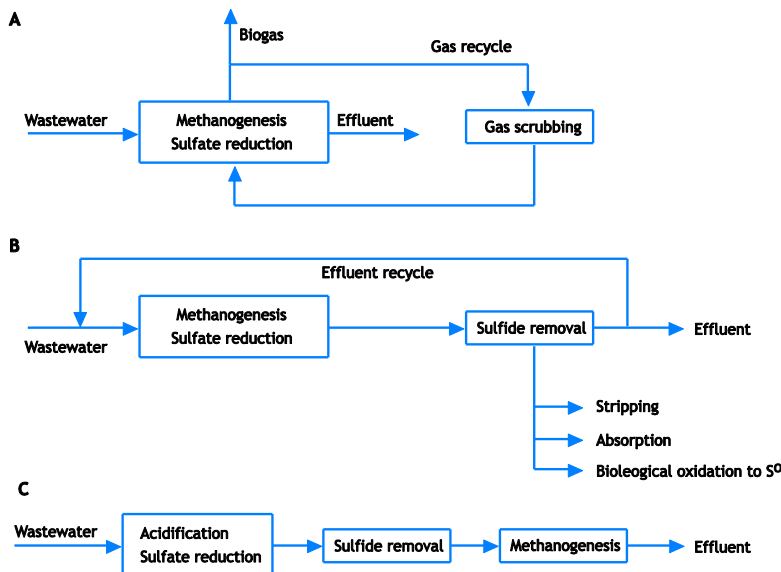
### ٢-١-٤-٦ إزالة النيترة

بصفة عامة، لا تحدث إزالة النيترة خلال التقنية اللاهوائية والهضم. ويتم تحول النيتروجين المرتبط كيميائياً إلى أمونيوم. ويمكن توقيع إزالة النيترة، فقط، في المياه الداخلية المحتوية على نيترات (الفصل الخامس).

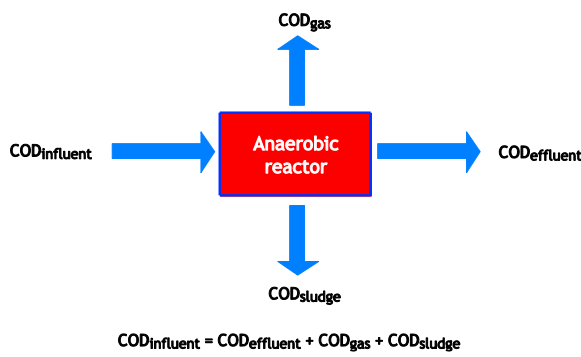
وتتم إزالة النيترة بواسطة كائنات ممزيلة للنيترة مثل البكتيريا عضوية التغذية الكيمائية والقادرة على أكسدة المادة العضوية بالنيترات. بعدها تحول النيترات عبر النيتريت وأكسيد النيتروجين إلى غاز النيتروجين ( $N_2$ ). وبصفة عامة، فإن الكائنات الممزيلة للنيترة تتضمن الأكسجين كمتنقِّل للإلكترونات، حيث إن المركب الأخير ينتج طاقة أكثر (جدول ٧-٦). وفي عمليات التقنية الهوائية، تبدأ هذه الكائنات في استخدام النيترات بمجرد أن ينضب الأكسجين لتعامل مع الحمل العضوي. وفي محطة لل浣أة النشطة، ستحدث إزالة النيترة طبيعياً فقط في تركيز الأكسجين مذاب قدره ١ ملغم/لتر أو أقل.

إزالة النيترة عملية تغذية عضوية تحتاج لمانع الإلكترونات. والعلاقات التفاعلية لأكسدة الميثanol بالنيترات والنيتريت تحدث وفقاً لمعادلة التفاعل التالية :





شكل ١١-١٦ الحلول التقنية لتقليل كبريتيد الهيدروجين في المفاعل اللاهوائي. (أ) النزع المحسن لكبريتيد الهيدروجين بواسطة إعادة تدوير الغاز ونزع السلفايد في خط الغاز. (ب) إزالة كبريتيد الهيدروجين في نظام هوائي جزئي فيما بعد المعالجة وإعادة تدوير المياه الخارجة المعالجة إلى المياه الداخلة على المفاعل اللاهوائي للتخفيف. (ج) تحميض مسيق واحتلال السلفايد معاً متبعاً بخطوة لإزالة السلفايد لتقليل محتوى الكبريت في المفاعل اللاهوائي. وفي الأسلوب الأخير ستم إزالة معظم كبريتيد الهيدروجين في خطوة التحول إلى أحماض بسبب الأكس الهيدروجيني المنخفض السائد.



شكل ١٢-١٦ موازنة COD لمفاعل لاهوائي. بتقريير أجزاء COD للغاز والسائل والصلب، يمكن تقدير المقاييس الناقص من المقاييس الأسهل في قياسها.

وهناك سبب آخر يذكر بصورة متكررة لحدوث فجوة COD وهو احتباس أو تراكم COD في حوض الحمأة، مغيراً بصورة مفاجئة أحياناً قيمة العلاقات التفاعلية  $VSS/COD$  كجم/كجم. والأخرية تكون فعلاً حقيقة خلال معالجة مياه صرف صحي محوية على دهون أو أحماض دهنية طويلة السلسلة. ومع هذه المواد الركيزة تكون فعاليات إزالة COD عالية جداً عموماً، ولكن المعدلات الأقل للmethanogen المنتج تؤدي إلى فجوات ضخمة في التوازن. في هذا المثال ،

وعندما تكون لدينا النواتج النهائية  $CH_4$  والبكتيريا الجديدة النامية معبراً عنها COD ، يمكن عمل الموازنة إذا كانت المياه الداخلة والمياه الخارجة مقاسين جيداً.

وكتيراً ما تحدث "فجوات" في توازن COD والتي يمكن إرجاعها غالباً إلى فقدان الإلكترونات عندما يتم توجيه هذه الإلكترونات إلى الأيونات الموجبة المؤكسدة ، مثل  $NO_3^-$  و  $SO_4^{2-}$  ، كما تم شرحه في الجزء ٤-٤ ، لهذا، وفي هذه الحالة ولإحكام توازن COD، إما أن يؤخذ في الاعتبار جميع الغازات المختزلة أو أن تركيز المواد القابلة للإلكترونات تحتاج لقياسها. ويجب إدراك أن COD المذاب يحتوي على غازات مثل  $H_2S$  ، تكون موجودة في المياه الخارجة ، في هذا المثال، يتم تحويل COD العضوي إلى COD غير عضوي والذي يكون منه جزء معتمداً على الأكس الهيدروجيني سينتهى في الغاز الحيوي بينما المتبقى يظل في المياه الخارجية.

تكوين الحبيبات هي في الحقيقة عملية طبيعية تماماً. وهي تمضي في جميع النظم حيث تتواجد ظروف حدوثها، أي بصورة رئيسة على المواد الركيزة الذائبة وفي المفاعلات التي تعمل بأسلوب أعلى تيار المياه وبزمن مكث هيدروليكي (HRT) أقل من أربعة التضاعف البكتيري. ويسبب معدل النمو المنخفض جداً لبكتيريا التحول للميثان من الأسيات MB ، خاصة تحت الظروف الأقل من المثالية ، فإن هذه الظروف يمكن الوفاء بها. ووجد أيضاً أن تكوين الحبيبات يحدث في مفاعلات دور أوليفر كلاريجستر ذات التدفق المعكوس المطبقة في جنوب أفريقيا منذ خمسينات القرن الماضي. ومع ذلك فإن هذا أصبح معروفاً فقط من خلال ملاحظة عينات الحمأة المأخوذة من مثل هذا الهاضم في ١٩٧٩ . والمدهش أن أحداً لم يهتم بخواص حمأة "كلاريجستر" مثل حجم وشكل والقوة الميكانيكية وكثافة ونفادية تكتلات/نافح الحمأة.

وبرغم كل الجهود التي بذلت لتطوير نظم ذات زمن مكث حمأة عالي ، لم يلاحظ أحد أن الجزء الأكبر من الحمأة يكون من نوع الحمأة الحبيبية. وأثناء دراسة بدء وجودى مرشحات أعلى التيار اللاهوائية، تعرف كل من (Young and McCarty (1969) على قدرة الحمأة اللاهوائية على تكوين تجمعات حمأة قابلة للتربس بصورة جيدة. ووصل قطر تلك الحبيبات إلى ٣,١ مم وترسب بيسر.

وفي تجارب فلاتر لاهوائية مع مياه صرف نشا بطاطس ومحاليل ميثانول ، تم إجراؤها في هولندا ، بدت نفس الملاحظات. (Lettinga, 1972, 1979 (et al., 1972, 1979)، بينما تناقص الاهتمام بالمعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي في الولايات المتحدة وجنوب أفريقيا، وتم التركيز بصورة كبيرة على تطوير نظم على نطاق صناعي كبير في هولندا، عندما تزامن وضع قوانين جديدة لحماية المياه السطحية مع أزمة الطاقة في السبعينيات. وكانت نتيجة لذلك، زاد التركيز على البحث في هذا المجال، وخاصة على ظاهرة تكوين الحمأة الحبيبية. وظهر اهتمام عالمي متزايد في المجالات الهندسية والميكروبولوجية بهذا الأمر. وكانت نتيجة لذلك فقد تم فهم آلية عملية تكوين حبيبات الحمأة في المعالجة اللاهوائية بصورة كافية، على الأقل للاستخدام العملي (e.g. de Zeeuw, 1982; 1987; Hulshoff Pol and Lettinga, 1986; Wiegant and de Man, 1986; Beaufink and Staagard, 1986; Hulshoff Pol et al., 1987, 2004; Wu, 1987; Dolffing, 1987; Wu et al., 1991; Grotenhuis, 1992; van Lier et al., 1994; Thaveesri et al., 1994; Fang et al., 1994). ويمكن أن تتم عملية تكوين الحبيبات تحت الظروف وسيطة الحرارة أو عالية الحرارة أو منخفضة الحرارة، وتحسين

تبين فجوة COD مشاكل تشغيلية طويلة المدى. فالمواد الصلبة المتراكمة تسبب تدهور نشاط إنتاج الميثان من الحمأة SMA ، وفي النهاية ينتج عنه فشل تام لعملية المعالجة اللاهوائية.

وتشغيل مفاعل لاهوائي باستخدام موازنة COD كأداة لمراقبة أداء المفاعل يعطى للمشغل معلومات حيوية عن الأداء الوظيفي للنظام. ويمكن اتخاذ إجراء مناسب قبل حدوث تدهور عكسي. أيضًا يمكن تقدير تأثير المواد البديلة القابلة للإلكترونات على إنتاج الميثان بسهولة وإذا اعتمد على إنتاج الغاز وقيم COD في المياه الخارجة يمكن عمل تقدير لمقدار الكتلة الحيوية المحتبسة حديثاً.

## ٦-٦ تجميد حركة وتكوين حبيبات الحمأة

إن مفتاح أي تقنية حيوية عالية المعدل، مهما كان النظام موضع الاعتبار، هو تجميد حركة النوع المناسب من البكتيريا. فاحتياز الحمأة العالية المطلوب في نظم المعالجة اللاهوائية يعتمد على تجميد الحركة، بالرغم من أنه ليس مجرد تجميداً لحركة البكتيريا ولكن تحقيقاً لاتلافات بكتيرية متوازنة جيداً.

وفيما يختص بحدوث مختلف تفاعلات التحول المتعايشة في التحول اللاهوائي لمعظم المركبات العضوية ، فإن التأثير المحدد للتركيبات العالية لماء وسبيطة معينة والتأثير القوى للعوامل البيئية مثل pH واحتمالات الاختزال/الأكسدة ، تجعل تشكيل انتلافات بكتيرية متوازنة متطلبًا أساسياً لنظام المعالجة اللاهوائية. وقد تم إحراز تقدم ملحوظ في المعرفة بأسس عملية تجميد الحركة منذ بدء التطوير والتفيذ الناجح لنظم معالجة لاهوائية عالية المعدلات في السبعينيات. وقد يحدث تجميد الحركة على مادة خاملة داعمة تركب على مصفوفة فيما يسمى "مرشحات لاهوائية" (AF) ، والتي يتم تشغيلها في أوضاع تدفق نازل (أسفل التيار) وكذلك تدفق صاعد (أعلى التيار). ويمكن أيضًا أن تكون المصفوفة عائمة حرة في نظم مفاعلات الأحواض المتحركة والأحواض المسيلة (FB). وإن لم تستخدم مادة داعمة، يحدث ما يسمى "تجميد الحركة التقائى" والذي يفسر بأنه تجميد حركة البكتيريا بذاتها في التجمعات البكتيرية، أو لجزئيات عضوية خاملة دقيقة جدًا موجودة في مياه الصرف الصحي. وتتضخم التجمعات البكتيرية في الوقت المناسب وتكون حمأة مستديرة حبيبية.

وفيما يتعلق بتجميد الحركة، خاصة ظاهرة عملية تكوين الحبيبات فإنها حيرت العديد من الباحثين من مختلف التخصصات. وعملية

المالائم تتساقط الجزيئات/الأغشية، مخرجة الأجيال التالية لها. وتكون أول أجيال التجميعات ، كما بينها Hulshoff Pol *et al.* (1983) (حببات خيطية تكون مبدئياً من بكتيريا طويلة عديدة الخلايا عصوية الشكل. وتكون ضخمة وملقنة تماماً وفى الحقيقة تكون ندفة أكثر منها حبيبة.

٤- نويات النمو الثنوى المستبقة ستتمو فى الحجم مرة أخرى ، وأيضاً فى كثافتها البكتيرية. والنمو لا يكون قاصراً على الأطراف، ولكنه يمتد أيضاً إلى داخل التكتلات. وفى الوقت المناسب أيضاً تتساقط ، مخرجة الجيل الثالث .. إلخ.

٥- تصبح الحبيبات ناضجة أو معمرة بالتدريج . و كنتيجة لهذه العملية من النضج للحبيبات الضخمة الملقنة الخيطية، والتى تسود خلال المراحل الأولى من عملية تكوين الحبيبات ، سوف تخنقى وستبدل بحببات عصوية مكثفة فى الحمامة الناضجة الحبيبية ، وتغييب عموماً الحبيبات الخيطية.

وخلال عملية الاختيار المذكورة ، يزيد كل من معدلات التحميل الهيدروليكي والعضوى تدريجياً ، مسبباً زيادة إجهاد "القص" داخل النظام. وينتتج عن هذا الأخير تجميعات حمامة متراكمة ومستقرة بكثافة عالية وسرعة سطحية عالية. ويصور شكل ١٦-١٣ المسار فى الزمن بالنسبة لتركيبات الحمامة داخل المفاعل ، معبراً عنها جم VSS/ل ، ومعدل الحمل العضوى القابل للتطبيق. ويتم إنجاز البداية

تفهم وإجابة الأسئلة الأساسية الخاصة بنمو الوسائل المتوازنة المختلطة لها أهمية عملية كبيرة، لأن هذا من المرجح جداً أن يؤدي بصورة كبيرة إلى تطبيق العملية لتحليل مركبات كيميائية مختلفة كثيرة. وهذه التحديات والأسئلة تتطلب التعامل معها من خلال الجهد المشتركة لعلماء العملية وأخصائيي الميكروبولوجي.

#### ١٦-١٦ الآلية الأساسية في تكوين حبيبات الحمامة

خلاصة الأمر ، هي أن تكوين حبيبات الحمامة ترجع حقيقته إلى أن المكث البكتيري يكون حتمياً ولا مفر منه عندما تتعذر معدلات التخفيف معدلات النمو البكتيري. ويحتاج تجميد الحركة فوق ذلك إلى وجود مادة داعمة و/أو نويات نمو محددة. وحدوث تكوين الحبيبات يمكن تقسيمه فيما يلى :

١- نويات نمو مناسبة ، أي مواد حاملة خاملة عضوية أو غير عضوية بالإضافة إلى تجميعات بكتيرية ، تكون موجودة بالفعل في الحمامة البادئة (Seed).

٢- المادة الدقيقة الموزعة، متضمنة مادة بكتيرية قبلة الحياة، تصبح موجودة بشكل متناقض، عندما تزيد سرعات السائل والغاز السطحي، مسببة معدلات تخفيف أعلى من معدلات النمو البكتيري تحت الظروف البيئية السائدة. ونتيجة لذلك يظهر تلقائياً تكوين لغشاء و/أو تجميع.

٣- يصبح حجم التجميعات و/أو سمك الغشاء الحيوي محدوداً ، لأنها تعتمد على القوة الذاتية (قوى الربط ودرجة التضاد البكتيري) والقوى الخارجية الواقعة على الجزيئات/الأغشية (جهد القص). لذلك فإنه في الوقت

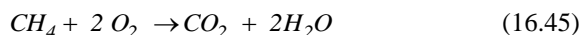
جدول ٨-١٦ مختلف أجزاء COD ومصادرها في نظام مفاعل لاهواني. يبين عدد النقاط الأهمية النسبية لجزء COD المبين في المقصورة المعنية (المياه الداخلة ، المياه الخارجة ، الحمامة ، والغاز الحيوي)

الجزء	المياه الداخلة	المياه الخارجة	الحمامة	الغاز
العضوى الذائب	• • •	• • •	• • •	•
غير العضوى الذائب	• •	• •	•	• •
العضوى العالق	• • •	• • •	• • •	• • •
غير العضوى العالق	•	•	•	•
الفردى	• • •	• • •	•	•
المختص	• • •	• • •	•	•
المحتبس	• • •	• • •	•	•
الميثان	• • •	• • •	•	•
الهيدروجين	• • •	• • •	•	•
كربونيد الهيدروجين	• • •	• • •	•	•
النيتروجين	• • •	• • •	•	•
الكلة الحيوية النامية حديثاً	• • •	• • •	•	•

## ٧-١٦ نظم المفاعل اللاهوائي

تستخدم المفاعلات اللاهوائية منذ القرن التاسع عشر ، عندما طور (septic tank) الكساح الآلي وخزان التحليل Mouras and Cameron لتخفيض مقادير المواد الصلبة في نظم المجاري ، وقد ظهرت أول عمليات التثبيت اللاهوائي، بالرغم من أن ذلك كان بمعدلات منخفضة للغاية، في الخزانات التي كانت قد صممت لاحتياز المواد الصلبة في المياه السوداء. وقد تم تطوير أول مفاعل لاهوائي في عام ١٩٥٠ عندما صمم Karl Imhoff "خزان إيمهوف" ، والذي يتم فيه تثبيت الرواسب في خزان فردي. أما الهضم الحقيقي المتحكم فيه للمواد الصلبة المحتجزة في مفاعل منفصل فقد تم تطويره بواسطة the Ruhrverband, Essen-Relinghausen بألمانيا.

ولتحديد مصير COD في مفاعل لاهوائي، يلزم إجراء تحليل تفصيلي للنفاذ الغازية والسائلة والصلبة (جدول ٨-١٦).  
على أساس الخواص الأساسية للمياه الداخلة، أي معدل التدفق وتراكبات COD والمعلومات الخاصة بقابلية COD للتحلل الحيوي، فإن معدل إنتاج البيثان المتوقع يمكن تقديره بسهولة. ومن الجزء ١-٣-١٦ يمكننا استنتاج أن:



ما يعني أن ٢٢,٤ مم³ (STP) CH<sub>4</sub> يحتاج إلى ٢ مول من O<sub>2</sub>، الذي يساوى ٦٤ كجم COD. لهذا، نظرًا، كجم COD يمكن أن يتحول إلى ٠,٣٥ م³ CH<sub>4</sub> ومثل ذلك، فإن المكافئ النظري COD لكل كجم "مواد صلبة متطايرة بكتيرية"، بتراكيب تقديرى C<sub>5</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>N، يمكن احتسابه ١,٤٢ كجم/COD مادة صلبة متطايرة.

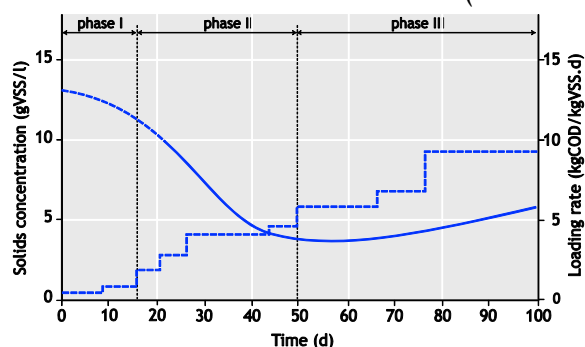
وفي نفس الحقب الزمنية، بدأ "باسوبل" في استخدام نفس التقنية لمعالجة المخلفات السائلة ومياه الصرف الصناعية. وتميز جميع هذه النظم بأنها نظم منخفضة المعدلات حيث لم تكن هناك ملامح خاصة ضمن تصميمها لزيادة القدرة الحيوية الهدمية اللاهوائية بها. وكانت الجدوى العملية لهذه النظم معتمدة بصورة كبيرة على معدل نمو الاختلافات الحيوية اللاهوائية. ونتيجة لذلك، كانت المفاعلات كبيرة جدًا في الحجم وهشة في التشغيل. وفي الحقب الأخيرة من القرن التاسع عشر، تمت أيضًا محاولات أولية للمفاعلات ذات الأغشية الثابتة أعلى التيار، ولكن الوقت كان لا يزال مبكراً لجعل هذه النظم

عندما يتم الوصول إلى معدل التحميل التصميمي. وبالنسبة لمياه الصرف الصحي الذائبة بصورة رئيسة والتي تكون محمضة جزئياً، سيتم بسهولة زراعة (دخول) الحمأة الحبيبية.

جدول ٩-١٦ يبين بعض الخواص الشائعة للحمأة الحبيبية المولدة للميثان.

وفيما يخص عملية تكوين الحبيبات، فلا توجد أساساً أية فروق بين مفاعل غطاء الحمأة اللاهوائية أعلى التيار UASB، المنزوع بحمأة مجاري مهضومة، ومفاعل آخر لأعلى التيار به مادة داعمة حرة عائمة، مثل مفاعل حوض التسليم FB، والذي يستخدم حبيبات الرمل أو الزجاج البركاني الخفيف كمادة حاملة لكتلة الحيوية الأخذة في النمو. ويمكن بلا شك لعملية تكوين الحبيبات من المضي قدماً بصورة جيدة في نظام حوض تسليم FB شريطة أن يتم تشغيل المفاعل مع جهد قص متوسط على الجزيئات، أي بشكل يسمح للأغشية الحبيبية بالنمو الكافي في سmekها، أو يمكن ل مختلف الحبيبات أن تنمو سوية.

وقد أظهرت الخبرات من المفاعلات كاملة النطاق أن التسليم الكامل ليس مطلوبًا وهو في الحقيقة عامل ضار في تحقيق أغشية حبيبية مستقرة وسميكية بدرجة كافية. وفي الوقت الحالي نجد أن نظم حوض الحمأة الحبيبية الممتد (EGSB) لها أهمية في الاستخدامات التجارية أكثر من نظم أحواض التسليم ذات التكلفة الأعلى (انظر أيضًا الجزء ٤-٢-٧-٤).



شكل ١٣-١٦ حركيات (ديناميكيات) الحمأة خلال أول بداية استخدام مفاعل "غطاء الحمأة اللاهوائية" أعلى التيار - UASB – المرحلة الأولى : معدل التحميل المستخدم > ٣ كجم COD/م³ يوم، ومد حوض الحمأة وجرف جزء الحمأة الغروي، وقد ظهر طبقة طافية وبدأ نشاط التحول إلى ميثان في الزيادة. المرحلة الثانية : جرف الحمأة الثقلة بينما يتم اختيار بين الحمأة الثقلة والخفيفة، زيادة قوية في معدل التحميل وتكون تجميعات كثيفة. المرحلة الثالثة : زيادة في إجمالي تركيز الحمأة، زيادة في مقدار الحمأة الحبيبية ، يمكن أن يزيد معدل التحميل.

تكون في تلامس كامل مع مكونات مياه الصرف. وفي النظم اللاهوائية عالية المعدل، يتم الحصول على تركيزات الحمأة العالية بالجز الطبيعى (الفيزىائى) و/أو تجميد حركة الحمأة اللاهوائية. والتركيزات العالية لكتلة الحيوية تمكن من استخدام معدلات تحمل COD عالية، مع الحفاظ على أعمار حمأة (SRTs) طويلة عند أ زمنة مكث هيدروليكي (HRTs) قصيرة. وقد تم تطوير نظم عالية المعدل مختلفة على مدى الثلاثة أحقاد الأخيرة، شاملة عملية التلامس اللاهوائي (ACP) والمرشحات اللاهوائية ومفاعلات غطاء الحمأة اللاهوائي أعلى التيار (UASB) وحوض التسبيل (FB) والوحوض الممتد للحمأة الحبيبية (EGSB) والمفاعلات ذات الحواجز.

ولتكين نظام مفاعل لاهوائي من استيعاب معدلات تحمل عضوي عالية لمعالجة نوع محدد من مياه الصرف، يجب الوفاء بالشروط التالية :

- مكث عالٍ للحمأة القابلة للحياة في المفاعل تحت الظروف التشغيلية. كلما ارتفعت كمية الحمأة المحتجزة، كلما ارتفعت قدرة تحمل النظام. لذلك، فمن الضروري زراعة كتلة حيوية جيدة التربس أو مجدهد الحركة، وأن الحمأة لن تتدحر في هذا الجانب.
- تلامس كافٍ بين الكتلة البكتيرية القابلة للحياة ومياه الصرف. لأنه

ناجحة في أدائها (McCarty, 2001). وأيضاً يمكن اعتبار البرك اللاهوائية كنظام معالجة لاهوائي منخفض التحمل.

وغالباً ما تنشأ البرك اللاهوائية بالارتباط مع البرك الاختيارية أو برك الإنضاج. ويترافق معدل التحمل المستخدم في البرك اللاهوائية بين ٤٠،٥ - ٠،٥ كجم COD/م<sup>3</sup> يوم عند استخدام بركة بعمق قدره ٤ م. والعيب الكبير في البرك اللاهوائية هي المشاكل الخاصة بالرائحة المبنية من هذه النظم حيث تصبح هذه البرك زائدة التحمل بسهولة. كذلك فقدان الطاقة الغنية بغاز الميثان CH<sub>4</sub> المنبعث في الجو بعد عيّناً ملحوظاً.

#### ١٦-٧-١٦ النظم اللاهوائية عالية المعدلات

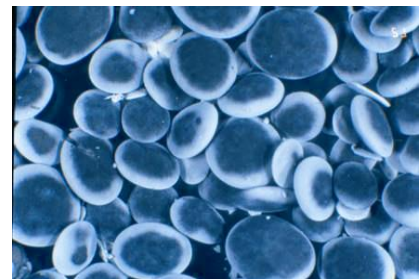
كان من أهم نجاحات تطوير المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف، إدخال المفاعلات عالية المعدل التي يكون فيها مكث الكتلة الحيوية ومكث السائل غير مرتبطين. وعلى عكس المعالجة الهوائية، نجد في العملية اللاهوائية أو غائبة الأكسجين (إزالة النيترة) أن أقصى حمل مسموح لا يحكم المعدل الأقصى الذي عنده يمكن إمداد مادة متفاعلة ضرورية مثل الأكسجين خلال المعالجة الهوائية، ولكن يحكمه مقدار المواد المحفزة الحيوية اللاهوائية القابلة للحياة أو البكتيريا اللاهوائية التي

جدول ٩-١٦ تعريف مقترن وخواص النوعية الجيدة من الحمأة الحبيبية (صور بيوثان بي في)

أمثلة لحمأة حبيبية	خواص الحبيبات جيدة النوعية	نشاط التمثيل الغذائي:
	مجال نشاط الحمأة الحبيبية المحدد لتكوين الميثان:	
	٠،١ - ٢ كجم VSS-COD/كم يوم	مجال نشاط الحمأة الحبيبية المحدد لتكوين الميثان:
	٠،٥ - ١ كجم VSS-COD/كم يوم	قيم تقليدية لمياه صرف صناعي
		القابلية للتربس والخواص الطبيعية الأخرى:
• سرعات الترسيب: ١٠٠-٢ م/س وعادة ٥٠-١٥ م/س	• الكثافة: ١،٠٠-١،٠٥ g/l	• سرعات الترسيب: ١٠٠-٢ م/س وعادة ٥٠-١٥ م/س
• الكثافة: ١،٠٠-١،٠٥ g/l	• القطر: ٨-٠،١ ملم وعادة ١٥-٤٠ ملم	• الكثافة: ١،٠٠-١،٠٥ g/l
• القطر: ٨-٠،١ ملم وعادة ١٥-٤٠ ملم	• الشكل: كروي التكوين وسطح محدد جيداً	• الكثافة: ١،٠٠-١،٠٥ g/l
• الشكل: كروي التكوين وسطح محدد جيداً	• اللون: أبيض / رمادي / أسود	• اللون: أبيض / رمادي / أسود



حبيبات ثامية في مياه صرف بطاطس



حبيبات ثامية في مياه صرف مصنع ورق

التعريف : التجمعات الميكروبية الكثيفة كروية الشكل، والمكونة من كائنات دقيقة ومادة خاملة ومواد بوليميرية خارج خلوية (EPS)، والتي تتميز بنشاط تمثيل بنائي عالي وقدرة ترسب عالية

وأثبتت عملية المعالجة بالتلامس اللاهوائي بواسطة (Schroepfer *et al.* 1955) بلا شك، أنها ناجحة بدرجة معقولة لمعالجة مياه صرف صناعي أكثر قوة، ومع استثناءات قليلة، كان من الصعب في ذلك الوقت أن يعتقد أي أحد أن المعالجة اللاهوائية يمكن أن تصبح ذات جدوى لمياه الصرف الصحي غير القوية.

وفيما يخص المشاكل المختلفة التي تمت مواجهتها مع مختلف أشكال عملية المعالجة بالتلامس اللاهوائي اقتصر القليل جداً من الناس أن المعالجة اللاهوائية ربما تصبح ممكنة الاستخدام في معالجة مياه الصرف المتوسطة. ومع ذلك، فإنه خلال السبعينيات والسبعينيات تغير الوضع بسرعة، وفي خلال التسعينيات تم توضيح أن مفهوم المعالجة اللاهوائية يكون مجدياً لمياه الصرف منخفضة القوة في درجات حرارة منخفضة، وهذه التطورات غير المنظورة ترجع إلى الطرق الأفضل لحجز الحمأة، على أساس تجميد حركة الحمأة.

وشكل ١٤-٦ يبين تطور نظم المفاعلات عالية المعدل وتاثير احتجاز الحمأة المحسنة والتلامس المعزز على معدلات التحميل العضوي المتعددة. وبينما لم تصل المحاولات الأولى لباسيل إلى معدلات تحميل ١ كجم COD/م<sup>3</sup> يوم، فإن نظم المعالجة اللاهوائية للصرف الصحي الحديثة تباع بالسوق بمعدلات تحميل مضمنة تتخطى ٤٠ كجم COD/م<sup>3</sup> يوم.

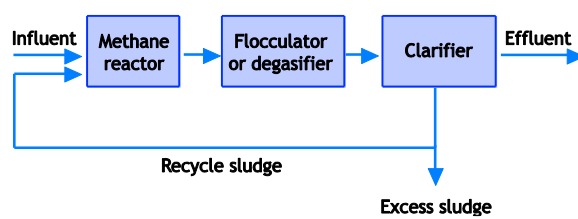
وحالياً، نجد أن معظم تطبيقات المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف تتوافر كتقنيات معالجة مياه صرف الصناعات الغذائية والصناعات الزراعية. وبين جدول ١٠-٦ مختلف قطاعات الصناعة التي تم حصرها ومركب عليها ٢٢٦٦ مفاعل.

ويجب ملاحظة أن عدد تطبيقات استخدام المعالجة اللاهوائية في قطاع الصناعات غير الغذائية ينمو بسرعة. ومن الأمثلة الشائعة صرف مصانع الورق والكيماويات، مثل تلك التي تحتوى على فورمالدهايد وبنزالدھید تريفلات .. إلخ (Razo-Flores *et al.*, 2006) والأخرية بالذات مدهشة، لأنه من الصعب تحديداً أن تدخل الصناعات الكيماوية إلى عالم التقنيات اللاهوائية، للأحكام المسيبة عامة ضد المعالجة البيولوجية وبالذات المعالجة اللاهوائية. وفيما يختص بالمركبات الكيماوية، فإنه من المثير أن نعلم أن بعض المركبات، مثل الأرومات متعددة الكلور والأرومات متعددة النيترات وكذلك الروابط الصبغية، تتحلل فقط عندما يتم إدخال خطوة اختزال

في حالة بقاء جزء من الحمأة المستبقة داخل المفاعل محروماً من مادة ركizza، يكون هذا الجزء من الحمأة ذا قيمة ضئيلة أو بلا قيمة.

- معدلات تفاعل عالية وغياب محددات حركة خطورة. فمن الواضح أن الخواص الحركية لعمليات التحلل تمثل عاملًا ذو أهمية كبيرة. فمن الأساسي أن المنتجات النهائية لعملية التمثل تخرج بسهولة من التجمع. ويجب أن يبقى حجم الأغشية الحيوية صغير نسبياً ويجب أن تكون إمكانية الوصول بالنسبة للكائنات داخل الغشاء الحيوي عالية.
- يجب أن تكون الكتلة الحيوية القابلة للحياة متكتفة و/أو متقلمة بدرجة كافية. بالنسبة لأى مياه صرف تجرى معالجتها، يجب تمكين الحمأة من أن تتكيف مع الخواص المحددة لمياه الصرف التي تجري معالجتها.
- توافر الظروف البيئية المواتية لجميع الكائنات الحية المطلوبة داخل المفاعل تحت كافة الظروف التشغيلية المفروضة، مع التركيز على الخطوات المحددة للمعدل. وهنا يجب التركيز على أن هذا الشرط لا يعني أن الظروف يجب أن تكون متشابهة في أي موقع داخل المفاعل في أي لحظة. فالحقيقة هنا أن العكس هو الصحيح. فيما يخص التنوع الكبير لمختلف الكائنات المشاركة في تحليل المركبات الأكثر تعقيداً، فإن توافر المواقع البيئية المصغرة ضمن النظام يعتبر مطلباً أساسياً ومطلقاً. ف بهذه الطريقة فقط، يمكن للنمو المزدهر المطلوب للكائنات المختلفة كثيراً أن يتحقق. ويجب ملاحظة أنه على وجه الخصوص داخل الأغشية الحيوية والحبوب، يكون تركيز المواد الركيزة ونواتج التمثل الحيوي منخفضة بدرجة كافية للسماح للتفاعلات المنتجة للأسيتات بالاستمرار، مثل أكسدة البروبيونات عند تركيزات الهيدروجين المنخفضة جداً.

وكما ذكر آنفاً، فإن ستاندر في جنوب أفريقيا وشيريوبير والعاملين معه كانوا ضمن أول من أدركوا أهمية الحفاظ على أعداد كبيرة من البكتيريا القابلة للنمو في مفاعل توليد الميثان. وعلى جانب آخر، فإن الفكرة لم تكن بالتأكيد جديدة تماماً في ذلك الوقت، لأن الحاجة إلى وجود تركيز عالٍ للكتلة الحيوية القابلة للنمو كانت معروفة بالفعل ومطبقة في نظم المعالجة الهوائية عملياً مع بدايات الخمسينيات وقبل ذلك أيضاً. ولذلك فمن الممكن توقع أن مشجعي "المفهوم اللاهوائي" قد يحاولون تجريب مفهوم "الحمأة النشطة الهوائية" لمعالجة اللاهوائية لمياه الصرف.



شكل ١٥-١٦ عملية التلامس اللاهوائية، مزودة بوحدة هاضم لتعزيز ترسيب الحماة في المروق الثنائي.

ولم تكن مختلف أنماط الجيل الأول من نظم المعالجة اللاهوائية "المعدل" لمياه الصرف الصحي متوسطة القوة ناجحة كثيراً. فعملياً، كانت الصعوبة الرئيسية كما ظهر، هي فصل الحماة من المياه المعالجة. هذه الصعوبات يمكن أن تكون مبنية بسبب أن التحرير الكثيف في المفاعل الحيوي كان يعتقد أنه ضروري. وكانت الفكرة أنه كلما زادت كثافة الخلط، كلما كان التلامس بين الحماة ومياه الصرف أفضل. ومع ذلك، فإنه في ذلك الوقت لم يعط أي اهتمام للتأثير المحدد تماماً للخلط المكثف على تشكيل الحماة، أى قابليتها للترسب

(لاهوائية) في خط المعالجة. والأنظمة اللاهوائية مكملة بذلك لأنظمة الهوائية لتحقيق المعالجة التامة.

وحديثاً جداً فقط، تم تطوير نظم معالجة صرف صحي لاهوائية عالية المعدل لمعالجة مياه الصرف الباردة وقليلة القوة. وبالإضافة للمجاري البلدية، يتم صرف العديد من مياه الصرف الصناعية عند درجات حرارة منخفضة، مثل مياه صرف مصانع البيرة والشعير. وتبين نتائج المفاعلات المطبقة على نطاق كامل حتى الآن أن أي من مياه الصرف المذكورة تعالج لاهوائياً باستخدام مواد بادئة شائعة، مبينة قوة ومرنة المعالجة اللاهوائية.

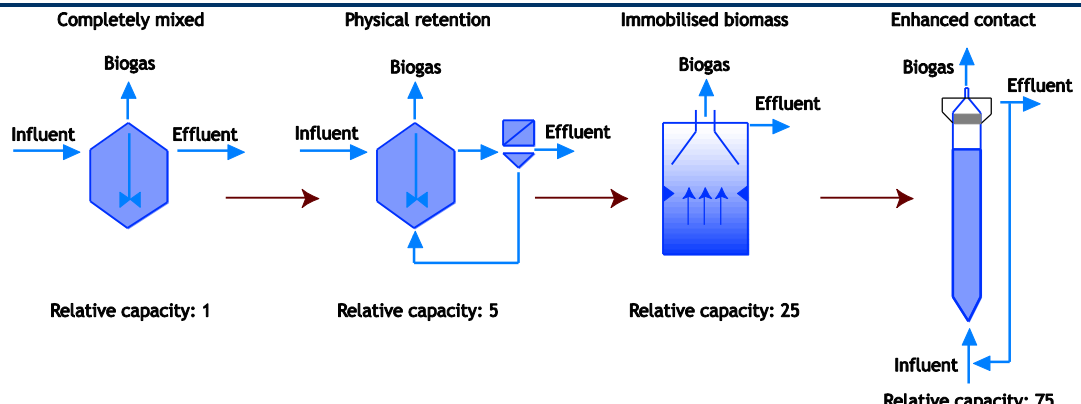
#### ٢-٧-١٦ مقاعلات المرحلة اللاهوائية الفردية

##### ١-٢-٧-١٦ المعالجة بالتلامس اللاهوائي (ACP)

كما تم شرحه في الجزء ١-٧-١٦ ، فإن عمليات المعالجة التي تستخدم أحواض ترسيب خارجية وحماة راجعة تعرف بأنها عمليات معالجة بالتلامس اللاهوائي (ACP) كما في شكل ١٥-١٦

جدول ١٠-١٦ استخدام تقنية المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصناعي. إجمالي عدد المفاعلات المنشأة في أنحاء العالم ٢٢٦٦ ، إحصائية يناير ٢٠٠٧ ، بعد van Lier (2007) (انظر أيضاً شكل ٢-١٦)

نوع مياه الصرف	القطاع الصناعي	عدد المفاعلات	%
سكر ، بطاطس ، نشا ، بكتين ، حمض ستريك ، تعليب ، حلوي ، فاكهة ، خضر ، ألبان ، مخبوزات	صناعات غذائية	٨١٦	٣٦
بيرة ، شعير ، مرطبات ، نبيذ ، عصائر فاكهة ، قهوة	مشروبات	٦٥٧	٢٩
عصير علب ، سكر قصب ، سكر بنجر ، نبيذ عنب ، حبوب ، فواكه	تطهير كحولات	٢٢٧	١٠
تدوير ورق ، لباب ميكانيكي ، لباب الكبريتيد ، قش ، تقل السكر	صناعة ألياف وورق	٢٤٩	١١
كيميات ، أدوية ، سائل حماة ، رشح مدافن صحية ، مياه مناجم ، مجاري بلدية ٣١٧	متعددة		١٤



شكل ١٤-١٦ سعة التحميل النسبية لمختلف نظم المعالجة اللاهوائية. يصل أقصى حد لمعدلات التحميل المستخدمة في ظروف التشغيل الكاملة إلى حوالي ٤٥ كجم COD/م٣ يوم، بتطبيق التلامس المعزز في حوض الحماة الحبيبية الممتد (EGSB)

اللاهوائية أعلى التيار بوجه خاص خلال التشغيل على المدى الطويل. والعيوب الرئيس للمرشحات اللاهوائية أعلى التيار هي صعوبة الحفاظ على التلامس المطلوب بين الحمأة ومياه الصرف، لأن انسداد الحوض يحدث بسهولة، وهذه على وجه الخصوص الحالة مع مياه الصرف الذائبة جزئياً. ومشاكل الانسداد هذه بداعها يمكن التغلب عليها (على الأقل جزئياً) بتطبيق نظام حوض ترسيب ابتدائي وأو خطوة تحميص مبدئي (Seyfried, 1988). ومع ذلك، فهذا قد يتطلب إنشاء وتشغيل وحدات إضافية. فوق ذلك، وبعيداً عن الكلفة العالية، فهي قد لا تمنع تماماً مشكلة الدوران القصير للتفتق (انسداد الحوض)، مما يؤدي إلى فعاليات معالجة مخيبة للأمال.

ومنذ ١٩٨١، تم تشغيل حوالي ١٤٠ نظام لمرشحات لاهوائية أعلى التيار لمعالجة مختلف أنواع مياه الصرف، وهي حوالي ٦٪ من إجمالي العدد الذي تم تركيبه من المفاعلات عالية المعدل (شكل ٢-١٦ و ١٥-١٦). والخبرات مع هذا النظام بالتأكيد أكثر إقناعاً، باستخدامها مع معدلات تحمل تتراوح بين متواضعة حتى عالية نسبياً (١٠ كجم COD/م<sup>٣</sup> يوم). وسوف يظل نظام المرشحات اللاهوائية أعلى التيار (UAF) جاذباً للأغذية في معالجة أنواع مياه الصرف السائلة أساساً، خاصة عندما لا يتوقع أن تستمر عملية تكوين حبيبات الحمأة بصورة مرضية. وعلى جانب آخر، فالمشاكل طويلة المدى المرتبطة بانسداد النظام، كذلك ثبات مادة المرشح نفسه أدت إلى تناقص عدد نظم المرشح اللاهوائي المنشآة. ففي الخمس سنوات الأخيرة، تم إنشاء ٦ نظم مرشحات لاهوائية مسجلة فقط وهي حوالي ١٪ من إجمالي مقدار نظم معالجة مياه الصرف اللاهوائية الجديدة (شكل ١٦-١٦).

ومن أجل تقليل الانغلاق للحد الأدنى وترامك الحمأة في قطاعات مادة المرشحات، يتم أحياً تشغيل المرشحات اللاهوائية أسفل التيار، والتي تسمى "مفاعلات الغشاء المثبت أسفل التيار". وقد تم فحص العديد من أنماط التشغيل ومواد صناعة المرشحات؛ إلا أن التطبيق على نطاق كامل كان غير مشجع. وكان العامل المحدد في ذلك هو التحمل العضوي المنخفض الممكن استخدامه، بسبب المقدار المحدود من الكتلة الحيوية التي يمكن استبقاءها في مثل هذا النظام حيث إنه يعتمد أساساً على لصق كتلة حيوية إلى سطح مادة الحشو. وفي المرشحات اللاهوائية أعلى التيار يكون معظم النشاط اللاهوائي في الكتلة الحيوية غير الملتصقة.

والتأثير السلبي على وجود نظم بيئية صغيرة متوازنة، أي الارتباطات التعايشية (الجزء ٣-١-٢-٦).

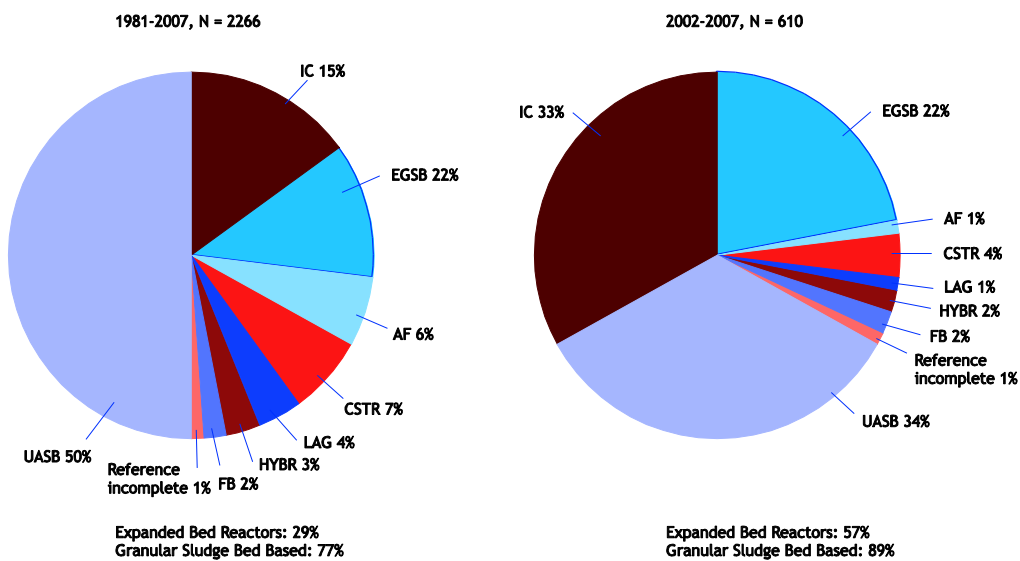
وقد تم اختبار مختلف طرق فصل الحمأة وأو استخدامها في مختلف أنماط المعالجة بالتلامس اللاهوائي (ACP). هذه الطرق تشمل إزالة الغاز بالتغريغ بالارتباط مع الترسيب وإضافة بوليمرات عضوية ومربيات غير عضوية والطرد المركزي وحتى التهوية (وقف الهضم). ومع ذلك، كانت النتائج غير مرضية. حالياً، مع المعارف المتداولة عن تقنيات الهضم اللاهوائي، يتم استخدام نمط أكثر هدوءاً ومتقطعاً من الخلط. وبمثيل هذا الأسلوب تكتسب الحمأة وتحافظ على خواص ترسب ممتازة وبالتالي يمكن لعملية المعالجة بالتلامس اللاهوائي أن تصنع مساهمة ذات قيمة في الحماية البيئية واسترجاع الطاقة، خاصة مع مياه الصرف، المحتملة على أجزاء كبيرة من المواد الصلبة العالقة والمخلفات شبه السائلة. وإن كان التصميم جيداً، فإن المعالجة بالتلامس اللاهوائي قد يصل إلى معدلات تحمل عضوي قدرها ١٠ كجم COD/م<sup>٣</sup> يوم.

#### ٢-٢-٧-٦ المرشحات اللاهوائية (AF)

تم تطوير الطراز الحديث من المرشح اللاهوائي أعلى التيار (UAF) في الولايات المتحدة بواسطة (Young and McCarty, 1964, 1982) في أواخر السبعينيات. ويعتمد حجز الحمأة في المرشح اللاهوائي أعلى التيار على :

- الربط بين غشاء حيوي مع مادة حاملة (ثابتة) صلبة.
- ترسيب واحتجاز حبيبات الحمأة بين قطاعات مادة الحشو وتكونين تجمعات حمأة مرسبة جيداً.

ومبدئياً، كان من الصعب العثور على مادة حاملة مناسبة (Young, 1991). وقد تم فحص العديد من أنواع مواد الحشو المصنعة وكذلك مواد طبيعية مثل الحصى والفحى وقطاعات من الخيزران أيضاً. وقد ثبت أن شكل وحجم وزن مادة الحشو جوانب لها أهميتها. أيضاً خواص السطح فيما يختص بالتصاق البكتيريا له أهميته. وفوق ذلك، وجد أن الحوض يجب أن يبقى مفتوحاً، أي توفير جزء فارغ كبير. وباستخدام مادة داعمة مناسبة يمكن بدء عمل المرشحات اللاهوائية بسرعة، نتيجة للالتصاق الفعلى للكائنات اللاهوائية مع الحامل. وكانت سهولة بدء تشغيل النظام هي السبب الرئيس لشهرته في الثمانينيات والتسعينيات. وتنظر المشاكل في نظم المرشحات



شكل ١٦-١٦ التقنيات اللاهوائية المستخدمة في الصرف الصناعي مصورة عن الفترة ١٩٨١ - ٢٠٠٢ (على اليسار) ومن ٢٠٠٢ إلى ٢٠٠٧ (على اليمين) عطاء الحمأة اللاهوائي أعلى التيار (UASB) حوض الحمأة الحبيبية المتد (EGSB) مفاعل التدوير الداخلي (IC®) حوض الحمأة الحبيبية المتعد (EGSB) بحركة هيدروليكية مدفوعة بالغاز الحيوي ومرشح لاهوائي AF ومفاعل حوض التقليب المستمر CSTR والمبركة اللاهوائية Lag والنظام المجهن المشترك بحضور الحمأة في القطاع السفلي ومرشح على السطح Hybr ومفاعل حوض التسبيل FB (van Lier, 2007).

١٠-١٦)، وبهذا يبين شكل ١٧-١٦ رسم تخطيطي لمفاعل UASB. وهناك صورتان لتركيبيات UASB على نطاق كامل في شكل ١٦-١٨.

وكما في نظم المرشحات اللاهوائية أعلى التيار، تتحرك مياه الصرف في اتجاه التيار عبر المفاعل. ومع ذلك، فإنه على عكس نظام المرشحات اللاهوائية، لا توجد هنا مادة حشو في وعاء المفاعل. فمفهوم حوض الحمأة يعتمد على الأفكار التالية :

(١) الحمأة اللاهوائية لها، أو تكتسب، خواص ترسيب جيدة، بشرط أن يبقى الخلط الميكانيكي في المفاعل هادئاً وأن تسير عملية المعالجة بصورة صحيحة. ولهذا السبب، ولكن أيضاً بسبب أنها تخضع لاستثمارات وتكليف الصيانة، لا يتم الخلط الميكانيكي في مفاعلات UASB. وبسبب الخواص الممتازة لترسب الحمأة، يمكن استخدام سرعات سائل سطحية عالية بدون آية مخاطرة للجرف الكبير للحمأة.

(٢) يتم تحقيق التلامس الجيد المطلوب بين الحمأة ومياه الصرف في نظم UASB عموماً من خلال : (i) ضخ مياه الصرف بصورة متناسبة بقدر الإمكان على قاع المفاعل أو (ii) كنتيجة للاضطراب الناتج عن إنتاج الغاز الحيوي.

### ٣-٢-٧-١٦ مفاعل دفعات متتالية لاهوائي ASBR

حتى الآن، تعتبر مفاعلات الدفعات المتتالية اللاهوائية (ASBR) بلا شك هي أكثر نظم المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف انتشاراً. والحمأة المحتجزة في مثل هذه المفاعلات تعتمد على تكوين تجميعات الحمأة سهلة الترسب (ندف أو حبيبات)، وعلى استخدام نظام فصل الغاز - السائل - الصلب الداخلي (جهاز GLSS).

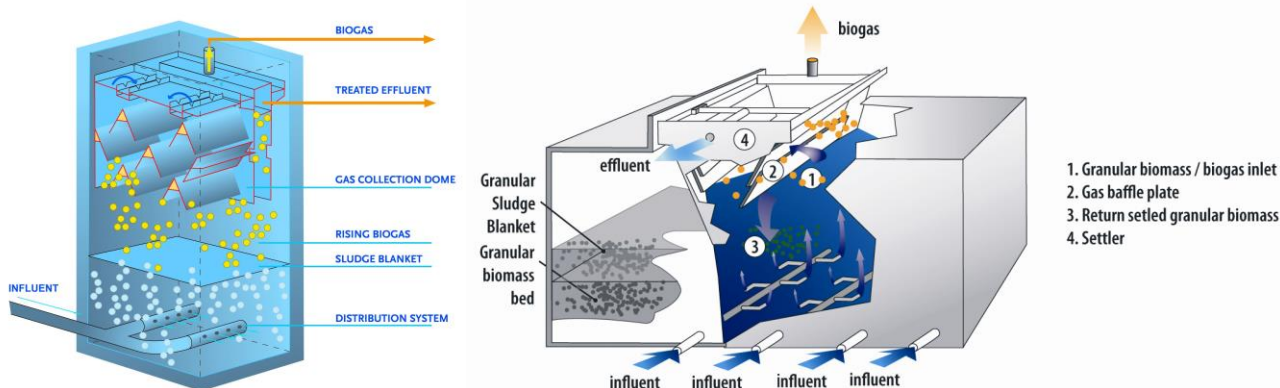
وأفضل الأمثلة المعروفة لهذا المضمون هو مفاعل غطاء الحمأة اللاهوائية أعلى التيار UASB، والذي تم تطويره في هولندا في أوائل السبعينيات (Lettinga *et al.*, 1976, 1980). ونظرًا للمتوقع منه، وحقيقة أن ٩٠٪ تقريباً من المفاعلات عالية المعدل المركبة حديثاً عبارة عن نظم أحواض حمأة (شكل ١٦-١٦)، فإن عملية المعالجة بمفاعل غطاء الحمأة اللاهوائية أعلى التيار سيتم مناقشتها بتفاصيل أكثر من النظم الأخرى (جزء ٨-١٦). وفي بداية ٢٠٠٧، تم تشغيل حوالي ١٧٥٠ UASB على نطاق كامل. ومعظم هذه المفاعلات العاملة على نطاق كامل تستخدم في معالجة مياه صرف صحي من التصنيع الزراعي الغذائي، إلا أن استخدامها في معالجة صرف الصناعات الكيماوية ومياه الصرف الصحي البلدية يتزايد (جدول

- في حدوثها، فإنه من المستحيل إعطاء إرشادات واضحة موحدة عن أبعاد سطح التلامس بين الغاز - السائل.
- (ب) بخفض اضطرابات السائل في مقصورة الترسيب لتعزيز ترسيب الحمأة، والتي يسببها إنتاج الغاز. وحتى يمكن منع فقاعات الغاز الحيوي في منطقة الترسيب، عند القمة، يجب إنشاء حاجز أو أكثر تحت الكوة (الفتحة) بين قباب الغاز وأيضاً بين قبة الغاز وجدار المفاعل.
- (ج) بإزالة حبيبات الحمأة بالية للتربيس والتثديف و/أو الاحتجاز في غطاء الحمأة (إن وجد في حوض الترسيب). ويمكن للحمأة المتجمعة أن تنزلق عائدة إلى مقصورة الهضم في حالة ما إذا كان قاع الحمأة لا يصل إلى حوض الترسيب، أو يمكن أن يتم التخلص منها من حين لآخر مع الحمأة الزائدة من مقصورة الهضم.
- (د) بتحديد امتداد قاع الحمأة في مقصورة الهضم. فالنظام بصورة أو بأخرى يعمل كحاجز ضد الامتدادات المكثفة للجزء الأخف من قاع الحمأة، ففي حالة امتداد قاع الحمأة إلى حوض الترسيب، ستتميل الحمأة إلى أن تتكشف (تفعل)، لأن الغاز تم فصله. هذه الحمأة المغاظنة والأقل، الموجودة في حوض الترسيب، تقع فوق غطاء الحمأة الفسفاط المنقى والذي يميل لأن يتحرك إلى حوض الترسيب.
- (هـ) بتقليل أو منع جزيئات الحمأة الطافية من الخروج خارج النظام. ولهذا الغرض، يجب تركيب حاجز لطبقة الخبث أمام سد المياه الخارجية. هذا الحاجز تحديداً يعتبر أساسياً في معالجة مياه الصرف منخفضة القوة، لأن جرف الكتلة الحيوية القابلة للنمو يجب أن يبقى عند أدنى مستوى له.

(٣) تحديداً مع مياه الصرف منخفضة القوة، تستخدم مفاعلات بنسبة عالية بين الارتفاع - المحيط ، تصل إلى ارتفاعات ٢٠ - ٢٥ م (انظر الجزء ٤-٧-١٦) فمساحة السطح المنخفضة سوف تسهل تعذية (الضخ في) النظام، بينما إنتاج الغاز الحيوي المتراكم على ارتفاع برج المفاعل سوف يسبب تدفقاً مضطرباً. وأيضاً تسبب سرعة أعلى التيار الزائد تلامساً أفضل بين الحمأة والملوثات. ومع مياه الصرف التي تحتوى على مواد قابلة للتحلل الحيوي يتم تحقيق مزيد من التلامس بواسطة تدوير تدفق السائل. ونتيجة لكل ذلك، يتم تحقيق تدفق مختلط تماماً، وكذلك يتم خفض تكوين طبقات من المواد الركيزة والنواتج الوسيطة إلى أدنى حد، وبالتالي تقليل التثبيط المحتمل.

(٤) يتم منع جرف تجميعات الحمأة بفصل الغاز الحيوي المنتج باستخدام قبة لتجميع الغاز تركب على قمة المفاعل، بهذه الطريقة يتم إيجاد منطقة قليلة الاضطراب نسبياً في أعلى جزء من المفاعل، وبالتالي يكون المفاعل مزوداً بمروق ثانوي داخلي. وتعمل قبة تجميع الغاز كادة ذات ثلاثة مراحل لفصل الغاز - السائل - الصلب (GLSS). وأداة GLSS تمثل جزءاً ومكوناً أساسياً من مفاعل UASB وتقوم :

(أ) بجمع وفصل والتخلص من الغاز الحيوي المنتج. ومن أجل أداء مرضي، يجب أن تكون مساحة سطح الغاز - السائل داخل الجهاز كبيرة بدرجة كافية بحيث يمكن للغاز أن يهرب بسهولة. ذلك هام على وجه التحديد في حالة إذا ما تكونت طبقات خبث، فيجب أن يتواجد خلط كافٍ ناتجاً عن اضطراب الغاز الحيوي عند سطح تلامس الغاز - السائل حتى يمكن التغلب على تلك الظاهرة. وحيث إن تكوين طبقات الخبث يعد ظاهرة معقدة جداً مع تنوع كبير



شكل ١٧-١٦ مفاعلات UASB من المصنعين الرئيسيين للنظم اللاهوائية (أ) باكوس بـ في و (ب) بيوتان بـ في

معدلات تحمل عضوي قصوى (تعدى ٤٠-٣٠ كجم COD/م<sup>٣</sup>) يوم). وتقوم عملية المعالجة بحوض التسبيل على حدوث التصاد بكتيرى مع جزيئات متحركة حاملة، تتكون، على سبيل المثال، من رمل ناعم (١٠-٣٠،مم) ، بازلت، زجاج بركانى أو بلاستيك. ويمكن اعتبار حوض التسبيل (FB) كتقنية لاهوائية متقدمة (Sutton, 1981; Heijnen, 1983, 1988 معدلات تحمله إلى ٦٠-٥٠ كجم COD/م<sup>٣</sup> يوم. ومع هذا، فإن تشغيله بثبات لمدى طويل يمكن أن يسبب مشاكل. فالنظام يعتمد على تكوين غشاء حيوى متجانس (فى السمك والكثافة والقوه). ملتصق وأجذب. وحتى يتم الحفاظ على وضع مستقر فيما يتعلق بتطور الغشاء الحيوى، يعتبر عمل درجة عالية من التحمل الأولي ضرورياً، مع غياب أي مادة منتشرة فى المياه المغذيه (Ehlinger, 1994). وبرغم ذلك، فإن غشاءاً مستوياً فى سمه يكون من الصعب جداً التحكم فيه، ويحدث فى العديد من المواقف عملية فصل للعديد من مختلف أنواع الأغشية على مدى ارتفاع المفاعل. وفي الواقع العملي، كثيراً ما نجد حبيبات من المادة الحاملة تفصل من الأغشية الحيوية، مما يؤدي إلى مشاكل في التشغيل. وحتى يتحقق بجزئيات الغشاء الحيوى في المفاعل، فإن ضبط التيار أمر ضروري وبعده تبدأ المادة الداعمة في التراكم في الجزء السفلي من المفاعل كنوع من الحشية الثابتة بينما تتوارد تجمعات خفيفة زغبية (أغشية حيوية منفصلة) في الجزء العلوي. وهذه الأخيرة يمكن وجودها فقط عندما تبقى السرعة السطحية منخفضة نسبياً، والتي في الحقيقة ليست من أهداف FB.

ونظم FB الحديثة مثل نظام أنافلوكس (Holst *et al.*, 1997) تعتمد على امتداد القاع أكثر من تسبيل القاع. حيث إن امتداد القاع يسمح بتوزيع أوسع للأغشية الحيوية الموجودة، فيكون النظام أكثر سهولة في التشغيل. وكما في نظم المرشح اللاهوائي التقليدي ، توجد هنا مادة حاملة حاملة ذات نفاذية (جزئيات < ٥،مم وكثافة حوالي ٢٪) تستخدم لانتصار البكتيريا في نظام الأنافلوكس. ويستخدم مفاعل الأنافلوكس جهاز فصل ذو ثلاثة مراحل في قمة المفاعل، يشبه أداة الأنافلوكس بوصولها إلى التراكم في جهاز الفصل هذا، يتم GLSS في مفاعلات UASB و EGSB. وعندما تصبح طبقة الغشاء الحيوى الملائق لها الوسط نامية فوق المع vad، وعندئذ تمثل التجمعات المعنية (الأخف) إلى التراكم في جهاز الفصل هذا، يتم استخلاص المادة بصورة دورية من المفاعل بواسطة مضخة خارجية، حيث يتعرض المفاعل لذلك إلى جهد قص كافى لإزالة جزء من الغشاء الحيوى. عندئذ تعود كل من المادة الوسيطة والغشاء الحيوى المنفصل إلى المفاعل، وعندئذ يسمح لكتلة الحيوة المتحركة لأن تخرج من النظام. بهذه الطريقة يتم التحكم في كثافة الوسط ويتم تكوين

و) بتحقيق بعض التحسين فى مياه الصرف فيما يتعلق بالمادة الصلبة العالقة فيها.

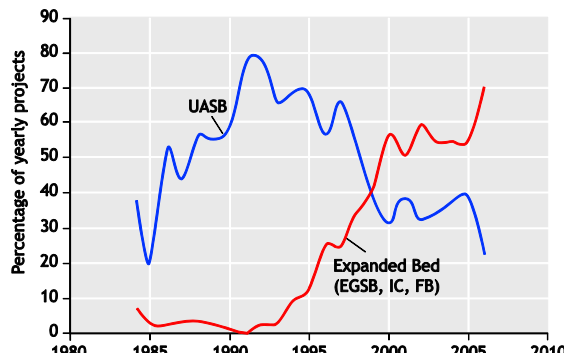
ويقترح بعض الباحثين والممارسين استبدال جهاز GLSS بحشية أو طبقة من حشو في الجزء العلوي من المفاعل. وهذا ما يسمى "المفاعل الهجين أعلى التيار" وهو مرج بين مفاعلاي UAF و UASB . وفي بعض التصميمات يتم تركيب مادة الحشو فقط في مقصورة الترسيب مع ترك GLSS عند موقعه الأصلى. وحوالى ٢ - ٣٪ من المفاعلات اللاهوائية التي تم تركيبها هي مفاعلات هجين (انظر شكل ١٦-١٦). وفي معظم الاستخدامات تقع معظم تحولات المادة العضوية في جزء حشية الحماء، بينما تقع إزالة الجزء الحدد من الملوثات في منطقة المرشح عند القمة. وتنظر مياه صرف كيماوية محددة فعاليات معالجة أفضل لجميع المركبات التي تستخدم نظم هجين، مقارنة بفاعل UASB . وأشهر الأمثلة لذلك هي معالجة مياه Kleerebezem, صرف حمض الثيرفاليك المنقي (PTA) ( 1999a,b ). وبينت النتائج أن تحول هذا الحمض إلى بنزوات يمكن فقط عند تركيزات منخفضة من الأسيتات والبنزوات. وباستخدام نظام هجين، يتم تحول هذين الآخرين في منطقة حشية الحماء بينما يتتحول حمض الثيرفاليك عندئذ في المنطقة الهجين، حيث يتم حجز مجموعة كائنات محددة من أجل تحلل المركب المقاوم للمعالجة. وأكثر العيوب المعروفة لمفاعلات الهجين هو تدهور الجزء الخاص بالمرشح بعد فترات مطولة من التشغيل. والمفاعلات الهجين مميزة أيضاً في تحقيق نقاوة مزادة لمياه الخارجية، حيث إن المادة الغروية بها تحتجز في الجزء العلوي من النظام. وفي الحقيقة أظهرت المحاولات مع مياه الصرف البلدية تحسناً في إزالة كل من المواد الصلبة العالقة والمادة الغروية أيضاً (Elmitwalli *et al.*, 2002) . والكتلة الحيوية التي تراكم في مادة الحشو تضمن تلامساً مطولاً لمياه الصرف مع المادة البكتيرية القابلة للحياة، وفي غياب مادة الحشو سيكون هناك قليل من الكتلة الحيوية موجوداً في الجزء العلوي من المفاعل نتيجة لنظام تصريف الحماء المتبع عموماً في محطات المعالجة اللاهوائية للمجاري. ومادة الحشو، فوق ذلك، تعزز التدفيف للجزء الأدق من المواد الصلبة العالقة الموجودة في مياه الصرف.

#### ٤-٢-٧-١٦      نظم حوض الحماء الحبيبية الممتد وحوض التسبيل (FB) و EGSB )

يعتبر كل من نظام حوض الحماء الحبيبية الممتد ونظام حوض التسبيل بأنهما الجيل الثاني من مفاعلات حوض الحماء التي تحقق

- EGSB بخلط هيدروليكي محسن، مستقلاً عن إنتاج الغاز الطبيعي. وعلى عكس UASB يتم استخدام كل الحمأة المحتزة، بينما يتم إخراج الحبيبات الصغيرة غير النشطة من داخل النظام.
- (٣) مياه الصرف التي تحتوي على أحماض دهنية طويلة السلسلة (Rinzema, 1988). وعند السرعات المنخفضة أعلى التيار (UASB) تمثل هذه الأحماض (LCFAs) إلى الامتصاص بالحمأة وتكون كتل دهنية يصعب الوصول لها. وعند السرعات العالية أعلى التيار (EGSB) يتم إدخال المادة الركيزة عند ترکیزات منخفضة وتكون موزعة بصورة أكثر انتظاماً على الكتلة الحيوية.
- (٤) مياه الصرف التي بها مشاكل تكوين الرغوة في نظم UASB.

ونتيجة لنجاح هذه النظم اللاهوائية عالية المعدل المتميزة ، تتبع الشركات الكبرى حالياً نظم EGSB أكثر من نظم UASB (شكل ١٩-١٦).



شكل ١٩-١٦ نصيب نظم EGSB و UASB في نظم المعالجة اللاهوائية المنشأة على نطاق كامل في الفترة من ١٩٨٤ - ٢٠٠٧. وشملت مفاعلات EGSB كل من EGSB و IC® و FB.

وهناك نسخة خاصة من مفهوم EGSB هو ما يسمى مفاعل "التدوير الداخلي" (IC®) (Vellinga et al., 1986). في هذا النوع من المفاعلات يتم فصل الغاز الحيوي الناتج من السائل في منتصف الطريق داخل المفاعل بواسطة فاصل للغاز/السائل ويتم نقله إلى أعلى خلال ماسورة إلى مزيل للغاز أو جهاز للتمدد. هنا تتم إزالة الغاز الناتج من النظام بينما يسقط مزيج الحمأة - الماء مرة ثانية إلى قاع المفاعل عبر ماسورة أخرى. والحقيقة أن قوى الرفع للغاز الحيوي المتجمع تستخدم لإحداث عملية إعادة تدوير للسائل والحمأة الحبيبية فوق الجزء السفلي من المفاعل، والذي ينتج عنه تحسن في التلامس بين الحمأة ومياه الصرف الصحي. ويعتمد مدى إعادة تدوير السائل/الحمأة على إنتاج الغاز، وأكثر نظم EGSB انتشاراً مقدمة في

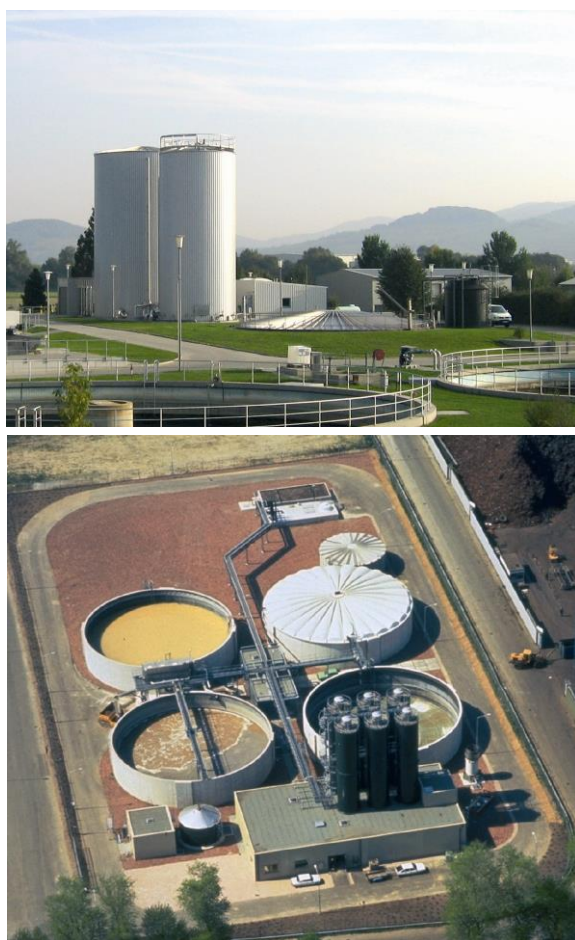
حشية للمفاعل أكثر تجانساً. ويمكن حجز ما يصل إلى ٩٠-٣٠ كجم /VSS³ بهذه الطريقة، وبسبب ارتفاع سرعة السائل أعلى التيار، ٠.١م/ساعة، يتم تحقيق تلامس ممتاز بين السائل - الكتلة الحيوية. ويمكن استخدام النظام في مياه الصرف التي بها تركيز مواد صلبة عالقة > ٥٠٠ مجم/ل. وفي الوقت الحالي، تم تركيب حوالي ٥٠ مفاعلاً FB لاهوائياً بصورة كاملة (شكل ١٦-١٦) ومعظمها من نوع أنافلوكس.

ويستخدم نظام EGSB الحمأة الحبيبية والتي تتميز بخواص ترسب حيدة ونشاط توليد ميثان مرتفع (انظر أيضاً جدول ٩-١٦). وعندما يكون هناك معدلات تحمل حمأة عالية جداً تصبح القابلية للتربص أقل بسبب الغاز الحيوي المحتبس في الحبيبات. وبسبب القدرة العالية للتربص للحمأة، فيمكن استخدام سرعة سائل سطحية عالية تتدنى ٦ م/ساعة. هذه السرعات العالية للسائل، مع تأثير الرفع للغاز الخارج في الحشية (القاع) يؤديان إلى توسيع خفيف في قاع الحمأة. ونتيجة لذلك، يحدث تلامس ممتاز بين الحمأة ومياه الصرف في النظام، مما يؤدي إلى قدرات تحمل أعلى بوضوح مقارنةً بمنشآت UASB التقليدية. وفي بعض نظم الأحواض الممتدة مثل مفاعل "بيوباكوس شكل ١٩-١٦" يكون صافي سرعات التيار، الناتجة من كل من التدفقات الهيدروليكيه والغازية، في مجال ٢٥ - ٣٠ م/ساعة، مسبباً خطاً تماماً تقريباً بين وسط المفاعل والكتلة الحيوية الموجودة.

وعلى عكس نظام FB الأنفلوكس فلا يتوافر عموماً الحاجة إلى التحكم في حجم الكتلة الحيوية ، بالرغم من أنه تمت ملاحظة أنه في بعض الحالات المحددة يميل حجم الحبيبات لأن يصبح كبيراً جداً. ويعتمد نظام EGSB على الاحتياز التام للحمأة الحبيبية. وقد تم الحصول على نتائج ممتازة مع المنشآت كاملة النطاق لنظام EGSB مع استخدام مختلف أنواع مياه الصرف، ووصلت إلى معدلات تحمل عضوي يبلغ ٤٠ - ٤٥ كجم COD /م³ يوم. وما يثير الاهتمام هو أنه باستخدام نظام مفاعل EGSB أمكن معالجة أنواع من مياه الصرف التي لا يمكن معالجتها بواسطة نظام UASB التقليدي ، مثل :

(١) مياه الصرف التي تحتوي على مركبات قابلة للتحلل الحيوي. أظهرت المفاعلات كاملة النطاق أداءً ممتازاً على مدى العديد من السنوات بمعالجة مياه صرف ميثanol فورمالدهيد من خواصها وجود ١٠ جم /ل فورمالدهيد (Zoutberg and Zoutberg and (Frankin, 1996).

(٢) مياه صرف باردة (حتى < ١٠ °م) ومحففة (COD > ١) أي عندما يكون إنتاج الغاز النسبي منخفضاً وخلط الغاز الطبيعي غير متاح (Rebac et al., 1998)



شكل ٢١-١٦ منشأة EGSB لمعالجة مياه صرف من مصنع ألبان في ألمانيا (أ) ومنشأة لمعالجة مياه صرف من مصنع بيرة في "دين بوش" في هولندا (ب). الصور بواسطة بيوثان بي في وباكويس بي في على التوالي.

وrimا تتواجد إمكانيات مثيرة للانتباه فيما يخص مفاعل الدفعات المتتالية اللاهوائي (ASBR) والذي يتكون من مجموعة من المفاعلات اللاهوائية التي يتم تشغيلها بأسلوب الدفعات باستخدام طريقة (الماء والسحب). ويتم إدخال مقدار معين من مياه الصرف الخام إلى المفاعل اللاهوائي، بعد أن يكون قد تم تصريف السائل الطافي للدفعة السابقة. بعدها يبدأ نوع من الخلط الهادئ لمحتويات المفاعل لتتمكن الحمأة المترسبة القابلة للنمو من ملامسة مياه الصرف لإزالة المواد العضوية القابلة للتحلل الحيوي. وبعد فترة كافية من زمن القاعل، يُسمح للحمأة بالترسب ويتم تصريف المحلول الطافي، ثم تبدأ بعد ذلك الدورة التالية. وتسير عملية تكوين الحبيبات جيداً في مفاعلات ASBR في مياه الصرف المخفة، وأيضاً عند درجات حرارة منخفضة (Banik et al., 1997). وقد أظهرت نظم ASBR

شكل ٢٠-١٦. وهناك أمثلة لمنشآت على نطاق كامل لنظم IC® و EGSSB مبنية في شكل ٢١-١٦.

وينتج عن معدلات تحويل COD المفرطة في نظم EGSSB معدلات تحويل غاز حيوي قصوى . ويتم إنجاز احتجاز الكتلة الحيوية من خلال استخدام وحدات مصممة خصيصاً من GLSS. وفي هذه الظروف، تكون وحدات GLSS ذات التصميم التقليدي عديمة الفائدة (الجزء ٢-٨-١٦).

#### ٥-٢-٧-١٦ نظم لاهوائية عالية المعدل أخرى

حيث يعتمد عمل مفاعلات ACP و UASB و EGSSB على محتوى المفاعل المخلوط أو المخلوط تماماً، نجد أن تصميمات مختلفة تمت تجربتها تعتمد على تقسيم المراحل المختلفة للمعالجة اللاهوائية إلى خطوات محلية (van Lier et al., 2001). ومثال أقصى لعملية معالجة ذات مرحلتين حيث تكون مرحلة التحميض منفصلة تماماً عن مرحلة توليد الميثان (انظر الجزء ٦-٢-٧-١٦).

ويتم الحصول على التقسيم المرحلي الأدقى للمفاعلات اللاهوائية ذات الحاجز (ABR)، والتي أفضل ما توصف كسلسلة من وحدات UASB التي يتم تشغيلها بالتناوب.

وبالرغم من أنه قد تم إنشاء بعض التطبيقات الأكبر مقاساً للمجاري البلدية، فإن هذا النوع من المفاعلات لم يتطور بعد. والمشكلة الرئيسة هي المحددات الهيدروديناميكية والتي تسبب عائقاً لمرة مكث (عمر) الحمأة في النظام (SRT)، حيث إن سرعة السطح في السائل في نظام ذي حاجز تكون أكبر كثيراً من مثيلها في مفاعل حوض الحمأة ذي الخطوة الواحدة. وكتنائج منطقية فسوف تتحرك معظم الحمأة مع السائل خلال مختلف المقصورات ثم بعدها يكون عليها أن تتفصل بعد آخر مقصورة في حوض ترسيب ثم تعاد إلى مدخل المفاعل. وقد تم تحديداً تطوير المفاعلات المقسمة لمراحل رأسياً مثل نظام حوض الحمأة المرحلي أعلى التيار (van Lier et al., 1994, 2001, Tagawa et al., 2001) للمعالجة في درجات الحرارة العالية. وبالرغم من أن مفهوم المفاعل المرحلي أظهر نتائج واعدة جداً على المستوى التجاري، إلا أنه حتى الآن لا توجد مفاعلات مطورة مستخدمة على نطاق كامل.

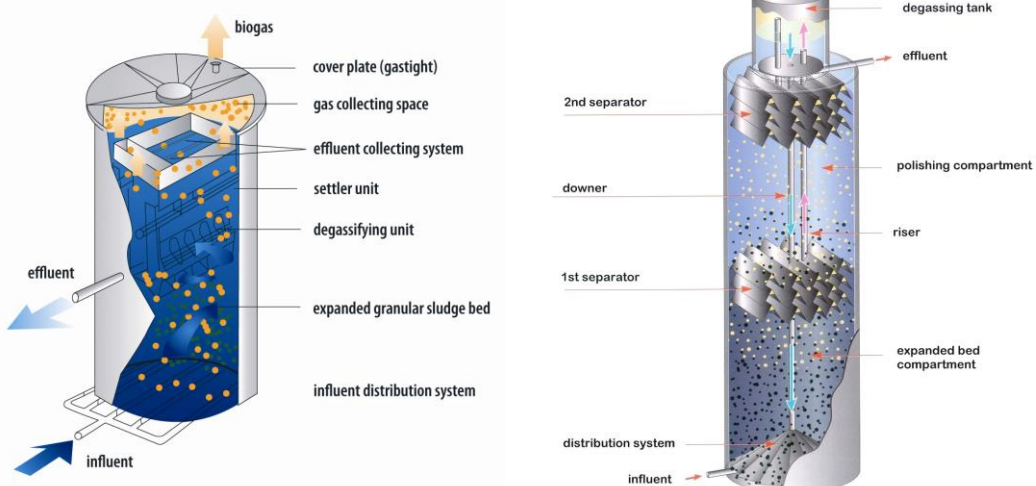
### ٦-٢-٧-١٦ مفاعلات التحميض والتحليل المائي

فيما عدا مفاعلات أحواض التقليب الجيد، لم يتم تطوير مفاهيم محددة لمفاعلات توليد الأحماض حتى الآن. وعملية توليد الأحماض عموماً تسير بسرعة كافية في مفاعلات أحواض التقليب، وواقعياً لا توجد حاجة حقيقة إلى عملية توليد الأحماض كاملة. فوق ذلك، فإنه من المفهوم تماماً الآن أن عملية توليد الأحماض المرتبطة بتوليد الميثان لها فائدتها بالنسبة لعملية تكوين الحبيبات (Verstraete *et al.*, 1996). فوق ذلك، أصبح من المقبول، بصورة متزايدة، أن وجود تركيزات أعلى من الكائنات المسببة للحموضة في تعذير الصخ إلى) مفاعل توليد الميثان يكون عاملاً محدياً بصورة تامة للحماء الحبية المولدة للميثان الموجودة في ذلك المفاعل. وهذا الأخير يعني أن مكث الحماء في مفاعل توليد الأحماض يحتاج إلى التحسين.

ومفاعلات التحميض يمكن أن تجمع مع نظم احتجاز المواد الصلبة، لحماية مفاعل توليد الميثان من التحميل العالي جداً للمواد الصلبة العالقة. وقد تمت محاولات لربط الترويق الابتدائي بالتشييد اللاهوائي على المجرى البلدي. وبالرغم من أن (Wang (1994)) طبق بعض النظم كاملة النطاق في الصين لهذا الغرض، فلم تتم تطبيقات كبيرة حتى الآن على ذلك.

أنها ذات أهمية خاصة لمياه الصرف التي تحتوي على أحماض دهنية طويلة السلسلة (Alves *et al.*, 2001) LCFA (LCFAs على الحمأة اللاهوائية والتي بعدها تبدأ فترة هضم هادئة وهي التي يتم خلالها تشييد الحمأة المنتصنة ويتم تجددتها تماماً إلى كتلة حيوية نشطة مولدة للميثان.

وحديثاً، تجري الأبحاث المكثفة على المفاعلات الحيوية الغذائية اللاهوائية (AMBR) (Liao *et al.*, 2006, Jeison and van Lier, 2006). ويمكن اعتبار تقنية الأغشية اختياراً مثيراً في الحالات التي قد تفشل فيها التقنيات الراسخة. ويحتمل أن يكون الوضع كذلك عندما تسود ظروف قصوى، مثل درجة حرارة عالية أو ملوحة عالية أو مياه صرف ذات مكونات مقاومة وأو سامة. وقد بينت الخبرات كاملة النطاق عملياً أنه تحت هذه الظروف لا تسير عملية تجميد حركة الحماء لتكوين الحبيبات بنجاح، مؤثرة بصورة سلبية على مكث الحماء. ومتطلبات معالجة مياه الصرف تحت الظروف القصوى يتوقع لها أن تصبح أكثر وأكثر انتشاراً، بعد الاتجاه الحالي إلى إغلاق تدوير مياه العمليات الصناعية. وتحت مثل هذه الظروف، تكون نظم AMBR فعالة جداً في حجز الكائنات الدقيقة المطلوبة تحديداً لإزالة المركبات المقاومة في الدوائر المغلقة للأعمال الصناعية. وحالياً يوجد قليل من نظم AMBR كاملة النطاق يتم تشغيلها. ومع الوضع في الاعتبار الانخفاض الحاد في أسعار الأغشية، يتوقع زيادة في هذه التقنية الصاعدة.



شكل ٢٠-١٦ مفاعل EGSB و IC® من المصنعين الكبار للنظم اللاهوائية "بيوثان بي في" (يساراً) و "باكتوبس بي في" (يميناً)

مفاعل UASB Pol, 1991). ويرتبط تصميم مفاعل UASB خواص مفاعل لاهوائي عالي المعدل مع تلك الخاصة بمروق ثانوي داخلي في القمة. لهذا فإن متوسط  $V_{upw}$  لمنطقة القطاع العرضي لمفاعل UASB وجزء الترويق عند القمة يقع في المجال ما بين ٠,٥ - ١,٠ م/س. وقد يؤدي أي تحويل هيدروليكي أعلى إلى خسارة غير مرغوبة في الكثافة الحيوية إذا تراكمت حمأة من النوع الندفي خلال تشغيل المفاعل. وهذا الأخير يمكن أن يحدث مثلاً خلال أول بدم للعملية عندما يكون المفاعل قد تم زرعه (وضع بادي) بمبادرة بادئة غير منكيفة مثل حمأة مجاري مهضومة، أو خلال المعالجة اللاهوائية لمياه المجاري البلدية ، ويمكن حساب  $V_{upw}$  باستخدام متوسط التيار ومساحة القطاع العرضي للمفاعل (A) (معادلة ٤٦-١٦).

$$V_{upw} = \frac{Q_{inf}}{A} \quad (m/h) \quad (16.46)$$

حيث:

معدل تدفق المياه الداخلة  $Q_{inf}$

ومع نمو وترامك حمأة ندفية سميكية أو حمأة حبيبية، يمكن حدوث تحويلات هيدروليكية عالية جدًا في المفاعل. ويتم استخدام قيم  $V_{upw}$  العالية في مفاعلات الأحواض الممتدة وتصل إلى ١٠-٨ م/س. وعلى أساس أقصى  $V_{upw}$  مسموحة، يكون من الممكن حساب الحد الأدنى للأبعاد السطح (معادلة ٤٧-١٦)

$$A_{min} = \frac{Q_{inf}}{V_{upw, max}} \quad (m^2) \quad (16.47)$$

وعند زمن مكث هيدروليكي معين ( $\Theta$ ، HRT)، تحدد السرعة القصوى المتجهة لأعلى نسبة H/A التي تكون فيها H ارتفاع المفاعل وفقاً للمعادلة ٤٨-١٦.

$$\Theta = \frac{A_{min} \cdot H_{max}}{Q} \quad (h) \quad (16.48)$$

$$V_{reactor} = \Theta \cdot Q \quad (m^3) \quad (16.49)$$

وبالنسبة لأى وضع تكون فيه قدرة التحميل العضوي غير تقيدية ، تعطى المعادلة ٤٩-١٦ حجم مفاعل UASB المطلوب. وهذا الأخير هو الحاله الوحيدة مع مياه الصرف المخلفه، كما مع معظم مياه الصرف في منطقة الاستواء بأمريكا اللاتينية التي لها قيم COD > ١٠٠٠ مجم/ل. وهنا، يحدد الحمل الهيدروليكي تماماً كمية الحمأة المتراكمة، بينما تتعدى القدرة الداخلية لتوليد الميثان عموماً معدلات التحميل العضوي المستخدمة.

## ٨-١٦ مفاعل غطاء الحمأة اللاهوائية أعلى التيار (UASB)

### ١-٨-١٦ وصف عملية المعالجة

مفاعل UASB هو التقنية اللاهوائية عالية المعدل الأكثر شيوعاً ونجاحاً في الاستخدام لمعالجة أنواع عديدة من مياه الصرف (شكل ١٧-١٦). ويمكن أن يعزى نجاح مفاعل UASB إلى قدرته على احتجاز تركيز عالي من الحمأة، وفي الوقت نفسه تتم المحافظة على الفصل الفعلي بين الغازات والسوائل والممواد الصلبة. ويكون مفاعل UASB من حوض اسطواني أو مستطيل الشكل الذي تتدفق فيه المخلفات (المياه أو الحمأة) في الاتجاه الأعلى خلال حشية (حوض) حمأة لاهوائية نشطة والتي تحتل حوالي نصف حجم المفاعل وتكون من حبيبات أو ندف عالية القابلية للتربس (شكل ١٧-١٦). وأشار المرور خلال الحمأة اللاهوائية تحدث عملية المعالجة بواسطة احتجاز المواد الصلبة وتحول المادة العضوية إلى غاز حيوي وحمأة. وترتفع فقاعات الغاز الحيوي الناتجة تلقائياً إلى قمة المفاعل، حاملة جزيئات المياه والماء الصلبة، أى حمأة حبيبية وماء صلبة رسوبية. ويتم توجيه فقاعات الغاز (عبر الفواصل) إلى سطح تلامس غاز - سائل في الجزء العلوي من المفاعل، متوجهة إلى وحدة GLSS فعالة. وتسقط الجزيئات الصلبة على سطح غطاء الحمأة، بينما يحتبس الغاز المنطلق في قمع مقلوب أو هيكل مشابه لذلك، موجود في قمة المفاعل. ويمر الماء خلال الفتحات ما بين الفواصل حاملاً بعض الجزيئات الصلبة والتي تترسب في منطقة الترسيب بسبب الاختلاف في السرعة المتجهة لأعلى بسبب الزيادة في مساحة القطاع العرضي. وبعد الترسيب تنزلق المواد الصلبة إلى غطاء الحمأة، بينما يغادر الماء عبر سدول المياه الطافحة.

### ٢-٨-١٦ اعتبارات التصميم في مفاعل UASB

#### ١-٢-٨-١٦ الحد الأقصى للتحميل السطحي الهيدروليكي

ترتبط قدرة مفاعلات UASB على التحويل إلى غاز الميثان، معبراً عنها كجم COD/m³ يوم، مباشرة بمقابل الكثافة الحيوية القابلة للنمو المحافظ بها والنشاط المحدد لتوليد الميثان للحمأة المتراكمة. وبالإضافة إلى كمية ونوع الحمأة المحتجزة، تعتد إمكانيات أقصى تحميل عضوي أيضًا على الخلط الجيد للحمأة مع مياه الصرف الواردة. ويوضح زمن مكث الحمأة SRT حدود سرعات السائل المتجهة لأعلى الممكن استخدامها ( $V_{upw}$ ) بالإضافة إلى تحمل الغاز الحيوي Lettinga and المحدد والناتج عن عملية التحول اللاهوائي (

## الخلط داخل المفاعل.

ومع اعتبار العديد من العوامل المجهولة، فإن تحديد خواص مياه الصرف أمر لا غنى عنه قبل تصميم مفاعل UASB. بالإضافة لذلك، فإنه يتم أداء محاولات تجريبية للمفاعل عموماً لتحقيق نظرة أعمق في نمو وتطور الحمأة اللاهوائية على نوع محدد من مياه الصرف. وعلى أساس العديد من المحاولات التجريبية في الحقب الأخيرة وما تلاها من خبرات فعلية على نطاق كامل، تم وضع جدول عن معدلات التحميل العضوي المسموح بها اعتماداً على درجة حرارة المفاعل (جدول ١١-١٦).

وعندما يكون معدل التحميل العضوي المسموح أو  $r_v$  معروفاً، يمكن حساب حجم مفاعل UASB المطلوب بسهولة من معدل تدفق المياه الداخلة وتراكيزها (معادلة 16.51).

$$V_{reactor} = \frac{C_{inf} \cdot Q_{inf}}{r_v} \quad (16.51)$$

ويكون مفاعل UASB إما محدوداً هيدروليكيًا أو عضويًا حيث يمكن حساب حجم مفاعل UASB إما بمعادلة 16.49 أو معادلة ١٦-٥١ إذا لم يكن الوضع الحقيقي معروفاً، وعموماً فالحجم يتم حسابه على أساس كل من الاعتبارين، وبعدها يؤخذ أكبر الأحجام المقترنة من أي من المعادلتين كحجم للتصميم. وبين شكل ٢٢-١٦ تأثير ترکيز مياه الصرف (كجم COD /م³) على حجم المفاعل المطلوب. وبافتراض حد أدنى لזמן المكث الهيدروليكي ٤ ساعات لمنع جرف الحمأة يكون الحد الأدنى لحجم المفاعل المطلوب على الأقل ١٠٠٠ م³، بغض النظر عن ترکيز مياه الصرف. عند ترکيزات COD العالية في المياه الداخلة، يكون بدبيهياً أن حجم المفاعل

## ٢-٢-٨-١٦ قدرة التحميل العضوي

في معظم الأحوال، تستخدم مفاعلات UASB لمعالجة مياه الصرف الأكثر تركيزاً (جدول ١٠-١٦)، وتعتمد قدرة التحويل الحجمي أو معدل التحميل العضوي (OLR) مقدرة كجم COD /م³ مفاعلاً يومياً على :

- مقدار الكتلة الحيوية المتراكمة،  $X$  ، مقدرة كجم COD / كجم VSS . يوم.
- نشاط توليد الميثان المحدد (SMA) للحمأة مقدراً كجم COD / كجم VSS . يوم.
- عامل التلامس ( $f_c$ ) بين ٠ و ١

ويمكن حساب OLR باستخدام المعادلة ٥٠-١٦ على أساس حركيات مونود :

$$OLR = r_v = f_c ACT X = [ f_c ( \frac{V_{max} \cdot S}{K_m + S} ) \cdot X ] T \quad (kgCOD/m^3) \quad (16.50)$$

ويعتمد معدل التحول  $V_{max}$  و/أو SMA على عوامل عديدة مثل :

- درجة الحرارة
- وجود مركبات مثبطة أو سامة
- قابلية التحلل الحيوي للمادة الركيزة
- وجود مواد صلبة عالقة (SS) في المياه الداخلة
- درجة التحميص الأولي لمياه الصرف

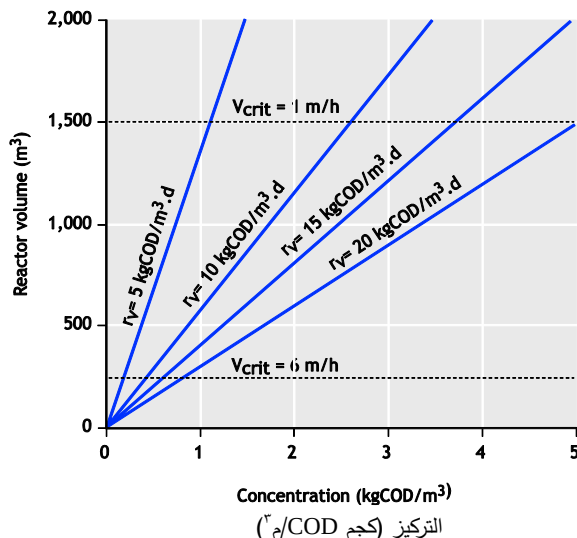
وفي مفاعل UASB يكون مقدار الحمأة اللاهوائية عموماً في مجال ٣٥ - ٤٠ كجم COD /م³ من حجم المفاعل (شاملاً حوض الترسيب) ويعتمد عامل التلامس ( $f_c$ ) على فعالية وتجانس توزيع الضغط ومعدل التحميل العضوي المستخدم، مع مساهمة الغاز الحيوي الناتج في

جدول ١١-١٦ : الأحمال العضوية المسموح بها في مفاعلات UASB ذات المرحلة الواحدة لمختلف أنواع مياه الصرف فيما يتعلق بدرجة حرارة التشغيل. تتكون الكلة الحيوية من حمأة حبيبية.

COD	دهنية غير متطربة	دهنية متطربة	مياه صرف صحي بأحماض	مياه صرف صحي بها > ٥% مياه صرف صحي بها	درجة الحرارة
1.5 - 2	2 - 3	1.5 - 3	2 - 4	5	15
2 - 3	4 - 6	2 - 4	4 - 6	6	20
3 - 6	6 - 10	4 - 8	6 - 12	7	25
6 - 9	10 - 15	8 - 12	10 - 18	8	30
9 - 14	15 - 20	12 - 18	15 - 24	9	35
14 - 18	20 - 27	15 - 24	20 - 32	10	40

$$V_{biogas} = COD_{conc} \cdot \frac{Eff - meth}{100} \cdot \frac{0.35}{F_{meth} - biogas} \cdot \frac{(T + 273)}{273} \cdot V_{upw, liquid} \quad (16.52)$$

والتي فيها يكون  $Eff-meth$  هو النسبة المئوية COD (بالكجم/م³) المحولة إلى  $CH_4$  ،  $T$  هي درجة الحرارة المئوية و  $F_{meth-biogas}$  هو جزء الميثان ( $CH_4$ ) في الغاز الحيوي (عموماً بين ٠,٦ و ٠,٩  $F_{meth-biogas}$ ). ويجب ملاحظة أن القيمة الفعلية بالنسبة لمياه الصرف). ستكون أعلى من التقدير النظري باستخدام  $100/18,75$  \* COD/TOC (شكل ١٦-٢٣) بسبب القابلية العالية للذوبان في  $CO_2$  في الوسط والربط الكيميائي بين  $HCO_3^-$  وأيونات موجبة مثل  $Na^+$  و  $K^+$  و  $NH_4^+$  (جزء ١٦-٣). ومع معدات GLSS المصممة تقليدياً، يكون الحد الأقصى المسموح  $V_{biogas}$  بين ٢ و ٣ م/س.



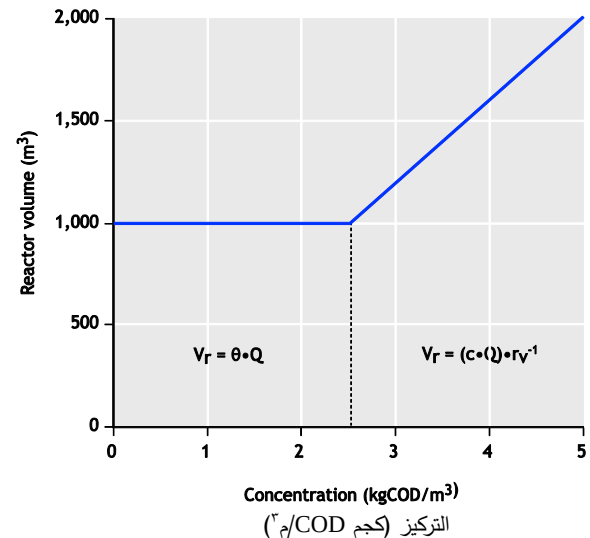
شكل ١٦-٢٣ حساب حجم مفاعل UASB المطلوب باستخدام الافتراضات التالية : التدفق =  $250 \text{ m}^3/\text{ساعة}$  ، ارتفاع المفاعل =  $6 \text{ m}$  والحرارة =  $30^\circ\text{C}$ . ويتحدد الحجم إما بمعدل التحميل الهيدروليكي أو العضوي. و  $V_{crit}$  يحدد مستوى الانقطاع للحد الأدنى المطلوب لحجم المفاعل على أساس المحددات الهيدروليكيّة (وفقاً Lettinga and Hushoff Pol, 1991).

وعلى وجه الخصوص وفي المفاعلات التي تتميز بنسبة عالية جداً للارتفاع/القطر، يُعطى اهتمام خاص للتصميم التفصيلي لجهاز فصل الغاز/السائل كما يمكن ملاحظته في شكل ١٦-١٧.

المطلوب معتمد مباشرة على تركيز مياه الصرف حيث يكون التحميل العضوي المسموح به ثابتاً.

وكثيراً ما يكون المجهول الأكبر هو الحد الأقصى الممكن للتحميل الهيدروليكي أو الحد الأدنى لזמן المكث الهيدروليكي (HRT). فمن المستحيل إعطاء أرقام حقيقية حيث إنها تعتمد مباشرة على الحمأة التي تمت زراعتها في مياه صرف صحي محددة. وعموماً، بالنسبة إلى مفاعلات UASB، وخاصة تلك التي يتم تشغيلها بحملة غير حبيبية، يوضع في الاعتبار حد أقصى لسرعة أعلى التيار قدرها  $1 \text{ m/s}$ . ويبين شكل ١٦-٢٣ التأثير على حجم المفاعل المطلوب عندما يمكن تحمل سرعات أعلى التيار مقدارها  $6 \text{ m/s}$ ، كما هو الحال عندما تتم زراعة حمأة حبيبية جيدة النوعية. وفي المثال يؤخذ نفس ارتفاع المفاعل. وفعلاً، فإن أحجام المفاعل يمكن أن تنخفض بمعامل قدره ٦.

وبإضافة إلى سرعات السائل، يمكن وضع جدول للمفاعلات عالية التحميل بواسطة اضطراب الموجات التي تحدث من الغاز الحيوي المنتج. ويمكن حساب سرعة الغاز المتوجه إلى أعلى ( $V_{biogas}$ ) باستخدام المعادلة ١٦.٥٢.



شكل ١٦-٢٤ حساب الحجم المطلوب لمفاعل UASB باستخدام الافتراضات التالية : زمن المكث الهيدروليكي ( $\theta_{min} = 4 \text{ hours}$ ) ،  $Q = 250 \text{ m}^3/\text{hour}$  ،  $r_V = 15 \text{ kgCOD/m}^3 \cdot \text{day}$  ، الحرارة =  $30^\circ\text{C}$  يوم. ويحدد الحجم إما بمعدل التحميل العضوي أو الهيدروليكي (وفقاً Lettinga and Hushoff Pol, 1991).

٢٠، للمياه السكنية المخففة. وبسبب التحميل الهيدروليكي المنخفض، يتم الحصول على فصل جيد للمواد الصلبة. وفي الواقع، فإن خزان تخرّم UASB يعمل كنظام تراكم وتنقية للمواد الصلبة ومفاعل تحويل للميثان للمركبات العضوية الذائبة. وعلى عكس مفاعل UASB، يزود خزان تخرّم UASB "محراك" - أداة خلط - مركزي لإحداث تحريك هادئ جداً وعلى فترات لفّاع الحماة.

### ٩-١٦ القوى الحركية لعملية المعالجة اللاهوائية

يتم وصف معدلات التحول البكتيري، متضمنة العمليات اللاهوائية، كتطبيق للقوى الحركية لمونود Monod لتحويل المادة الركيزة (انظر الفصل الثاني). والجوانب الحركية في التحول اللاهوائي، متضمنة القياسات الحركية، تمت مراجعتها بكتافة مجدداً من جانب (Batstone *et al.* (2002)) والذى قدم نموذجاً موحداً للهضم اللاهوائي يسمى ADM1، قياساً على ASM1 للحمة النشطة (أى نموذج الهضم اللاهوائي، مثل نموذج الحمة النشطة). وقد شاء ADM1 من عدد من نماذج الهضم اللاهوائي المختلفة والتي تم عرضها في عديد من الأديبيات خلال العقود الأخيرة.

ومن أجل نفس التيسير في الشرح كما حدث في ٣-١٦ و ٥-١٦ من هذا الفصل، فإن نموذج ADM1 يستخدم أيضاً موازنة COD في وصف تدفق الإلكترونات خلال عملية التحول اللاهوائي. وما يثير الدهشة ذلك التنوع الكبير في القياسات الحركية المقدرة لقاعات تحول خاصة، انظر جدول ١٤-١٦، وفلا (Batstone *et al.* (2000)). هذا يعني أن تشكيل العملية، والمجموعات البكتيرية الموجودة، والتشغيل الفعلي للنظام، تحدد بصورة كبيرة القياسات الحركية التي يمكن استخدامها.

جدول ١٤-١٦ المساحة المطلوبة (م<sup>٢</sup>) لكل مدخل تغذية (ضخ إلى) مفاعل UASB ، اعتماداً على نوع الحمة و معدل التحميل المستخدم

معدل التحميل مساحة السطح لكل مدخل تغذية (م <sup>2</sup> )	نوع الحمة
متوسط	
١ - ٢	< ١ - ٢
٢ - ٥	> ٣
	رغبي سميك (20-40 kgTS/m <sup>3</sup> )
٠.٥ - ١	< ١
١ - ٢	١ - ٢
٢ - ٣	> ٢
٠.٥	< ٢
١ - ٢	٢ - ٤
> ٢	> ٤

### ٣-٢-٨-١٦ دوائل المفاعل

أهم دوائل مفاعل UASB التي تحتاج إلى حرص في اعتبارها هي: توزيع مداخل تغذية المفاعل ومخارج المياه الخارجة وأداة GLSS. ومعظم القائمين على الإنشاء والمقاولين يطبقون تصميماً لهم - برءات اختراع غالباً - الخاصة. دراسة تفاصيل ملامح تصميم هذه الدوائل تقع أبعد من أغراض هذا الفصل في الكتاب. وهناك بعض الملاحظات العامة مقدمة في الجزء ١١-١٦، حيث تعطي بعض الملامح العامة لتصميم مفاعلات المعالجة اللاهوائية للصرف الصحي.

ومن الأهمية الشديدة انتظام وكثافة نظام توزيع تغذية المفاعل، خاصة عندما يكون نظام UASB مستخدماً في معدلات تحميل منخفضة ، أي عندما يكون اضطراب الموجات من إنتاج الغاز الحيوي محدوداً. ويعطى جدول ١٢-١٦ بعض القيم الإرشادية لاستخدام في مفاعلات UASB التي تشغّل إما بالحمة الزغبية أو الحبيبية. وتبين خبرات الاستخدام على نطاق كامل أنه عند معدلات التحميل العصبي التي تزيد عن ٥ كجم COD/م<sup>٢</sup> يوم، يكون اضطراب الموجات الناتج عن الغاز الحيوي بالمفاعل كافياً للخلط المناسب، مسبباً انخفاض معدل انتقال الكتلة إلى مستوى مناسب. ومقارنة بمفاعلات EGSB يكون أقل أهمية نظام توزيع المياه الداخلة في مفاعلات EGSB بسبب سطح المفاعل الصغير نسبياً.

إرشادات التصميم المقترحة لمعدات GLSS في مفاعلات UASB معطاة في جدول ١٣-١٦ . ومزيد من ملامح التصميم مشروع بالتفصيل بواسطة (van Haandel and Lettinga (1994)) وأهم القياسات الحرجية لإنشاء مفاعل UASB لمعالجة مياه الصرف الصحي البلدي مبينة في شكل ٢٥-١٦ .

### ٣-٨-١٦ خزانات تخرّم UASB

خزان تخرّم UASB هو نظام مفاعل جديد ذو اهتمام خاص للتطبيق في مفاهيم الصرف الصحي اللاهركي، والمياه الداخلة إلى هذه الخزانات قد تكون من مياه صرف صحي سكنية مخففة نسبياً أو تيارات مجاري مركزة، مثل "المياه السوداء" التي يتم تجميعها منفصلة عن باقي مياه الصرف. ومثل مفاعل UASB المعتمد، يتم تشغيل المفاعل هنا بنمط "على التيار"، حيث تكون سرعات أعلى التيار منخفضة جداً، تتراوح ما بين ٠٠١ م/س لنظم المياه السوداء إلى

## جدول ١٣-١٦ ملخص إرشادات مقترنة لتصميم معدات فصل الغاز - السائل - الصلب GLSS

## مفاعل UASB - جهاز GLSS

- ١ ميل قاع حوض الترسيب (أى الحائط المائل لجامع الغاز) يجب أن يكون بين ٤٥ - ٦٠
- ٢ مساحة السطح للفتحات بين وحدات جمع الغاز يجب أن تكون بين ١٥ - ٦٢٠٪ من مساحة سطح المفاعل
- ٣ ارتفاع وحدة جمع الغاز يجب أن تكون بين ١,٥ - ٢م فى ارتفاع مفاعل قدره ٥ - ٦م
- ٤ لتسهيل انطلاق وتجميع فقاعات الغاز ولمنع تكون طبقة الخبث، يجب الحفاظ على سطح تلامسي بين السائل - الغاز فى وحدة جمع الغاز
- ٥ لتجنب دخول فقاعات الغاز المتتصاعدة من دخول مقصورة الترسيب، يكون تداخل الفوائل المركبة تحت الفتحات بين ١٥ و ٢٠ سم
- ٦ عموماً، يجب أن يتم تركيب فوائل طبقة الخبث أمام حاجز المياه الخارجية
- ٧ يجب أن يكون قطر مواسير عادم الغاز كافية لضمان الإزالة السهلة للغاز الحيوي من قبة جمع الغاز، خاصة في حالة تكون رغوة في الجزء العلوي من قبة الغاز، يجب تركيب فوهات رش في حالة معالجة مياه صرف يصاحبها كثرة الرغوة

بالحمل على المستوى الأصغر والأكبر، والذي يتم حثه بواسطة المنتجات الغازية النهائية، يمكن أن تؤثر بصورة كبيرة على القياسات الحركية والديناميكيات الفعلية الواقعية للنظام والتي قد تتجاوز قياسات مدخلات النموذج. لهذا، وحتى الآن، كأدلة تصميم، فإن ADM1 ليس له استخدام، والتحدي الموجود الآن هو ربط نموذج البيولوجي مع نماذج أخرى هيدروديناميكية وكيميائية لإيجاد أدلة تصميم شاملة أو أدلة دعم تشغيل عند تشغيل نظام لاهوائي في بيئه ديناميكية.

## ١٠-١٦ المعالجة اللاهوائية لمخلفات المجاري البلدية والمنزلية

إن مياه الصرف الصحي البلدية هي الأكثر غزاره من حيث الكم في مياه الصرف بالعالم كله. وصرف مياه الصرف الصحي غير المعالجه

وحتى الآن ، تعد ADM1 أداة مقيده جداً في وصف النظم الموجودة التي تعطي تبصرة في حركيات العملية وتتأثر تغير قياسات العملية، مثل تركيز المياه المغذيه، تدفق المادة الركيزة، الحرارة .. إلخ على عملية الهضم الكلية. وباستخدام البيانات الفعلية للمفاعل، يمكن للقياسات الحركية أن يتم ضبطها للاستباط الواقعى لأداء المفاعل فى إزالة COD وإنتاج CH<sub>4</sub>. أيضًا، وللأغراض التعليمية، تعد ADM1 أداة قيمة تعطي رؤية أعمق لأهمية خطوات محددة في عملية التحول في السلسلة الكاملة للتفاعلات المتتالية. وعلى جانب آخر، فإن ADM1 لا تزال تفتقر إلى معرفة القوى الحركية الخاصة بالغشاء الحيوي وحركية السوائل (هيدروديناميك) في النظام والتي قد تحدد بصورة كبيرة القوى الحركية الواقعية في نظم المعالجة اللاهوائية عالية المعدل.

وعلى سبيل المثال، في نظام ذي ثلاث مراحل حيث تنقل الكتلة

جدول ١٤-١٦ القياسات الحركية للمواد الركيزة / النواتج الوسيطة الرئيسية في عملية التحول اللاهوائي (وفقاً للياستون وأخرين ، ٢٠٠٠). والبيانات من مختلف أنواع نظم الهضم. ويقدم الجدول بيانات من مراجعة أدبيات فقط إذا توافرت، وإلا فإن الأكثر نمطية هو الذي يتم الأخذ به. جميع أوزان المواد الركيزة والممواد الصلبة المتظايرة معبر عنها بمكافئات COD

K <sub>d</sub> 1/d	K <sub>s</sub> kg/m <sup>3</sup>	Y kgVSS/kg	μ <sub>max</sub> 1/d	معدل الامتصاص kg/kgVSS.d	الماء الركيزة
0.009	0.00002-0.0006	0.014-0.183	0.02-12	2-65	هيدروجين
0.004-0.036	0.011-0.930	0.014-0.076	0.05-1.4	3-18	أسيات
0.01-0.04	0.06-1.15	0.025-0.05	0.004-0.016	0.16-0.31	بروبيونات
0.027	0.012-0.30	0.066	0.35-0.90	5-14	بيوتيرات
0.01-0.03	0.062-0.36	0.058-0.063	0.86-1.20	15-19	فاليرات
0.01-0.20	0.06-2.0	0.045-0.064	0.10-1.65	1.4-37	أحماض دهنية طويلة السلسلة
0.01-3.2	0.05-1.4	0.06-0.15	2.36-16	36-107	أحماض أمينية
0.02-3.2	0.022-0.63	0.01-0.17	0.41-21.3	29-125	سكريات أحادية

مرشحات رملية وأراضي رطبة منشأة ومرشحات بالتنقيط ومعالجة طبيعية-كيميائية ونظم الحماة النشطة ( Schellinkhout and .(Osorio, 1994; von Sperling and Chernicharo, 2005

ويتمكن استخدام مفاسيل UASB خطوة ما بعد المعالجة بالتالي أو بترتيب أكثر تكاملاً. وجدول ١٦-١٦ يبين أهم ملامح المعالجة اللاهوائية عالية المعدل للصرف الصحي. ومعظم المميزات تتفق مع المميزات المذكورة في مفاسيل المعالجة اللاهوائية للصرف الصناعي (جزء ١٦-١٦).

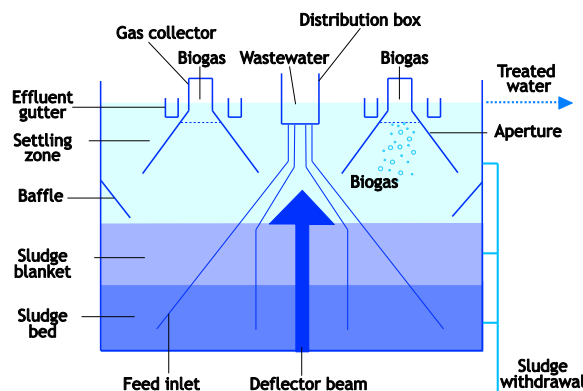
وخلال التطورات الأولى في المعالجة اللاهوائية للصرف الصحي، وبرغم هذا، تم تجاهل بعض العوائق بكل بساطة أو لم يتم وضعها في الاعتبار في تعميم التنفيذ على نطاق كامل بسبب بعض المحددات المالية. وهذه على أية حال ينبع عنها بعض السلبيات ودعائية سيئة. وبالتالي، يجب تحذير الانبعاثات غير المحكومة لغازات الدفيئة (غازات الاحتباس الحراري)، ويجب تجنب تسرب غاز الميثان للهواء ومنع حرقه قبل خروجه. وبدلاً من ذلك، إذا تم استثمار كل الطاقة، ومع زيادة أسعار الطاقة والاستفادة من "انتهان ثاني أكسيد الكربون CO<sub>2</sub>" (جزء ١٦-١١)، فإن المعالجة اللاهوائية للصرف الصحي قد تصبح استثماراً في متناول العديد من البلاد النامية. وبالنسبة لمعظم العوائق المذكورة فهناك حلول فنية مناسبة، أو على الأقل قيد التطوير، مثلًا استرجاع الميثان من المياه الخارجة يبدو ممجدًا مع استخدام الهواء الذي يتم توجيهه وبالتالي إلى الشعلة المتوجهة للميثان أو إلى فرن كهوة لإحرق الميثان المحتجز. ومع جميع العوائق المذكورة، نجد أن المعالجة اللاهوائية للصرف الصحي لديها إمكانيات كبيرة على حل مشاكل الصرف الصحي في الدول النامية.

وبساطة النظام أيضاً تتبين من شكل ١٦-٢٤، الذي يقارن بين الوحدات العاملة في عملية المعالجة بالحمة النشطة مع نظام معالجة لاهوائية علي المعدل. ومفاعل UASB في الحقيقة يحتوي أربع وحدات وظيفية:

- ١ مروق ابتدائي: إزالة/معالجة المواد الصلبة العالقة غير القابلة للتحلل الحيوي من المياه الداخلية.
  - ٢ معاملات حيوية (معالجة ثانوية): إزالة المركبات العضوية القابلة للتحلل الحيوي بتحويلها إلى ميثان.
  - ٣ مروق ثانوي: يرشح المياه الخارجية في منطقة الترسيب عند الجزء العلوي من مفاعل UASB

على المسطحات المائية له تأثير بيئي ضخم ويشكل مخاطر صحية للسكان. وكان تقليل كل من المخاطر الصحية والبيئية هما أهم المحفزات لتطوير تقنيات معالجة مناسبة للاهتمام بمياه الصرف تلك في المجتمعات الغربية (انظر الفصل الأول). وفي العديد من الدول الأقل ثراءً تحد المعوقات المالية من استخدام هذه التقنيات، ويتم البحث عن معالجة لمياه الصرف الصحي توفر بدائل اقتصادية من تلك التي كانت معروفة في منتصف السبعينيات من القرن الماضي بواسطة خبراء مثل ليتينجا والعاملين معه. وكانت تقنيات المعالجة اللاهوائية عالية المعدل قد طورت لمعالجة مياه الصرف الصناعي عالية القوة، بينما مياه المجاري السكنية والبلدية تميز بنوعية مخففة COD جدًا من مياه الصرف. وفي أجزاء كبيرة من العالم يكون تركيز  $\text{Mg}/\text{l}$  لمياه الصرف البلدية  $> 1000 \text{ Mg/l}$ ، وكثيرًا تكون حتى أقل من  $500 \text{ Mg/l}$ . ووفقاً لشكل ٢٢-١٦، فالمعالجة اللاهوائية لهذه الأنواع من مياه الصرف محدودة بسبب محددات هيروديناميكيّة في النظام أكثر من كونها بسبب القدرة على التحولات العضوية. ومع ذلك، فدرجات حرارة مياه المجاري البلدية تكون منخفضة عن مياه الصرف الصناعي، وفقط في الظروف الاستوائية يمكن أن تصل حرارة مياه الصرف الصحي البلدية إلى درجة مثالية للمعالجة اللاهوائية لمياه الصرف (van Haandel and Lettinga, 1994). وأول الخبرات مع المعالجة اللاهوائية المعالجة عالية المعدل باستخدام مفاعلات UASB لمعالجة مياه الصرف الصحي البلدية بدأت خلال بدايات الثمانينيات في كالي، كولومبيا (van Haandel and Lettinga, 1994). وكانت نتائج تشغيل مفاعل تجريبي UASB كفاءته ٦٤٪ قد أظهرت جدو النظام تحت الظروف البيئية السائدة وخواص مياه الصرف. كما كانت المحاولات الأولية قد تبعتها بسرعة مفاعلات كاملة النطاق في كولومبيا والبرازيل والهند. وبين جول ١٥-١٦ بعضاً من هذه المفاعلات UASB كاملة النطاق. ومنذ بداية التسعينيات، تم إنشاء المئات من مفاعلات UASB بين ٥٠-٥٠٪ في الحجم (von Sperling and Chernicharo, 2005) خاصة تحت الظروف شبه الاستوائية (Draaijer et al., 1992; Schellinkhout and Osorio, 1994) وقد تحقق خفض في BOD بين ٧٥ و ٨٥٪ مع تركيزات BOD في المياه الخارجة أقل من  $40 - 50 \text{ Mg/l}$ . ويصل إجمالي معدلات إزالة COD إلى TSS إلى  $80 - 90 \%$  وأحياناً أكثر (von Sperling and Chernicharo, 2005; Van Haandel and Lettinga, 1994). وحتى يكون مطابقاً للتوجيهات واللوائح المحلية لصرف المخلفات المعالجة، فإن مفاعلات UASB يكون عموماً مصحوباً بنظام مناسب لما بعد المعالجة مثل : برك اختيارية،

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم



شكل ٢٥-١٦ : عرض تخطيطي لمفاعل UASB لمعالجة مياه صرف صحي سكني وأهم جوانب التصميم يتم بيانها

والظاهر هو أن المعيار الأساسي للتصميم، حتى مع الصرف الصحي السكني المخفف، هو زمن مكث المواد الصلبة للمفاعل (SRT)، والذي يجب أن يكون فوق الحد الأدنى حتى يمكن الحفاظ على كفاءة التحول إلى ميثان في الحمأة. ومع الصرف الصحي السكني المخفف تحت الظروف الاستوائية ،  $COD > 1000 \text{ مجم/ل والحرارة} < 20^\circ\text{C}$ ، يتم عادة الوفاء بهذا الوضع. ويعتمد SRT السائد على مختلف خواص الحمأة، مثل :

- درجة حرارة مياه الصرف الصحي.
- تركيز المواد الصلبة العالقة في المياه الداخلة.
- معدل هضم المواد الصلبة في المفاعل.
- كفاءة الترشيح لقاع الحمأة، والذي يتحدد بالسرعات المستخدمة أعلى التيار وكذلك خواص الحمأة.
- نمو وتحلل الحمأة الجديدة.
- مكث الحمأة في المروق، محدداً بسرعات السوائل المستخدمة.
- سحب الحمأة الزائد.

ويتم حساب SRT باستخدام معادلة ١٩-١٦ .

$$SRT = \frac{X_{reactor} \cdot V_{reactor}}{Q_{effl} \cdot X_{effl} + Q_{excess - sludge} \cdot X_{excess - sludge}}$$

حيث :

$X$  = تركيز الكتلة الحيوية القابلة للحياة (كم / م³)

$V$  = حجم المفاعل (م³)

$Q$  = التدفق (م³ / يوم)

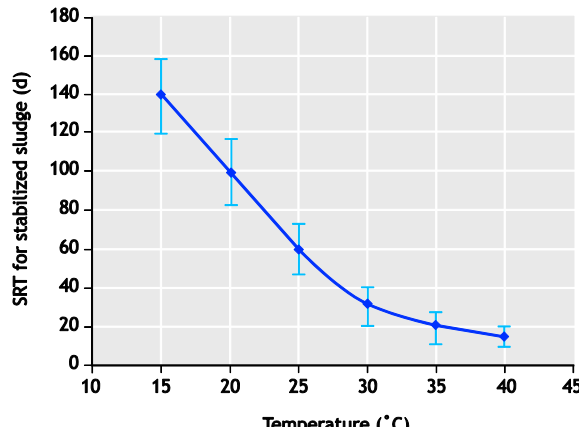
٤- هاضم الحمأة : تثبيت (هضم) وتحسين خواص نزع المياه للحمأة المحتجزة.

وبناءً، فإن الأعمال المرتبطة بالتصرفات، مثل آبار المضخات والمضخات، إذا لم يمكن استخدام الانحدار، وإزالة الحصى والرمل، تكون مطلوبة لأى نظم معالجة مدمجة. ومعالجة الصرف الصحي اللاهوائية عموماً تحتاج مسافة دقيقة  $> 8 - 10 \text{ مم}$  بين الأعمدة، بعد المصافي الخشنة لتقليل المشاكل التشغيلية لأدنى حد، مثل سد المياه الداخلة، وفي معظم الحالات تكون المصافي الدقيقة هي الجزء الأكثر تكلفة من نظام المعالجة. والحمأة من المفاعلات اللاهوائي لمعالجة مياه الصرف تكون جيدة الأساسية نظراً لطول مكث (عمر) الحمأة ويمكن أن تجف باستخدام أحواض تجفيف الحمأة. ولا تتصاعد رائحة من أحواض تجفيف الحمأة.

وأهم جوانب الحرجية في التصميم مصورة في الشكل ٢٥-١٦ van Haandel and Lettinga (1994) ومشروحة جيداً بواسطة (and von Sperling and Chernicharo (2005) وجدول ١٧ يبين بعض الأرقام الرئيسية على أساس مختلف المفاعلات كاملة النطاق في أمريكا اللاتينية.

وبالرغم من أن مياه الصرف الصحي السكني تكون من النوع المخفف ، إلا أنها تميز أيضاً كنوع معقد من مياه الصرف، مع محتوى عالي نسبة COD<sub>total</sub>/COD<sub>soluble</sub> ، أي نسبة منخفضة ودرجة حرارة منخفضة. وقد تكون المواد الصلبة ٥٠ - ٦٥٪ من إجمالي COD. لهذا فإن إجمالي تحويل COD يكون محدوداً بصورة كبيرة بالتحلل المائي للمادة الجزيئية.

ويوجه خاص، عندما تنخفض حرارة مياه الصرف الصحي إلى  $< 20^\circ\text{C}$ ، تحدد كفاءة التحول البيولوجي إجمالي إزالة COD وليس الظروف الهيدروديناميكية السائدة. والحقيقة أنه بسبب درجة الحرارة المنخفضة ونسبة COD/TSS العالية، يكون المجال الذي فيه زمن المكث الهيدروليكي ( $\Theta$ ) هو الذي يحدد التقدير الحجمي لمفاعل UASB ، أي  $\Theta = Q \cdot V_r = 16.49$  (معادلة ٢٠-١٦) تكون أقل بوضوح من المعدل الموضح بشكل ٢٠-١٦ . وعندما تنخفض درجة الحرارة وتبدأ الحمأة غير المهضومة في التراكم في قاع الحمأة، تقل القدرة على التحلل المائي والتحول لميثان تدريجياً، مسببة تدهور إزالة COD الذائب والجزيئي، وفي النهاية تؤدي إلى تعطيل المفاعل.



شكل ٢٦-١٦ SRT المطلوب لمعالجة الصرف الصحي السكني كدالة درجة الحرارة.

وقد أظهرت خبرات الأردن وفلسطين تركيزات COD بمياه الصرف الصحي تصل ٢٥٠٠ مجم/COD/ل عند نسبة ٠,٦ COD/TSS (Mahmoud *et al.*, 2003). بينما درجة حرارة الشتاء قد تهبط إلى ١٥°C. وباستخدام التصميم التقليدي لمفاعل UASB، يحتاج لأن تتم زراعته ليصل ٢٠ - ٢٤ ساعة (Hallalsheh, 2002). وهذا ، بداعاه، سوف يؤثر في هييدروديناميكا النظام، داعياً إلى تغييرات في توزيع المياه الداخلة لمنع تعويق العملية. وبديلًا عن ذلك، يمكن التعامل مع حمل المواد الصلبة العالية في وحدات مفاعلات منفصلة مثل مروقات ابتدائية أو الإزالة المزادة للمواد الصلبة في نظم ترشيح أعلى التيار، تكون مرتبطة بهاضم حمأة (Elmitwalli, 2000). وهناك أسلوب جديد لربط مفاعل UASB مع هاضم مزدوج مع تبادل الحمأة (Mahmoud, 2002; Mahmoud *et al.*, 2004). ومع ذلك النظام الأخير، سيتم هضم المواد الصلبة المتراكمة عند درجات حرارة أعلى، بينما تتم زيادة نشاط التحول إلى ميثان في المفاعل بتدفق الحمأة المهمضومة الراجعة.

جدول ١٥-١٦ أداء المعالجة لأول محطات نطاق كامل لنظام UASB التي تعالج مياه الصرف الصحي البلدية. ويشير COD إلى إجمالي COD لمياه الصرف الصحي الخام (فان هاندل وليتينجا ، ١٩٩٤).

البلد	الحجم $m^3$	الحرارة $^{\circ}C$	زمن المكث $\text{المييدروليكي}$ ساعة	COD في المياه الداخلة COD في المياه الخارجة نسبة إزالة COD (%)	COD في المياه الداخلة COD في المياه الخارجة (مجم/ل)
كولومبيا	64	24-26	4-6	267	110 (267)
كولومبيا	6,600	25	5.2	380	150 (380)
البرازيل	120	23	4.7-9	315-265	145 (315-265)
البرازيل	67.5	23	7	402	130 (402)
البرازيل	810	30	9.7	563	185 (563)
الهند	1,200	20-30	6	563	146 (563)

(١) مسوبة من COD في المياه الداخلة وكفاءة الإزالة.

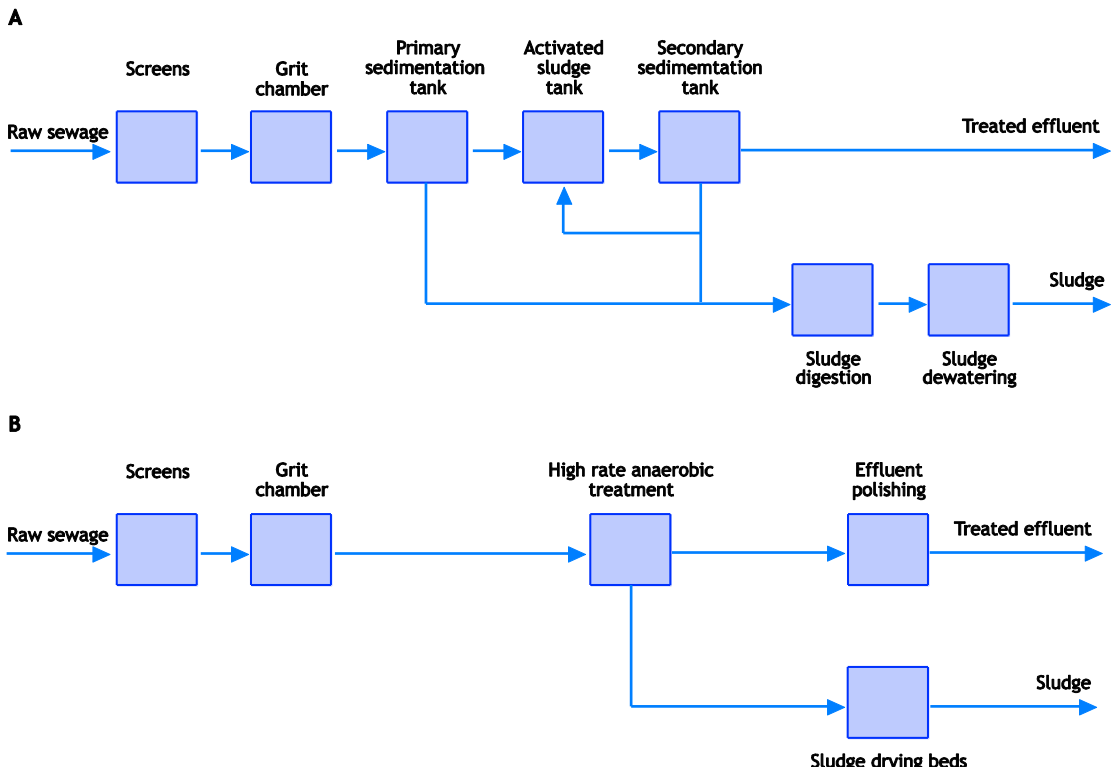
وكقاعدة، يجب أن يكون الحد الأدنى لزمن مكث المادة الصلبة (SRT) دائمًا أكثر ثالث مرات من ضعف الوقت ( $T_d$ ) لكتلة الحيوية، المسؤول عن معدل الخطوة المحددة. ومع مياه الصرف الصحي المنزلية تحت الظروف الاستثنائية، تكون هذه هي الكائنات المولدة للميثان، مع ضعف الوقت ( $T_d$ ) عند  $10^{\circ}C$  لمدة ١٠ أيام تقريبًا. لهذا فإن SRTs لنظم معالجة الصرف الصحي كاملة النطاق الموجودة لن تكون أقل من ٣٠ يومًا. وتتأثر درجة الحرارة على SRT المطلوب في مفاعل UASB مبين في شكل ٢٦-١٦.

ومع إدراك أهمية SRT، يصبح واضحًا أن التصميم التقليدي لمفاعل UASB لمياه الصرف الصحي السكنية يحتاج إعادة النظر عندما تهبط درجة الحرارة ويتجاوز تركيز COD ١٠٠٠ مجم/ل. وفي العديد من البلدان ذات المناخ الجاف والتي بها موارد محدودة من المياه، يكون تركيز مياه الصرف الصحي بين ١٠٠٠ - ٢٥٠٠ مجم/ل مثل الشرق الأوسط وشمال أفريقيا وشبه الجزيرة العربية .. إلخ. وفوق ذلك، فإن المناخ المعتدل في الشرق الأوسط وشمال أفريقيا يتميز بشتاء بارد خاصة في المناطق المرتفعة.

جدول ١٦-١٦ المميزات والعوائق الرئيسية في نظم المعالجة اللاهوائية عالية المعدل للصرف الصحي

المميزات :
• وفورات كبيرة تصل إلى ٩٠% في تكاليف التشغيل، حيث لا توجد حاجة لطاقة لعملية التهوية.
• ٤٠ - ٦٠% خفض في التكاليف الرأسمالية لأن الاحتياج يكون أقل لوحدات المعالجة.
• إذا استخدمت على نطاق مناسب، يكون لغاز الميثان أهمية في استرجاع الطاقة أو إنتاج الكهرباء.
• لا تستهلك التقنيات معدات عالية التقنية، ماعدا في المضخات الرئيسية والمصافي الدقيقة. ونظام المعالجة يعتمد بصورة أقل على التقنيات المستوردة.
• عملية المعالجة قوية ويمكنها التعامل مع معدلات التحميل الهيدروليكي والعضوية العالية الدورية.
• التقنيات مدمجة بمتوسط معدلات زمن مكثف هيدروليكي بين ٦ و ٩ ساعات ولهذا فهي مناسبة للتطبيق في المناطق الحضرية لخفض تكاليف النقل.
• تسمح الاستخدامات على النطاق الصغير بالامرکية في المعالجة، جاعلة معالجة الصرف الصحي أقل اعتماداً على مدى شبكات تجميع مياه الصرف.
• إنتاج الحمأة الزائدة منخفض وحييد التثبيت وسهل التجفيف فلا تحتاج لعمليات مكثفة لما بعد المعالجة.
• المواد المغذية القيمة (N و P) يتم ترشيدتها مما يعطي إمكانية أعلى لري المحاصيل.
• تطرد مرشحات مفاعل UASB جيد التصميم ببعض الديدان من المياه الداخلة، وهو مطلب مبدئي قبل إعادة الاستخدام في الزراعة.
العوائق :
• المعالجة اللاهوائية معالجة جزئية، تحتاج معاملة لما بعد المعالجة تستوفي معايير إعادة الاستخدام أو التخلص الآمن.
• غاز الميثان الناتج يذوب في المياه الخارجية (اعتماداً على تركيز COD في المياه الداخلة) وحتى الآن لا تتخذ إجراءات لمنع هروب الميثان إلى الجو.
• غاز الميثان المتجمع غالباً لا يسترجع ولا يتم تحويله لوهج قبل هروبه للجو.
• هناك خبرة قليلة فيما يتعلق بالتطبيق على نطاق كامل في درجات الحرارة المتوسطة أو المنخفضة.
• الغاز المختزل ، مثل H <sub>2</sub> S ، والذي يذوب في المياه الخارجية، ربما يهرب مسبباً مشاكل الرائحة الكريهة.

(٤) مقارنة بعمليات المعالجة بالحمأة النشطة .



شكل ١٦-٤ وحدات محطة معالجة صرف صحي ، مقارنة تقنية الحمأة النشطة (A) وتقنية UASB (B).

جدول ١٧-١٦ بعض معايير التصميم لمعاملات UASB تعالج مياه الصرف الصحي في بلاد استوائية

المعيار	القيمة
الحد الأدنى لمتوسط زمن المكث الهيدروليكي	4 h
الارتفاع	4-5 m
نقط دخول المياه الداخلة	1 inlet per 1 to 4 m <sup>2</sup>
توزيع المياه الداخلة	كل ماسورة مدخل تأتي من مقصورة منفصلة
الضغط الاستاتيكي في صندوق مدخل المياه الداخلية	Up to 50 cm
السرعة أعلى التيار في المنفذ	متوسط يومي ٤ م/س خلال ٢ - ٤ ساعات ٨ م/س 0.5-0.7 m/h
السرعة أسفل التيار	

فقط من مياه الصرف البلدية الناتجة في آسيا تم معالجتها، بينما في أمريكا اللاتينية تصل هذه النسبة إلى ١٥٪ فقط (منظمة الصحة العالمية WHO ومنظمة الأمم المتحدة للفتولة UNICEF). وفي أفريقيا لا يوجد تقريباً تجميع لمياه الصرف الصحي أو معالجة، باستثناء الجزء الواقع في منطقة الشرق الأوسط وجنوب أفريقيا. ومع الزيادة في التقلم الأساسي لعمليات المعالجة اللاهوائية ومع الزيادة في عدد التجارب الفعلية كاملاً النطاق، ستصبح المعالجة اللاهوائية بلا شك واحدة من الطرق الأساسية لمعالجة تدفقات الصرف الصحي الملوثة عضويًا.

وحالياً، فإن المفاعل كامل النطاق في منطقة الشرق الأوسط قيد الافتتاح في الفيوم جنوب القاهرة بمصر. والتصميم فيه مؤسس على المنهج التقليدي ويوضع في الحساب القوة العالية نسبياً لمياه الصرف الصحي، والناتج عنها HRT أعلى لحد ما بمتوسط ١٢ ساعة. وقد أظهرت المحاولات التجريبية في عمان جدوى النظام كطريقة مثلية للمعالجة الأولية لخفض تكلفة حمل COD، مع توليد طاقة لما بعد المعالجة وجدول ١٨-١٦ يوجز باختصار أهم النتائج (Hallalsheh et al., 2005).

وبالرغم من أن جميع التوقعات لتطبيق كامل النطاق في عمان تبدو واعدة جدًا (جدول ١٨-١٦)، إلا أن القرارات قد تم اتخاذها بالفعل لتحويل نظام البرك القائم حالياً إلى محطة حماة نشطة حديثة. وفيما يتعلق باستمرارية معالجة الصرف الصحي السكني، فإن هذا القرار يعتبر فرصة ضاغطة. وعلى وجه التحديد لأن مياه الصرف الصحي البلدية الأكثر تركيزاً تكون في الواقع الأمثل للمعالجة اللاهوائية الأولية. ويمكن استخدام الطاقة المسترجعة عندئذ بصورة مقيدة في الموقع في المعالجة المكثفة حتى رحلة تصريفها أو إعادة استخدامها. وأي طاقة زائدة يمكن أن تخدم كمصدر للطاقة مثلاً لمضخات الري أو المستوطنات القريبة من المحطة.

وعند اعتبار الوضع الحالي للطاقة الحفري واستهلاكها، فالمعالجة اللاهوائية للصرف الصحي تقدم بديلاً مجيداً لمعالجة التدفق الضخم لمياه الصرف السكنية والبلدية بالعديد من أجزاء العالم. وعلى ضوء المناقشات الجارية بشأن غازات الاحتباس الحراري، فإن استرجاع جميع الميثان المنتج يجب أن يكون جزءاً ضرورياً من تصميم محطة المعالجة. وبسبب حجمه المدمج، فإن نظام المعالجة اللاهوائية عالي المعدل للصرف الصحي يمكن استخدامه في المناطق الحفريّة أيضًا. فالأخير سوف يؤدي إلى انخفاض ضخم في التكلفة في إنشاء شبكات صرف صحي، ومحطات رفع وشبكات نقل. ويجب إدراك أن ٣٥٪

جدول ١٨-١٦ محاولات مفاعل UASB تجريبي في عمان - الزرقاء، موقع بركة ثنيت المخلفات في خربة السمراء - الأردن.

أداء المعالجة (شاملًا التصفية المبدئية)		متوسط خصائص المياه الداخلة		
up to 80%	COD removal:	m <sup>3</sup> /d	180,000	Flow
up to 85%	BOD removal:	mg/l	11,500	COD
up to 80%	TSS removal:	mg/l	1500-700	BOD
negligible	Pathogens:	mg/l	1600-700	TSS
CH <sub>4</sub> production: 0.15 Nm <sup>3</sup> CH <sub>4</sub> /kgCOD <sub>removed</sub>		mg/l	170-130	NH <sub>4</sub> <sup>+</sup> -N
إنتاج الميثان المحمّل 27,000 m <sup>3</sup> /d مساوٍ إلى طاقة كهربائية متحمّلة ≈ 5 MW (بافتراض 40٪ كفاءة ميثان).		mg/l	190-200	TKN
		mg/l	110-40	P <sub>tot</sub>
		°C	16-28	T

## المراجع

- Alves M.M., Vieira J.A.M., Álvares Pereira R.M., Pereira M.A. and Mota M. (2001) Effects of lipids and oleic acid on biomass development in anaerobic fixed-bed reactors. Part II: Oleic acid toxicity and biodegradability. *Wat. Res.* **35**(1), 264-270.
- Banik G.C. and Dague R.R. (1997) ASBR treatment of low strength industrial wastewater at psychrophilic temperatures. *Wat. Sci. Tech.* **36**(2-3), 337-344.
- Batstone D.J. Keller J., Angelidaki I., Kalyuzhnyi S.V., Pavlostathis S.G., Rozzi A., Sanders W.T.M., Siegrist H., Vavilin V.A. (2002) *The IWA Anaerobic digestion Model No 1 (ADMI)*. IWA Publishing, 2002. - (Scientific and Technical Report , 13). - ISBN 1900222787. - p. 77
- Beaufort H. H. and Staagard (1986) Structure and dynamics of anaerobic bacterial aggregates in a gas-lift reactor. *Appl. Env. Micr.* **52**, 1139-1146.
- Canfield D.E. and Des Marais D.J. (1991) Aerobic sulfate reduction in microbial mats. *Science* **251-5000**, 1471-1473.
- Chandler J.A., Jewell W.J., Gossett J.M., van Soest P.J. and Robertson J.B. (1980) Predicting methane fermentation biodegradability. *Biotech. Bioeng. Symposium* **10**, 93-107.
- Colleran E., Finnegan S. and Lens P. (1995) Anaerobic treatment of sulphate-containing waste streems. *Antonie van Leeuwenhoek* **67**, 29-46.
- De Zeeuw W.J. (1982) Korrelslibbvervorming bij de anaerobe zuivering van destruktieafvalwater, *intern rapport*, Vakgroep Waterzuivering, Landbouwhogeschool Wageningen.
- De Zeeuw W.J. (1987) Granular sludge in UASB-reactors, in "Granular Anaerobic Sludge, Microbiology and Technology", in *proceedings of the GASMAT-workshop*, Lunteren 25-27 October.
- Dolfing J. (1987) Microbiological aspects of granular methanogenic sludge. Ph.D. thesis, Agricultural University, Wageningen, The Netherlands.
- Draaijer H., Maas J.A.W., Schaapman J.E. and Khan A. (1992) Performance of the 5 MLD UASB reactor for sewage treatment in Kanpur, India. *Wat. Sci. Tech.* **25**(7), 123-133.
- Ehlinger F. (1994) Anaerobic biological fluidized beds: Operating experiences in France. In *proceedings of 7<sup>th</sup> International symposium on anaerobic digestion*, Cape Town, January 23-27.
- Elmitwalli T. A. (2000) Anaerobic Treatment of Domestic Sewage at Low Temperature. Wageningen University.
- Elmitwalli T. A., Sklyar V., Zeeman G., Lettinga G. (2002) Low temperature pre-treatment of domestic sewage in an anaerobic hybrid or an anaerobic filter reactor. *Biores. Tech.* **82**, 233-239.
- Fang H.H.P., Chui H.K. and Li Y.Y. (1994) Microbial structure and activity of UASB granules treating different wastewaters. *Wat. Sci. Tech.* **30**(12), 87-96.
- Fitz R.M., Cypionka H. (1990) Formation of thiosulfate and trithionate during sulfite reduction by washed cells of *Desulfovibrio desulfuricans*. *Arch. Microbiol.* **154**, 400-406
- Fründ C. and Cohen Y. (1992) Diurnal cycles of sulfate reduction under oxic conditions in cyanobacterial mats. *Appl. Environ. Microbiol.* **58**, 70-77
- Grotenhuis J.T.C. (1992) Structure and stability of methanogenic granular sludge, proefschrift, Wageingen.
- Gujer W., and Zehnder A.J.B. (1983) Conversion processes in anaerobic digestion. *Wat. Sci. Techn.* **15**(8/9), 127-167.
- Halalsheh M., Sawajneh Z., Zu'bi M., Zeeman G., Lier J., Fayyad M. and Lettinga G. (2005) Treatment of strong domestic sewage in a 96 m<sup>3</sup> UASB reactor operated at ambient temperatures: two-stage versus single-stage reactor. *Biores. Tech.* **96**, 577-585.
- Heijnen J.J. (1983) Anaerobic wastewater treatment. *Proceedings of the European symposium on anaerobic wastewater treatment*, Noordwijkerhout, November, 23-25.
- Heijnen J.J. (1988) Reprints Verfahrenstechnik Abwassereinigung, GVC-Diskussionstagung Large scale anaerobic-aerobic treatment of complex industriala wastewater using immobilized biomass. Baden Baden, Oktober, 17-19.
- Heppner B., Zellner G. and Diekmann, H. (1992) Start-up operation of a propionate-degrading fluidized-bed reactor, *Appl. Microbiol. and Biotechnol.* **36**, 810-16.
- Holst T.C., Truc A. and Pujol R. (1997) Anaerobic fluidised beds: ten years of industrial experience. *Wat. Sci. Tech.* **36**(6-7), 415-422.
- Hulshoff Pol L.W. and Lettinga G. (1986) Advanced reactor design, opearation and economy. *Wat. Sci. Tech.* **18**(12), 99-108.
- Hulshoff Pol L.W., de Zeeuw W.J. Velzeboer C.T.M. and Lettinga G. (1983) Granulation in UASB-reactors. *Wat. Sci. Tech.* **15**(8/9), 291-304.
- Hulshoff Pol L.W., Heijnekamp K. and Lettinga G. (1987) The selection pressure as driving force behind the granulation of anaerobic sludge. In *proceedings of the Gasmat-Workshop*, Lunteren, Oct. 25-27.
- Hulshoff Pol L.W., de Castro Lopes S.I., Lettinga G. and Lens P.N.L. (2004) Anaerobic Sludge Granulation. *Wat. Res.* **38**(6), 1376-1389.
- Jeison D. and Van Lier J.B. (2006) Cake layer formation in anaerobic submerged membrane bioreactors (AnSMBR) for wastewater treatment. *J. Memb. Scien.* **284**, 227-236.
- Jewell W. J. (1994) Resorce Recovery Wastewater treatment. *American Sci.* **82**, 366-375.
- Kleerebezem R., Hulshoff Pol L.W. and Lettinga G. (1999b) Anaerobic degradation of phthalate isomers by methanogenic consortia. *Appl. Env. Micr.* **65**(3), 1152.
- Kleerebezem R., Hulshoff Pol L.W. and Lettinga G.(1999a) The role of benzoate in anaerobic

- degradation in terephthalate. *Appl. Env. Micr.* **65**(3), 1161-1167.
- Lettinga G. and Hulshoff Pol L. W. (1991) UASB process design for various types of wastewater. *Wat. Sci. Tech.* **24**(8), 87-107.
- Lettinga G., Sar van der J. and Ben van der J. (1976) Anaerobe zuivering van het afvalwater van de bietsuikerindustrie (2). *H2O* **9**, 38-43.
- Lettinga G., Velsen A. F. M. v., Hobma S. W., Zeeuw W. J. de and Klapwijk A. (1980) Use of the Upflow Sludge Blanket (USB) reactor concept for biological wastewater treatment. *Biotech. Bioeng.* **22**, 699-734.
- Lettinga G., Velsen L. van, Zeeuw W. de, and Hobma S.W. (1979) The application of anaerobic digestion to industrial pollution treatment. *Proceedings 1st Int. Symp. on anaerobic digestion*. 167-186, Cardiff UK.
- Lettinga G. and Hulshoff Pol L.W. (1991) UASB process design for various types of wastewater. *Wat. Sci. Tech.* **24**(8), 87-107.
- Li A. and Sutton P.M. (1981) Dorr Oliver Anitron system, Fluidized Bed technology for methane production from dairy wastes. *Proceedings, Whey Products Institute Annual Meeting*, April, Chicago.
- Liao B.Q., Kraemer J.T. and Bagley D.M. (2006) Anaerobic membrane bioreactors: applications and research directions. *Crit. Rev. in Env. Sci. Tech.* **36** (6), 489-530.
- Mahmoud N., Zeeman G., Gijzen H. and Lettinga G. (2003) Solids removal in upflow anaerobic reactors. *Biores. Tech.* **90**(1), 1-9.
- Mahmoud N., Zeeman G., Gijzen H. and Lettinga G. (2004) Anaerobic sewage treatment in a one-stage UASB reactor and a combined UASB-Digester system. *Wat. Res.* **38**(9), 2348-2358.
- Mahmoud N. (2002) Anaerobic Pre-treatment of Sewage Under Low Temperature (15°C) Conditions in an integrated UASB-Digester System. Wageningen University.
- McCarty P.L. (1964) Anaerobic waste treatment fundamentals, Part I. *Chemist. Microb. Pub. Works* **95**, 107.
- McCarty P.L. (1982) In: (D.E. Hughes, D.A. Stafford, B.F. Weatley, W. Beader, G. Lettinga, E.J. Nuns, W. Verstraete and R.L. Wentworth, eds.) *Anaerobic Digestion*. Elsevier Biomedical, Amsterdam, pp. 3-22.
- McCoy, J.H. (1962) *J. Appl. Bact.* **25**, 213-224.
- McCarty P.L. (2001) The development of anaerobic treatment and its future. *Wat. Sci. Tech.* **44**(8), 149-156.
- Novak J.T. and Carlson D. (1970) The kinetics of anaerobic long chain fatty acids degradation. *J. Water Pollut. Control Fed.* **42** (2), 1932-1943.
- Oude Elferink S.J.W.H., Visser A., Hulshoff Pol L.W. and Stams A.J.M. (1994) Sulfate reduction in methanogenic bioreactors. *Fems Microbiology Reviews*. **15**, 119-136.
- Pereira M. A., Sousa D. Z., Mota M., and Alves M. M. (2004) Mineralization of LCFA associated with anaerobic sludge: kinetics, enhancement of methanogenic activity, and effect of VFA. *Biotech. Bioeng.* **88** (4), 502-511.
- Raskin L., Amann R.I. Poulsen L.K., Rittmann B.E. and Stahl D.A. (1995) Use of ribosomal RNA-based molecular probes for characterisation of complex microbial communities in anaerobic biofilms, L. Raskin, Univ. Illinois Dept. Civil Eng. Lab 3221 Newmark 205 N Mathews Urbana, IL 61801 USA 0273-1223. *Wat. Sci. Tech.* **31**(1), 261-272.
- Razo-Flores E., Macarie H. and Morier F. (2006) Application of biological treatment systems for chemical and petrochemical wastewaters. In: *Advanced Biological Treatment Processes for Industrial Wastewaters*, IWA publications, London.
- Rebac S., van Lier J.B., Lens P., van Cappellen J., Vermeulen M., Stams A.J.M., Swinkels K.Th. M. and Lettinga G. (1998) Psychrophilic (6-15 °C) high rate anaerobic treatment of malting wastewater in a two-module expanded granular sludge bed system. *Biotech. Progress* **14**, 856-864.
- Rinzema A. (1988) Anaerobic treatment of wastewater with high concentrations of lipids or sulfate. PhD thesis, Wageningen Agricultural University, Wageningen.
- Santos H., Fareleira P., Legall J. and Xavier A.V. (1994) In vivo nuclear magnetic resonance in study of physiology of sulfate-reducing bacteria. *Methods in Enzymol.* **243**, 543-558.
- Schellinkhout A. and Osorio E. (1994) Long-term experience with the UASB technology for sewage treatment on large scale. *Paper reprints Seventh Inte. Symp. On Anaerobic Digestion*, Cape Town, January 23-27.
- Schroepfer G.J., Fullen W.J., Johnson A.S., Ziemke N.R. and Anderson J.J. (1955) The anaerobic contact process as applied to packinghouse wastes. *Sew. and Ind. Waste* **24**, 61.
- Seyfried C.F. (1988) Reprints Verfahrenstechnik Abwasserreinigung, GVC - Diskussionstagung, Baden, Oktober 17-19.
- Tagawa T., Takahashi H., Sekiguchi Y., Ohashi A. and Harada H. (2002) Pilot-plant study on anaerobic treatment of a lipid- and protein-rich food industrial wastewater by a thermophilic multi-staged UASB reactor. *Wat. Sci. Tech.* **45** (10), 225-230.
- Thaveesri J., Boucneu G., Gernaey K., Kaonga B. and Verstraete W. (1994) Organic and ammonia nitrogen in relation to granular sludge growth. *Reprints seventh international symposium on anaerobic digestion*, 54-63, Cape Town, January 23-27.
- Van Haandel A.C. and Lettinga G. (1994) *Anaerobic Sewage Treatment*. John Wiley and Sons Ltd, England.
- Van Haandel, AC. and Lettinga, G., (1994) *Anaerobic Sewage Treatment. A Practical Guide for Regions with a Hot Climate*. John Wiley and Sons, New York.
- Van Lier J.B. (2007) Current and future trends in anaerobic digestion: diversifying from waste(water) treatment to resource oriented conversion techniques. In: *Proc. of the 11th IWA-International Conference on Anaerobic Digestion*, Brisbane, September 23-27.
- Van Lier J.B., Boersma F., Debet M.M.W.H. and Lettinga G. (1994) High rate thermophilic wastewater treatment in compartmentalized upflow reactors. *Wat. Sci. Tech.* **30**(12), 251-261.

- Van Lier J.B., van der Zee, Tan F.P., Rebac S. and Kleerebezem R. (2001) Advances in high-rate anaerobic treatment: staging of reactor systems. *Wat. Sci. Tech.* **44**(8), 15-25.
- Vellinga S.H.J., Hack P.J.F.M. and Vlugt A.J. van der (1986). New type "high rate" anaerobic reactor, first experience on semi-technical scale with a revolutionary and high loaded anaerobic system. In: *Proc. of Anaerobic Treatment, a Grown-up Technology, Aquatech 1986*, 15-19 September, Amsterdam, The Netherlands, 547-562.
- Verstraete W., Beer D. de, Pena M., Lettinga G. and Lens P. (1996) Anaerobic bioprocessing of organic wastes. *World J. of Microb. and Biotech.* **12**, 221-238.
- Von Sperling M. and C. A. de Lemos Chernicharo (2005) *Biological Wastewater Treatment in Warm Climate Regions*. IWA Publishing, London.
- Wang K. (1994) Integrated anaerobic and aerobic treatment of sewage. Ph.D. thesis, Department of Environmental Technology, Wageningen University, Wageningen.
- WHO/Unicef (2000). Global water supply and sanitation assessment 2000 report. World Health Organisation, United Nations Children's Fund, Geneva, p. 80.
- Widdel F. and Hansen T.A. (1992) The dissimilatory sulfate- and sulfur-reducing bacteria in the Prokaryotes, 2<sup>nd</sup> edn. Springer-Verlag, New York.
- Widdel F., Rouviere P.E. and Wolfe R.S. (1988) Classification of secondary alcohol-utilizing methanogens including a new thermophilic isolate. *Arch. Microbiol.* **150**, 477-481.
- Wiegant W.M. and de Man A.W.A. (1986) Granulation of biomass in thermophilic anaerobic sludge blanket reactors treating acidified wastewaters. *Biotech. Bioeng.* **28**, 718-727.
- Wu W.-M. (1987) Granular sludge in upflow anaerobic sludge blanket (UASB) reactors and its properties. *Water Treat.* **2**, 148-157.
- Wu W.-M., Hickey R.F. and Zeikus J.G. (1991) Characterisation of metabolic performance of methanogenic granules treating brewery wastewater: Role of sulfate-reducing bacteria. *Appl. Env. Micr.* **57**, 3438-3449.
- Wu W.-M., Jain M.K., Conway de Macario E., Thiele J.H. and Zeikus J.G. (1992) Microbial composition and characterisation of prevalent methanogens and acetogens isolated from syntrophic methanogenic granules. *Appl. Microbiol. Biotechnol.* **38**, 282-290.
- Young J.C. (1991) Factors affecting the design and performance of anaerobic filters. *Wat. Sci. Tech.* **24**(8), 133-156.
- Young J.C. and McCarty P.L. (1969) The anaerobic filter for waste treatment. *J. Water Pollut. Control Fed.* **41**, 160-173.
- Zeeman G., Sanders W.T.M., Wang K.Y. and Lettinga G. (1996) Anaerobic treatment of complex wastewater and waste activated sludge- application of an upflow anaerobic removal (UASR) reactor for the removal and pre-hydrolysis of suspended COD. *IAWQ-NVA conference for 'Advanced wastewater treatment'*, Amsterdam, 23-25.
- Zeeman G. and Lettinga G. (1999) The role of anaerobic digestion in closing the water and nutrient cycle at community level. *Wat. Sci. Tech* **39** (5), 187-194.
- Zellner G. and Neudörfer F. (1995) Stability and metabolic versatility of a propionate-degrading biofilm operating in an anaerobic fluidised bed reactor. *J. Ferment. Bioeng.* **80**(4), 389-393.
- Zoutberg G.R. and Frankin R. (1996) Anaerobic treatment of chemical and brewery waste water with a new type of anaerobic reactor, the Biobed® EGSB reactor. *Wat. Sci. Tech.* **34**(5-6), 375-381.

## المصطلحات والرموز

الرمز	الوصف	الوحدة
$A$	مساحة القطاع العرضي للمفاعل	$m^2$
$A_{min}$	الحد الأدنى لمساحة السطح	$m^2$
$E_{eff-meth}$	نسبة الأوكسجين الكيميائي الممتص في كجم/ $m^3$ متحول إلى ميثان	%
$f_c$	معامل التلامس بين صفر و ١	
$F_{meth-biogas}$	جزء الميثان في الغاز الطبيعي ، عامة بين ٠,٦ و ٠,٩	
$H$	ارتفاع المفاعل	$m$
$K_s$	ثابت مونود لنصف التشبع	$mgCOD/l$
$Q_{inf}$	معدل تفتق المياه الداخلة	$m^3/h$
$r_v$	معدل التحميل العضوي	$kgCOD/m^3.d$
$T$	درجة الحرارة	$^{\circ}C$
$T_d$	زمن المضاعفة لكتلة الحيوية	$d$
$V$	حجم المفاعل	$m^3$
$V_{biogas}$	سرعة الغاز الحيوي المتتصاعد	$m/h$
$V_{crit}$	مستوى الانقطاع للحجم الأدنى المطلوب للمفاعل على أساس المحددات الهيدروليكية	$m/h$
$V_{reactor}$	حجم المفاعل	$m^3$
$V_{upw}$	سرعة السائل المتتصاعد	$m/h$
$V_{upw,max}$	الحد الأقصى المسموح لسرعة السائل الصاعد	$m/h$
$X$	كمية الكتلة الحيوية المتراكمة	$kgVSS/m^3$ reactor
$X_{reactor}$	تركيز الكتلة الحيوية في المفاعل	$kg/m^3$
$\Delta G^\circ$	التغير في الطاقة الحرة	$kJ/mol$

الاختصار	الوصف
AB	بكتيريا التحول إلى خلات
ABR	المفاعل اللاهوائي ذو الحواجز
ACP	عملية التلامس اللاهوائي
ADM1	نموذج الهضم اللاهوائي
AF	مرشح لاهوائي
AMBR	مفاعل حيوي لاهوائي غشائي
AnWT	المعالجة اللاهوائية لمياه الصرف الصحي
ASBR	مفاعل دفعات متتالية لاهوائي
ASM1	نموذج حمأة نشطة رقم ١
ASRB	بكتيريا مؤكسدة لحمض الخليك ومحترلة للكبريتات
CHP	طاقة الحرارة المرتبطة
CSTR	مفاعل حوض التقليب المستمر
EGSB	حوض الحمأة الحبيبية المتد
EPS	مواد بوليمرية خارج الخلية
FASRB	بكتيريا مؤكسدة للأحماض الدهنية مختزلة للكبريتات

مفاعل حوض تسبيل	FB
نظام فصل الغازات - السوائل - المواد الصلبة	GLSS
بكتيريا منتجة للميثان ذاتية التغذية	HMB
زمن المكث الهيدروليكي	HRT
بكتيريا مؤكسدة للهيدروجين مختزلة للكبريتات	HSRB
مفاعل تدوير داخلي	IC
أحماض دهنية طويلة السلسلة	LCFA
بكتيريا تحول للميثان	MB
بكتيريا إنتاج هيدروجين إلزامية	OHPB
معدل التحميل الضئوي	OLR
حمض الشريثاليك المنقى	PTA
أحماض دهنية قصيرة السلسلة	SCFA
نشاط إنتاج الميثان المحدد للحمة	SMA
البكتيريا المختزلة للكبريتات	SRB
زمن مكث الحمة	SRT
مرشح لاهوائي أعلى التيار	UAF
غطاء الحمة اللاهوائي ذو التدفق الرأسي	UASB
أحماض دهنية متطربة	VFA
مواد صلبة عالقة متطربة	VSS

Unit	Explanation	Greek symbols
1/d	Maximum growth rate	$\mu_{max}$
h	Hydraulic retention time (HRT)	$\Theta$



سنور في مصر :

- (ا) محطة معالجة مياه صرف صحي بلدية تستخدم أحواض ترسيب ابتدائي ومرشحات تقطير وأحواض ترسيب ثانوي (٢٠٠١).
  - (ب) في ٢٠٠٦ ، تم إعادة تزويدها بمفاعلاً غطاء حمة لاهوائي، واضح التطور العمراني السريع.
- (photos: D. Brdjanovic and J.B. van Lier, respectively)



تطبيق مفاعل غطاء حمأة لاهوائي على نطاق كامل : محطة معالجة صرف صناعي من مصنع للبيرو في بافاريا ، ليسوثر ، هولندا. ومفاعل غطاء الحمأة اللاهوائي موضوع في مقدمة العرض .(photo: J.B. van Lier by courtesy of Bavaria N.V.)





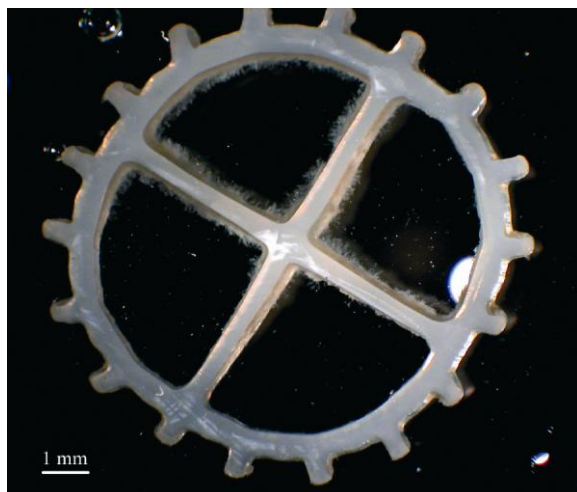
١٧

## نمذجة الأغلفة الحيوية

Eberhard Morgenroth

### ١-١٧ ما هي الأغشية الحيوية؟

نوية حرة ومياه (Sutherland, 2001). وتكون المواد البوليمرية خارج الخلية (EPS) هي -أساساً- المادة اللاصقة التي تحفظ الغشاء الحيوي في مكانه. وتكون تركيزات الكتلة الحيوية النشطة داخل الغلاف الحيوي أكبر كثيراً مقارنة بنظم الحمأة النشطة. ويفهر في الصورة ١-١٧ صورة غلاف حيوي في حوض متحرك لمقابلة غلاف حيوي.



شكل ١-١٧ غلاف حيوي نامي على حامل معلق للغلاف الحيوي (صورة

(D. Brockmann

تشترك عمليات المعالجة البيولوجية في الشرطين الآتيين: (i) الكائنات الدقيقة النشطة يجب أن يتم تركيزها في داخل المنظومة، (ii) الكائنات الدقيقة يجب إزالتها من المياه المعالجة الخارجية قبل ترك المياه للمنظومة. وفي نظم الحمأة النشطة تتمو الكائنات الدقيقة كنف معلقة في المياه، ويكون فصل المادة الصلبة عن السائل مطلوبًا لاحتجاز الكتلة الحيوية داخل المنظومة (مثل استخدام حوض للترسيب أو غشاء). وفي مفاعلات الأغلفة الحيوية يتم تجميد (شل حركة) الكائنات الدقيقة في طبقة كثيفة تتمو ملاصقة لسطح صلب. والإبقاء على كتلة حيوية نشطة لا يحتاج إلى مرور في مفاعل الغلاف الحيوي. والبكتيريا في السائل المعلق يمكن أن تُستبعد (إزالة) مع تدفق المياه، ولكن البكتيريا في الغلاف الحيوي تحمى من الاستبعاد ويمكنها أن تتمو في موقع يبقى فيها الغذاء المطلوب لها متوفراً بكثرة. وسوف يعتمد ما إذا كان الغلاف الحيوي سيتطور إلى منظومة أم لا على استبعاد (إزالة) الكتلة الحيوية المعلقة (أو زمن مكث المواد الصلبة). وإذا كان معدل إزالة (استبعاد) البكتيريا المعلقة أكبر من معدل النمو لمجموعة معينة من الكائنات، عندئذ ستتمو هذه المجموعة، تفضيلياً، في غلاف حيوي. ومع معدلات إزالة صغيرة، يكون هناك حافر أقل للبكتيريا لتتمو إلى غلاف حيوي. وت تكون الأغلفة الحيوية من بكتيريا مدفونة في نسيج غشائي من مواد بوليمرية خارج خلوية تحتوي على بروتينات ومواد متعددة السكريات وأحماض

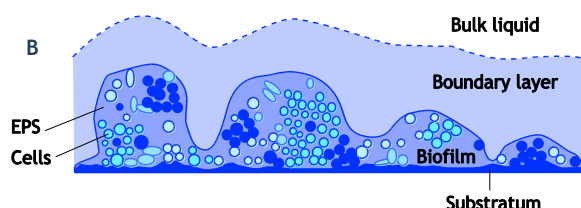
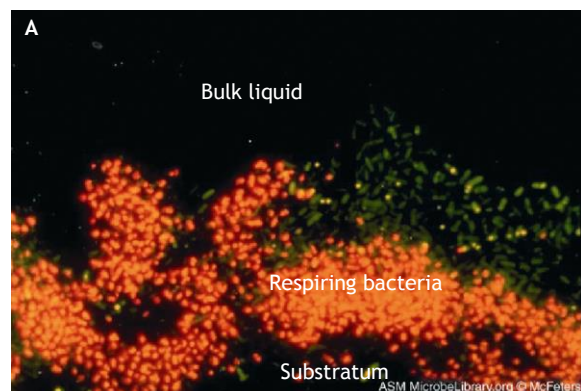
ويمكن أن تكون الأغلفة الحيوية ذات فائدة، على سبيل المثال في معالجة مياه الصرف الصحي وتنقية مياه الشرب وعلاج التربة وفي تكوين حواجز لاحتواء تجمعات الملوثات. ومن جانب آخر فإن الأغلفة الحيوية يمكن أن تكون أيضًا ضارة، على سبيل المثال في شبكات توزيع مياه الشرب وفي تغيرات التبادل الحراري والصحة العامة للأسنان واسترداد الأنسجة الحيوية وعلى هيكل السفن. والأغلفة الحيوية إما مفيدة أو ضارة بحسب أنها: (i) تحول المركبات الموجودة في كتلة السائل المستخدم في معالجة مياه الصرف الصحي أو تنقية مياه الشرب لإزالة المركبات غير المرغوب (ii) تحتل حيزاً وتتدخل مع تيار كتلة السائل، الذي يكون مرغوباً في بعض الأحيان (مثل في الحاجز الحيوية) وضاراً في أحيان أخرى (في المبادرات الحرارية) (iii) يمكنها أن تؤدي إلى تأثيرات دقيقة ممرضة يصعب إزالتها أو وقف نشاطها داخل الغلاف الحيوي. وهذا الفصل يركز على نمذجة عملية نقل المادة الركيزة وتحولها في الأغلفة الحيوية وتشكل الأغلفة الحيوية والأداء الكلي لمفاعلات الأغلفة الحيوية.

## ٢-١٧ الدافعية لنمذجة الأغلفة الحيوية وكيف نختار مناهج النمذجة الرياضية (الحسابية) المناسبة

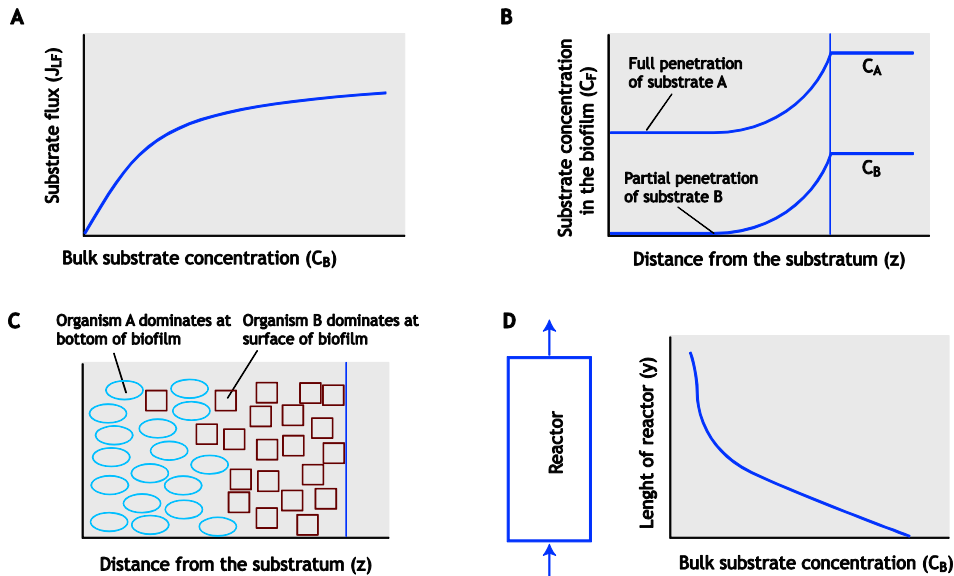
تم وضع عدد من النماذج الرياضية للأغلفة الحيوية تختلف فيما يتعلق بالعمليات التي تتم داخل الغلاف والمعلومات التي تستتبع من النموذج وبالمجهود المطلوب لحل النموذج بما يتراوح ما بين نماذج تحليلية بسيطة إلى نماذج تجريبية مشابكة متعددة الأبعاد. وقبل اتخاذ قرار بشأن اختيار منهج نمذجة معين، يجب علينا أن نحدد بوضوح غرض عملية النمذجة. والأهداف التالية والأسئلة المرتبطة بها تؤدي إلى استبطاط أداء مفاعلات الأغلفة الحيوية ويتناولها هذا الفصل:

- **دفق المادة الركيزة كدالة من تركيزها في كتلة السائل:**
  - كيف تؤثر مددات انتقال الكتلة والحركة الميكروبية داخل الغلاف الحيوي على معدلات تحول المادة الركيزة؟
  - كيف تؤثر مددات انتقال الكتلة في الطبقة المحيطة لانتقال الكتلة على توافر المادة الركيزة في الغلاف الحيوي؟ فيجب أن يعطينا النموذج دفق المادة الركيزة إلى داخل الغلاف الحيوي ( $J_{LF}$ ) (تقدير كم المعدل الإجمالي لتحول المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي) كدالة لتركيزات المادة الركيزة في حالتها كتلة ( $C_B$ ) (شكل ٢-١٧). •
  - الانتشار عديد المكونات: كيف يؤثر التواجد الداخلي لمانح الإلكترونات ومتلقي الإلكترونات والتواجد الداخلي للمركبات المثبتة على العمليات الميكروبية؟ فيجب أن

وفي الشكل ٢-١٧ ب هناك شكل تخططي لمختلف المكونات داخل نظام غلاف حيوي، هي : كتلة السائل ، الطبقة المحيطة ، الغلاف الحيوي ودعم الغلاف الحيوي (سطح الاسترداد). ويكون انتقال كتلة المواد الركيزة ومتلقيات الإلكترونات داخل الغلاف الحيوي غالباً ما يعتمد على الانتشار الجزيئي، والذي عادة ما يكون بطيئاً مقارنة بإزالة المادة الركيزة، مما ينتج عنه وجود مكونات للمادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي. وأحد نتائج هذا التراوح في المادة الركيزة دائمًا ما تكون أن إزالة المادة الركيزة في الغلاف الحيوي تكون محدودة في نقل الكتلة. هذا يمثل عيباً في مفاعلات الغلاف الحيوي. ومن جانب آخر، تسمح منحنيات (التراوح في) المادة الركيزة بنشوء بيئات حيوية مختلفة داخل الغلاف الحيوي اعتماداً على تركيزات المادة الركيزة ومتلقيات الإلكترونات الموجودة. وأحد أمثلة تلك الظروف غائبة الأكسجين الممكن نشوئها داخل الغلاف الحيوي بصرف النظر عن الكتلة الإجمالية للسائل التي تكون هوائية، والذي يسمح بحدوث إزالة النيترة داخل الغلاف الحيوي. وتفهم التفاعلات بين نقل الكتلة وعمليات تحول المادة الركيزة ضروري لفهم الأداء الإجمالي لنظم الغشاء الحيوي.



شكل ٢-١٧ غلاف حيوي نامي في قناة صرف صورت باستخدام الفحص الميكروبي بالليزر متعدد البؤر (A) صورة: Hung et al., 1995; (B) (McFeters, 2002)، وتمثل تخططي لمختلف المكونات لنظام الغلاف الحيوي: كتلة السائل والطبقة المحيطة والغلاف الحيوي وسطح الاسترداد. (Wanner et al., 2006) .



شكل ٣-١٧ تمثيل تخطيطي لمختلف الأسئلة التي ساعدت في إمكانية الرياحية على إمكانيات تناولها (أ) كيف يعتمد دفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي على تركيز المادة الركيزة في حالة تكتلها؟ (ب) بالنسبة للتفاعلات التي تشمل عديد من المواد الركيزة (مثل مانحة الإلكترونات ومتلقية الإلكترونات) - أي مادة ركيزة ستكون عاملًا محدداً في عملية التحول؟ (ج) كيف سيتم توزيع الكائنات الدقيقة للغلاف الحيوي على سماكة وكيف سيكون هذا التوزيع مؤثرًا على عمليات التحول؟ (د) كيف سيتم تكامل أداء مفاعل الغلاف الحيوي مع تدفقات المواد الركيزة به؟

تقدير التناقض بين البكتيريا عضوية التغذية وتلك ذاتية التغذية على المادة الركيزة والمساحة، يحتاج بالطبع إلى منهج نمذجة يمكنه التنبؤ بتوزيعات الكثافة الحيوية على سماكة الغلاف الحيوي. وهناك وسائل تحليلية متاحة بالنسبة للأغلفة الحيوية أحديه الأبعاد ذات التوزيع المتباين للكائنات على مدى سماكة الغلاف الحيوي باستخدام تعبيارات معدلات بسيطة من مرتبة الصفر أو المرتبة الأولى. وبافتراض أن حركيات مونود تحتاج بالفعل استخدام وسائل رقمية. وفي هذا الفصل سيتم تقديم المفاهيم الأساسية لنماذج الأغلفة الحيوية ومعها المناهج التحليلية لحل نماذج الأغلفة الحيوية البسيطة ومنهاج تجريبية لنماذج الأغلفة الحيوية الأكثر تعقيدًا أو شابكًا. والوسائل التجريبية في هذا الفصل تم الحصول عليها باستخدام برنامج الحاسوب الآلي AQUASIM<sup>(١)</sup> (Reichert, 1998). وملفات المحاكاة لها ماتحة النقل (Download)<sup>(٢)</sup> بحيث يمكن للقراء الذين لديهم إمكانية استخدام برنامج AQUASIM استكشاف هذه المحاكاة بأنفسهم. وبرامج حل نماذج الأغلفة الحيوية التجريبية يتزايد توافرها لدى صناع نماذج المحاكاة مياه الصرف الصحي التجاريين. وحتى يمكن العمل باستخدام هذه الحلول يجب أن يتمتع المستخدم بفهم شامل للآلية الأساسية لها وأن يؤدي بانتظام بعض الحسابات اليدوية باستخدام

يتتبأ النموذج باختراق مواد ركيزة متعددة إلى داخل الغلاف الحيوي، كقاعدة لتحديد المادة الركيزة المحددة للعملية (شكل ٣-١٧-أ).

- توزيع الكائنات الدقيقة: كيف يؤثر توافر المادة الركيزة على توزيع الكائنات الدقيقة داخل الغلاف الحيوي؟ وكيف وبالتالي يؤثر توزيع الكائنات الدقيقة على إزالة المادة الركيزة؟ فيجب أن يتتبأ النموذج بتوزيع الكثافة الحيوية وإزالة المادة الركيزة المُناظر لذلك (شكل ٣-١٧-ج).

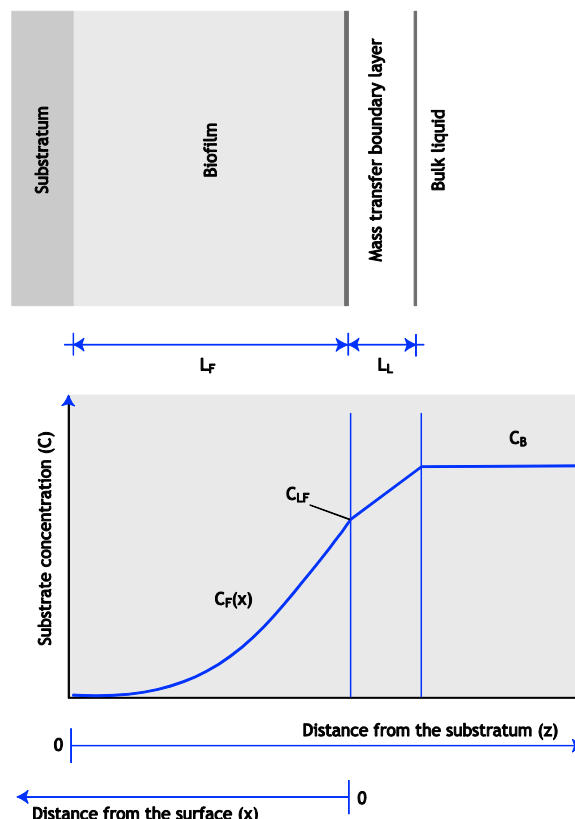
- الأداء الكلي للمفاعل: كيف ترتبط تدفقات المادة الركيزة الموجودة إلى الغلاف الحيوي بإجمالي أداء المفاعل؟ فيجب أن يحدث النموذج تكامل تدفقات المادة الركيزة الموجودة بحيث يتتبأ بإجمالي أداء مفاعل الغلاف الحيوي (شكل ٣-١٧-د).

إن اختيار منهج النمذجة المناسب يتطلب التوازن بين مستوى التفصيل المطلوب لمقابلة هدف النموذج ومدى شبابك النموذج الذي نريد أن نعمل به. على سبيل المثال: افتراض أن غلافًا حيوياً أحادي الأبعاد ومتجانساً يكون كافياً فَيقي معظمه الحالات لتقييم أكسدة الكربون. لكن

$$\frac{\partial C_F}{\partial t} = D_F \underbrace{\frac{\partial^2 C_F}{\partial x^2}}_{\text{Diffusion}} - r_F \quad (17.1)$$

Accumulation

تركيز المادة الركيزة في الغلاف الحيوي  
المسافة من سطح الغلاف الحيوي  
الزمن  
معامل الانتشار في الغشاء الحيوي  
معدل تحول المادة الركيزة لكل مجم غلاف حيوي



شكل ١٧-٤ التركيز داخل الغلاف الحيوي، في الطبقة المحيطة للتركيز وفي حالة الكتل. ويمكن قياس إحدى المسافة إما من قاع الغلاف الحيوي ( $Z$ )، ويُستخدم بصورة تقليدية في نماذج المحاكاة التجريبية) أو من سطح الغلاف الحيوي ( $X$  ، وهو يبسط حل الحسابات اليدوية).

معادلة 17.1 موضوعة على أساس القانون الثاني لفيك (Fick) للانتشار. وهناك مشتقات تفصيلية من المعادلة 17.1 تقدم في SIDEBAR بالجزء ١٧-٣-٤ . ويمكن تحديد مختلف معادلات معدل التحلل للمادة الركيزة المحددة في الغلاف الحيوي كما هو مبين

وسائل تحليلية لنماذج مبسطة للأغلفة الحيوية لفحص مدى معمولية النتائج التي تم الحصول عليها من نماذج أكثر تعقيداً. وسوف يربط هذا الفصل بين مناقشة نماذج الأغلفة الحيوية التحليلية والتجريبية.

حيث :

$C_F$

$x$

$t$

$D_F$

$r_F$

### ١٧-٣ منهج النمذجة لغلاف حيوي بافتراض مادة ركيزة مفردة كعامل محدد وتجاهل المقاومة الخارجية لنقل الكتلة

الأغلفة الحيوية، كما هو مبين في شكل ٢-١٧ ، عبارة عن تكتلات متشابكة ومتحركة. ولهذا فنحن ندرس كيف يمكن لهذه الكتل أن يتم توصيفها في نموذج رياضي مبسط ؟ ما هي الملامح ذات الصلة وأي الملامح يمكن إهمالها ؟ والنماذج المتشابكة تجريبياً والمكلفة، متاحة وهي التي تهدف إلى توصيف والتلوث بالهيكل متعدد الأبعاد والمتحركة والمذكورة في شكل ٢-١٧ وبعض تطبيقات مثل هذه النماذج المتشابكة تتم مناقشتها في الجزء ١٠-١٧ ، ولكن التحليل التفصيلي وحل مثل هذه النماذج للنمذجة ذات الأبعاد المتعددة تقع خارج مجال هذا الفصل. وتركيز هذا الفصل يكون على وصف تأثير محددات نقل الكتلة التي ينشأ عنها مادة ركيزة متغيرة (خارجية) التغذية وتوزيعات كتلة حيوية في بعد واحد فقط. وفي هذا المنهج يفترض أن معدلات العمليات وكثافة الكتلة الحيوية واستهلاكها وتركيزات المادة الركيزة يمكن عمل متوسطات لها في مستويات منبسطة موازية لسطح الاستزراع. وبهذا الافتراض المبسط يمكن أن يتم وصف غلاف حيوي كهيكل أحادي الأبعاد به تفاعلات وانتشار جزيئي داخل الغلاف مع طبقة محاطة بخارجية لنقل الكتلة كما هو مبين في شكل ٤-١٧ .

وبالنسبة لمعظم النماذج المستخدمة في هذا الفصل، فإننا نفترض أن كثافة الكتلة الحيوية ( $X_F$ ) وتركيزها معروفة بدأهنة وأنها ثابتة على طول سماكة الغلاف الحيوي. وباستخدام محاكاة تجريبية يمكن استبيان تركيب الكتلة الحيوية على مدى سماكة الغلاف الحيوي، كناتج للنموذج (انظر مثال في شكل ٩-١٧ ).

#### ١٧-٣-١٧ المعادلات الأساسية

تعطى المعادلة الجزيئية التقاضية التي تصف الانتشار الجزيئي واستغلال المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي والترابط الديناميكي بالنسبة لمادة ركيزة ذات أثر محدد ، كما يلي:

جدول ١-١٧ عناصر التعبير للمعدل لكل من  $r_F$  في المعادلة ١-١٧ ( $M/L^3 T$ ) حيث  $X_F$  هي تركيز الكتلة الحيوية النشطة داخل الغلاف الحيوي ( $M/L^3$ ) و  $k_{0,F}$  كلها تساوي صفر، وحيث  $\mu_{max}$  و  $K_C$  و  $Y$  هي أقصى معدلات النمو ونصف ثابت التشبع وثابت الناتج، على التوالي في معادلة ٥-١٧، وحيث إن  $v_{i,j}$  و  $\rho_j$  هي معاملات عامة للعلاقات التفاعلية والمعدلات في العمليات.

المعادلة	عناصر التعبير عن المعدل	نوع المعدل
(17.2)	$r_F = k_{0,F} X_F$	مرتبة الصفر
(17.3)	$r_F = k_{1,F} C_F X_F$	المرتبة الأولى
(17.4)	$r_F = \frac{I}{Y} \cdot \mu_{max} \underbrace{\frac{C_F}{K_C + C_F} X_F}_{\text{Stoichiometric coefficient } (\nu)}$	استخدام المادة الركيزة بافتراض حركيات مونود
(17.5)	$r_{F,i} = \sum_{j=1}^n v_{i,j} \rho_j$	المعدل العام للمركبات في $C_{F,i}$ الذي يتأثر بعمليات متعددة (j)

$$\text{BC1: } \frac{dC_F}{dx} = 0 \quad \text{at } x = L_F \quad (17.8)$$

$$\text{BC2: } C_F = C_{LF} \quad \text{at } x = 0 \quad (17.9)$$

وتفق المادة الركيزة عند موضع محدد داخل الغلاف الحيوي ( $J(x)$ ) يكون متناسقاً مع منحني التركيز عند موضع ( $X$ ) داخل الغلاف الحيوي.

$$J_F(x) = -D_F \frac{dC_F(x)}{dx} \quad (17.10)$$

حيث تكون  $D_F$  هي معامل انتشار المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي. وباستخدام المعادلة ١٧.١٠ يمكن حساب الدفق خلال سطح الغلاف الحيوي كما يلي:

$$J_{LF} = -D_F \frac{dC_F}{dx} \quad \text{at } x = 0 \quad (17.11)$$

وهذا الدفق للمادة الركيزة ،  $J_{LF}$  ، سوف يستخدم فيما بعد في موازنات المادة لمعامل الغلاف الحيوي ككل.

في الجدول ١-١٧ والوسائل التحليلية للمعادلة ١٧.١ متاحة فقط عناصر التعبير عن المعدل لمستوى الصفر والمستوى الأول مع افتراض حالة استقرار . والوسائل الرقمية مطلوبة لتعبيرات المعدل المتشابك.

يلاحظ أنه في الجدول ١-١٧ أن ثوابت المعدلات عند مستوى الصفر (معادلة ١٧.٢) والمستوى الأول (١٧.٣) لمعادلة  $k_{0,F}$  لمعادلة تحمل المادة الركيزة يمكن أن تنساب إلى حركيات مونود (معادلة ١٧.٤) كما يلي:

$$k_{0,F} \approx \frac{\mu_{max}}{Y} \quad \text{for } C_F \gg K_C \quad (17.6)$$

$$k_{1,F} \approx \frac{\mu_{max}}{Y \cdot K_C} \quad \text{for } C_F \ll K_C \quad (17.7)$$

وعناصر التعبير العام عن المعدل في المعادلة ١٧.٥ تشير إلى نظم أكثر تشابكاً ذات عمليات متعددة ومكونات تتفاعل داخل الغلاف الحيوي (مثلاً جدول ١١-١٧) للبكتيريا غير ذاتية (عضووية) التغذية والبكتيريا ذاتية التغذية مع معاملات علاقات تفاعلية  $v_{i,j}$  ومعاملات  $\rho_j$  بالنسبة لمصفوفة لعملية بها مركبات (i) وعمليات (j) ومصفوفة مضمون العلاقات التفاعلية والحركيات تم توصيفها بالتفصيل في الفصل ١٤.

وحل المعادلة التقاضية من المستوى الثاني (معادلة ١٧.١) يحتاجاثنين من الثوابت يمكن اشتراطهما من الطرفين المحيطين التاليين:

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

غلاف حيوي معين، يكون لتدفق المادة الركيزة درجة اعتماد من المرتبة الأولى على  $C_{LF}$ .

$$J_{LF,I} = k_{I,A} C_{LF} \quad (17.16)$$

ويجب ملاحظة أن  $k_{I,A}$  تكون ثابتة فقط طالما أن سمك الغلاف الحيوي  $L_F$  ظل ثابتاً. وبالنسبة للحالات التي يختلف فيها سمك الغلاف الحيوي، يمكن ملاحظة أن  $k_{I,A}$  ستزيد مع زيادة  $L_F$ . وأحد القياسات المقيدة لتحديد كم تأثير محددات نقل الكتلة على تدفق المادة الركيزة تكون عامل الكفاءة  $\epsilon$  وعامل الكفاءة يعرف بأنه نسبة  $J_{LF,I}$  في معادلة 17.15 والتدفق الافتراضي للمادة الركيزة الذي يفترض أن المعدل داخل الغلاف الحيوي قد لا يمكن إبطاؤه بالانتشار.

$$\epsilon = \frac{J_{LF,I, \text{with diffusion}}}{J_{LF,I, \text{without diffusion resistance}}} \quad (17.17)$$

وبافتراض التدفق الافتراضي بدون مقاومة للانتشار ( $=k_{I,F} X_F L_F C_{LF}$ )، فإن قيمة  $\epsilon$  يمكن حسابها من التدفق مع الانتشار (معادلة 17.15) مثل:

$$\epsilon = \frac{\tanh\left(\frac{L_F}{L_{crit}}\right)}{\frac{L_F}{L_{crit}}} \quad (17.18)$$

وبالنسبة لقيم  $L_F/L_{crit} < 4$  يكون الغلاف الحيوي مخترقاً تماماً وقيمه  $\epsilon \approx 1$  وبالنسبة للأغلفة الحيوية الأكثر سمكاً  $L_F/L_{crit} > 4$  تقل قيمة  $\epsilon$  في معادلة 17.18، ويكون تحول المادة الركيزة في الغلاف الحيوي محدود في انتقال الكتلة ويمكن تقريبه كما يلي:

$$\epsilon \approx \frac{L_{crit}}{L_F} \text{ for } L_F/L_{crit} > 4 \quad (17.19)$$

ووصف تركيزات المادة الركيزة على سمك الغلاف الحيوي و  $L_F/L_{crit}$  المقابلة لها موضح في شكل رقم 17.5 لمختلف قيم

**مثال رقم ١٧-١ إزالة المادة الركيزة من المرتبة الأولى في الغلاف الحيوي**  
السؤال:

احسب تركيز الأسيتات عند قاعدة غلاف حيوي سمكه  $400 \mu\text{m}$  ، بافتراض: تركيز أسيتات عند سطح الغلاف الحيوي،  $C_{LF}$  ، قدره  $3 \text{ مجم COD/lتر}$  وثابت معدل مرتبة أولى،  $k_{I,F}$  ، قدره  $2,4 \text{ مجم}$

## ٢-٣-١٧ وسائل (حلول) معادلة الانتشار - التفاعل في الغلاف الحيوي ل مختلف عناصر التعبير عن المعدل

### ١-٢-٣-١٧ معدل إزالة المادة الركيزة من المستوى الأول في الغلاف الحيوي

بريط المعادلة 17.1 بمصطلح التعبير عن المعدل المعطى في معادلة 17.3 ، ومع افتراض حالة مستقرة ( $\partial C_F / \partial t = 0$ )، تنتج المعادلة التفاضلية العادية من المرتبة الثانية كما يلي:

$$0 = D_F \frac{d^2 C_F}{dx^2} - k_{I,F} X_F C_F \quad (17.12)$$

هذه المعادلة التفاضلية الخطية من المرتبة الثانية يمكن حلها عند الأخذ في الاعتبار الظروف الحدية المحيطة (معادلة 17.8 و 17.9) وينتج عنها وسيلة تحليلية لنركيز المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي بافتراض تفاعل المرحلة الأولى ( $C_{F,I}$ ):

$$C_{F,I}(x) = \frac{\cosh\left(\frac{L_F - x}{L_{crit}}\right)}{\cosh\left(\frac{L_F}{L_{crit}}\right)} C_{LF} \quad (17.13)$$

حيث  $L_{crit}$  هو الطول المميز الذي يتم تحديده كما يلي:

$$L_{crit} = \sqrt{\frac{D_F}{k_{I,F} X_F}} \quad (17.14)$$

والأغلفة الحيوية الأكثر سمكاً من  $L_{crit}$  ستكون محدودة في انتقال الكتلة (أحياناً يشار لها كأغلفة حيوية عميقه) والأغلفة الحيوية الأقل سمكاً من  $L_{crit}$  يتم اخراقتها تماماً (أحياناً يشار لها كأغلفة حيوية ضحلة أو غير عميقه). وهناك ترين مفيد للقارئ بأن يفضل معادلة 17.13 مرتين، ليتحقق من أن نتيجة  $C_{F,I}$  في الحقيقة تستوفي كل من المعادلة التفاضلية الأصلية (17.12) والظرفين المحيطين (معادلة 17.8 و 17.9). ومن وصف الترکیز (معادلة 17.13) يمكن حساب تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي بافتراض إزالة للمادة الركيزة من المرتبة الأولى ( $J_{LF,I}$ ) مباشرة باستخدام المعادلة 17.11.

$$J_{LF,I} = D_F \underbrace{\frac{\tanh\left(\frac{L_F}{L_{crit}}\right)}{L_{crit}}}_{k_{I,A}} C_{LF} \quad (17.15)$$

حيث تكون الحدود التي على الجانب الأيمن من معادلة 17.15 والتي لا تعتمد على  $C_{LF}$  يمكن تلخيصها في معدل تجميع ( $k_{I,A}$ ). وباستخدام هذا المعدل للتجميع يمكن ملاحظة أنه فيما يخص سمك

الخطوة الرابعة: احسب تدفق المادة الركيزة المناظر بالنسبة

$$\text{إلى } 3 = C_{LF} \text{ مجم COD/لتر}$$

$$J_{LF} = 0.8 \times 10^{-4} m^2 / d \frac{\tanh(400 / 58)}{58 \times 10^{-6} m} 3 \text{ g / m}^3 \\ = 4.1 \text{ g / m}^2.d$$

ومعامل المعدل المناظر  $\epsilon$  يمكن حسابه من المعادلة ١٧-١٨:

كالآتي:

$$\epsilon = \frac{\tanh\left(\frac{L_F}{L_{crit}}\right)}{\frac{L_F}{L_{crit}}} = \frac{\tanh(400 / 58)}{400 / 58} = 0.145$$

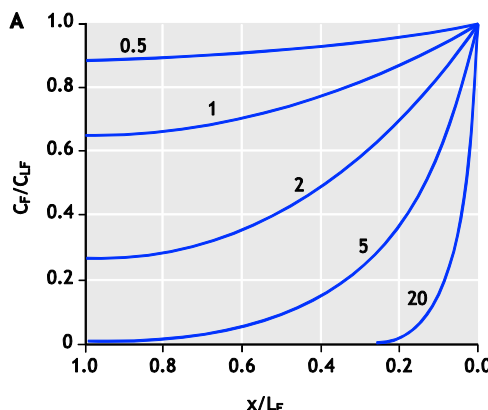
وهكذا ، فإن تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي يكون ١٤,٥% من التدفق الممكن توقعه إذا كان الغلاف الحيوي مختلفاً بصورة كاملة مع تأثيرات لا تذكر لمحددات نقل الكتلة. لاحظ أن قيمة  $\epsilon$  لا تعتمد على (مستقلة عن) تركيز المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي.

الخطوة الخامسة: الآن: احسب تدفق المادة الركيزة عند

$$\text{سطح الغلاف الحيوي قدره } 30 \text{ مجم COD/لتر}$$

$$J_{LF} = 0.8 \times 10^{-4} m^2 / d \frac{\tanh(400 / 58)}{58 \times 10^{-6} m} 30 \text{ g / m}^3 \\ = 41 \text{ g / m}^2.d$$

لاحظ أن التدفق المحسوب هو بالضبط ١٠ أمثال التدفق عند افتراض  $3 = C_{LF}$  مجم COD/لتر وهذا التدفق مرتفع بصورة غير واقعية. كيف يكون هذا؟ إن الافتراضات المفهومة في جميع العمليات الحسابية في هذا المثال كانت: (i) إزالة المادة الركيزة في الغلاف الحيوي كانت من المرتبة الأولى و (ii) الأسيتات هو المركب المحدد.



شكل ١٧-٥ تركيز المادة الركيزة ( $C_F/C_{LF}$ ) على مدى عمق الغلاف الحيوي ( $x/L_F$ ) (الأعداد في الخريطة) (أ) قيمة  $\epsilon$  وفقاً للمعادلة

$\text{ COD/lتر} = \text{ كثافة غلاف حيوي قدرها } 10000 \text{ جم } / \text{م}^3$  ومعامل انتشار قدره  $10 \times 10^{-4} \text{ م}^2/\text{يوم}$ . بعدها احسب تدفق الأسيتات إلى داخل هذا الغلاف لتركيز في كتلة السائل قدرها ٣ أو ٣٠ مجم COD/لتر. نقاش المشاكل المحتملة في حساباتك.

الإجابة:

الخطوة الأولى: احسب  $L_{crit}$

$$L_{crit} = \sqrt{\frac{(0.8 \times 10^{-4} m^2 / d)}{(2.4 m^3 / g COD.d)(10.000 g COD / m^3)}} \\ = 58 \mu\text{m}$$

ولاحظ أن  $L_{crit}$  مستقلة عن تركيز المادة الركيزة في تركيز المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي.

الخطوة الثانية: احسب  $L_F/L_{crit}$

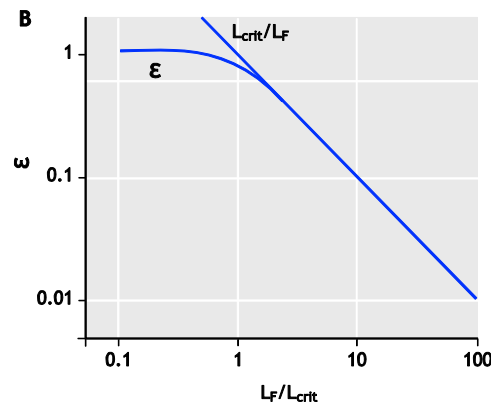
$$\frac{L_F}{L_{crit}} = \frac{400 \mu\text{m}}{58 \mu\text{m}} = 6.9$$

ومع  $L_F/L_{crit} < 4$  يمكن اعتبار الغلاف الحيوي غلافاً عميقاً له انتقال كتلة محدود.

الخطوة الثالثة: احسب تركيز المادة الركيزة عند قاعدة

الغلاف الحيوي ( $C_F(x = L_F)$ ) بافتراض أن  $3 = C_{LF}$  مجم COD/لتر

$$C_F(x = L_F) = \frac{\cosh(0)}{\cosh(400 / 58)} \times 3 \text{ mg / l} \\ = 0.0061 \text{ mg / l}$$



شكل ١٧-٦ تركيز المادة الركيزة ( $C_F/C_{LF}$ ) على مدى عمق الغلاف الحيوي ( $x/L_F$ ) (أ) (ب) لمجال من ( $L_F/L_{crit}$ )

$$\text{BC1b: } C_F = 0 \quad \text{at } x = \beta L_F \quad (17.23)$$

$$\text{BC2: } C_F = C_{LF} \quad \text{at } x = 0 \quad (17.9)$$

وإدخال هذه الظروف المحيطة الثلاثة للمعادلة 17.20، تعطينا النتائج التالية:

$$C_{F,0,p}(x) = C_{LF} - \left( x\beta L_F - \frac{x^2}{2} \right) \frac{k_0 X_F}{D_F} \quad (17.24a)$$

والتي يمكن إعادة ترتيبها إلى:

$$C_{F,0,p}(x) = C_{LF} \left( I - \left( \frac{2x}{\beta L_F} - \frac{x^2}{(\beta L_F)^2} \right) \right) \quad (17.24b)$$

والتي يكون فيها:

$$\beta = \sqrt{\frac{2C_{LF}D_F}{L_F^2 k_0 X_F}} \quad (17.25)$$

ومعادلة 17.25 يمكن إعادة ترتيبها لتعطي عمق الاختراق ( $\beta L_F$ ):

$$\beta L_F = \sqrt{\frac{2C_{LF}D_F}{k_0 X_F}} \quad (17.26)$$

مرة أخرى، يجب أن يتأكد القارئ أن المعادلة 17.24a و 17.24b تقي بمتطلبات المعادلة 17.20 والثلاثة الظروف المحيطة. والتدفق إلى داخل الغلاف الحيوي بافتراض معدلات مرتبة الصفر في الغلاف الحيوي المخترق جزئياً ( $J_{LF,0,p}$ )، يمكن حسابه من المعادلة 17.24a بحساب منحنى المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي (معادلة 17.11) كالتالي:

$$J_{LF,0,p} = \beta L_F k_0 X_F \quad (17.27)$$

نلاحظ أن  $\beta$  تعتمد على تركيز المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي ( $C_{LF}$ ). وتعويض قيمة  $\beta$  في المعادلة 17.27 يعطي علاقة مباشرة للتدفق مع حالة الكثافة لتركيز المادة الركيزة

$$J_{F,0,p} = \underbrace{\sqrt{2D_F k_0 X_F}}_{k_{0,p,A}} \sqrt{C_{LF}} \quad (17.28)$$

وبينما يبدو كل من الافتراضين معقولاً بالنسبة إلى  $C_{LF} = 3$  مجم/Lتر فإنه يتوقع أن أي من الافتراضين يمكن الوفاء به بالنسبة إلى  $C_{LF} = 30$  مجم/Lتر. هكذا، يجب أن تكون حذرين جداً عند تطبيق الوسائل أو الحلول التي وضعت من خلال هذا الفصل بشأن الافتراضات الضمنية ثم في الواقع الوفاء به فعلاً. ومسألة استخدام معدلات تفاعل من المرتبة الأولى أو مرتبة الصفر أو مرتبة مونود داخل الغلاف الحيوي تتم مناقشتها في الجزء ١٧-٣-٢-٣-١٧، ومسألة الانتشار الثنائي للمادة الركيزة يتم تناولها في الجزء ٨-١٧.

### ١٧-٣-٢-٢-٣-١٧ مرتبة الصفر لمعدل إزالة المادة الركيزة في داخل الغلاف الحيوي

بريط المعادلة 17.1 مع مصطلح التعبير عن مرتبة الصفر وافتراض حالة استقرار (ثبات) تنتج المعادلة التقاضية من المرتبة الثانية التالية:

$$0 = D_F \frac{d^2 C_F}{dx^2} - \begin{cases} k_{0,F} X_F & \text{for } C_F > 0 \\ 0 & \text{for } C_F \leq 0 \end{cases} \quad (17.20)$$

وحل المعادلة 17.20 سيعتمد على ما إذا كانت المادة الركيزة تصل حتى قاعدة الغلاف الحيوي ( $C_F > 0$  for  $0 < x < L_F$ ) أو غلاف حيوي مخترق تماماً، أو أن المادة الركيزة تنقص إلى الصفر عند موقع ما داخل الغلاف الحيوي (غشاء حيوي مخترق جزئياً).

### الغلاف الحيوي المخترق جزئياً ( $\beta \leq 1$ ) بافتراض معدلات إزالة مادة ركيزة من مرتبة الصفر

وحل معادلة 17.20 بالنسبة لغلاف حيوي مخترق جزئياً يحتاج إلى ثلاثة ثوابت يلزم تحديدها. اثنان من دمج (تكامل) المعادلة التقاضية من المرتبة الثانية والمعادلة التقاضية من المرتبة الثانية ومعهما ثابت يصف اختراق المادة الركيزة إلى داخل الغلاف الحيوي حيث تتزول  $L_F$  إلى صفر. واختراق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي يرتبط بسمك الغلاف ( $\beta$ ) (شكل ٦-١٧)، ويعرف كالتالي:

$$\beta = \frac{\text{substrate penetration into the biofilm}}{L_F} \quad (17.21)$$

وهناك ثلاثة ظروف محيطة يتم تعريفها لتحديد قيمة ثابتي الدمج ( $\alpha$  و  $\beta$ ) وأيضاً قيمة  $\beta$ :

$$\text{BC1a: } \frac{dC_F}{dx} = 0 \quad \text{at } x = \beta L_F \quad (17.22)$$

$$J_{LF,0,f} = L_F k_0 X_F \quad (17.31)$$

ونسبة التدفقات بالنسبة لتفاعلات مرتبة الصفر داخل الغلاف الحيوي بالنسبة لغلاف مخترق جزئياً (المعادلة 17.26) ولغلاف مخترق تماماً (17.30) هو  $\beta$ . وتصورات التركيز داخل الغلاف الحيوي بالنسبة لمختلف قيم  $\beta$  مبينة في شكل ٧-١٧ لكل من الأغلفة الحيوية المخترقة جزئياً أو كلياً.

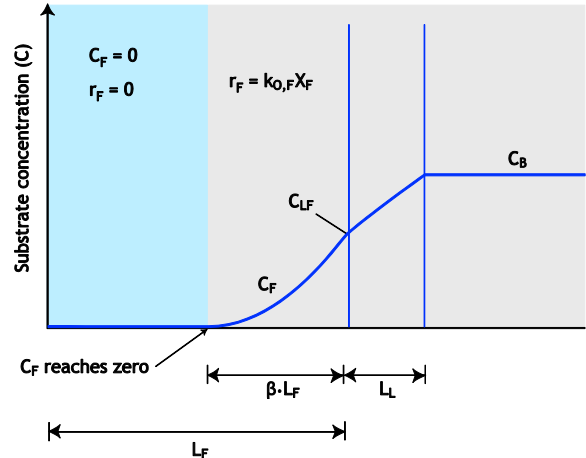
### ٣-٢-٣-١٧ حركيات مونود داخل الغلاف الحيوي

ولا تسمح صيغ التعبير الأكثر تشابكاً لمعدل إزالة المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي (مثل حركيات مونود في معادلة 17.4) في معظم الحالات بوسائل تحليلية للمعادلات التناضالية الأصلية التي تصف الانتشار والتفاعل في غلاف حيوي أحادي الأبعاد (معادلة 17.1). ولكن هناك حالياً أدوات متاحة ويمكن استخدامها لتقييم الحالة المستقرة (الثابتة) أو الظروف الحرارية من خلال وسائل رقمية. واحد أمثلة ذلك هو AQUASIM، وهو برنامج حاسب آلي لتحديد ومحاكاة النظم المائية (Wanner and Morgenroth, 2004; Wanner and Morgenroth, 2004Reichert, 1996). ويتمنّ توفير تقديم عن كيفية استخدام AQUASIM لنموذج الأغلفة الحيوية SIDEBAR بالجزء ٥-٣-١٧.

ويمكن للقاريء اختيار برامج حاسب أخرى أو نماذج محاكاة محطات معالجة مياه الصرف الصحي المتاحة تجارياً لنكرار النتائج المحسوبة على الحاسوب في هذا الفصل باستخدام AQUASIM. ويمكن أيضاً حساب تدفق مركب محدد فردي بافتراض حركيات مونود باستخدام Saez and Rittmann, 1992; Rittmann and McCarty, 2001; Saez and Rittmann, 1992; وترتکز الوسائل شبه التحليلية على نتائج شتى من نماذج محاكاة رقمية والتي ترتبط في مجموعة من المعادلات الجبرية الممكن حلها مباشرة باليد أو باستخدام صفحة ناشرة spreadsheet.

وتجميع كل البنود في المعادلة 17.27 المستقلة عن  $C_F$  يوفر اعتماداً من المرتبة النصفية لتدفق المادة الركيزة على  $C_{LF}$  مع معدل تفاعل في السطح  $A$   $k_{0,p,A}$   $[M^{0.5} L^{-0.5} T^{-1}]$

$$J_{LF,0,p} = k_{0,p,A} \sqrt{C_{LF}} \quad (17.29)$$



شكل ٦-١٧ الاختراق الجزئي لغلاف حيوي بإزالة المادة الركيزة من مستوى الصفر  $x > \beta \cdot L_F$  ومنطقة غير نشطة بدون إزالة لمادة ركيزة  $x < \beta \cdot L_F$  (المظللة بالأزرق) ( $L_F$  هو سماكة الغلاف الحيوي و  $L$  هو سماكة الطبيقة المحيطة لانقال الكتلة).

**الغلاف الحيوي المخترق تماماً ( $\beta \geq 1$ ) بافتراض معدلات إزالة مادة ركيزة من مرتبة الصفر**

حل معادلة 17.20 بافتراض اختراق تام مع الظروف المحيطة الأصلية (معادلة ٨-١٧ و ٩-١٧) توفر الحل التالي لتركيز المادة الركيزة في الغلاف الحيوي:

$$C_{F,0,f}(x) = C_{LF} - \left( xL_F - \frac{x^2}{2} \right) \frac{k_0 X_F}{D_F} \quad (17.30a)$$

التي يمكن إعادة ترتيبها إلى

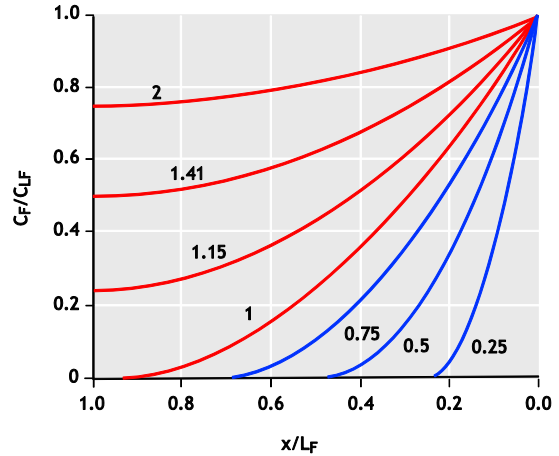
$$C_{F,0,f}(x) = C_{LF} \left( 1 - \left( \frac{2x}{L_F \beta^2} - \frac{x^2}{L_F^2 \beta^2} \right) \right) \quad (17.30b)$$

والتدفق إلى الغلاف الحيوي بافتراض معدلات مرتبة الصفر في غلاف حيوي تام الاختراق ( $J_{LF,0,f}$ ) يمكن حسابه من منحنى المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي كالتالي:

وستخدم نتائج وسيلة (حلا) رقميا لغلاف حيوي مستقر الحاله باستخدام حركيات مونود للمقارنة مع وسائل (حلول) باستخدام مصطلحات تعبر عن المعدل من مرتبة الصفر والمرتبة الأولى في شكل ١٧-٨. وحتى يمكن جعل النتائج من مختلف نماذج المحاكاة قابلة للمقارنة، تم اشتقاق القياسات الحركية لحركيات مرتبة الصفر والمرتبة الأولى من معدل النمو الأقصى ونصف تركيز التسريع داخل الغلاف الحيوي باستخدام المعادلة ١٧.٦ و ١٧.٧. ومعدلات إزالة المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي مبينة في شكل ١٧-٨أ. ومعدلات التدفق المناظرة للمرتبة الأولى ( $J_{LF,i}$ ) ومرتبة الصفر في غلاف حيوي مخترق جزئيا ( $J_{LF0,p}$ ) ومرتبة الصفر في غلاف حيوي تام الآختراف ( $J_{LF,0,f}$ ) وحركيات مونود ( $J_{LF,Monod}$ ) مبينة جميعها في أغلفة حيوية سمكها ٢٠٠ و ٨٠  $\mu\text{m}$  في شكل ١٧-٨ب و ١٧-٨ج على التوالي. ويمكن ملاحظة أن المعدل الداخلي داخل الغلاف الحيوي بافتراض حركيات مونود ( $r_{Monod}$ ) يكون دائماً صغيراً مقارناً بمعدلات أي من معدلات المرتبة الأولى ( $r_1$ ) أو مرتبة الصفر ( $r_0$ ) (شكل ١٧-٨أ). ونتيجة لذلك، تكون تدفقات المادة الركيزة بافتراض حركيات مونود أصغر من تدفقات المادة الركيزة بافتراض معدلات المرتبة الأولى أو مرتبة الصفر (١٧-٨ب و ١٧-٨ج).

ويلاحظ أن حول حركيات الغلاف الحيوي من مرتبة الصفر في شكل ١٧-٨ على أساس المعادلة ٢٧-١٧ يسري فقط على الأغلفة الحيوية المخترقة جزئيا ( $1 \leq \beta$ ) والتي على أساس المعادلة ٣٠-١٧ تسري فقط على الأغلفة الحيوية المخترقة تماما ( $1 \geq \beta$ ). والتحول من غلاف حيوي مخترق جزئيا إلى غلاف حيوي مخترق تماما يحدث عند تقاطع  $J_{LF,0,f}$  و  $J_{LF0,p}$  أو عند  $\beta = 1$ . وعلى أساس تعريف  $\beta$  (معادلة ٢٥-١٧) يكون تركيز المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي ( $C_{LF,transition}$ ) الناتج عنه  $1 = \beta$  هو:

$$C_{LF,transition} = \frac{L_F^2 k_0 X_F}{2 D_F} \quad (17.32)$$



شكل ١٧-٧ تصورات التركيز لمعدلات تفاعل الغلاف الحيوي عند مرتبة الصفر على مدى عمق الغلاف ( $x/LF$ ) لمحظات قيم  $\beta$  (الأعداد المبينة على الرسم). نلاحظ أن لمختلف المعادلات تحتاج لأن تستخدم للأغلفة الحيوية المخترقة جزئيا والمخترقه تماما: المعادلة ١٧.٢٤ بالنسبة إلى  $1 < \beta$  (الخطوط الزرقاء) ومعادلة ١٧.٢٩ بالنسبة إلى  $1 > \beta$  (الخطوط الحمراء).

و AQUASIM له القدرة على الحل المتزامن لمعدلات متعددة للعملية في كل من الانتشار وتحلل المواد الركيزة الذائبة وإنتاج واستخدام المواد الوسيطة والنمو والتحلل والانفصال لمختلف إجراء الكتلة الحيوية، وفي هذا الجزء، يتم اعتبار تحول المادة الركيزة فقط باستخدام حركيات مونود وتجاهل نمو الكتلة الحيوية. هذا يسمح بمقارنة مباشرة للوسائل التحليلية المشتقة بعاليه مع نتائج النمذجة الرقمية. وفي الأجزاء التالية (مثلاً ٩-١٧) يتم تقييم الأغلفة الحيوية بعمليات ومركبات متعددة. ومن أجل التحديد الواضح للعمليات والمكونات التي كانت ضمن نموذج محاكا، يتم استخدام الملاحظات المدونة للمصفوفة (كما تم تقديمها فعلاً في الفصل ١٤). وبالنسبة لعملية فردية، فإن إلغاء حركيات مونود لمادة ركيزة فردية في معادلة ١٧.٤، يمكن أن يتم تمثيله على مصفوفة مبسطة مبينة في جدول ٢-١٧.

جدول ٢-١٧ مصفوفة العلاقات التقاعدية والحركيات لإزالة المادة الركيزة عضوية التغذية بافتراض أن المادة الركيزة العضوية هي المركب المحدد للعملية، وسمك ثابت للغلاف الحيوي وكذلك الكثافة أيضاً مفترضين. بالنسبة للرموز والتيريم ارجع إلى جدول ١٢-١٧

$\downarrow j$	$\rightarrow i$	اسم العملية
معدل العملية $j_i$	$C_S$	
$\mu_{max,H} \frac{C_S}{K_S + C_S} X_H$	$-\frac{1}{Y_H}$	إزالة المادة الركيزة خارجية (عضوية) التغذية
	COD	الوحدة

في (أ). وت DEF الماء الركيزة المناظرة كدالة لتركيز المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي ( $C_{LF}$ ) محسوبة لسمك غلاف حيوي قيمته  $200 \mu\text{m}$  في (ب)، أو  $80 \mu\text{m}$  في (ج). (القياسات:  $\mu_{max} = 6/d$  ،  $K_s = 4 \text{ mg/l}$  ،  $X_F = 0.00008 \text{ m}^2/\text{d}$  ،  $D_F = 0.63 \text{ gCOD/gCOD}$  ،  $Y_H = k_0 = 2.38 \text{ m}^3/\text{g.d}$  ،  $k_1 = 10,000 \text{ g/m}^3$  ينتج عنها (معادلة 17.7) و  $L_{crit} = 9.52 \text{ 1/d}$  (معادلة 17.14) و  $L_{crit} = 58 \mu\text{m}$  (معادلة 17.6).

وهناك منهج أكثر حداثة وهو استخدام ربط خطى لمختلف ت DEF الماء الركيزة كما وصفه (with Perez et al., 2005) (with corrections in Gapes et al., 2006). ومدى مناسبة الوسائل التحليلية البسيطة والوسائل الرقمية الأكثر تشابكاً تتم مناقشتها لمجال من التطبيقات في (Wanner et al., 2006).

### ٣-٣-١٧ موجز الحلول (الوسائل) التحليلية لمادة ركيزة محددة

#### فردية

يتم تقديم ملخص بالوسائل التحليلية لتوصيف المادة الركيزة على مدى سمك الغلاف الحيوي وت DEF الماء الركيزة المناظرة لذلك في جدول ٣-١٧. ويتم وصف مدى محدودية نقل الكتلة بالنسبة لحركيات مرتبة الصفر للغلاف الحيوي (المترافق جزئياً) باستخدام  $\beta$  حيث إن كلاً من القياسيين يصف نسبة ت DEF المادة الركيزة مقسوماً على ت DEF فرضي للمادة الركيزة بافتراض أنه لم يكن هناك محددات لنقل الكتلة. هكذا، يصف  $\beta \approx 1$  و  $\beta \approx 4$  الحلول حيث لا يكون ت DEF المادة الركيزة محدوداً لنقل الكتلة إلى الغلاف الحيوي. ومن جانب آخر، تعني  $\beta < 1$  أن نقل المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي يكون محدوداً بوضوح لإزالة المادة الركيزة.

### SIDEAR ٤-٣-١٧ : اشتاقاع معايير انتشار التفاعل (معادلة ١-١٧) من توازن لكتلة داخل الغلاف الحيوي

يمكن اشتاقاع معايير انتشار التفاعل من توازن لكتلة بالنسبة لحجم التحكم بين  $x$  و  $\Delta x$  كما مبين في شكل ٩-١٧.

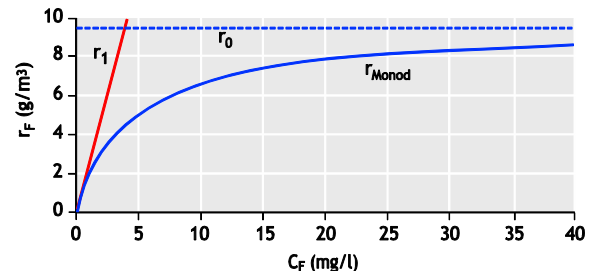
$$\underbrace{\Delta x A \frac{\partial C_F}{\partial t}}_{\text{Accumulation}} = \underbrace{A J_F(x)}_{\text{Input}} - \underbrace{A J_F(x + \Delta x)}_{\text{Output}} - \underbrace{\Delta x A r_F}_{\text{Dissapearance by reaction}} \quad (17.34)$$

والحلول الخاصة ب DEF الماء الركيزة لحركيات الغلاف الحيوي من المرتبة الأولى أو مرتبة الصفر يمكن ربطها حيث يفترض أن الت DEF التي بها فرضية الحركيات من المرتبة الأولى ( $J_{LF,1}$ ) يمكن تطبيقها على التركيزات الأقل للمادة الركيزة ( $C_{LF}$ ) و DEF الماء الركيزة مرتبة الصفر للturkeyات الأعلى للمادة الركيزة، وتقاطع DEF الماء الركيزة التي تفترض حركيات غلاف حيوي من المرتبة الأولى ( $J_{LF,1}$  ، معادلة 17.15) مع حركيات منتصف المرتبة الأولى ( $J_{LF,0,p}$  ، معادلة 17.27) بالنسبة ل DEF الغلاف الحيوي الذي سمكه  $200 \mu\text{m}$  ، بينما تقاطع مع حركيات مرتبة الصفر ( $J_{LF,0,f}$  ، معادلة 17.30) بالنسبة ل DEF الغلاف الحيوي الذي سمكه  $80 \mu\text{m}$ . وأحد مناهج Rيط مختلف معايير الت DEF التحليلية هو، ببساطة، اختيار الحد الأدنى من الثلاثة حلول التحليلية حيث يكون  $J_{LF,1}$  و  $J_{LF,0,p}$  داللين

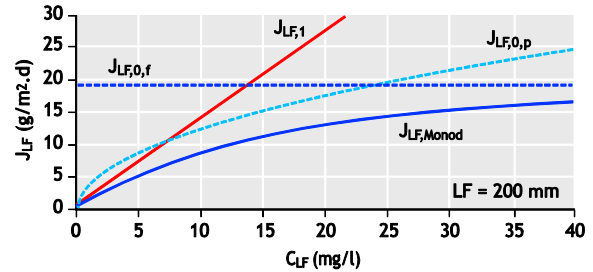
لكل من  $C_{LF}$  و  $J_{LF,0,f}$  ، مستقلتين عن  $C_{LF}$  :

$$J_{LF}(C_{LF}) = \min(J_{LF,1}(C_{LF}), J_{LF,0,p}(C_{LF}), J_{LF,0,f}(C_{LF})) \quad (17.33)$$

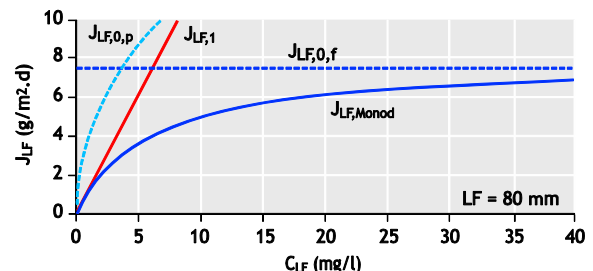
A



B



C



شكل ١٧-٨ معايير انتشار التفاعل الأولى ومرتبة الصفر ومووند داخل الغلاف الحيوي ( $r_F$ ) مبنية كدالة لتركيزات المادة الركيزة الموضعية فيه ( $C_{LF}$ )

جدول ٣-١٧ نظرة عامة على حركيات الغلاف الحيوي، اعتماداً على الحركيات داخل الغلاف ذاته

المعادلة	تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي Effect of mass transport limitations	تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي Flux without mass transport limitations	تصورات التركيز على مدى سُمك الغلاف الحيوي MDI محدودية انتقال الكتلة (JC)	حركيات الغلاف الحيوي (CF) المرتبة الأولى
(17.13), $J_{LF,I} = \varepsilon \cdot k_{I,F} X_F L_F C_{LF}$				
(17.14), Effect of mass transport limitations	$\varepsilon = \frac{\tanh\left(\frac{L_F}{L_{crit}}\right)}{\frac{L_F}{L_{crit}}}$	$J_{LF,I} = D_f \underbrace{\frac{\tanh\left(\frac{L_F}{L_{crit}}\right)}{L_{crit}}}_{k_{I,A}} C_{LF}$	$C_{F,I}(x) = \frac{\cosh\left(\frac{L_F - x}{L_{crit}}\right)}{\cosh\left(\frac{L_F}{L_{crit}}\right)} C_{LF}$	
(17.15), Flux without mass transport limitations		$= k_{I,A} C_{LF}$		
(17.18)			$L_{crit} = \sqrt{\frac{D_F}{k_{I,F} X_F}}$	
(17.24), $J_{LF,0,p} = \beta \cdot k_{0,F} X_F L_F$				مرتبة الصفر ومخترق جزئياً
(17.25), Effect of mass transport limitations	$\beta = \sqrt{\frac{2D_F C_{LF}}{k_{0,F} X_F L_F^2}}$	$J_{LF,0,p} = \sqrt{2D_F k_{0,F} X_F} \sqrt{C_{LF}}$	$C_{F,0,p}(x) = C_{LF} - \left( x\beta L_F - \frac{x^2}{2} \right) \frac{k_{0,F} X_F}{D_F}$	
(17.26), Flux without mass transport limitations		$= k_{0,p,A} \sqrt{C_{LF}}$	$= C_{LF} \left( I - \left( \frac{2x}{\beta L_F} - \frac{x^2}{(\beta L_F)^2} \right) \right)$	نصف المرتبة ( $\beta \leq 1$ ) أو
(17.27)				
(17.30), $J_{LF,0,f} = k_{0,F} X_F L_F$	اختراع كامل و $\beta \geq 1$ مناظرة للأطعمة	$J_{LF,0,f} = k_{0,f,A}$	$C_{F,0,f}(x) = C_{LF} - \left( xL_F - \frac{x^2}{2} \right) \frac{k_{0,F} X_F}{D_F}$	مرتبة الصفر ومخترق كلية
(17.31)	الحيوية حيث لا يكون التدفق متأثرًا بمحدودية نقل الكتلة		$= C_{LF} \left( I - \left( \frac{2x}{\beta^2 L_F} - \frac{x^2}{(\beta L_F)^2} \right) \right)$	$(\beta \geq 1)$

$$J_F(x + \Delta x) = -D_F \frac{\partial C_F(x + \Delta x)}{\partial x} \quad (17.35b)$$

معادلة ٣-١٧ يمكن تعديلاً إلى:

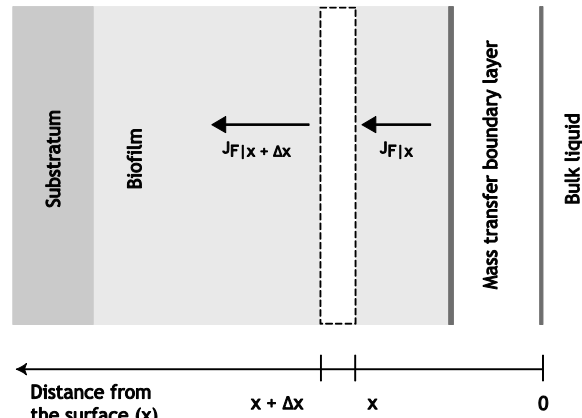
$$\frac{\partial C_F}{\partial t} = D_F \frac{\frac{\partial C_F(x + \Delta x)}{\partial x} - \frac{\partial C_F(x)}{\partial x}}{\Delta x} - r_F \quad (17.36)$$

وبترك  $\Delta x$  تقترب من الصفر ، تنتج عن المعادلة ١٧.٣٤ ، المعادلة ١٧.١

$$\frac{\partial C_F}{\partial t} = D_F \underbrace{\frac{\partial^2 C_F}{\partial x^2}}_{\text{Diffusion}} - r_F \quad \begin{matrix} \text{Accumulation} \\ \text{Reaction} \end{matrix} \quad (17.1)$$

### ٥-٣-١٧ AQUASIM : نظرة عامة على SIDEBAR

هذا "الستار الجانبي" – Sidebar – يقدم عرضاً عاماً موجزاً للمعادلات التي تحل رقمياً بواسطة AQUASIM وبعض التعليقات المبدئية عن كيفية استخدام AQUASIM لمحاكاة الأغلفة الحيوية. والمزيد من المعلومات التفصيلية عن هذا متاحة في



شكل ٩-١٧ توازن الكتلة لقطاع من الغلاف الحيوي له سُمك  $\Delta x$  وتتدفق مادة ركيزة إلى داخل وخارج حجم التحكم وإزالة المادة الركيزة داخل حجم التحكم ( $\Delta x A$ ).

حيث  $A_F$  هي مساحة سطح الغلاف الحيوي ( $L^2$ ). ويستخدم قانون فيك الأول law Fick's first الذي يحسب تدفق المادة الركيزة على أساس معامل الانتشار ومنحنى التركيزات الموضعية (local)

$$J_F(x) = -D_F \frac{\partial C_F(x)}{\partial x} \quad (17.35a)$$

حيث  $D_w$  هي معامل الانتشار في المياه و  $\epsilon_\ell \cdot D_w$  هي معامل الانتشار الفعلي في الغلاف الحيوي والذي يناظر  $D_F$  في معادلة 17.1. ويضع بند التراكم، أيضًا، في الحسبان أن المكونات الذائبة يمكن تراكمها في الجزء السائل داخل الغلاف الحيوي. وبالإضافة إلى ذلك، فإن AQUASIM يأخذ في الاعتبار، وبصورة آلية، تحول المادة الركيزة في حالة الكتلة على أساس الكتلة الحيوية النشطة في حجم الكتلة والمشتقة من الكتلة الحيوية للمياه الداخلية، والكتلة الحيوية المنفصلة من الغلاف الحيوي والكتلة الحيوية النامية في المادة العالقة بالماء (Nogueira *et al.*, 2005). لاحظ أن الإحصائي المكانى في المكانى ( $X$ ) ، المستخدم في الوسائل التحليلية (شكل ٤-١٧) ولا يقدم AQUASIM تدفق المادة الركيزة لأحد المخرجات، ولكن يمكن للمستخدم أن يحسب التدفق من خلال سطح الغلاف الحيوي من تركيزات المادة الركيزة المحسوبة على أساس معادلة (17.10).

باستخدام  $D_w$  كمعامل الانتشار الفعلى :

$$J_{LF} = - \underbrace{\epsilon_\ell \cdot D_w}_{\text{Effective diffusion coefficient in the biofilm}} \frac{dC_F}{dz} \quad \text{at } z = L_F \quad (17.38)$$

وفي AQUASIM يمكن تقرير تدفق المكون  $C_F$  باستبدال التقاضلين ( $dC_F/dz$ ) بمعكوس جيب تمام تركيز المادة الركيزة ( $\Delta C_F/\Delta z$ ). ويمكن حساب قيمة  $\Delta C_F$  في AQUASIM باستخدام  $\Delta C_F/\Delta z$  ما يسمى متغيرات السبر (المسبار/المجس) لمختلف المواقع ،  $z$  ، داخل الغلاف الحيوي واختيار  $\Delta z$  يكون أصغر من حجم الشبكة الذى استخدم لمحاكاة الغلاف الحيوي:

$$J_{LF} \approx -\epsilon_\ell \cdot D_w \frac{C_F(z = L_F) - C_F(z = L_F - \Delta z)}{\Delta z} \quad (17.39)$$

والمفهوم البديل لحساب التدفق إلى داخل الغلاف الحيوي يكون على أساس التغير في التركيز على مدى الطبقة المحيطة الخارجية للتركيز:

$$J = -D_w \frac{C_B - C_{LF}}{L_L} \quad (17.40)$$

حيث  $L_L$  هي سُمك الطبقة المحيطة للتركيز. ويحسب AQUASIM سمك الغلاف الحيوي ( $L_F$ ) من توازن في النمو والتحلل والارتباط والانفصال (Wanner and Reichert, 1996)

Wanner and Reichert (1996); Wanner and Morgenroth (2004); Wanner and Reichert (1996), and in the AQUASIM manual (Reichert, 1998).

#### المعادلات الضمنية (الأساسية)

يقيم AQUASIM الأغلفة الحيوية لمقصورة ما (الحيز ما) بافتراض مرحلة كتلة كاملة الخلط ، وطبيقة محيطة لنقل الكتلة وغلاف حيوي أحادي الأبعاد. ويقوم AQUASIM بالحل المتزامن لتوازنات الكتلة المناظرة والتي يتم وصفها فيما بعد. وتشمل مدخلات النموذج تحديد الخواص المبدئية للغلاف الحيوي وحركيات انتقال الغلاف الحيوي ومصفوفة لعلاقات التفاعل والحركيات تتبع الصياغة الخاصة بالمعادلة 17.5. ويعود النموذج محاكاة ديناميكية كما يتم الحصول على نتائج الحالة المستقرة (الثابتة) بالمحاكاة باستخدام ظروف تشغيل ثابتة لزمن طويل بقدر كافٍ. وتشمل مخرجات النموذج خواص الغلاف الحيوي وتركيزات مادة ركيزة (داخل الغلاف الحيوي وفي كتلة المياه لكل نقطة زمنية).

#### القياسات ذات الصلة بالعملية

يتم عرض معادلات التوازن العام للكتلة لمقصورة (وحدة) الغلاف الحيوي في (Wanner and Reichert (1996) وفي دليل استخدام (كتيب) AQUASIM (Eq. 22, 23 and 24)). وهناك اختلاف رئيس بين توازن الكتلة في معادلة 17.1 وتوازن الكتلة في AQUASIM هو أنه يفرق بين جزء صلب ( $\epsilon_s$ ) وجزء سائل ( $\epsilon_\ell$ ) داخل الغلاف الحيوي. وفي AQUASIM يفترض أن الانتشار يحدث فقط في الجزء السائل، بينما في المعادلة العامة لتفاعل الانتشار المستخدمة في الحسابات التحليلية (معادلة 17.1) لا يفرق بين الأجزاء السائلة أو الصلبة.

هكذا، فإن توازن الكتلة بالنسبة لمادة ركيزة ذاتية مع اعتبار التحديد المختلف لتركيزات المادة الركيزة لكل عنصر حجم (وتتجاهل البنود الضئيلة) يمكن أن يعطى على أنه (توازن كتلة تقسيلي معطى في (Wanner and Reichert, 1996) ، كما يلى:

$$\frac{\partial \overbrace{(\epsilon_\ell \cdot C_F)}^{\text{Mass of } C_F \text{ per total volume}}}{\partial t} = \underbrace{\epsilon_\ell \cdot D_w}_{\text{Effective diffusion coefficient in the biofilm} (= D_F)} \frac{\partial^2 C_F}{\partial z^2} + r_F \quad (17.37)$$

مساحة سطح الغلاف الحيوي	$A_F$
تحول المادة الركيزة في حالة الكتلة نتيجة لكتلة الحيوية	$r_B$
العلاقة	
حجم حالة الكتلة (bulk phase)	$V_B$

وافتراض أن عمليات التحول في حالة الكتلة مهملة ( $<< r_B \cdot V_B$ )، فإن التوازن المادي في معادلة 17.40 يمكن استخدامه لاستبطاط تركيز المادة الركيزة في المياه الخارجة  $C_B$  بالنسبة لتدفق مادة ركيزة معين إلى الغلاف الحيوي ( $J_{LF}$ ):

$$C_B = C_{in} - \frac{J_{LF} A_F}{Q} \quad (17.43)$$

وأحد مشاكل استخدام معادلة ١٧-٤٣ هي أن  $J_{LF}$  تكون دالة لتركيز المادة الركيزة لحالة الكتلة ( $C_B$ ). ويحتاج حل معادلة 17.43 إلى حل متزامن لهذه المعادلة مع المعادلة المناسبة لتدفق المادة الركيزة (من جدول ٣-١٧ مثلاً). واعتماداً على نوع معادلة التدفق يمكن إما حل المعادلة 17.43 تحليلياً بالتجربة، أو تخطيطياً. ويلاحظ أن توازن المادة في معادلة 17.42 محدود بالمواد الركيزة الذائية. ومصير المادة الذائية في الغلاف الحيوي يكون أكثر تشابكاً. فالجزيئات الداخلة إلى غلاف حيوي يمكن استبقاءها بالامتزاز (الاتصال بالجدران) وبعض الجزيئات يمكن تحله مائياً ناتجاً عنه مادة ركيزة ذاتية يمكن أن تتحلل داخل الغلاف الحيوي.

#### ١٧-٤-١ الحل التحليلي

بالنسبة لحالة مصطلح التعبير عن معدل المرتبة الأولى (معادلة 17.16) فيمكن اشتقاق حل تحليلي للمعادلة 17.34. ويكون تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي بافتراض حركيات المرتبة الأولى:

$$J_{LF,I} = k_{I,A} C_{LF} \quad (17.16)$$

وبالإهمال قيمة مقاومة نقل الكتلة الخارجية  $C_{LF}$  ، تساوى  $C_{LF}$  قيمة  $C_B$ . عندئذ من معادلة 17.16 يمكن أن تستبدل في معادلة ١٧-٤ وينتج عنها:

$$C_B = \frac{C_{in}}{\frac{k_{I,A} A_F}{Q} + I} \quad (17.44)$$

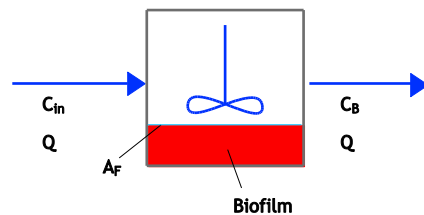
$$\frac{dL_F}{dt} = \underbrace{u_F(L_F)}_{\substack{\text{Net change} \\ \text{in biofilm} \\ \text{thickness}}} + u_{a,S} - u_{d,S} \quad (17.41)$$

وحيث تكون  $u_F(L_F)$  هي صافي تأثير تمدد الغلاف الحيوي كنتيجة لعمليات النمو والتحليل داخل الغلاف الحيوي ( $L$ ،  $T^{-1}$ )، وسرعة الغلاف الحيوي نتيجة للنمو إذا كان هناك أي اتصال أو انفصال،  $u_{a,S}$  هي معدل الاتصال و  $u_{d,S}$  هي معدل الانفصال. ولمحاكاة الأغلفة الحيوية ذات السmek الثابت المحدد مسبقاً، يمكن لسرعة انفصال الغلاف الحيوي  $u_{d,S}$  أن تضبط متساوية إلى  $u_F(L_F)$  (بافتراض  $u_{a,S} = 0$ ).

#### ١٧-٤-٢ مثال لكيف يمكن استخدام لاستبيان أداء مفاعل الغلاف الحيوي

أحد وسائل إيجاد الدافعية لحساب تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي هي تقدير إجمالي أداء مفاعلات الأغلفة الحيوية. وهذه العلاقة بين تدفق المادة الركيزة والأداء الكلي للمفاعل يتم توضيحها باستخدام أمثلة لمختلف مصطلحات التعبير عن المعدلات المقدمة فيما يلي.

وأبسط حالات مفاعل الغلاف الحيوي هي افتراض مرحلة كتلة مخلوطة تماماً كما مبين في شكل ١٧-١٠.



شكل ١٧-١٠ مفاعل غلاف حيوي ذو مرحلة كتلة كاملة الخلط ومساحة سطح غلاف  $A_F$

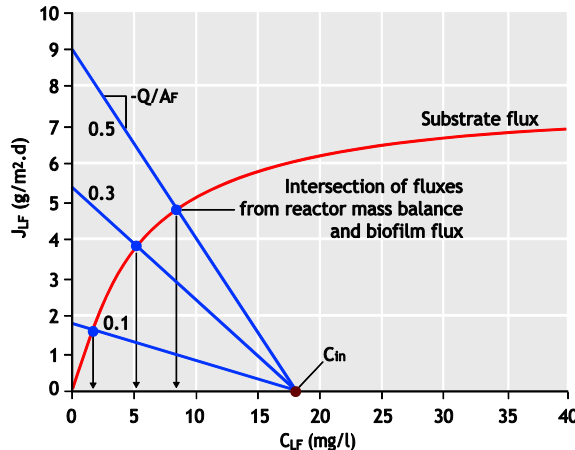
ولمثل توازن كتلة هذه الحالة المستقرة (الثابتة) في حالة الكتلة ، نستخدم:

$$0 = Q(C_{in} - C_B) - J_{LF}A_F - r_B \cdot V_B \quad (17.42)$$

حيث  
تركيز المادة الركيزة في المياه الداخلية  $C_{in}$

#### ٤-١-٤-٤ الحل الرقمي (استخدام AQUASIM مثلاً)

كما تم وصفه في الجزء ٥-٣-١٧ ، يحل AQUASIM بصورة متزامنة توازنات الكتلة للعمليات داخل الغلاف الحيوي وحالة الكتلة (bulk phase)، ويوفر تركيزات المادة الركيزة في حالة الكتلة كناتج مباشر للنموذج.



شكل ٤-١٧ حل تصويري للمعادلة ١٧.٤١ بال نسبة لتدفق مادة ركيزة معينة (من شكل ٤-١٧-ج) ولثلاث قيم مختلفة  $Q/A_F$  (الأرقام في الرسم التوضيحي) و  $C_{in}$  = ١٨ مجم/ل. وتبيّن الأسماء تركيزات المياه الخارجة (السيب) الناتجة للقيم الثلاثة المختلفة  $Q/A_F$ .

#### ٥-١٧ تأثير مقاومة نقل الكتلة الخارجي

في الجزء ٣-١٧ تم حساب تصورات التركيز داخل الغلاف الحيوي ( $C_{LF}$ ) بافتراض أن تركيز المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي ( $C_B$ ) تساوي تركيز المادة الركيزة في حالة الكتلة ( $C_B$ ). ولكن حتى مع الخلط القوي في حالة الكتلة ستبقى هناك طبقة محبوطة لتحول الكتلة يحتاج وضعه في الاعتبار. والتركيز في حالة الكتلة يزيد تدريجياً كما في الشكل:

ومن المعادلة ١٧.٤٤ يمكن ملاحظة أن تركيز المادة الركيزة في المياه الخارجية مستقلة عن حجم الكتلة ولكن تتحدد من مساحة السطح للغلاف الحيوي ومعدل التدفق وتركيز المادة الركيزة في المياه الداخلية ومعدل الإزالة من المرتبة الأولى.

#### ٢-١-٤-٢ المحاولة والخطأ أو المنهج التكراري

من المناهج البسيطة لإيجاد قيمة  $C_B$  و  $J_{LF}$  المنشورة لها، حل معادلة ٤-٣-١٧ لأداء تكرار الحل. فنقوم باختيار قيمة البدء بالنسبة إلى  $C_B$  ، ونحسب  $J_{LF}$  باستخدام معادلة المعدل المناسبة (جدول ٣-١٧ مثلاً) ، ثم نستخدم معادلة ١٧.٤٣ لإيجاد قيمة محدثة لتركيز حالة الكتلة ، ثم نستمرة في تكرار ذلك حتى لا يختلف كل من  $C_B$  و  $J_{LF}$  كثيراً بعد هذا التكرار . وبالنسبة لمعظم بيانات التدفق سيكون هذا التكرار مستقراً رقمياً ويوفّر الحل المتقدّم للمعادلة ٤-٣-١٧

#### ٣-١-٤-٣ الحل التخطيطي

إذا توافر تمثيل تخطيطي لتدفق المادة الركيزة من الحسابات أو المحاكاة الرقمية أو من البيانات التجريبية، عندئذ يمكن أيضاً قراءة تركيز المادة الركيزة في المياه الخارجية من هذا التخطيط مباشرة بالنسبة لقيمة معينة لكل من  $Q$  ،  $A_F$  ،  $C_{in}$  . ومعادلة التوازن المادي في المعادلة ١٧.٤٣ يمكن أن يعبر عنها:

$$J_{LF} = \frac{QC_{in}}{A_F} - \frac{Q}{A_F}C_B \quad \text{const. slope} \quad (17.45)$$

وتتصف المعادلة ١٧.٤٥ خطأً مستعيناً في مخطط التدفق البياني الذي يقاطع مع المحور  $x$  ( $C_B = 0$ ) و  $y$  ( $C_{in}/A_F = 0$ ) والمحور  $x$  ( $J_{LF} = QC_{in}/A_F$ ) عند  $C_B = C_{in}$  ( $J_{LF} = 0$ ) ولها المنحنى  $Q/A_F$ . والتقاء بين المعادلة ١٧.٤٥ وبين تدفق المادة الركيزة المرسوم يوفّر الحل لتركيزات المادة الركيزة لحالة الكتلة الذي يعطي كلاً من معادلة توازن كتلة المفاعل وأيضاً معادلة توازن كتلة الغلاف الحيوي (شكل ١٧-١١) وهذا الحل التخطيطي يفيد عند تقييم بيانات التدفق المقابض تركيز حالة الكتلة. بالإضافة إلى ذلك، فهو توفر نظرة معاينة لكيفية تأثير التغيرات في تركيزات المادة الركيزة في المياه الداخلية أو معدل تصرف المياه الداخلية على تركيزات المادة الركيزة في المياه الخارجية.

### ١-٥-١٧ تدفق المادة الركيزة لمعدل تفاعل المرتبة الأولى مع طبقة محطة خارجية

يمكن بيان مفهوم ربط تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي مع مقاومة نقل كتلة خارجية من خلال حساب الحل التحليلي بافتراض قيم حركيات من المرتبة الأولى داخل الغلاف الحيوي. ويرتبط التدفق خلال سطح الغشاء (معادلة 17.16) مع التدفق خلال الطبقة المحيطة الخارجية (معادلة 17.46)، فينتج عنه:

$$J_{LF} = k_{I,A} C_{LF} = \frac{I}{R_L} (C_B - C_{LF}) \quad (17.49)$$

ويمكن أن يتم حل هذا لأجل قيمة  $C_{LF}$  ، كما يلي:

$$C_{LF} = \frac{C_B}{k_{I,A} R_L + I} \quad (17.50)$$

ويمكن حساب تدفق المادة الركيزة المناظرة باستبدال المعادلة 17.50 إلى معادلة 17.16:

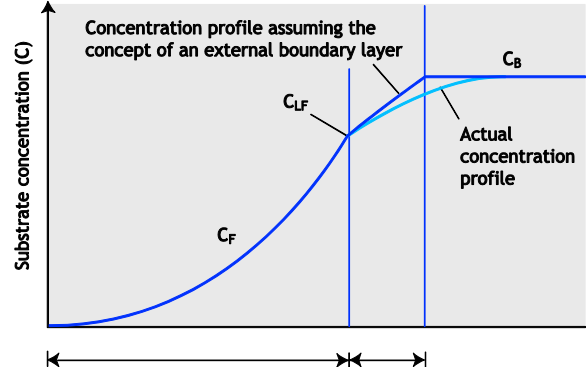
$$J_{LF} = k_{I,A} C_B \frac{I}{k_{I,A} R_L + I} \quad (17.51)$$

Reduced flux due to external mass transfer resistance

ومن المعادلة 17.51، مع اعتبار مقاومة نقل الكتلة الخارجية، يمكن ملاحظة أن مقاومة نقل الكتلة الخارجية تزيد مع القيم المتزايدة لكل من  $k_{I,A}$  و  $R_L$ . وينتج عن وضع قيمة المعادلة 17.51 للحالات القصوى:

$$J_{LF} = \begin{cases} C_B \frac{I}{R_L} & \text{for } R_L \gg I/k_{I,A} \\ C_B k_{I,A} & \text{for } R_L \ll I/k_{I,A} \end{cases} \quad (17.52)$$

وبالنسبة لقيمة  $I/k_{I,A} >> R_L$  فإن التحلل الحيوي للمادة الركيزة يحدد نقل الكتلة الخارجية والتدفق في معادلة 17.52 يساوى التدفق في معادلة 17.46 مع  $C_{LF} = 0$  بالنسبة إلى  $I/k_{I,A} << R_L$  تكون إزالة المادة الركيزة محدودة بالتحلل الحيوي ونقل الكتلة داخل الغلاف الحيوي وتنتج  $C_{LF} = C_B$ . ومقارنة  $R_L$  و  $I/k_{I,A}$  يمكن أن يستخدم لتقدير مختلف الطرق لزيادة تحول المادة الركيزة الكلية. وإذا كانت مقاومة نقل الكتلة الخارجية واضحة (مثل  $R_L >> I/k_{I,A}$ ) عندئذ يمكن أن تزيد  $J_{LF}$  بزيادة خلط حالة الكتلة مخفضة سماكة الطبقة



شكل ١٢-١٧ تصورات التركيز خارج الغلاف الحيوي والتمثيل الأمثل لتركيز طبقة محيطة فيها  $L_L = R_L \cdot D_w$  (معادلة 17.47) حيث  $L_F$  هي سمك الغلاف الحيوي و  $L_L$  هي سماكة الطبقة المحيطة لنقل الكتلة.

ونمطياً، فإن منحنى هذا التركيز لا تتم نسخته بوضوح كمقاومة لنقل الكتلة:

$$J_{BL} = \frac{I}{R_L} (C_B - C_{LF}) \quad (17.46)$$

حيث  $J_{BL}$  هي تدفق المادة الركيزة في حالة الماء و  $R_L$  هي مقاومة نقل الكتلة الخارجية. وتجسيد  $R_L$  بإدخال مفهوم الطبقة المحيطة للتركيز توفر عملاً مساعداً. ويتوفر سماكة الطبقة المحيطة للتركيز فيما أكثر مقارنة بالمقاومة. والمقاومة والسمك للطبقة المحيطة للتركيز ترتبط كما يلي:

$$R_L = \frac{L_L}{D_w} \quad (17.47)$$

وفيها  $L_L$  تكون سماكة الطبقة المحيطة لنقل الكتلة و  $D_w$  هي معامل الانتشار في حالة المياه.

ويرتبط تدفق المادة الركيزة في الطبقة المحيطة (معادلة 17.46) بتدفق المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي (معادلة 17.11). هذا يوفر معادلة إضافية (الحالة المحيطة) ضرورية لحساب القيمة الإضافية المجهولة لتركيز المادة الركيزة في سطح الغلاف الحيوي.

$$\text{BC3: } J_{BL} = J_{LF} \quad (17.48)$$

و النتائج المبينة في شكل ١٣-١٧ مؤسسة على سمك طبقة محبيطة لنقل كتلة خارجية ( $L_F$ ) تتراوح بين صفر و  $500 \mu\text{m}$ . ويمكن ملاحظة أنه مع كل من زيادة تركيز المادة الركيزة في حالة الكتلة ومع نقص سمك الطبقة المحبيطة، يزيد التدفق. و سمك طبقة محبيطة قدره  $500 \mu\text{m}$  يسبب نقص التدفق بمقدار  $\%70$ .

## ٦-١٧ ربط النمو والتحلل مع الانفصال

في العديد من نماذج الغلاف الحيوي وفي جميع العمليات الحسابية في الأجزاء السابقة، يجب افتراض سمك غلاف حيوي ثابت من جانب المستخدم. والنمدجة الرياضية (الحسابية) مع هذا يمكنها استبعاد تطور الغلاف الحيوي على المدى الزمني وأيضاً سمك حالة مستقرة (ثابتة) للغلاف الحيوي على أساس عمليات النمو والتحلل والانفصال.

$$\frac{dL_F}{dt} = \underbrace{\frac{Y \cdot J_{LF}}{X_F}}_{\substack{\text{Growth} \\ \text{Decay}}} - b_{ind} L_F - u_{d,S} \quad (17.53)$$

Surface detachment velocity

Net change of biofilm thickness

وهناك مناهج مختلفة لتحديد مقدار معدلات الانفصال (Morgenroth, 2003). وفي معادلة 17.53 يتم وصف معدلات الانفصال كسرعة انفصال ثابتة ( $L/T$ ) ( $u_{d,S}$ ). بينما تعبر مراجع أخرى عن الانفصال ككتلة غلاف حيوي مزالة لكل جزء من المساحة المنفصلة والזמן ( $L/T$ ) ( $u_{d,V}$ ). هذه المصطلحات المختلفة لمعدل الانفصال ترتبط بسرعة الانفصال، كما يلي:

$$u_{d,V} = \frac{u_{d,S}}{L_F} \quad (17.54)$$

$$u_{d,M} = u_{d,S} X_F \quad (17.55)$$

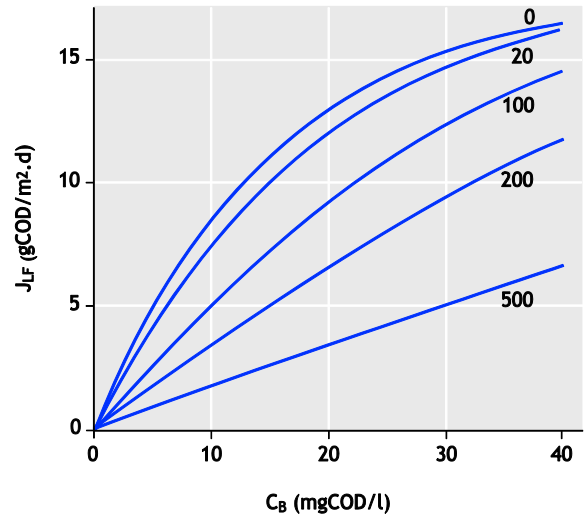
وهنا، ( $X_F$ ) هي كثافة ( $M/L^3$ ) الغلاف الحيوي. ومعظم نماذج انفصال الغلاف الحيوي تستخدم معاملات ثابتة لمعدل الانفصال. ويختلف الانفصال الحركي (الديناميكي) عن كل من انفصال السطح والحجم في أن الانفصال تتم نمدجته، ليس كعملية مستمرة ولكن كأحداث منفصلة متتالية تحدث في فواصل زمنية معينة. ومثال لعملية الانفصال الديناميكي نجد في الغسيل الرجعي لمعاملات الغلاف الحيوي. والتغيير الناتج في إجمالي سمك الغلاف الحيوي يمكن حسابه بافتراض مصطلح معدل انفصال ديناميكي.

المحيطة للركيز ( $L_F$ ) وبهذا خفض  $R_L$ . وزيادة خلط حالة الكتلة لا يكون له تأثير مباشر على  $J_{LF}$  بالنسبة لحالة  $A$ .  $R_L >> 1/k_{IA}$ .

ويجب ملاحظة أن هذا الفصل الواضح بين مقاومة نقل الكتلة الخارجية والداخلية يكون لحد ما اصطناعياً. وفي المنهج الحالي للنمذجة يؤثر خلط حالة الكتلة فقط في مقاومة نقل الكتلة الخارجية. وفي الواقع سيكون للخلط الخارجي تأثير على تطور الغلاف الحيوي، وكثافة الغلاف الحيوي وعلى حدوث الموجات. وينتج عن الخلط المنخفض وجهد القص المنخفض أغلفة حيوية زغبية أو أكثر سمكاً، بينما ينتج جهد القص الأعلى أغلفة حيوية أكثر كثافة (van Loosdrecht *et al.*, 1995).

## ٢-٥-١٧ تدفق المادة الركيزة بالنسبة لحركيات مونود داخل الغلاف الحيوي بطبقة محبيطة خارجية

لبيان أهمية مقاومة نقل الكتلة الخارجية، تم أداء محاكاة باستخدام AQUASIM التي وظفت نفس القياسات الحركية وقياسات الغلاف الحيوي كما في شكل ٨-١٧ ب حيث يتم حساب تدفقات المادة الركيزة مع إهمال مقاومات نقل الكتلة الخارجية (شكل ١٣-١٧)



شكل ١٣-١٧ تدفقات المادة الركيزة لنركيزات مختلفة من المادة الركيزة في المياه الداخلة، كدالة لسمك طبقة المحبيطة الخارجية (الأرقام في الرسم هي  $L_F$  ووحدتها  $\mu\text{m}$ ) لغلاف حيوي سمكه  $200 \mu\text{m}$ . وكما في شكل ٨-١٧ ، فإن إزالة المادة الركيزة في الغلاف الحيوي تم نمدجتها باستخدام حركيات مونود (جدول ٢-١٧) والقياسات المقلمة في جدول ١٢-١٧

مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

$$u_{det} = k_d L_F \quad (17.57)$$

ومع هذه التعريفات تصبح معادلة ١٧,٥٣ لظروف الحالة المستقرة:

$$0 = \frac{Yk_{0,p,A}\sqrt{C_{LF}}}{X_F} - b_{ina}L_F - k_d L_F \quad (17.58)$$

والتي يمكن حلها لإيجاد  $L_F$

$$L_F = \frac{Yk_{0,p,A}\sqrt{C_{LF}}}{X_F(b_{ina} + k_d)} \quad (17.59)$$

وهكذا، فزيادة التحلل ( $b_{ina}$ ) والانفصال ( $k_d$ ) ينتج عنهما سمك غلاف حيوي ناقص. ومعدلات الإزالة الزائدة ( $k_{0,p,A}$ ) والتركيزات السطحية ( $C_{LF}$ ) ينتج عنها أغلفة حيوية أكثر سمكاً.

مثال ١٧-٣: استنباط سمك الغلاف الحيوي بافتراض تدفق مادة ركيزة عند مرتبة الصفر

يمكن أيضًا حساب حل لسمك الغلاف الحيوي تحليلياً بالنسبة لمعدل الإزالة عند مرتبة الصفر

$$u_{d,S} = \begin{cases} k_d' \cdot L_F & \text{during normal operation} \\ k_d'' \cdot (L_F - L_{base thickness}) & \text{during backwashing} \end{cases} \quad (17.56)$$

حيث يمكن تحديد  $u_{d,S}$  بطريقة تجعل جميع الغلاف الحيوي الزائد عن سمك قاعدة يزال أثناء الغسيل الرجعي (Morgenroth and Wilderer, 1999; Morgenroth, 2003).

#### ١٧-٦-١٧ تأثير الانفصال ( $u_{d,S}$ ) على سمك الغلاف الحيوي للحالة المستقرة ( $L_F$ ) وتدفق المادة الركيزة ( $J_{LF}$ )

يمكن حل توازن الكتلة في معادلة ١٧.٥١ تحليلياً لبعض من المصطلحات التعبير المختارة عن إزالة المادة الركيزة ومعدل الانفصال أو رقمياً باستخدام AQUASIM.

مثال ١٧-٤: استنباط سمك الغلاف الحيوي بافتراض تدفق مادة ركيزة عند مرتبة النصف

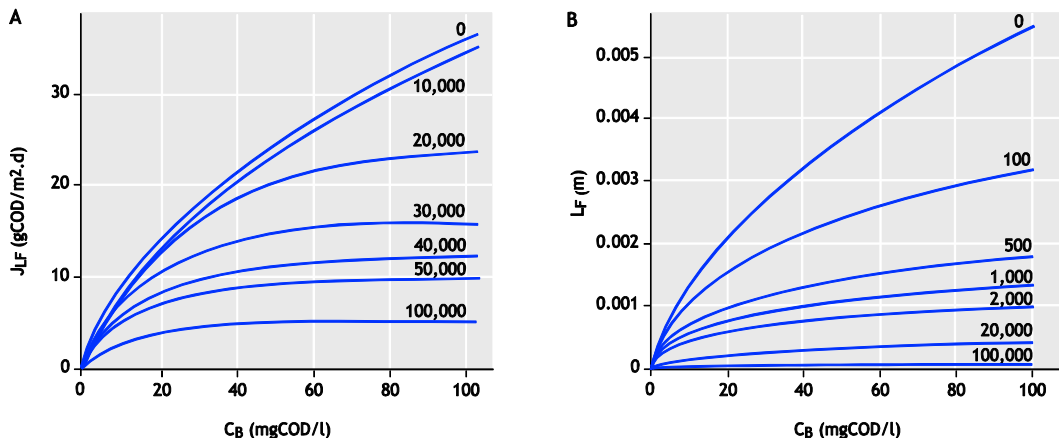
بافتراض التدفق والانفصال التاليين:

$$J_{LF,0,p} = k_{0,p,A}\sqrt{C_{LF}} \quad (17.29)$$

جدول ١٧-٤ المصطلحات الجبرية لمعدل الانفصال (معدلة من Morgenroth 2003)

صيغة التعبير عن معدل الانفصال ( $M L^{-2}T^{-1}$ ) $u_{d,M}$ المرجع	ترتبط آلية الفصل ب.....
Kissel et al., 1984; Fruhen et al., 1991	لا شيء محدد
Wanner and Gujer, 1985	سمك غلاف حيوي ثابت
Bryers, 1984; Trulear and Characklis, 1982	$k_d (\rho_F L_F)^2$
Wanner and Gujer, 1986	$k_d \rho_F L_F^2$
Chang and Rittmann, 1987;	سمك الغلاف الحيوي
Kreikenbohm and Stephan, 1985;	
Rittmann, 1989	
Bakke et al., 1984	جهد القص
Rittmann, 1982b	
Speitel and DiGiano, 1987	
Peyton and Characklis, 1993;	معدل النمو أو معدل استخدام المادة الركيزة
Robinson et al., 1984; Tijhuis et al., 1995	$k_d \cdot r_s \cdot L_F$
Morgenroth and Wilderer, 1999;	الغسيل الرجعي في اتجاه سماكة قاعدة سابق تحديده
Rittmann et al., 2002	

تفصيل الرموز:  $k_d, k_d', k_d'' =$  معاملات معدل الانفصال،  $\rho_F =$  كثافة الكتلة الحجمية للغلاف الحيوي ( $L$ )،  $L_F =$  سمك الغلاف الحيوي ( $M L^{-3}$ )،  $L_{base thickness} =$  سمك الغلاف الحيوي المحدد مسبقاً بعد الغسل الراوح ( $L$ )،  $r_s =$  معدل نمو محدد ( $T^{-1}$ )،  $\mu =$  معدل استغلال المادة الركيزة ( $M L^{-2} T^{-1}$ )،  $\tau =$  جهد القص ( $M L^{-1} T^{-2}$ )



شكل ١٤-١٧ تأثير تركيزات المادة الركيزة لحالة الكتلة ومعامل معدل الانفصال على تدفق المادة الركيزة (اليسار) وسمك الغلاف الحيوي (اليمين). والأرقام في الرسم هي قيمة  $k_d$  في المعادلة ١٧.٦٠. ووحدة  $k_d$  هي  $l/m.d$ . ونموذج الغلاف الحيوي تضمن إزالة المادة الركيزة والنمو باستخدام مقاييس متوفرة في جدول ١٢-١٧

الانفصال بافتراض حركيات مونود داخل الغلاف الحيوي. وتم إجراء محاكاة لتركيزات مادة ركيزة لحالة الكتلة مختلفة تتراوح بين  $0, 5$  إلى  $100$   $\text{mg/l}$  وبالنسبة لحركيات الانفصال:

$$u_{d,S} = k_d L_F^2 \quad (17.60)$$

ومع معامل معدل انفصال  $k_d$  يتراوح بين صفر إلى  $100,000$   $l/d.m$  نجد في شكل ١٤-١٧ تدفقات مادة ركيزة وسمك غلاف حيوي موضحة بالنسبة لمختلف تركيزات المادة الركيزة لحالة الكتلة. وكل خط يمثل قيمة مختلفة  $k_d$ . ويمكن ملاحظة أنه مع زيادة قيم معامل معدل الانفصال  $k_d$  ينقص كل من تدفق المادة الركيزة وسمك الغلاف الحيوي. بينما تزيد قيمة كل منها مع زيادة تركيزات المادة الركيزة لحالة الكتلة. وهذا الاعتماد المتبادل لتدفق المادة الركيزة وسمك الغلاف الحيوي يمكن ملاحظته أيضاً في شكل ١٥-١٧.

وتدفقات المادة الركيزة تم تحديدها لقيم مختلفة لسمك الغلاف الحيوي الثابت، وكل خط في شكل ١٥-١٧ يمثل تركيز حالة كتلة مختلفة. وفي الأغلفة الحيوية الرقيقة جداً تؤدي زيادة السمك لزيادة تدفق المادة الركيزة - تكون تحولات المادة الركيزة في الأغلفة الحيوية الرقيقة جداً محدودة بالكتلة الحيوية. وبالنسبة للأغلفة الحيوية السميكة نسبياً يكون سماكة الغلاف الحيوي تأثير محدود فقط على تدفقات المادة الركيزة. وزيادة سماكة الغلاف الحيوي تزيد تدفق المادة الركيزة فقط إذا كان تركيز المادة الركيزة لحالة الكتلة عالياً لدرجة تسمح باختراق المادة الركيزة إلى قاعدة الغلاف الحيوي.

$$J_{LF} = k_0 X_F L_F \quad (17.31)$$

وبافتراض مصطلح تعبير عن معدل انفصال مختلف

$$u_{d,S} = k_d L_F^2 \quad (17.60)$$

يلاحظ أن معدل الانفصال في معادلة ١٧.٦٠ بدلاً من المعادلة ١٧.٥٧ كان مفترضاً أن ييسر الحل التحليلي. وإدخال هذه المصطلحات للمعدل على المعادلة ١٧.٥٣ ينتج عنه:

$$0 = \frac{Yk_0 X_F L_F}{X_F} - b_{ina} L_F - k_d L_F^2 \quad (17.61)$$

والتي يمكن حلها لإيجاد  $L_F$ :

$$L_F = \frac{Yk_0 - b_{ina}}{k_d} \quad (17.62)$$

مرة أخرى، فإن سماكة الغلاف الحيوي ينقص مع زيادة قيمة التحلل ( $k_0$ ) والانفصال ( $k_d$ ) ومع نقص معدلات إزالة المادة الركيزة ( $b_{ina}$ )

**مثال ١٧-٤: استنباط سماكة الغلاف الحيوي باستخدام وسيلة حل رقمية بافتراض حركيات مونود**

تتوفر الحلول التحليلية لسمك الغلاف الحيوي فقط لارتباطات مختارة بين مصطلحات التعبير عن نمو الغلاف الحيوي ومعدل الانفصال. واستخدام AQUASIM يمكننا من تقييم تأثير مختلف معدلات

وبالنسبة للأغلفة الحيوية التي بها مجموعات متعددة من الكائنات المتنافسة على المادة الركيزة والمكان داخل الغلاف الحيوي، يكون لمختلف أزمنة المكث المختلفة الناتجة من الانفصال التناصلي في سطح الغلاف الحيوي تأثيراً ملحوظاً على التنافس الميكروبي، ولا يكون من المفيد حساب متوسط زمن مكث المواد صلبة (Morgenroth, 2003; Morgenroth and Wilderer, 2000). وبالنسبة لغلاف حيوي متتجانس ذي نوع واحد من الكائنات الدقيقة فإن حساب أزمنة مكث للمواد الصلبة، على أية حال، يوفر مقارنة مفيدة مع ظروف النمو في نظم الحمأة النشطة . ومتوسط زمن مكث المواد الصلبة في نظم الأغلفة الحيوية يحدد:

$$SRT = \frac{\text{average mass of biofilm}}{\text{average rate of biofilm detachment}} = \frac{L_F X_F}{u_{d,S} X_F} \quad (17.63)$$

وتعريف SRT يمكن أن يربط مع توازن الكتلة لتطور الغلاف الحيوي ككل (معادلة 17.53) وبافتراض حالة مستقرة يمكن إعادة ترتيب المعادلة 17.53 لتصبح:

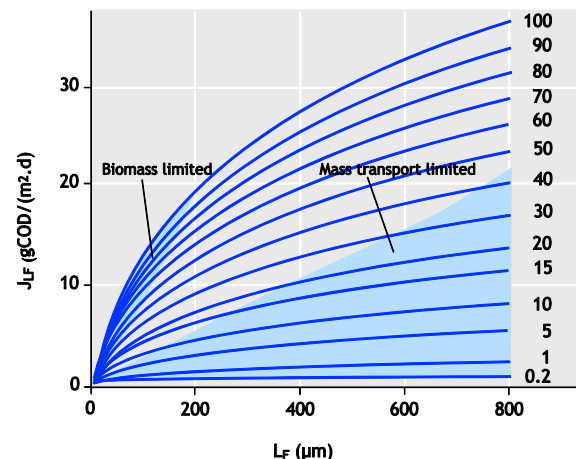
$$u_{d,S} = \frac{Y \cdot J_{LF}}{X_F} - b_{ina} L_F \quad (17.64)$$

والتي يمكن أن تحل في معادلة 17.16 لتخرج لنا:

$$SRT = \frac{L_F}{\frac{YJ_{LF}}{X_F} - b_{ina} L_F} = \frac{1}{\frac{YJ_{LF}}{X_F L_F} - b_{ina}} \quad (17.65)$$

ومن المعادلة 17.63 يمكن ملاحظة أن SRT تزيد مع نقص تدفق المادة الركيزة وزيادة سمك الغلاف الحيوي. وبصورة غير مباشرة، يتأثر SRT بتركيزات مرحلة الكتلة (ينتاج عن نقص تركيز حالة الكتلة نقص في تدفقات المادة الركيزة) وانفصال الغلاف الحيوي (ينتاج عن نقص الانفصال أغشية حيوية أكثر سماكاً) ويجب ملاحظة أن المعادلة 17.65 مؤسسة على افتراض حالة ثبات حيث تتم موازنة إجمالي نمو الكتلة الحيوية بالانفصال.

ويجب أن يلاحظ القارئ أن SRT يجب أن تفسر بصورة مختلفة في نظم الحمأة النشطة عنها في نظم الأغلفة الحيوية. ففي نظم الحمأة النشطة يكون لكل ندفة نفس احتمالية إزالتها مع الحمأة الزائدة. وفي



شكل ١٤-١٧ تأثير سمك الغلاف الحيوي على تدفق المادة الركيزة عند تركيزات مختلفة من المادة الركيزة لحالة الكتلة (الأعداد في الرسم تمثيلها مجم/ل). وهناك أمران يشار إليهما هنا: الأغلفة الحيوية الرقيقة يمكن أن تكون محدودة الكتلة الحيوية حيث ينتج عن زيادة سمك الغلاف الحيوي زيادة ملحوظة في تدفق المادة الركيزة حيث إن إزالة المادة الركيزة في الغلاف الحيوي ما هي إلا نقل لكتلة محدودة والمناطق الأقل في الغلاف الحيوي لن تكون نشطة. وإزالة المادة الركيزة التي تمت نمذجتها باستخدام قياسات حركيات مونود موجودة في جدول ١٢-١٧

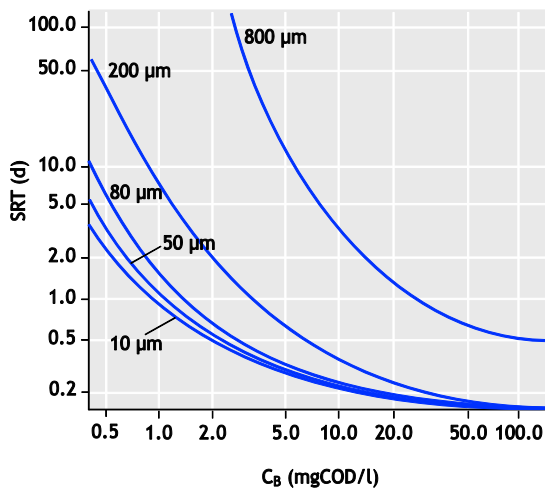
## ٧-١٧ القياسات المشتقة

### ١-٧-١٧ زمن مكث المواد الصلبة

بالنسبة لمحطات المعالجة بالحمأة النشطة، يكون زمن مكث المواد الصلبة (SRT) مقاييساً رئيساً في التصميم والتشغيل. ويمكن استخدام زمن مكث المواد الصلبة لحساب تركيزات المادة الركيزة في المياه الخارجة ومقدار الكتلة الحيوية في المنظومة وصافي الإنتاج. ولكن، إلى أي مدى يمكن ترجمة هذا المفهوم لزمن مكث المواد الصلبة إلى نظم الأغلفة الحيوية؟ في نظام معالجة بالحمأة النشطة ، تكون إزالة المواد الصلبة عملية متسلسلة عشوائية، حيث تتم إزالة ندف عشوائي من المنظومة ضمن فاقد الحمأة والمياه الخارجية الثانية. وهنا يمثل زمن مكث المواد الصلبة متوسط زمن بقاء الجزيئات في المنظومة. وإزالة الكتلة الحيوية في الغلاف الحيوي ليست عملية عشوائية حيث إن تقاضالية الانفصال تزيل الجزيئات من سطح الغلاف، بينما الجزيئات في قاعدة الغلاف الحيوي يكون لها حماية أكبر من عملية الانفصال. هكذا، فإن التطبيق المباشر لمفهوم زمن مكث المواد الصلبة لا يمكن استخدامه في الأغلفة الحيوية.

الغلاف الحيوي وعمليات التحلل. والسؤال الدائر في المناقشة التالية هو: هل يمكن وصف التركيز الأقل في المياه الخارجة الذي يمكن تحقيقه في مفاعل CSTR ذي الغلاف الحيوي، بافتراض الشرط التالي: (i) انفصال الغلاف الحيوي يمكن إهماله ( $u_{d,S} = 0$ )، (ii) يمكن وصف النمو في الغلاف الحيوي باستخدام حركيات مونود (iii) التحلل يتم وصفه باستخدام تحلل من المرتبة الأولى ( $b_{in,a}X_F$ ) و(iv) معدلات تدفق المياه الداخلة منخفض جدًا وينتج عنها غلاف حيوي رقيق جدًا حيث يمكن إهمال محددات نقل الكتلة. وإهمال الانفصال وبافتراض حالة استقرار، معادلة ١٧,٥٣ يمكن تبسيطها إلى:

$$0 = \frac{Y \cdot J_{LF}}{X_F} - b_{in,a}L_F \quad (17.66)$$



شكل ١٦-١٧ تأثير تركيزات المادة الركيزة في حالة الكتلة وسمك الغلاف الحيوي (الخطوط في الرسم) على SRT المحسوب باستخدام معادلة ١٧.٦٣. وبافتراض غلاف حيوي ثابت السمك وشاملًا عمليات النمو والتحلل والانفصال. وتمت نمدجة إزالة المادة الركيزة والنمو في الغلاف الحيوي باستخدام حركيات مونود (جدول ٢-١٧) والقياسات المعطاة في جدول ١٢-١٧.

ويكون تدفق المادة الركيزة إلى غلاف حيوي مع إهمال محددات نقل الكتلة وافتراض مونود:

$$J_{LF} = \frac{I}{Y} \mu_{max} \frac{C_{LF}}{K_S + C_{LF}} X_F L_F \quad (17.67)$$

الأغلفة الحيوية، تكون الإزالة من خلال الانفصال أعلى بوضوح عند سطح الغلاف الحيوي، مقارنة بقاعدة الغلاف الحيوي. وتتوفر قيمة SRT المحسوبة من المعادلة ١٧.٦٥ إجمالي متوسط زمن مكث المواد الصلبة، بينما يكون ممكناً أيضًا لحساب زمن مكث المواد الصلبة لمختلف الواقع داخل الغلاف الحيوي (Morgenroth and Wilderer, 2000). وتكون أزمنة مكث المواد الصلبة الداخلية في قاعدة الغلاف الحيوي أكبر من إجمالي المتوسط، مما يوفر موقعًا بيئياً مناسباً للبكتيريا الأبطأ في النمو. وأحد أمثلة البكتيريا بطيئة النمو الناشئة تفضلياً باتجاه قاعدة الغلاف الحيوي نجد بكتيريا النيترة، كما تم مناقشته في المثال في الجزء ٩-١٧، ويتم أيضًا استنتاج أن قاعدة الغلاف الحيوي توفر موقعًا بيئياً مناسباً للكائنات الدقيقة المتخصصة المسؤولة عن التحلل الحيوي للمركبات شبه الحيوية بطيئة التحلل الحيوي.

مثال ١٧-٥: زمن مكث المواد الصلبة لغلاف حيوي بافتراض معدل نمو من مرتبة مونود

تم إجراء محاكاة باستخدام AQUASIM لحساب SRT لمختلف تركيزات المادة الركيزة في حالة الكتلة وسمك الغلاف الحيوي على أساس معدلات انفصال تخيلية ( $u_{d,S}$ ). وباستخدام المعادلة ١٧.٦٣ في شكل ١٦-١٧ يمكن ملاحظة أن SRT يزيد مع نقص تركيزات المادة الركيزة لحالة الكتلة. ومختلف الخطوط التي في شكل ١٦-١٧ تمثل مختلف قيم سماكة الغلاف الحيوي حيث يكون SRT أكبر عند السماكة الأكبر للغلاف الحيوي. وتتأثر تركيزات المادة الركيزة لحالة الكتلة وسمك الغلاف الحيوي ومعاملات معدل الانفصال مشابهة لما تمت مناقشته مع المعادلة ١٧.٦٣ العامة، كما سبق.

## ١٧-٢ أقل تركيز للمادة الركيزة في المياه الخارجية الذي يدعم نمو الكتلة الحيوية ( $C_{min}$ )

تعتمد تركيزات المادة الركيزة في المياه الخارجية لمفاعل غلاف حيوي على مدى توافر مقدار كافٍ من الكتلة الحيوية على مساحة سطح الغلاف الحيوي، وعلى ظروف تشغيل المفاعل. وقد تمت مناقشة تركيزات المادة الركيزة في المياه الخارجية بالنسبة إلى مفاعل CSTR (مفاعل من نوع التقليب المستمر) كمثل لمفاعل الغلاف الحيوي في الجزء ٤-١٧. وفي الجزء ٤-١٧، على أية حال، تم توفير سماكة غلاف حيوي ثابت كمدخل للنموذج، بصرف النظر عن انفصال

## مبادئ المعالجة البيولوجية لمياه الصرف الصحي، النمذجة والتصميم

جدول ٥-١٧ الأزمنة المميزة للعمليات ذات الصلة لها في غلاف حيوي  
 على أساس Clark, 1996; Gujer and Wanner, 1990; Kissel *et al.*, 1984; Picioreanu *et al.*, 2000

الزمن المميز	العملية
$\tau_{convection} = \frac{L}{u}$	نقل الحرارة
$\tau_{diffusion,mass} = \frac{L^2}{D}$	الانتشار (الكتلة)
$\tau_{diffusion,viscous} = \frac{L^2}{v}$	الانتشار (الزج)
$\tau_{growth} = \frac{I}{\mu_{max}}$	النمو
$\tau_{growth}^* = \frac{C_{LF}}{\mu_{max} \cdot X_{LF}}$	
$\tau_{decay} = \frac{1}{b_{decay}}$	التحلل
$\tau_{detachment} = \frac{L_F}{u_{d,S}} = \frac{I}{u_{d,V}}$	الانفصال
$\tau_{reaction,0} = \frac{C_{LF}}{k_0 X_F}$ (مرتبة الصفر)	التفاعل
$\tau_{reaction,I} = \frac{I}{k_I X_F}$ (المرتبة الأولى)	
$\tau_{reaction,Monod} = \frac{Y}{\mu_{max}} \cdot \frac{(K_S + C_{LF})}{X_F}$ (مونود)	

$L$  = المسافة المميزة (L).  $u$  = السرعة ( $L \cdot T^{-1}$ ).  $D$  = معامل الانتشار ( $L^2 \cdot T^{-1}$ ).  $V$  = اللزوجة ( $L^2 \cdot T^{-1}$ ).  $k_0, k_1$  = معدلات تفاعل كمية من المرتبة الأولى والصفر ( $T^{-1}$ ).  $M L^{-3} T^{-1}$  على التوالي).  $b_{decay}$  = معامل التحلل ( $T^{-1}$ ).  $\mu, \mu_{max}$  = معدل النمو، وأقصى معدل نمو ( $T^{-1}$ ).  $Y$  = معامل الناتج ( $M M^{-1}$ ).  $X_F, C_{LF}$  = تركيز الكتلة الحيوية والمادة الركيزة.  $K_S$  = ثابت نصف تشبع مونود ( $M L^{-3}$ ).

ويلاحظ أن معدل تفاعل من المرتبة الأولى بالنسبة لهذا الاختيار من الزمن المميز ينبع عن  $C_S(t=\tau) = C_{S,0} \cdot \exp(-k_1 \cdot \tau)$ . ومع هذا، لا يوجد شيء خاص يتعلق بقيمة ٣٦.٨٪ (ولكن هناك أشياء بالنسبة لغيرها). وهي ببساطة سهلة حسابياً (Clark 1996). على سبيل المثال، الزمن المميز لمعدل تفاعل من مرتبة الصفر  $\tau_{reaction,0}$  ينبع عن  $C_S(t=\tau) = C_{S,0} \cdot e^{-k_1 \cdot \tau}$  في تفاعل دفعات. وقياس الزمن ببساطة هو مقياس لمدى سرعة سير عملية ما. وفي جدول ٥-١٧ نجد أزمنة مميزة للعمليات ذات الأهمية في وصف

وربط معادلة ١٧.٦٦ و ١٧.٦٧ ينبع عنه الحد الأدنى لتركيز المادة الركيزة الذي يعزز النمو الميكروبي بالغلاف الحيوي ( $C_{min}$ ):

$$C_{min} = \frac{K_S b_{ina}}{Y \mu_{max} - b_{ina}} \quad (17.68)$$

ومفهوم  $C_{min}$  تم عرضه تجريبياً (Rittmann and McCarty, 1980) ولم يضمون عملي بالسبة لإزالة الملوثات وجعلها في تركيزات منخفضة (Rittmann, 1982a)، وقيمة  $S_{min}$  يمكن استخدامها كعامل وضع قياسات لاستقاق الحلول شبه التحليلية (Rittmann and McCarty, 2001; Saez and Rittmann, 1992; Wanner *et al.*, 2006).

## ٣-٧-١٧ الأزمنة المميزة والأرقام التي بلا أبعاد في وصف حركيات الأغلفة الحيوية

تحدد العمليات في الأغلفة الحيوية في أزمنة مختلفة. فيحدث نمو الكتلة الحيوية على مدى زمني من مرتبة الساعات إلى الأيام، بينما عمليات انتشار المادة الركيزة والعمليات الهيدروديناميكية تكون في مرتبة الثنائي والدقائق (Gujer and Wanner, 1990; Kissel *et al.*, 1984; Picioreanu *et al.*, 2000). هذا المفهوم للأزمنة المميزة يكون مفيداً في تقييم مدى سرعة وصولمنظومة ما إلى حالة الاستقرار، كقاعدة لتحديد القياسات التي ليس لها أبعاد، وعند تطبيق الحلول الرقمية لنمذجة الأغلفة الحيوية.

ومفهوم السرعات المميزة يمكن شرحه باستخدام مثال بسيط. بالنسبة لمعدل تفاعل من المرتبة الأولى، تكون معادلة التوازن لتحليل المادة الركيزة  $C_S$  في عملية دفعات متالية يكون:

$$\frac{dC_S}{dt} = -k_1 \cdot C_S \quad (17.69)$$

حيث  $C_S$  هي تركيز المادة الركيزة،  $k_1$  هي معدل التفاعل من المرتبة الأولى،  $T$  = الزمن وحل المعادلة ١٧.٦٩ مع  $C_S(t=0) = C_{S,0}$  يعطيها:

$$\frac{C_S(t)}{C_{S,0}} = e^{-k_1 \cdot t} \quad (17.70)$$

وبناءً على المعادلة ١٧.٧٠ يمكن تحديد الزمن المميز لمعدل التفاعل من المرتبة الأولى ( $\tau_{reaction,I}$ ) كما يلي:

$$\tau_{reaction,I} = \frac{I}{k_1} \quad (17.71)$$

قواعد كيف ولماذا تشق الأزمنة المميزة أو الأرقام بلا أبعاد (جزء ٢-٧-٣-٢) لترتيب المعلومات ذات القيمة ولاستخدام تقديره للأمور.

### ١٧-٣-٧-١٧ تطبيق الأزمنة المميزة لتقدير أزمنة الاستجابة

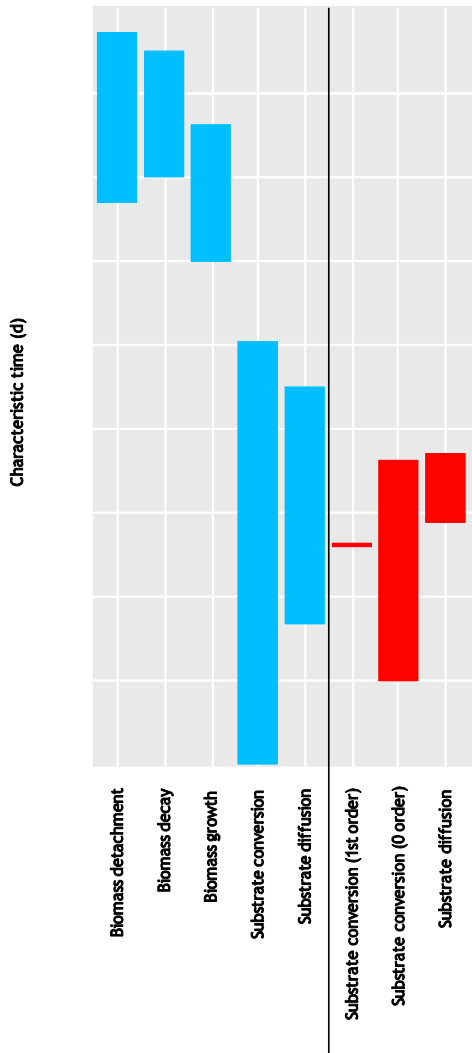
عند استخدام نموذج لغلاف حيوي، يجب أن نحدد إطاراً زمنياً مرغوباً ( $\tau_0$ ). وأي عمليات لها إطار زمني أقل (أي العمليات الأسرع) من  $\tau_0$  يمكن افتراضها عند حالة شبه مستقرة. والعمليات ذات الإطار الزمني الأكثر كثيراً (أي العمليات الأبطأ) من  $\tau_0$  يمكن وصفها كأنها "مجمدة" زمنياً (Picioreanu *et al.*, 2000; Wanner *et al.*, 2006). هكذا، بالنسبة لاختبارات التجريبية التي تستمر لبعض ساعات، يمكن افتراض أن تصورات تركيز المادة الركيزة تكون عند حالة مستقرة مثل:  $\tau_{\text{diffusion}} < \tau_0$  ولكن يمكن تجااهل التغيرات في سمك الغلاف الحيوي مثل  $\tau_{\text{growth}}$ . ومع ذلك، عند تقدير تطور الغلاف الحيوي على فترات تمتد لأسابيع، عندئذ يمكن اعتبار نمو الغلاف الحيوي بوضوح، حيث  $\tau_{\text{growth}}$  يكون نفس مرتبة  $\tau_0$ . وهناك نظرة عامة على الأزمنة المميزة لنظم الأغلفة الحيوية عموماً وللمثال في شكل ٨-١٧ مقدمة في شكل ١٧-١٧.

وقد بين (Crank 1975) عملياً أنه بالنسبة لانتشار مادة ركيزة ذاتية في غلاف حيوي (أو صفيحة مستوية) يكون الزمن المطلوب للوصول إلى حالة الاستقرار ( $\tau_{\text{steady-state}}$ ) يعطى من:

$$\tau_{\text{steady-state}} = 0.45 \cdot \tau_{\text{diffusion,mass}} \quad (17.72)$$

وبافتراض معامل انتشار  $D_F = 10^{-5} \text{ m}^2/\text{يوم}$  (لأسيلات) و  $L_F = 500 \mu\text{m}$  نجد باستخدام معادلة ١٧.٧٢ أن الزمن المطلوب للوصول لحالة الاستقرار هو ٤,٥ دقيقة. لاحظ أن هذا الزمن للوصول إلى الحالة المستقرة في الغلاف الحيوي يكون مستقلاً عن ما إذا كان الانتشار محدوداً لإزالة المادة الركيزة في الغلاف الحيوي أم لا. والإطار الزمني للوصول للحالة المستقرة للكائنات الدقيقة داخل الغلاف الحيوي (أو  $\tau_{\text{growth}}$ ) يكون أطول كثيراً مقارناً بين أيام إلى أسابيع. والتباين داخلي الغلاف الحيوي عملية أكثر بطأً من ذلك حيث تعتمد على تقاضلية معدل النمو للكائن (A) ( $\mu_A$ ) والكائن (B) ( $\mu_B$ ) داخلي الغلاف الحيوي ( $\mu_A - \mu_B$ ) ( $\tau_{\Delta\text{-growth}} = \mu_A - \mu_B$ ).

الأغلفة الحيوية بصورة موجزة. وهناك قيم نمطية لذلك معطاة في شكل ١٧-١٧.



شكل ١٧-١٧ الأزمنة المميزة محسوبة من جدول ٥-١٧ للقياسات النمطية للغلاف الحيوي (الأعدمة الزرقاء موضوعة على أساس Kissel *et al.*, 1984; Picioreanu *et al.*, 2000). بالإضافة إلى ذلك، الأزمنة المميزة محسوبة بمعدلات إزالة المادة الركيزة من مرتبة الصفر والمرتبة الأولى، باستخدام القياسات الحركية من شكل ٨-١٧ وبافتراض أن  $L_F = 80 \mu\text{m}$  و  $C_{LF} = 40 \text{ mg/L}$  (الأعدمة الحمراء).

وكما يمكن ملاحظته في عملية النمو، هناك طرق متعددة لتحديد الأزمنة المميزة على أساس المعامل الأقصى للنمو ( $\tau_{\text{growth}}$ ) أو تقرير معدل النمو الفعلي في المنظومة ( $\tau_{\text{growth}}$ ). وبدون قواعد صارمة لتعريف الأزمنة المميزة، فإنه من الواجب على المستخدم أن يفهم

ورقم Thiele Damköhler يرتبط برقم لا بعدي آخر، وهو معامل  $\Phi$  الذي يحدد كما يلي:

$$\Phi = \sqrt{Da^{II}} = \frac{\sqrt{2}}{\beta} \quad (17.76)$$

وأدخل (Picioreanu *et al.* 1998) رقم النمو (G) في دراستهم لتقدير تأثير معدلات انتشار المادة الركيزة داخلياً والنمو على تطور الهيكل متعدد الأبعاد للغلاف الحيوي. وتعريف G هو:

$$G = \frac{\tau_{\text{diffusion}}}{\tau_{\text{growth}}}^* \quad (17.77)$$

حيث نستخدم تعريف  $\tau_{\text{growth}}^*$  (جدول ١٧-٥) التالي:

$$\tau_{\text{growth}}^* = \frac{C_{LF}}{\mu_{\max} \cdot X_{LF}} \quad (17.78)$$

ويرتبط معادلة 17.77 مع معادلة 17.78 وتعريف  $\tau_{\text{diffusion}}$  في جدول ١٧-٥ ينتج لنا:

$$G = \frac{L_F^2}{D_F} \cdot \frac{\mu_{\max} X_{LF}}{C_{LF}} \quad (17.79)$$

ويلاحظ أن G يطابق Da<sup>II</sup> ماعدا في حالة استخدام معدل النمو الأقصى ( $\mu_{\max}$ ) بدلاً من معدل إزالة المادة الركيزة في مرتبة الصفر ( $k_0$ ). واستطاع (Picioreanu *et al.* 1998) التوضيح عملياً باستخدام النمذجة الرياضية متعددة الأبعاد أنه بالنسبة للنمو المحدد للمادة الركيزة في الغلاف الحيوي يقيم عاليه لرقم النمو G (مثل > 20) فإن الغلاف ذا الفناء تم نموه وبه العديد من القنوات والفراغات. وبالنسبة للأغلفة الحيوية محددة النمو ولقيمة الصغيرة لرقم النمو G (< 7) فقد تم نمو الغلاف الحيوي مكثفاً ومضغوطاً.

ويمكن تعلم درسين من مختلف الأرقام الابعدية المقدمة فيما سبق (Da<sup>II</sup>,  $\beta$ ,  $\Phi$ ). أولاً: ليس هناك طريقة مقدرة لتعريف الأرقام الابعدية حيث إن جميع الأرقام الأربع ترتبط بانتشار المادة الركيزة والتمثيل الغذائي للمادة الركيزة في غلاف حيوي، لكن هذه الأرقام كلها مختلفة قليلاً في تعريفها. ثانياً: الأرقام الابعدية يمكن أن تخدم أغراضًا متعددة في استبيان انتشار المادة الركيزة في غلاف حيوي.

## ٢-٣-٧-١٧ الأرقام بلا أبعاد (اللابعدية)

### رقم النمو (G) ومعامل $\Phi$ (Damköhler) رقم Da<sup>II</sup>

تسمح مقارنة قيم الأرقام المميزة للعمليات المرتبطة بقدر أي العمليات محدوداً للوصول وأي العمليات يمكن إهمالها. وأحد الأمثلة لذلك ارتباط التفاعلات وانتشار المادة الركيزة في الغلاف الحيوي، نفترض، مثلاً، أنه في أحد الأغلفة الحيوية نجد الزمن المميز لتحول المادة الركيزة ( $\tau_{\text{reaction}}$ ) صغيراً (أي أن التفاعل سريع جداً) بينما الوقت المميز للانتشار ( $\tau_{\text{diffusion}}$ ) كبيراً (أي أن الانتشار بطيء). فإذا كان الانتشار أبطأ من التفاعل، عندئذ نفترض أن الغلاف الحيوي محدود الانتشار (يدخله). وبالنسبة لحالة تحول المادة الركيزة من مرتبة الصفر في الغلاف الحيوي ( $I_F = I_{F0} - k_0 X_F$ ) معادلة 17.1 تكون نسبة  $\tau_{\text{reaction}}$  و  $\tau_{\text{diffusion}}$  في الغلاف الحيوي محدودة كما يلي:

$$\frac{\tau_{\text{diffusion}}}{\tau_{\text{reaction}}} = \frac{L_F^2}{D_F} \cdot \frac{k_0 X_F}{C_{LF}} \quad (17.73)$$

وفي كتب الهندسة الكيميائية يشار إلى هذه النسبة للأزمنة المميزة في معادلة 17.73 على أنها رقم Damköhler (Da<sup>II</sup>) على أنها رقم Boucher .(and Alves, 1959

$$Da^{II} = \frac{L_F^2}{D_F} \cdot \frac{k_0 X_F}{C_{LF}} \quad (17.74)$$

وبالنسبة للغلاف الحيوي محدد الانتشار (العميق)  $Da^{II} >> 1$  والغلاف الحيوي محدد التفاعل (غير العميق - الضحل)  $1 >> Da^{II}$  ومع الحل الصريح لغلاف حيوي بمركبات عند مرتبة الصفر (جدول ٣-١٧) يمكن ملاحظة أن Da<sup>II</sup> ترتبط مباشرة باختراق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي ( $\beta$ ):

$$\beta = \sqrt{\frac{2}{Da^{II}}} \quad (17.75)$$

وعلى أساس المعادلة 17.75 يناظر الغلاف الحيوي محدد الانتشار به  $1 >> Da^{II}$  قيمة  $1 >> \beta$ . وهذا معقول حيث إن الغلاف الحيوي محدد الانتشار يتم اختراقه جزئياً فقط. ويلاحظ أننا باستخدام الأزمنة المميزة كنا قادرين على تقدير ما إذا كان الانتشار أم التفاعل هو العملية المحددة بدون الحل الصريح للمعادلات التقاضية التفصيلية.

الحالة يمكن أن يكون الطول المميز هو سمك الغلاف الحيوي. وهذا المثال لقياسات مختلفة جدًا للطول والممكן استخدامه في المعادلة 17.81 يبين أن هناك دائمًا اختيارات في تحديد الأزمنة المميزة والأرقام اللاحقة. وليس هناك قواعد صريحة يمكن تحديدها ولكن عمل اختيارات مناسبة يجب أن تؤسس على فهم كامل للمبادئ الأساسية. والكثير من سوء استخدام القياسات اللاحقة يكون أساسه هو غياب فهم كيفية ارتباط العمليات التي تتم مقارنتها على أساس الأزمنة المميزة.

## ٨-١٧ الانشار متعدد المكونات

### ١-٨-١٧ انتشار اثنين من المكونات مانحات ومتلقيات الإلكترونات

تحتاج عمليات التحول في الغلاف الحيوي دائمًا إلى انتشار مانح الإلكترونات ومتلقي الإلكترونات من مرحلة الكتلة إلى داخل الغلاف. ومقارنة الاختراق النسبي للمادة الركيزة لمانح ومتلقي الإلكترونات إلى الغلاف الحيوي تسمح بتحديد المركب المحدد للتحول الكلي للمادة الركيزة. وهنا ٣ حالات ممكنة كما مبين في شكل ١٨-١٧ :

- حالة ١: مانح الإلكترونات لا يخترق الغلاف الحيوي تمامًا وتحول المادة الركيزة محدد بتوفّر مانحات الإلكترونات في اتجاه قاعدة الغلاف الحيوي
- حالة ٢: متلقي الإلكترونات لا يخترق الغلاف الحيوي تمامًا ويحدد إجمالي تحول المادة الركيزة
- حالة ٣: كل من مانح الإلكترونات ومتلقي الإلكترونات يخترقان الغلاف الحيوي تمامًا. تحول المادة الركيزة لا يكون محدودًا بنقل الكتلة.

وفي الجزء ٢-٢-٣-١٧ تمت مناقشة مدى اختراق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي بالنسبة لمادة ركيزة مفردة وبافتراض معدلات تفاعل من مرتبة الصفر في الغلاف الحيوي على أساس قيمة  $\beta$  (معادلة 17.25). ونفس أسلوب حساب اختراق المادة الركيزة يمكن تطبيقه لانتشار المكونين الاثنين حيث يحسب قيمة  $\beta$  منفصلة لمانح الإلكترونات  $\beta_{e.d}$  ومتلقي الإلكترونات  $\beta_{e.a}$ . وعلى أساس قيمة كل من  $\beta_{e.d}$  و  $\beta_{e.a}$  يمكن حساب ذلك، وهي في الثالث حالات بشكل ١٨-١٧، كما يلي:

والتفريق بين نظم الانتشار والتفاعل المحددة، واستنباط تركيب الغلاف الحيوي.

### رقم بايوت (Bi)

ورقم بايوت (Bi) هو مثال آخر لرقم لا يبعدي يمكن اشتقاقه من نسب الأزمنة المميزة:

$$Bi = \frac{\tau_{\text{diffusion,internal}}}{\tau_{\text{reaction,external}}} = \frac{L_F^2}{D_F} \cdot \frac{D_W}{L_L^2} \quad (17.80)$$

حيث ( $L_F/D_F$ ) (=  $L_F^2/D_F$ ) هي الزمن المميز لانتشار داخل الغلاف الحيوي بينما ( $L_L^2/D_W$ ) (=  $L_L^2/D_W$ ) هي الزمن المميز لانتشار في تركيز الطبقة المحيطة. وإن كان الانتشار داخل الغلاف الحيوي أسرع كثيراً منه في تركيز الطبقة المحيطة (أي  $Bi < 1$ ) عندها، بالنسبة لغلاف حيوي محدد الانتشار، يمكننا توقع أن مقاومة نقل الكتلة الخارجية يكون محدوداً لإجمالي عمليات التحول داخل الغلاف الحيوي.

### عدد بكليه (Pe) Peclet number

عدد بكليه Pe يمكن استخدامه لمقارنة الرقم المميز لانتشار مع الزمن المميز للانتقال الأفقي

$$Pe = \frac{\tau_{\text{diffusion}}}{\tau_{\text{advection}}} = \frac{L^2 u}{D L} \quad (17.81)$$

وكثيراً ما يستخدم عدد بكليه في دراسات المفاعلات لتقدير مدى التشتيت المحوري - الانتشار في اتجاه تدفق المياه - المرتبط بالانتقال مع المياه المارة خلال المفاعل. ومع  $Pe >> 1$  تكون قوة الانتشار صغيرة بالمقارنة بإجمالي الانتقال الأفقي. وعند تطبيق عدد بكليه على مفاعلات الأغلفة الحيوية، ما هو الطول المميز،  $L$ ، اللازم استخدامه في المعادلة 17.81؟ في حالة مقارنة النقل الأفقي والانتشار بطول المفاعل فالطول المميز يمكن أن يكون طول المفاعل كله. ومن تطبيقات عدد بكليه الأخرى عملية تقدير الأهمية النسبية لانتشار والنقل الأفقي في غلاف حيوي نفاذ يسمح بتدفق بعض المياه خلال مصفوفة الغلاف الحيوي (Libicki *et al.*, 1988). في هذه

$$\gamma_{e.d.,e.a.} = \frac{\beta_{e.d.}}{\beta_{e.a.}} \quad (17.85)$$

وبالتعويض لقيمة  $\beta$ ' في معادلة 17.85 باستخدام ثوابت معدل مرتبة الصفر من معادلة 17.83 و 17.84 وتعريف  $\beta$  (معادلة 17.25) يعطينا:

$$\gamma_{e.d.,e.a.} = \frac{\sqrt{\frac{2D_{F,e.d.}C_{LF,e.d.}}{k_{0,F,e.d.}X_F L_F^2}}}{\sqrt{\frac{2D_{F,e.d.}C_{LF,e.a.}}{(\alpha - Y)k_{0,F,e.d.}X_F L_F^2}}} \quad (17.86)$$

وفيها  $D_{F,e.d.}$  هي معاملات الانتشار لمانحات ومتلقيات الإلكترونات،  $C_{LF,e.d.}$  و  $C_{LF,e.a.}$  هي تركيزات المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي، على التوالي، وميزة حساب نسب  $\beta$ ' ظاهرة في معادلة 17.86 حيث إن العديد من القياسات تختصر ويمكن أن تبسط المعادلة إلى:

$$\gamma_{e.d.,e.a.} = \sqrt{\frac{D_{F,e.d.}C_{LF,e.d.}}{D_{F,e.d.}C_{LF,e.a.}}} \quad (17.87)$$

ويمكن باستخدام  $\gamma_{e.d.,e.a.}$  التفريغ بين الحالتين ١ و ٢:

$$\text{Case 1: } \beta_{e.d.} < I \text{ and } \beta_{e.d.} < \beta_{e.a.} \quad (17.82a)$$

$$\text{Case 2: } \beta_{e.a.} < I \text{ and } \beta_{e.d.} > \beta_{e.a.} \quad (17.82b)$$

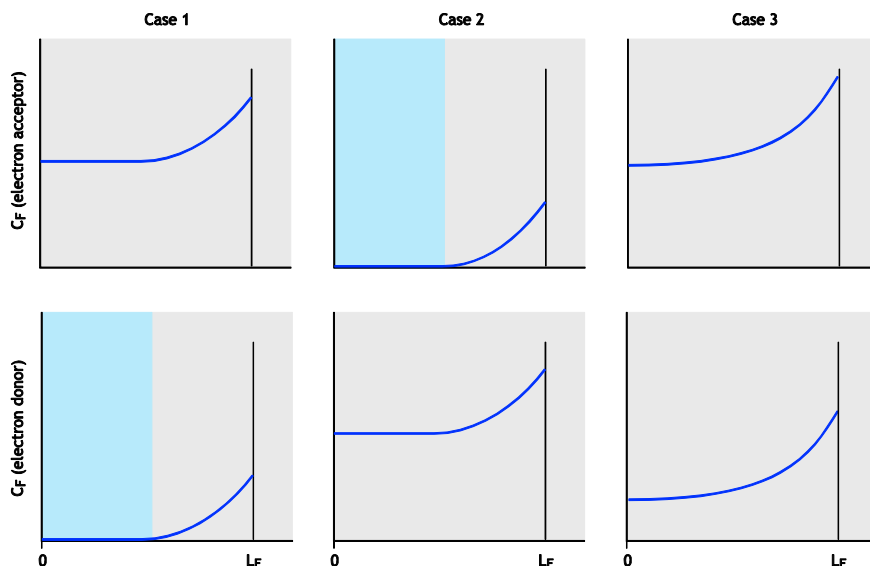
$$\text{Case 3: } \beta_{e.d.} > I \text{ and } \beta_{e.a.} > I \quad (17.82c)$$

والتفريغ بين حالة ١ أو حالة ٢ يمكن عمله بأسلوب أسهل من التقديم الصريح لكل من  $\beta_{e.d.}$  و  $\beta_{e.a.}$  بحساب نسب  $\beta'$ ' من مقارنة قيمهم المحددة. وبافتراض أن معدلات التحول بالنسبة لمانحي الإلكترونات ( $r_{0,e.d.}$ ) والمتلقين لها ( $r_{0,e.a.}$ ) مرتبطة في علاقتها التفاعلية، عندئذ يمكن أن يعطى معدل مرتبة الصفر لاستغلال مانحي ومتلقي الإلكترونات في الغلاف الحيوي كما يلي:

$$r_{0,e.d.} = k_{0,F,e.d.} \cdot X_F \quad (17.83)$$

$$r_{0,e.a.} = (\alpha - Y) \cdot k_{0,F,e.d.} \cdot X_F \quad (17.84)$$

والتي بها تكون  $Y$  هي ناتج الكتلة الحيوية و  $\alpha$  هي عامل العلاقات التفاعلية الذي يربط بين مانح الإلكترونات ومتلقي الإلكترونات في تفاعل الهرم البصائي. وبالنسبة للمادة الركيزة العضوية تكون قيمة  $\alpha = 1$  جم COD/جم O<sub>2</sub>, ٤,٥٧ جم N/جم O<sub>2</sub>. وبالنسبة للنيترة ( $\gamma_{e.d.,e.a.}$ ) يمكن مقارنتها بحساب نسبتها (١) و  $\beta_{e.a.}$  يمكن مقارنتها بحساب نسبتها (٢):



شكل ١٨-١٧ اخترق المادة الركيزة للغلاف الحيوي بافتراض أن مانح الإلكترون عامل محدد (حالة ١)، وأن متلقي الإلكترون عامل محدد (حالة ٢) أو أن أيًا من مانح الإلكترون أو متلقي الإلكترون ليس عاملًا محددًا (حالة ٣). لا يحدث تحول للمادة الركيزة في الجزء المظلل من الغلاف الحيوي نظرًا لمحدودات مانح الإلكترون أو متلقيات الإلكترون (LF هو سمك الغلاف الحيوي).

الركيزة للمركب المحدد يمكن حسابه باستخدام مصطلحات التعبير عن الحركة والتي وصفت بعاليه لمادة ركيزة محددة منفردة. ويمكن حساب تدفق المادة الركيزة للمركب غير المحدد على أساس العلاقات التفاعلية الإجمالية:

$$J_{LF,e.a.} = (\alpha - Y) J_{LF,e.d.} \quad (17.89)$$

مثال ٦-١٧ تدفقات المادة الركيزة ( $J_{LF}$ ) وأعمق الاختراق ( $\beta \cdot L_F$ ) لنمو عضوي التغذية أو ذاتي التغذية، بافتراض حركيات مرتبة الصفر

تكون إزالة المادة الركيزة في مفاعلات الأغلفة الحيوية، نمطياً، محدودة نقل الكتلة. وتتدفق المادة الركيزة واختراق الغلاف الحيوي يكونان دالة لتركيزات المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي ومعدلات التفاعل داخل الغلاف الحيوي والنقل الانتشاري لكتلة. وفي جدول ٧-١٧ نجد تدفق المادة الركيزة وعمق الاختراق ( $\beta \cdot L_F$ ) ممثلين في الجدول بالنسبة للخلات والأمونيوم والأكسجين بافتراض معدلات إزالة مادة ركيزة في غلاف حيوي مخترق جزئياً. ومقارنة أعمق الاختراق لمانحات الإلكترونات (الأسيتات أو الأمونيوم) ومتلقين الإلكترونات، تبين عملياً أنه بالنسبة لمعظم تركيزات مانحات الإلكترونات تكون الإزالة محدودة بتوازن الأكسجين. ويصبح واضحًا أيضًا أن اختراق الأكسجين إلى الغلاف الحيوي يكون فقط عدة مئات من الميكرومتر. لذلك فإن الأغلفة الحيوية الأكثر سمكًا (المعدلات التقليدية انظر جدول ٦-١٠) تكون نمطياً غير مفيدة لعمليات الأغلفة الحيوية الهوائية.

- حالة ١:  $1 < \gamma_{e.d.e.a.}$  - مانح الإلكترونات يتحمل أن يحدد ما داخل الغلاف الحيوي، ولكن متلقى الإلكترونات سيخترق تماماً الغلاف الحيوي. نلاحظ أن هذا يفترض أن تحول الغلاف الحيوي محدد في نقل الكتلة.

- حالة ٢:  $1 > \gamma_{e.d.e.a.}$  - متلقى الإلكترونات يتحمل أن يحدد ما داخل الغلاف الحيوي، ولكن مانح الإلكترونات سيخترق تماماً الغلاف الحيوي. نلاحظ أن هذا يفترض أن تحول الغلاف الحيوي محدد في نقل الكتلة.

ويمكن أيضًا إعادة ترتيب معادلة ١٧.٨٧ لتوفير علاقة مباشرة بين تركيزات مانح الإلكترونات ومتلقى الإلكترونات عند سطح الغلاف الحيوي

$$\frac{C_{LF,e.d.}}{C_{LF,e.a.}} > \frac{1}{(\alpha - Y)} \frac{D_{F,e.a.}}{D_{F,e.d.}} \Rightarrow \text{electron donor is potentially limiting (Case 1)} \quad (17.88)$$

$$\frac{C_{LF,e.d.}}{C_{LF,e.a.}} < \frac{1}{(\alpha - Y)} \frac{D_{F,e.a.}}{D_{F,e.d.}} \Rightarrow \text{electron donor is potentially limiting (Case 2)}$$

ويتم تقديم أمثلة لنمو عضوي التغذية على المواد الركيزة العضوية والنمو الذاتي التغذية على الأمونيوم وظروف الأكسجين (أي متلقى الإلكترونات) أو تحديد مانح الإلكترونات في جدول ٦-١٧.

وعندما يعرف ما إذا كان مانح الإلكترونات أو متلقها محدودان لعمليات التحول داخل الغلاف الحيوي من عدمه، فإن تدفق المادة

جدول ٦-١٧ حساب المركب المحدد للنمو في مادة ركيزة عضوية أو النيترة (القياسات المستخدمة من جدول ٦-١٧)

النيترة	إزالة المادة الركيزة العضوية	مانح الإلكترونات
$\text{NH}_4^+$	مادة ركيزة عضوية	مانح الإلكترونات
$149 \cdot 10^{-6} \text{ m}^2/\text{d}$	$83 \cdot 10^{-6} \text{ m}^2/\text{d}$	$D_{F,e.d.}$
$\text{O}_2$	$\text{O}_2$	متلقى الإلكترونات
$175 \cdot 10^{-6} \text{ m}^2/\text{d}$	$175 \cdot 10^{-6} \text{ m}^2/\text{d}$	$D_{F,e.a.}$
$4.57 \text{ g O}_2/\text{g N}$	$1 \text{ g O}_2/\text{g COD}$	$\alpha$
$0.22 \text{ g COD/g N}$	$0.4 \text{ g COD/g COD}$	$Y$
$\frac{C_{LF,NH_4-N}}{C_{LF,O_2}} > 0.27 \text{ gN/gO}_2$	$\frac{C_{LF,S}}{C_{LF,O_2}} > 3.5 \text{ gCOD/gO}_2$	متلقى الإلكترونون العامل المحدد (على أساس معادلة ١٧.٧٤)
$2.2 \text{ mgN/l}$	$28.1 \text{ mgCOD/l}$	سيكون الأكسجين محدوداً (على أساس معادلة ١٧.٧٤) بافتراض $C_{LF,O_2}$ أكبر من $8 \text{ mg/l}$ وعندما تكون $C_{LF,e.d.}$

جدول ١٧-٢ عمق الاختراق وتدفق المادة الركيزة مقدرين لحركيات الغلاف الحيوي لمرتبة الصفر باستخدام المعادلين ٢٥ و ٢٧ في جدول ٣-١٧ وقياسات الحرکية في جدول ١٠-١٧

النمو العضوي					
$J_{LF,HAc}$ gCOD/m <sup>2</sup> .d	عمق الاختراق μm	$C_{B,HAc}$ gCOD/m <sup>3</sup>	$J_{LF,O2}$ g/m <sup>2</sup> .d	عمق الاختراق μm	$C_{B,O2}$ g/m <sup>3</sup>
4.4	37	1	4.9	68	1
9.8	82	5	8.5	118	3
17.0	141	15	11.0	153	5
53.7	447	150	13.9	193	8

النitra					
$J_{LF,NH4}$ gN/m <sup>2</sup> .d	عمق الاختراق μm	$C_{B,NH4}$ gN/m <sup>3</sup>	$J_{LF,O2}$ g/m <sup>2</sup> .d	عمق الاختراق μm	$C_{B,O2}$ g/m <sup>3</sup>
3.4	79	1	7.9	42	1
7.7	177	5	13.8	73	3
13.3	307	15	17.8	95	5
28.7	664	70	22.5	120	8

ويمكن استخدام معادلة ١٧.٩٢ لحساب تدفقات المركبات غير المحددة على أساس تدفق المادة الركيزة للمركب المحدد. هذا يعني أن معادلة ١٧.٩٢ أكثر عمومية من معادلة ١٧.٨٩ التي وفرت لنا رابطة بين تدفقات مانحات ومتلقيات الإلكترونات.

والمركب المحدد للمعدل يمكن تحديده - بطريقة مشابهة للأسلوب المؤسس على  $\gamma_{e.d.e.a}$  في معادلة ١٧.٨٧ - بایجاد المركب الذي يكون له أقل المخرجات للعلاقة التالية ( Andrews, 1988; Wanner et al., 2006 ) :

$$\frac{D_{F,i} C_{LF,i}}{V_i} \quad (17.93)$$

وعندما يتحدد تدفق المركب المحدد للتدايق، يمكن حساب تدفق المركبات الأخرى مباشرة باستخدام المعادلة ١٧.٩٢. ويلاحظ أن أحد الافتراضات الرئيسية لمعادلة ١٧.٩٢ هو أن العمليات التي تتم في الغلاف الحيوي تكون مرتبطة في علاقتها التفاعلية.

### ٣-٨-١٧ تعقيدات العمليات المتعددة داخل الغلاف الحيوي

يلاحظ أن اشتقاق كل من المعادلة ١٧.٨٩ و ١٧.٩٠ كان على أساس افتراض أن استخدام متلقي الإلكترونات يرتبط مباشرةً مع استخدام مانح الإلكترونات والنمو، مع تجاهل عمليات مثل التنفس الداخلي حيث تستخدم متلقيات الإلكترونات حتى في غياب مانح الإلكترونات. ونظرًا لهذا التسهيل، يحتاج مفهوم  $\gamma_{e.d.e.a}$  لأن يستخدم

### ٢-٨-١٧ حالة عامة للانتشار متعدد المكونات

يمكن امتداد مفهوم تطبيق  $\gamma_{e.d.e.a}$  لأكثر من مركبين اثنين. ويجب ملاحظة أن معادلة ١٧.٨٥ قائمة فقط على افتراض أن الفعل الانشاري داخل الغلاف الحيوي وعلى رابط علاقات تفاعلية بين استخدام مانح وقابل الإلكترونات. هكذا، فإنه حتى أنه مع اشتقاق معادلة ١٧.٨٦ كان قد أُسس على حركيات مرتبة الصفر فإن مفهوم  $\gamma_{e.d.e.a}$  يمكن أيضًا تطبيقه على حركيات الأخرى للنمو طالما أن معدلات التحول ( $r_{F,i}$ ) مرتبطة بنفس معدل العمليات الكلية ( $\rho$ ). (Gujer and Boller, 1986)

$$r_{F,i} = v_i \cdot \rho \quad (17.90)$$

وفيها  $\rho$  يمكن أن تكون أي دالة لـ  $C_{F,i}$  و  $v_i$  هي معامل العلاقات التفاعلية لإزالة المركب  $C_{F,i}$  (معادلة ١٧.٥). وبالارتباط مع معادلة ١٧.١ وبافتراض وضع مستقر، هذا يعطينا:

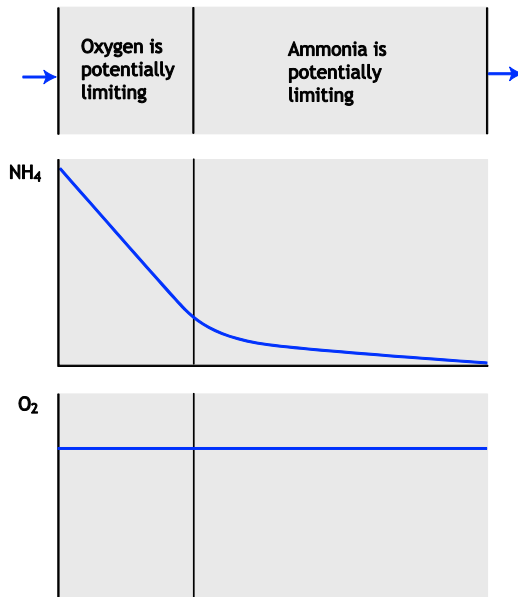
$$\rho = \frac{D_{F,1}}{V_1} \frac{\partial^2 C_{F,1}}{\partial x^2} = \frac{D_{F,2}}{V_2} \frac{\partial^2 C_{F,2}}{\partial x^2} = \dots = \frac{D_{F,i}}{V_i} \frac{\partial^2 C_{F,i}}{\partial x^2} \quad (17.91)$$

وهناك علاقة مباشرة بين تدفقات مختلف المواد الركيزة  $C_{F,i}$  مؤسسة على معادلة ١٧.٩١ هي: (Gujer and Boller, 1986)

$$\frac{J_{LF,1}}{V_1} = \frac{J_{LF,2}}{V_2} = \dots = \frac{J_{LF,i}}{V_i} \quad (17.92)$$

الحيوية للنيترة، أكسجين محدد أكثر من الأمونيوم. وبالنسبة لتركيز أكسجين ثابت في حالة الكتلة يكون التدفق المناظر للأمونيا إلى الغلاف الحيوي ثابتاً أيضاً، كما موضح في شكل ٢٠-١٧.

وعندما يتم خفض تركيزات الأمونيا في حالة الكتلة إلى أقل من  $0.27 \text{ جم}/\text{جم}_2\text{O}_2$  ، عندئذ يكون المركب المحدد هو الأمونيا. وتدفق الأمونيا إلى داخل الغلاف الحيوي وما يلاحظ من إزالة سيكونان دالة لتركيزات أمونيا حالة الكتلة.



شكل ٢٠-١٧ نيترة مفاعل غلاف حيوي بالتهوية نتج عنه تركيزات أكسجين ثابتة لحالة الكتلة. واعتماداً على تركيزات الأمونيا في حالة الكتلة ينتقل المركب المحدد على مدى طول المفاعل.

مع مراعاة  $1 \approx \gamma_{\text{e.d..e.a}}$  وليست هناك استنتاجات مباشرة يمكن معرفتها عن المادة الركيزة المحددة. وبالنسبة إلى  $1 \approx \gamma_{\text{e.d..e.a}}$  فيجب أن يستخدم نموذج متعدد المادة الركيزة لتقييم الغلاف الحيوي .(Wanner *et al.*, 2006)

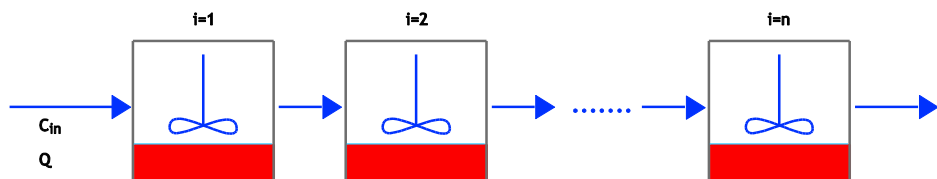
#### ٩-١٧ ما يتربّ على توافر المادة الركيزة المحددة، والتنافس الميكروبي وأداء المفاعل

نمذاج الغلاف الحيوي في الأجزاء السابقة كانت محدودة بمادة ركيزة مفردة (جزء ٣-١٧ و ٦-١٧) أو مادتين ركيزتين (جزء ٨-١٧) لمقصورة غلاف حيوي ذي حالة كتلة مختلطة تماماً. والعديد من مفاعلات الغلاف الحيوي لها ظروف خلط حالة الكتلة يمكن تقريبها بأفضل شكل كأنها مفاعل أنيبوبي (ذو سداده) أو مقصورات مفاعل غلاف حيوي متسلسلة (شكل ١٧-١٩). هذا الجزء سيقدم مناقشة نوعية عن بعض النظم ذات الصلة. وأي تحليل تفصيلي لمثل هذه النظم المرتبطة وبها مواد ركيزة متعددة وتجمعات ميكروبية متعددة يقع خارج مجال هذا الكتاب، والقاريء الذي يرغب في ذلك يستحسن أن يقيم مثل هذه النظم باستخدام نماذج محاكاة رقمية.

مثال ١٧-٧: تغيرات المادة الركيزة المحددة على طول مفاعل غلاف حيوي

هذا المثال الأول يقدر تركيزات الأمونيوم المتوقعة بطول مفاعل غلاف حيوي للنيترة ويتم تقريباً خلط حالة الكتلة كمفاعل أنيبوبي ذي سداده. والمفاعل تتم تهويته وينتج عن ذلك تركيزات أكسجين ثابتة على مدى طول المفاعل. وكما هو مبين في جدول ٦-١٧ فإن الأكسجين هو المادة الركيزة المحددة إن كانت تركيزات الأمونيا أكبر من  $0.27 \text{ جم}/\text{جم}_2\text{O}_2$  وبالنسبة لتركيز أكسجين في حالة الكتلة قدره  $8 \text{ جم}/\text{جم}_2\text{O}_2$  / ل فإن هذا يقابل تركيز أمونيوم مقداره  $2.2 \text{ مجم}/\text{ل}$ .

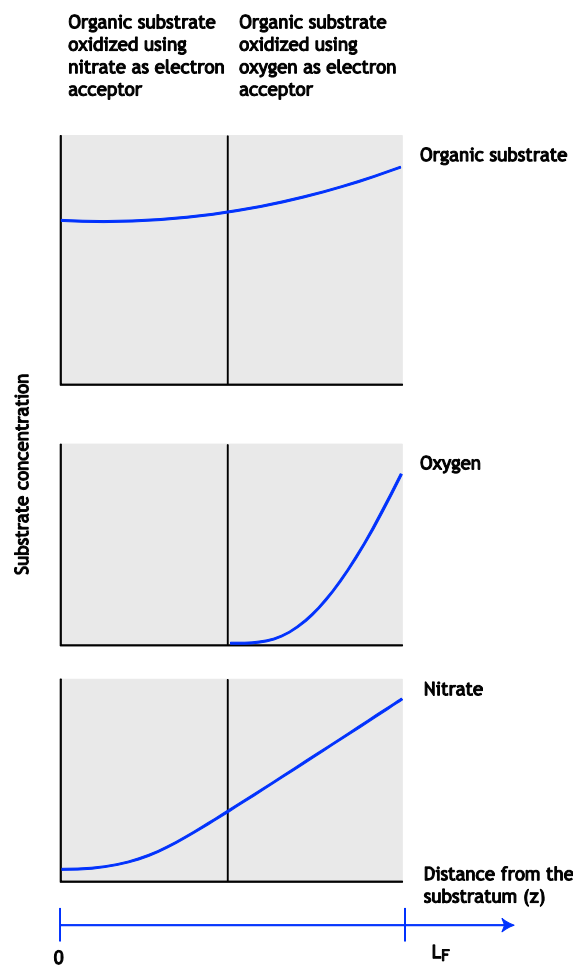
وهكذا، فإنه كثيراً ما يكون هناك، بالقرب من مدخل مفاعلات الأغلفة



شكل ٩-١٧ أحوال الخلط في العديد من المفاعلات الحيوية يمكن تقريبها كمقصورات متعددة للغلاف الحيوي في سلسلة

طبقات الغلاف الحيوي يحتاج إلى نمذجة عمليات النمو الداخلية في الغلاف الحيوي، ويمكن فقط حلها باستخدام النمذجة الرياضية.

بعض النتائج المختارة من أعمال Wanner and Gujer (١٩٨٥) مبينة فيما بعد.



شكل ٢١-١٧ التركيز عبر عمق الغلاف الحيوي لغلاف حيوي تم تعريضه لمادة عضوية ركيزة كمانح إلكترونات والنيرات كمانح للإلكترونات ( $L_f$  هي سمك الغلاف الحيوي)

#### مثال ٨-١٧ عمليات التغذية العضوية (المتبادلة) في الغلاف الحيوي تسمح بالعمليات المتوازية

هذا المثال الثاني يقيم غلافاً حيوياً عضوي التغذية معرض لتركيزات عالية من المادة الركيزة العضوية واثنين مختلفين من مانقبيات الإلكترونات: الأكسجين والنيرات. بالنسبة لمعظم البكتيريا عضوية التغذية يكون الأكسجين هو مانقبي الإلكترونات المفضل، ولن تظهر إزالة النيرات في وجود الأكسجين. ويمكن لمحددات نقل الكتلة في الغلاف الحيوي، مع ذلك، أن ينتج عنها مناطق اختزال/أكسدة (Redox) داخل الغلاف الحيوي مع إزالة المادة الركيزة الهوائية تجاه سطح الغلاف الحيوي، وإزالة النيرات تجاه قاعدة الغلاف الحيوي (شكل ٢١-١٧).

وتصورات التركيز في شكل ٢١-١٧ موضوعة على أساس افتراض أن المادة الركيزة العضوية تختلف أكثر إلى داخل الغلاف الحيوي، مقارنة بالأكسجين (أي  $\gamma_{BOD,O_2} > 1$ ) وينتج عن ذلك منطقة اختزال / أكسدة تجاه قاعدة الغلاف الحيوي. وتكون البكتيريا في هذه المنطقة معرضة للنيرات كمانح الإلكترونات الوحيد المتاح، مما ينتج عنه إزالة للنيرات بصرف النظر عن تركيزات الأكسجين الزائدة في حالة الكتلة ويلاحظ في شكل ٢١-١٧ أن التركيز بالنسبة للنيرات يتم انتقاله فقط بالانتشار، ولكن لا يتم استهلاكه.

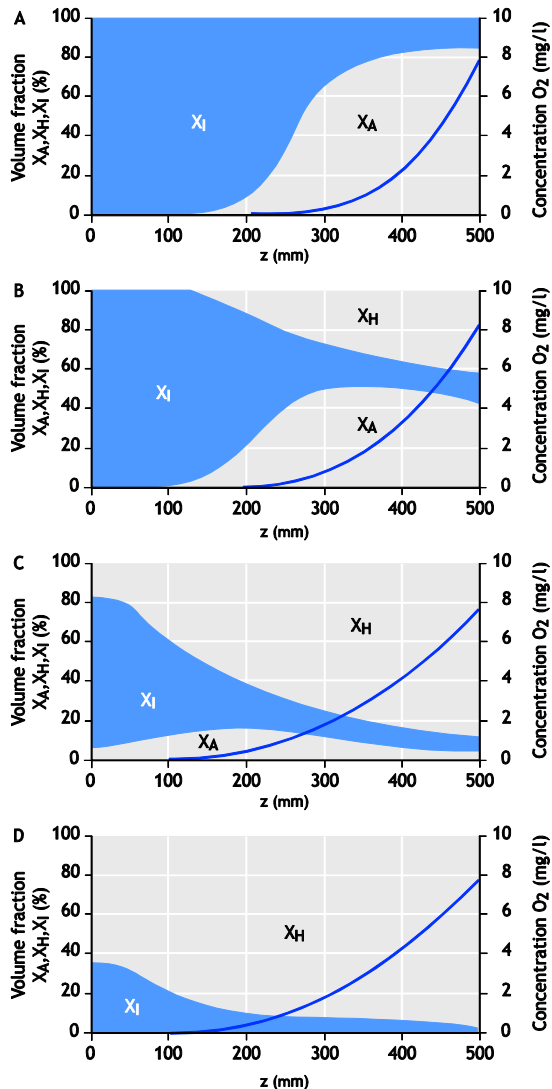
#### مثال ٩-١٧ تنافس مختلف مجموعات الكائنات الدقيقة على المادة الركيزة والمكان داخل الغلاف الحيوي

كما تم بيانه في المثال السابق، ربما تحدث عمليات تحول مختلفة في مختلف مناطق الغلاف الحيوي والذي بدوره يمكن أن يكون له تأثير على التجمعات الميكروبية التي تثبت نفسها في مختلف طبقات الغلاف الحيوي. والمثال التقليدي لكيفية تأثير معدلات النمو الميكروبي وتوفير المادة الركيزة على التنافس الميكروبي وإزالة المادة الركيزة منه، هو تنافس البكتيريا عضوية التغذية وذاتية التغذية في الغلاف الحيوي على الأكسجين (Wanner and Gujer, 1985; Wanner and Gujer, 1986; Wanner and Reichert, 1996). واستنتاج توزيع البكتيريا العضوية وذاتية التغذية في مختلف

البكتيريا ذاتية التغذية تعتمد على الأكسجين المار من طبقة البكتيريا عضوية التغذية.

ومن توزيعات الكتلة الحيوية كما موضح في شكل ٢٢-١٧ يمكن ملاحظة أن البكتيريا عضوية التغذية والبكتيريا ذاتية التغذية يمكن تعايشهما مع بعضهما، فقط، مع تركيزات COD في حالة الكتلة تكون أقل من ٣٠ مجم/ل. وهذا يمكن تفسيره بمفهوم تحديد المادة الركيزة المزدوج (قسم ١٧-٨). وبالنسبة لتركيزات COD في حالة

واستنتاج النموذج بالنسبة لتركيزات الأكسجين والكتلة الحيوية على مدى سمك الغلاف الحيوي تظهر في شكل ٢٢-١٧ لأربعة تركيزات مختلفة من COD في حالة الكتلة. والملاحظة العامة من هذه النماذج للمحاكاة هي أن البكتيريا العضوية التغذية الأسرع نمواً، تميل لأن تنمو أكثر من البكتيريا ذاتية التغذية الأبطأ نمواً. ولهذا معنيان: (i) النمو العضوي وإزالة COD تتأثر بدرجة محدودة جداً بالنمو الذاتي. (ii) النمو الذاتي وأكسدة الأمونيا تتأثر بدرجة كبيرة جداً بمدى استخدام الأكسجين بواسطة الكتلة الحيوية عضوية التغذية، حيث إن



شكل ٢٢-١٧ تركيز الأكسجين على مدى عمق غلاف حيوي والتوزيع المناظر للبكتيريا عضوية التغذية ( $X_H$ ) والبكتيريا ذاتية التغذية ( $X_A$ ) والكتلة الحيوية الخاملة ( $X_I$ ) لمختلف تركيزات المادة الركيزة لحالة الكتلة لكل من: صفر (أ) و ٣ (ب) و ٣٠ (ج) و ١١٣ (د) مجم COD/ل (D). وتركيزات الأكسجين والأمونيا لحالة الكتلة هي ٨ مجم  $O_2$ /ل و ١٣ مجم N/N/ل، على التوالي، لجميع الحالات (من Wanner and Gujer, 1985).

$$\begin{aligned} C_{B,NH4} &= 13.0 \text{ gN/m}^3 \\ C_{B,COD} &= 0 \text{ gCOD/m}^3 \\ J_{LF,NH4} &= 3.2 \text{ gN/m}^2.d \\ J_{LF,COD} &= 0 \text{ gCOD/m}^2.d \\ J_{LF,O2} &= 13.8 \text{ gO/m}^2.d \end{aligned}$$

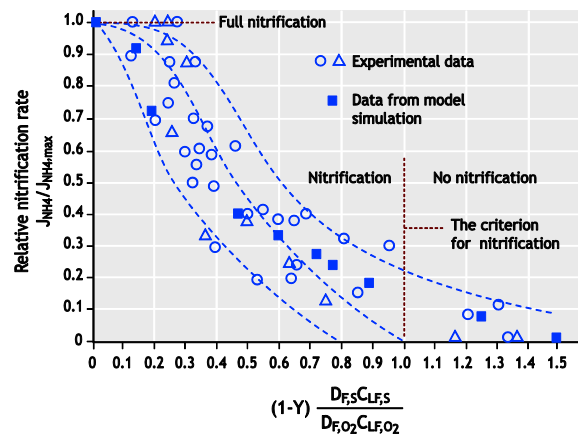
$$\begin{aligned} C_{B,NH4} &= 13.0 \text{ gN/m}^3 \\ C_{B,COD} &= 3.0 \text{ gCOD/m}^3 \\ J_{LF,NH4} &= 2.3 \text{ gN/m}^2.d \\ J_{LF,COD} &= 1.3 \text{ gCOD/m}^2.d \\ J_{LF,O2} &= 11.0 \text{ gO/m}^2.d \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} C_{B,NH4} &= 13.0 \text{ gN/m}^3 \\ C_{B,COD} &= 13.0 \text{ gCOD/m}^3 \\ J_{LF,NH4} &= 0.8 \text{ gN/m}^2.d \\ J_{LF,COD} &= 7.2 \text{ gCOD/m}^2.d \\ J_{LF,O2} &= 7.9 \text{ gO/m}^2.d \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} C_{B,NH4} &= 13.0 \text{ gN/m}^3 \\ C_{B,COD} &= 30.0 \text{ gCOD/m}^3 \\ J_{LF,NH4} &= 0 \text{ gN/m}^2.d \\ J_{LF,COD} &= 13.2 \text{ gCOD/m}^2.d \\ J_{LF,O2} &= 8.3 \text{ gO/m}^2.d \end{aligned}$$

حالة الكتلة على تدفقات الأمونيا يكون نتيجة حقيقة أن الأكسجين المار من خلال الطبقة عضوية التغذية (خارجية التغذية) سوف يتراقص مع زيادة تركيزات COD في حالة الكتلة، تاركًا أكسجين أقل ثم أقل للبكتيريا ذاتية التغذية. ويمكن تحديد ما إذا كان غلاف حيوي يؤكسد الكربون العضوي سيكون المحدد فيه هو الأكسجين أو الكربون العضوي باستخدام المعادلة  $17.87 - \gamma_{e.d.e.a}$ . كما هو مبين في الشكل ٢٤، يمكن الرابط المباشر لقيمة  $\gamma_{e.d.e.a}$  في المعادلة ١٧.٨٧ مع الأكسجين داخل الغلاف الحيوي والمتوافق للنسبة ومعدل النسبة الملاحظ.

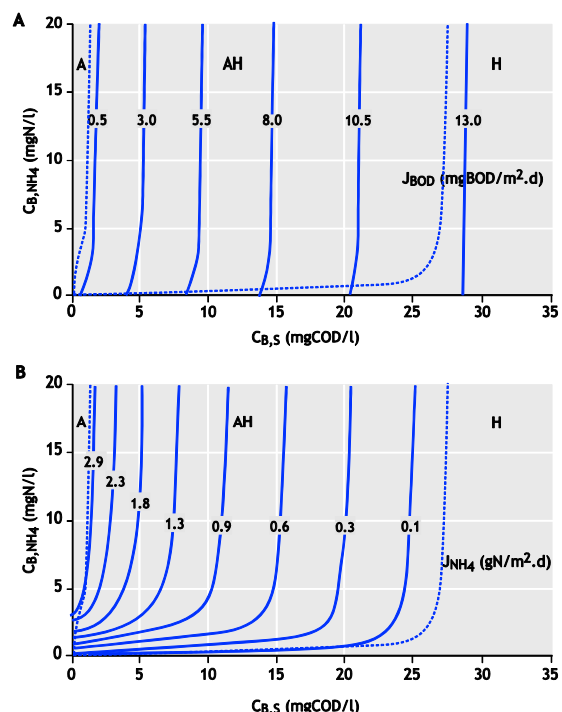
وعلى أساس التدفقات في الشكل ٢٣-١٧ نجد أن الوصف النوعي لتركيزات كل من الأمونيا و COD والأكسجين في حالة الكتلة مبينة في الشكل ٢٥-١٧



شكل ٢٤-١٧ بيانات تجريبية تبين عمليًا معدل مخفض للنسبة مع زيادة تركيزات المادة الركيزة العضوية في حالة الكتلة في غلاف حيوي. ويقابل المحدد  $X$  في معادلة  $17.72 - \gamma_{e.d.e.a}$

الكتلة التي تبلغ ٣٠ مجم/ل، يمكن أن تتوقع أن الغلاف الحيوي عضوي التغذية يكون محدودًا بالأكسجين (قارن مع جدول ٦-١٧) ولن يكون هناك أكسجين متاح للنمو الذاتي أسفل من الطبقة عضوية التغذية. هكذا، فإن تعامل البكتيريا عضوية التغذية مع البكتيريا ذاتية التغذية يمكن فقط إذا كانت أكسدة المادة الركيزة العضوية محددة بوجود COD وليس بالأكسجين.

وتدفقات المادة الركيزة لمجال متعدد من تركيزات COD وأمونيوم في حالة الكتلة، مبينة في الشكل ٢٣-١٧



شكل ٢٣-١٧ تدفق المادة الركيزة العضوية (A) والأمونيا (B) يتم تحديد كلاهما بتركيز المادة الركيزة العضوية في حالة الكتلة (Wanner and Gujer, 1985).

ويمكن ملاحظة أن تدفق COD إلى الغلاف الحيوي يزيد مع زيادة تركيزات COD في حالة الكتلة حتى تصبح إزالة COD محددة بالأكسجين في تركيزات COD في حالة الكتلة قدرها ٢٨ مجم/COD، ومن المثير لانتباه ملاحظة أن تدفق الأمونيا إلى الغلاف الحيوي يكون أيضًا محدودًا بتركيزات COD في حالة الكتلة وليس بتركيزات الأمونيا في حالة الكتلة (على الأقل لتركيزات أمونيا في حالة الكتلة أكبر من ٥ مجم/N). هذا التأثير القوى لتركيزات COD في

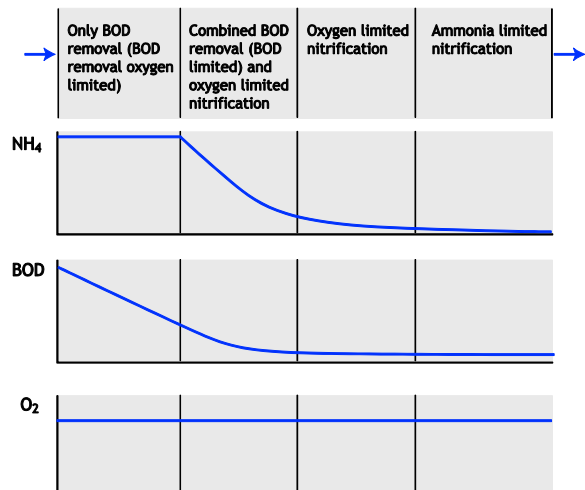
لمختلف مناهج النمذجة ومدى مناسبتها لمجال من تطبيقات مختلفة، موجود في Wanner *et al.* 2006

وإن كان التركيز مطلوباً على التتبؤ بتدفقات المادة الركيزة لعمليات مثل أكسدة الكربون الهوائية والنitrification وإزالة النيترات، عندئذ تكون النماذج أحادية البعد 1D-2D اختياراً متشاراً. فهذه النماذج أحادية البعد تسمح باستبطاط محدّدات نقل الكتلة لمادة ركيزة محددة أو لانتشار المكونات أو التأثير الميكروبي، على أساس عمل طبقات الكتلة الحيوية ذات النمو العضوي (الخارجي) السريع والنمو الذاتي الطبيعي.

أما الأحوال التي يكون فيها استخدام نموذج متعدد الأبعاد له ما يبرره فهي تشمل: (i) الهندسة المقعدة لقاعدة المادة الركيزة (مثل الدراسات الصغرى على تطور الغلاف الحيوي في الوسط النفاذ) والتوزيع المكاني للغلاف الحيوي (مثل النمو المتناظر للغلاف الحيوي بمستعمرات كائنات منفصلة)، (ii) المسائل البيئية الحيوية المتاثرة بتجمع مختلف مجموعات الكائنات الدقيقة وانتقال الكتلة داخلها. وأمثلة هذه المسائل البيئية تشمل نمذجة شبكة غذائية في حماة حببية لاهوائية (Batstone *et al.*, 2002). وهناك مسألة بيئية طبيعية أخرى وهي تكوين مختلف التركيبات السطحية في الأغلفة الحيوية والحماء الحببية، حيث يمكن أن يكون للتراكيب الحيوي للسطح، على سبيل المثال، تأثيرات ملموسة على مقاومة النقل الحيوي الخارجي (Picioreanu *et al.*, 2000). وتستخدم النماذج متعددة الأبعاد تقليدياً لإجابة تساؤلات محددة موضوعة على أساس تفهم أكثر لتفاعلات داخل الغلاف الحيوي. وفي بعض الأحوال، يكون لهذه التفاعلات داخل الغلاف الحيوي تأثير واضح على الأداء الكافي لمفاعل الغلاف الحيوي. وفي هذه الحالات، تؤخذ نتائج وآليات من مثل هذه النماذج متعددة الأبعاد في الاعتبار أيضاً في التطبيقات العملية لمعاملات الغلاف الحيوي.

#### مثال ١٠-١٧ توزيع الكائنات الدقيقة المنتجة والمسلحة للهيدروجين في التجمعات الميكروبوبية

إن الهضم اللاهوائي عبارة عن عملية متعددة الخطوات تجري بواسطة عديد من الكائنات الدقيقة التي تحيا مع بعضها في علاقة تكافلية. وتعتمد التركيزات الداخلية للمادة الركيزة والمواد الوسيطة على التوزيع المكاني لهذه الكائنات الدقيقة. وأحد الجوانب الحاسمة هنا هو نقل



شكل ١٧-٢٥ نقل متافي الإلكترون ومانح الإلكترون على أساس احتمال أنهما محددان لمعامل متشابك به إزالة مرتبطة لكل من BOD وأكسدة الأمونيا. يلاحظ أنه سيكون بعض من الإزالة للأمونيا نتيجة لتراكم النتروجين لتكوين الخلية

#### ١٠-١٧ كيف تؤثر تركيبة 2D/3D في أداء الغلاف الحيوي؟

إذا نظرنا نظرة مدققة للأغلفة الحيوية في المعاملات أو النظم الطبيعية، سندرك أن الأغلفة الحيوية تبدو عضوية (خارجية التغذية) تماماً. وربما تسأعلنا هل نماذج الغلاف الحيوي الابعدية كما وصفت في الأجزاء السابقة لوصف الأغلفة الحيوية الحقيقية؟ سنلاحظ أن الأجزاء السابقة افترضت أن منحنيات التركيزات الموازية لقاعدة المادة الركيزة تكون أصغر كثيراً من منحنيات تركيزات قاعدة المادة الركيزة الناتجة في معادلة تفاعل انتشار لابعدية (معادلة 17.1).

وخلال الخمسة عشر عاماً الأخيرة، تم تطوير نماذج الغلاف الحيوي متعددة الأبعاد للتتبؤ بعملية تكوين هيكل الغلاف الحيوي عضوي (خارجي) التغذية، اعتماداً على توافر المادة الركيزة به. وبالتالي، تتباين هذه النماذج بتأثير هذا الهيكل عضوي (خارجي) التغذية على البيئة الميكروبوبية داخل الغلاف وبالتالي على تدفقات المادة الركيزة. وسوف يعتمد ما إذا كان نموذجاً أحادي البعد ومبسطاً يكون مناسباً أم لا، أو ما إذا كان لازماً تطبيق نموذج متعدد الأبعاد، على الأسئلة المحددة المطلوب إجابتها، باستخدام النمذجة الحسابية. وهناك تقييم نظامي

(iii) قياسات الغلاف الحيوي المعتمدة على نوع المفاعل وتشغيل المفاعل (مثل  $L_F$  و  $X_F$  ... إلخ). ولتطبيق النماذج الحسابية (الرياضية) لنظم الأغلفة الحيوية العملية، لا يوجد سوى مقاييس محدودة. ومن الصعب إجراء قياسات مباشرة في المكان لمقاييس الغلاف الحيوي، كذلك العينات الممثلة للأغلفة الحيوية صعبة، والأغلفة الحيوية ليست موزعة عادة بتجانس على المنظومة كلها. وبهذا، ليس من الممكن دائمًا تحديد قياسات المنظومة المعتمدة على مقاييس النموذج الناتجة من القياسات، ولهذا تحتاج القياسات إلى أن تفترض من المعلومات المكتوبة. وفيما يلي سنقدم بعض مقاييس النماذج.

#### ١١-١٧ الكثافة ( $X_F$ )

كثافات الكتلة الحيوية في مفاعلات الأغلفة الحيوية أكبر بدرجة ملحوظة مقارنة بنظام الحمأة النشطة . وكثافات الكتلة الحيوية ( $X_F$ ) تكون تقليدياً في مجال:

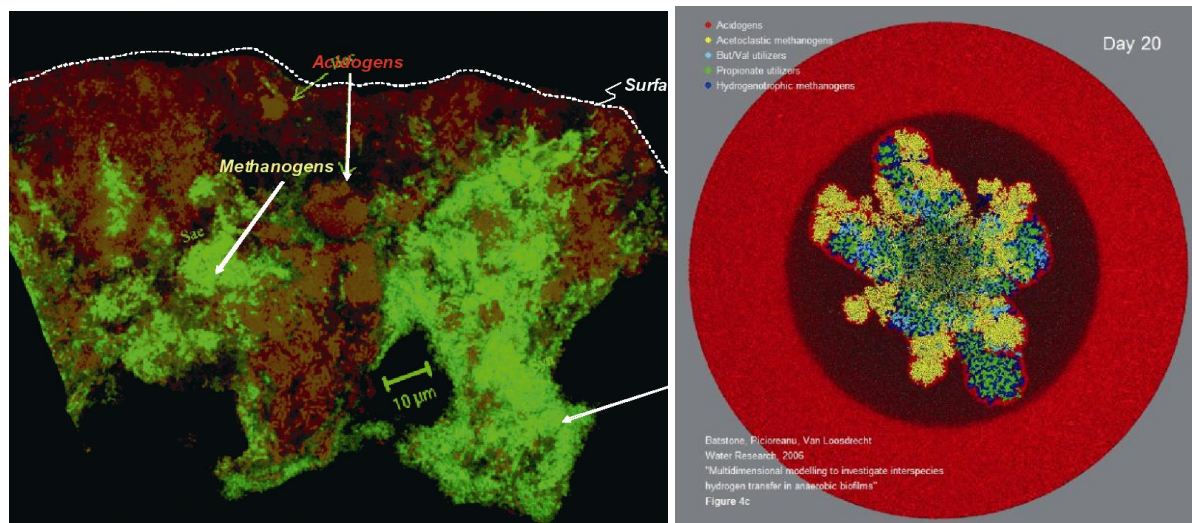
$$X_F = 10 \text{ to } 60 \text{ kgVSS/m}^3.$$

ومع ذلك،  $X_F$  لا يمكن أن تصل في بعض الحالات إلى  $200 \text{ kgVSS/m}^3$  - وتعتمد المقارنة المباشرة بين تركيزات الكتلة الحيوية في نظم الحمأة النشطة وتركيزات الكتلة الحيوية في مفاعلات الأغلفة الحيوية، والتي تتراوح بين  $6\text{--}2 \text{ kgm}^3 \text{ VSS}$ ، على المقادير النسبية للغلاف الحيوي والماء والتهوية والوسط الداعم للنمو والتي

الهيdroجين بين الأنواع المختلفة من الكائنات الدقيقة المنتجة للهيdroجين والأخرى المستخدمة له. وقد طبق Batstone *et al.*, 2006، نموذجاً رياضياً ثنائياً الأبعاد (2-D) لتقدير تطور التوزيع المكاني لكائنات الدقيقة داخل الحبيبات اللاهوائية. وفي شكل ٢٦ تم مقارنة التوزيع المكاني لكائنات الدقيقة في حبيبة حقيقية بنماذج محاكاة. واستطاع Batstone *et al.*, 2006 تأكيد الواقع المشتركة في عملية الهضم لكائنات المنتجة للهيdroجين والمستخدمة له بتتابع النمذجة التي قاموا بها. وتوزيع الكائنات الدقيقة في النموذج الخاص بهم مؤسس على النمو الداخلي مصحوباً بالانتشار العشوائي لكتلة الحيوية بدون افتراض أي آليات ذات طبيعة ميكروبوبولوجية (أي من خلال الانجداب الكيماوي). وتقييم الآليات المحتملة التي تعطي أنماط مكانية محددة يحتاج إلى نموذج متعدد الأبعاد. ومثل هذا الجوار للخلايا من بعضها البعض لا يتعدد بنماذج أحادية البعد حيث يتم إيجاد متوسط توزيعات الكتلة الحيوية في مسطحات موازية لقاعدة المادة الركيزة.

#### ١١-١٧ قياسات النموذج

يعتبر اختيار القيم المناسبة لقياسات النموذج أمر أساسى للحصول على تنبؤات يعتمد عليها للنموذج ويمكن تقسيم قياسات نماذج الأغلفة الحيوية إلى ثلاثة فئات: (i) قياسات ميكروبية مستقلة عن شكل النمو - الوسط المعلق أو الغلاف الحيوي (مثل  $\mu_{max}$  و  $D_w$  ... إلخ)، (ii) القياسات المرتبطة بنقل الكتلة والمسنقة عن المنظومة (مثل  $D_w$ ) و



شكل ٢٦-١٧ التوزيع المكاني لبكتيريا توليد الميثان (الأحمر) وبكتيريا توليد الميثان (الأخضر) في صورة حبيبة عضوية معدة بواسطة تقنية "التهجين الصبغي الضوئي في الموضع". (أ) التوزيع المندرج لمولدات الممض (بالأحمر) ومستهلكي البوتيرات/الفاليرات (أزرق خفيف) ومستهلكي البروبونات (بالأخضر) ومولدات الميثان (بالأصفر ، والأزرق) (ب) (صور Batstone et al., 2006)

### ٢-١١-١٧ معاملات الانتشار ( $D_w, D_f$ )

جميع معاملات الانتشار في الماء ( $D_w$ ) متاحة بالنسبة لمعظم المركبات في أعمال (Lide, 2008; Perry and Green, 1984). هذه المراجع توفر أيضاً تقريرات لمركبات التي ليست مدرجة على أساس خواصها، مثل الوزن الجزيئي. ومعاملات الانتشار داخل الغلاف الحيوي ( $D_f$ ) تكون أصغر من المعاملات في المياه، اعتماداً على كثافة الغلاف الحيوي لحد ما وأيضاً خواص المركب. ويستخدم عامل خفض مقداره ٨٠٪، نمطياً (Horn and Morgenroth, 2006; Stewart, 1998):

$$D_f = 0.8 \cdot D_w \quad (17.94)$$

وخفض معاملات الانتشار داخل الغلاف الحيوي لا يمكن قياسه بيسر داخل معاملات الغلاف الحيوي ولكن تقرير المعادلة ١٧.٩٤ يكون مناسباً في معظم الحالات. وهناك نظرة عامة على قيم  $D_w$  في جدول .٨-١٧

### ٣-١١-١٧ نقل الكتلة الخارجي

من أجل ظروف هيدروديناميكية محددة جيداً، يمكن تقدير سماكة الطبقة المحيطة لنقل الكتلة ( $L_L$ ) أو المقاومة الخارجية لنقل الكتلة الخارجي ( $R_L = L_L/D_w$ ) باستخدام علاقات تبادلية تجريبية من الهندسة الكيماوية. والرقم اللابعدي ( $Sh$ ) Sherwood يكون دالة لـ  $D_w, R_L$ ، وطولاً ممياً (مثل محيط لجزيء داعم من الغلاف الحيوي) :

$$Sh = \frac{d_p}{R_L D_w} \quad (17.95)$$

ويمكن التعبير عن رقم Reynolds كدالة لعدد Sherwood ( $Sc = v/D_i$ ) Schmidt (عدد اللابعدي  $(Re = Ud_p/v)$ ) وعدد

$$Sh = A + B \cdot Re^m Sc^n \quad (17.96)$$

ويعتمد عدد Reynolds على التدفق والأبعاد الهندسية، بينما يعتمد عدد Schmidt على خواص السائل. والمقادير  $A, B, m, n$  تكون، في معظم الحالات، محددة عددياً من بيانات اختبارية لمنظومة محددة، على سبيل المثال، بالنسبة للحالة البسيطة لتدفق السائل حول جزيء كروي صلب  $A = 2$  و  $B = 0.6$  و  $m = 1/2$  و  $n = 1/3$  (Frössling, 1938).

جدول ٨-١٧ معاملات الانتشار في المياه ( $D_w$ ) (Henze *et al.*, 2002; Logan *et al.*, 1987; Perry and Green, 1984)

$D_w$ $m^2/d$	المركب
<sup>(a)</sup> $2.1 \cdot 10^{-4}$	الأكسجين $O_2$
<sup>(a)</sup> $1.6 \cdot 10^{-4}$	ثاني أكسيد الكربون $CO_2$
<sup>(a)</sup> $1.0 \cdot 10^{-4}$	كربونات الميدروجين $HCO_3^-$
<sup>(a)</sup> $0.4 \cdot 10^{-4}$	الكربونات $CO_3^{2-}$
<sup>(a)</sup> $1.0 \cdot 10^{-4}$	الأسيتات $CH_3COO^-$
<sup>(a)</sup> $0.6 \cdot 10^{-4}$	الجلوكوز $C_6H_{12}O_6$
<sup>(a)</sup> $1.7 \cdot 10^{-4}$	الأمونيوم $NH_4^+$
<sup>(a)</sup> $0.9 \cdot 10^{-4}$	النيتريت $NO_2^-$
<sup>(a)</sup> $1.6 \cdot 10^{-4}$	النيترات $NO_3^-$
<sup>(b)</sup> $0.097 \cdot 10^{-4}$	ذائب (BOD (3 - 30 kDa))
<sup>(b)</sup> $0.073 \cdot 10^{-4}$	ذائب (BOD (30 - 50 kDa))
<sup>(b)</sup> $0.056 \cdot 10^{-4}$	ذائب (BOD (50 - 100 kDa))
<sup>(b)</sup> $0.043 \cdot 10^{-4}$	ذائب (BOD (100 - 500 kDa))
<sup>(b)</sup> $0.026 \cdot 10^{-4}$	ذائب (BOD (500 - 1,000 kDa))

<sup>(a)</sup> درجة ٢٥ °C م (Perry and Green 1984)

<sup>(b)</sup> مقدرة درجة ٢٠ °C م باستخدام علاقة أينشتاين التي تربط الوزن الجزيئي (Polson, 1950, Logan *et al.*, 1987) مع  $D_w$

يمكن أن تختلف كثيراً بين أنواع نظم الأغلفة الحيوية. وتعتمد قيمة  $X_F$  على ظروف النمو. والأغلفة الحيوية النامية تحت تأثير قص متزايد ينتج منها تقليدياً أغلفة حيوية أقوى وأكثر. وكثافة الغلاف الحيوي يمكن قياسها من حجم الغلاف الحيوي وقياسات المواد الصلبة للكتلة الحيوية، كما تم وصفه، مثلاً، في أبحاث Horn and Schmidt (1997) Hempel.

وهناك ملحوظة لمستخدمي AQUASIM: ففي AQUASIM يوصف الغلاف الحيوي على أنه يتكون من حالات مختلفة. في هذه الحالة، تكون كثافة حالة الغلاف الحيوي الصلبة محسوبة من إجمالي كثافة الغلاف الحيوي مقسومة بإجمالي حجم جزء المواد الصلبة به =  $\epsilon_{S,i}$ .

المفاعل ككل. وفي التطبيقات العملية، يكون أخذ العينات الممثلة والقياسات أيضًا صعباً غالباً. وفي مفاعلات الغلاف الحيوي لا يكون عدم التأكيد من تقدير  $L_F$  مشكلة في حد ذاته، حيث إنه بالنسبة للأغلفة الحيوية السمية لا يكون تدفق المادة الركيزة إلى داخل الغلاف الحيوي حساساً للتغيرات في  $L_F$ . وإن كانت الطبقات الأنذى من الغلاف الحيوي محددة المادة الركيزة (أي  $L_{crit} >> L_F$  بالنسبة للعلاقات الحركية من المرتبة الأولى أو  $1 < \beta$  بالنسبة للعلاقات الحركية من مرتبة الصفر). عندئذ فإن زيادة سمك الغلاف الحيوي تزيد فقط من مقدار المادة الركيزة المحددة بالكتلة الحيوية عند قاعدة الغلاف الحيوي.

#### ٦-١١-١٧ الحذر عند استخدام القياسات من الأنواع الأخرى من النماذج

إن تقدير المقاييس لنظم الغلاف الحيوي المعقدة صعبة وفي العديد من الأحوال تؤخذ المقاييس الحركية والعلاقات التفاعلية من المراجع. هذا يجب عمله بحرص (Wanner *et al.*, 2006). وأحد الأمثلة لسوء الاستخدام مثلاً هو تطبيق ثوابت نصف التشبع من نماذج الحمأة النشطة لنموذج محاكاة الأغلفة الحيوية. ويمكن أن يتم اعتبار ثوابت نصف التشبع (مثل  $K_S$ ,  $K_{O_2}$  ... إلخ) في معادلة مونود (17.4) كمقاييس ميكروبية أساسية والتي لا تعتمد على تركيبة المنظومة.

وفي معالجة مياه الصرف الصحي، على أية حال، يتم تقدير ثوابت نصف التشبع غالباً على أساس تجارب على الكتل الحيوية ذات الندى. ونماذج الحمأة النشطة تستخدم غالباً لتقدير قيم ثوابت نصف التشبع من مثل هذه الاختبارات. وهيكل النموذج لهذه النماذج للحمأة النشطة لا يضع في اعتباره محددات تحول الكتلة إلى ندى، والذي ينتج عنه ثوابت نصف تشبع ملحوظة تكون عالية بصورة اصطนาوية. وفي الأغشية الحيوية، تتم نمذجة محددات تحول الكتلة بتحديد ووضوح بحيث إن القيمة الحقيقية لثابت نصف التشبع يمكن تطبيقها. هكذا، فقيمة ثوابت نصف التشبع في نماذج الأغلفة الحيوية يجب أن تكون أصغر من القيم في نماذج الحمأة النشطة.

#### ٦-١٢ أدوات النمذجة

يهدف كل من الفصلين السابع عشر والثامن عشر إلى التركيز بصورة رئيسية على المبادئ الأساسية للأغلفة الحيوية ومفاعلات الأغلفة الحيوية. ولكن كيف يمكن تطبيق النماذج الناتجة من الممارسة الهندسية

(Sh Sherwood ١٩٩٨) مثلاً في العديد من العلاقات المستخدمة لتقدير قيمة  $Sh$  تم استقامتها للتطبيقات البسيطة في الهندسة الكيميائية، ويجب أن يتم تطبيقها على نظم الأغلفة الحيوية بحذر.

والمقاييس  $A, B, m, n$  تعتمد على الأبعاد الهندسية للوسط الداعم في الغلاف الحيوي وصالحة فقط لمجال محدد من  $Re$  و  $Sc$ . والاستنتاج من هذه الشروط يمكن أن ينتج عنه عديد من النتائج. وبالنسبة للأبعاد الهندسية المعقدة، فالمعادلة  $17.83$  قد لا تكون كافية وربما تستخدم صيغ أخرى من  $Sh = f(Re, Sc)$  لتناسب البيانات المختبرية. وكانت معظم علاقات  $Sh$  قد اشتقت من بيانات جزيئات صلبة، ولكن الطبيعة المطاطة وخارجية التغذية للغلاف الحيوي يمكن أن تؤثر على نقل الكتلة الخارجي. وقد اقترح العديد من المؤلفين إما زيادة  $R_L$  (Horn and Hempel, 2000) أو إنقاذه (Nicolella *et al.*, 2000)

(2001)، كنتيجة لغلاف حيوي يغطي الوسط الداعم.

وكان نمذجة مقاومة نقل الكتلة الخارجي في هذا الفصل محدودة في إطار نقل الكتلة من حالة الكتلة إلى سطح الغلاف الحيوي. والعديد من مفاعلات الغلاف الحيوي، مع ذلك، تكون عبارة عن منظومة من ثلاثة حالات (غلاف حيوي صلب/سائل/غازى الحالة) حيث يكون معدل نقل الكتلة مثلاً، للأكسجين من الحالة الغازية إلى حالة الكتلة، يمكن أن تكون عاملاً محدداً لأداء العملية كلها. ونقل الكتلة أيضاً هام من حالة الكتلة إلى حالة الغاز لإزالة منتجات عملية الهدم الغذائي  $N_2$  أو  $CO_2$ ، من حالة الكتلة. وزيادة الخلط (مثل زيادة دفق المياه) وزيادة دفق الغاز سوف يؤثران على كل من نوعي نقل الكتلة – من الكتلة إلى سطح الغلاف الحيوي ومن حالة الغاز إلى حالة السائل.

#### ٦-١١-٤ سمك الغلاف الحيوي ( $L_F$ ) وانقسام الغلاف الحيوي ( $u_{d,S}, u_{d,V}, u_{d,M}$ )

يرتبط سمك الغلاف الحيوي ( $L_F$ ) ومعدلات انقسام الغلاف الحيوي ( $u_{d,S}, u_{d,V}, u_{d,M}$ ) مباشرةً بالنسبة لتدفق مادة ركيزة محدد على أساس معادلة 17.51. ونماذج محاكاة الغلاف الحيوي يمكن أن تأوهاً إما بتثبيت سمك الغلاف الحيوي أو معدل الانقسام. وبالنسبة لمختلف أنواع مفاعلات الغلاف الحيوي يوجد مجال تقليدي للسمك المتوقع (جدول ٩-٦). وقد يقدر سمك غلاف حيوي يمثل سمك الغلاف الحيوي (انقسام الغلاف الحيوي) في مفاعلات الغلاف الحيوي عملياً يكون عادةً صعباً لأن الأغلفة الحيوية عضوية (خارجية) التغذية في توزيعها على الوسط الداعم للنمو وعلى جميع

يكون، مثل الوسائل التحليلية، محدوداً بنظم مبسطة نسبياً.

#### • الوسائل (الحلول) الرقمية (I-D، التوزيع المتجانس

##### للكتلة الحيوية

تُستخدم النماذج الرقمية لحساب تصورات تركيز المادة الركيزة للعديد من المواد الركيزة التي تتحلل حيوياً أو تنتج داخل الغلاف الحيوي. وتكون أجزاء الكتلة الحيوية موزعةً متجانس على مدى سمك الغلاف الحيوي. ويمكن افتراض أن الجزء المفرد من الكتلة الحيوية عنصر بديهي كما في الجزء ٢-١٧ أو أن كافية مختلف أجزاء الكتلة الحيوية داخل الغلاف الحيوي يمكن تحديدها عند كل نقطة زمن من التوازن بين النمو والتحلل (Boltz *et al.*, 2008, Rauch *et al.*, 1999) بينما نفترض أن التغيرات في أجزاء الكتلة الحيوية على مدى الوقت تعامل على أن أجزاء الكتلة الحيوية دائماً ما يتم توزيعها متجانس على مدى سمك الغلاف الحيوي مما يسهل كثيراً الأسلوب الرقمي وهذا المنهج أحادي الأبعاد في الأغلفة الحيوية مع توزيع متجانس لكتلة الحيوية يطبق في بعض نماذج المحاكاة التجارية لمحطات معالجة مياه الصرف الصحي.

#### • الوسائل (الحلول) الرقمية (D-2، التوزيع العضوي

##### (التبايني) للكتلة الحيوية

هذا المنهج يضع في الاعتبار منحنيات التركيز لكل من المادة الركيزة الذائية وأجزاء الكتلة الحيوية كنتائج لعمليات النمو والتحلل والانفصال على مدى الوقت. تم تقديم هذا المنهج في الجزء ٨-١٧ باستخدام برنامج الحاسوب الآلي AQUASIM، وبعدها طبق في الجزء ٩-١٧ عند تقييم التناقض بين البكتيريا

أو الأبحاث؟ وإجابة هذا السؤال تعتمد، أولاً، على الهدف من استخدام النموذج. ومسألة اختيار النموذج الملائم في تصميم مفاعلات الغلاف الحيوي يتم التعامل معها في الفصل الثامن عشر. وهناك مناقشة مستفيضة لمختلف أنواع النماذج والاستخدام الأنسب لها متوافر في أعمال (Wanner *et al.*, 2006). وعند اختيار نموذج، يكون السؤال التالي هو كيف يطبق النموذج المختار. والقرارات التالية توفر مناقشة موجزة للمناهج الشائعة الاستخدام:

##### • الوسائل التحليلية

في هذا الفصل تم تقديم عدد من الوسائل التحليلية. وأحد الفوائد الكبيرة للوسائل التحليلية هو أنها توفر للمستخدم تقهماً مباشراً لكيفية تأثير مختلف المقاييس على نتائج عملية النمدجة وأنها هامة جدًا في تعليم المستخدمين مفهوم نقل الكتلة في الأغلفة الحيوية.

وبالنسبة للعديد من المشاكل العملية للأغلفة الحيوية حيث يكون المستخدم مهتماً بصورة أساسية بتدفق المادة الركيزة لمركب محدد منفرد، توفر الوسائل التحليلية نتائج سريعة ودقيقة. ولكن بالنسبة للمشاكل المعقدة تكون الوسائل التحليلية إما غير مجذبة أو تصبح معقدة جدًا.

##### • الوسائل غير التحليلية

الوسائل غير التحليلية أساسها الحلول الرقمية لحركات لحركيات مونود Monod بالنسبة لمركب محدد فردي في غلاف حيوي متجانس. والوسائل يمكن تطبيقها بيسر على صحائف منشورة Rittmann and McCarty, 2001; Saez (spreadsheet) وتطبيق الوسائل غير التحليلية (and Rittmann, 1992).

جدول ٩-١٧ القيم النمطية لسمك الطبقة المحيطة لنقل الكتلة (معدلة من Kissel, 1986)

نوع المفاعل	سرعة السائل (م/س)	حجم الجزيئات (م)	جزء حجم السائل	$L_L$ in $\mu\text{m}$
مرشح رملي بطيء	0.04	0.6	0.4	100
مرشح رملي سريع	5	0.7	0.4	20
مهد مبيع (مسيل)	33	1	0.7	20
مفاعل UASB	1	3	0.5	200
مرشحات زلطية (معدل منخفض)	0.08	40	0.4	1,500
مرشحات زلطية (معدل عالي)	1.7	40	0.9	20
مفاعل غلاف حيوي غاطس	2 – 10	2 – 6	0.5	100

عضوية (خارجية) التغذية والبكتيريا ذاتية التغذية في الغلاف الحيوي. وقد تضمن العديد من نماذج المحاكاة التجارية لمحطات معالجة مياه الصرف الصحي وسائل رقمية ذات بعد واحد (1-D) للأغلفة الحيوية ذات التوزيع المتجانس لكتلة الحيوية.

#### • الوسائل الرقمية (3-D ، 2-D)

تمت مناقشة استخدام النماذج متعددة الأبعاد في الجزء ١٧-١٠. وتطبيق هذه النماذج قاصر حالياً على مجال الأبحاث. وعند توافر أجهزة حاسوب آلي أسرع تصبح محاكاة النماذج متعددة الأبعاد أسرع نسبياً. ولكن بغض النظر عن سرعة الحاسوب الآلي، فتطبيق هذه النماذج وأيضاً تفسير النتائج متعددة الأبعاد مسألة معقدة.

جدول ١٠-١٧ سمك الأغلفة الحيوية النمطية (أ) لمختلف أنواع المفاعلات

نوع المفاعل	مجال $L_F$ in $\mu\text{m}$
مرشح زلطي، ملامس حيوي دوار	200 - 10,000
مرشح حيوي غاطس بغسل راجع منتظم	20 - 300
مفاعل مهد ممبع (مسيل)، وفاعل رفع هواء	20 - 150

(أ) يلاحظ أن المجالات في الجدول يجب استخدامها بحذر شديد حيث إن سمك الغلاف الحيوي سوف يعتمد على عوامل متعددة، شاملة تحمل المادة الركيزة ونوع المادة الركيزة وقوى الانفصال والتشغيل الإجمالي للمفاعل

جدول ١١-١٧ مصفوفة مصطلحات العلاقات التفاعلية والحركيات لعمليات داخلية وخارجية للغلاف الحيوي (مأخوذة عن Wanner *et al.*, 2006)

	6	5	4	3	2	1	$\downarrow j$	$\rightarrow i$
اسم العملية								
$\rho_j$ معدل العملية	$C_{O_2}$	$C_{NH_4}$	$C_S$	$X_I$	$X_{Aut}$	$X_H$		
$\mu_{max,H} \frac{C_S}{K_S + C_S} \frac{C_{O_2}}{K_{O_2,H} + C_{O_2}} X_H$	$\frac{-(1 - Y_H)}{Y_H}$		$-\frac{1}{Y_H}$			1	١: النمو الغير ذاتي التغذية	
$b_{ina,H} X_H$				1		-1	٢: التثبيط الغير ذاتي التغذية	
$b_{res,H} \frac{C_{O_2}}{K_{O_2,H} + C_{O_2}} X_H$	-1					-1	٣: التنفس الغير ذاتي التغذية	
$\mu_{max,Aut} \frac{C_{NH_4}}{K_N + C_{NH_4}} \frac{C_{O_2}}{K_{O_2,N} + C_{O_2}} X_{Aut}$	$\frac{-(4.57 - Y_{Aut})}{Y_{Aut}}$	$-\frac{1}{Y_{Aut}}$			1		٤: النمو الذاتي التغذية	
$b_{ina,Aut} X_{Aut}$				1	-1		٥: التثبيط الذاتي التغذية	
$b_{res,Aut} \frac{C_{O_2}}{K_{O_2,Aut} + C_{O_2}} X_{Aut}$	-1			-1			٦: التنفس الذاتي التغذية	
	- COD	N	COD	COD	COD	COD		الوحدات

$$r_{i,V} = \sum_j V_{i,j} \rho_j \quad (\text{with stoichiometric matrix } V_{i,j} \text{ and vector of process rates, } \rho_j)$$

جدول ١٢-١٧ القياسات الخاصة بالعلاقات التفاعلية والانتشار (مأخوذة عن Wanner and Gujer, 1985; Wanner and Reichert, 1996)

النحو الخارجي		النبرة			
$\alpha_H$	1	$gO_2/gCOD$	$\alpha_{Aut}$	4.57	$gO_2/gN$
$\mu_{max,H}$	4.8	$1/d$	$\mu_{max,Aut}$	0.95	$1/d$
$Y_H$	0.4	$gCOD/gCOD$	$Y_{Aut}$	0.22	$gCOD/gN$
$K_s$	5	$gCOD/m^3$	$K_N$	1	$gN/m^3$
$K_{O,H}$	0.1	$gO_2/m^3$	$K_{O,Aut}$	0.1	$gO_2/m^3$
$b_{ina,H}$	0.1	$1/d$	$b_{ina,Aut}$	0.1	$1/d$
$b_{res,H}$	0.2	$1/d$	$b_{res,Aut}$	0.05	$1/d$
$k_{0, COD, H}$	12.0	$gCOD/gCOD.d$	$k_{0,NH4,Aut}$	4.3	$gN/g COD.d$
$k_{0, O_2, H}$	7.2	$gO_2/gCOD.d$	$k_{0,O2,Aut}$	18.8	$gO_2/gCOD.d$
$X_H$	10,000	$gCOD/m^3$	$X_{Aut}$	10,000	$gCOD/m^3$
$D_{W,acetate}$	$1.00 \cdot 10^{-4} m^2/d$		$D_{W,NH4}$	$1.70 \cdot 10^{-4} m^2/d$	
$D_{W,O2}$	$2.10 \cdot 10^{-4} m^2/d$		$D_{W,O2}$	$2.10 \cdot 10^{-4} m^2/d$	

## المراجع

- Andrews G. (1988): Effectiveness Factors for Bioparticles with Monod Kinetics. *Chemical Engineering Journal And The Biochemical Engineering Journal*, 37 (2), B31-B37.
- Bakke R., Trulear M.G., Robinson J.A. and Characklis W.G. (1984): Activity of Pseudomonas aeruginosa in biofilms: Steady state. *Biotechnol.Bioeng.*, 26, 1418-1424.
- Batstone D.J., Keller J., Angelidaki I., Kalyuzhnyi S.V., Pavlostathis S.G., Rozzi A., Sanders W.T.M., Siegrist H. and Vavilin V.A. (2002): Anaerobic Digestion Model No.1 (ADM1). ed. Scientific and Technical Report No. 13. IWA Task Group for Mathematical Modelling of Anaerobic Digestion Processes (ed.) IWA Publishing, London.
- Batstone D.J., Picioreanu C. and van Loosdrecht M.C.M. (2006): Multidimensional modelling to investigate interspecies hydrogen transfer in anaerobic biofilms. *Water Res.*, 40 (16), 3099-3108.
- Boltz J.P., Johnson B.R., Daigger G.T. and Sandino J. (2008): Modeling integrated fixed film activated sludge (IFAS) and moving bed biofilm reactor (MBBR) systems I: mathematical treatment and model development. *Water Environ.Res.*, (accepted)
- Boucher D.F. and Alves G.E. (1959): Dimensionless numbers. *Chemical Engineering Progress*, 55 (9), 55-64.
- Bryers J.D. (1984): Biofilm formation and chemostat dynamics: Pure and mixed culture considerations. *Biotechnol.Bioeng.*, 26, 948-958.
- Chang H.T. and Rittmann B.E. (1987): Mathematical modeling of biofilm on activated carbon. *Environmental Science and Technology*, 21 (3), 273-280.
- Clark M.M. (1996): Transport modeling for environmental engineers and scientists Wiley, New York.
- Crank J. (1975): The Mathematics of Diffusion. ed. 2nd edition Oxford University Press, London.
- Frössling N. (1938): Über die Verdunstung fallender Tropfen. *Gerlands Beitr.Geophys.*, 52, 170-215.
- Fruhen M., Christian E., Gujer W. and Wanner O. (1991): Significance of spatial distribution of microbial species in mixed culture biofilms. *Water Sci.Technol.*, 23 (7-9), 1365-1374.
- Gapes D., Perez J., Picioreanu C. and van Loosdrecht M.C.M. (2006): Corrigendum to "Modeling biofilm and floc diffusion processes based on analytical solution of reaction-diffusion equations": [Water Res. 39 (2005) 1311-1323]. *Water Res.*, 40 (15), 2997-2998.
- Gujer W. and Boller M. (1986): Design of A Nitrifying Tertiary Trickling Filter Based on Theoretical Concepts. *Water Res.*, 20 (11), 1353-1362.
- Gujer W. and Wanner O. (1990): Modeling mixed population biofilms. In: Marshall K.C. (ed.), *Biofilms*, pp. 397-443. (11), pp. 397-443. New York Wiley.
- Henze M., Harremoës P., Jansen J.l.C. and Arvin E. (2002): *Wastewater Treatment*. ed. 3rd ed. Springer, Berlin.
- Horn H. and Hempel D.C. (1997): Substrate utilization and mass transfer in an autotrophic biofilm system: Experimental results and numerical simulation. *Biotechnol.Bioeng.*, 53 (4) 363-371.
- Horn H. and Hempel D.C. (2001): Simulation of substrate conversion and mass transport in biofilm systems. *Chemical Engineering & Technology*, 24 (12), A225-A228.
- Horn H. and Morgenroth E. (2006): Transport of oxygen, sodium chloride, and sodium nitrate in biofilms. *Chem.Eng.Sci.*, 61 (5), 1347-1356.
- Hung C., Yu F., McCfeters G. and Stewart P. (1995): Nonuniform spatial patterns of respiratory activity within biofilms during disinfection. *Appl.Environ.Microbiol.*, 61 (6), 2252-2256.
- Kissel J.C. (1986): Modeling mass-transfer in biological waste-water treatment processes. *Water Sci.Technol.*, 18 (6), 35-45.
- Kissel J.C., McCarty P.L. and Street R.L. (1984): Numerical simulation of mixed-culture biofilm. *J.Environ.Eng.-ASCE*, 110 (2), 393-411.
- Kreikenbohm R. and Stephan W. (1985): Application of a two-compartment model to the wall growth of Pelobacter acidigallici under continuous culture conditions. *Biotechnol.Bioeng.*, 27, 296-301.
- Libicki S.B., Salmon P.M. and Robertson C.R. (1988): Effective diffusive permeability of a nonreacting solute in microbial cell aggregates. *Biotechnol.Bioeng.*, 32 (1), 68-85.
- Lide D.R. (2008): CRC Handbook of Chemistry and Physics Taylor and Francis Group, London.
- Logan B.E., Hermanowicz S.H. and Parker D.S. (1987): A Fundamental Model for Trickling Filter Process Design. *J.Water Pollut.Control Fed.*, 59 (12), 1029-1042.
- McCfeters G. (2002): Biofilm of Two Bacteria. ASM MicrobeLibrary.org.

- Morgenroth E. (2003): Detachment - an often overlooked phenomenon in biofilm research and modeling. In: Wuertz S., Wilderer P.A. and Bishop P.L. (eds.), Biofilms in wastewater treatment, pp. 264-290. ), pp. 264-290. IWA Publishing.
- Morgenroth E. and Wilderer P.A. (1999): Controlled biomass removal - The key parameter to achieve enhanced biological phosphorus removal in biofilm systems. *Water Sci.Technol.*, 39 (7), 33-40.
- Morgenroth E. and Wilderer P.A. (2000): Influence of detachment mechanisms on competition in biofilms. *Water Res.*, 34 (2), 417-426.
- Nicolella C., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (2000): Wastewater treatment with particulate biofilm reactors. *Journal Of Biotechnology*, 80 (1), 1-33.
- Nogueira R., Elenter D., Brito A., Melo L.F., Wagner M. and Morgenroth E. (2005): Evaluating heterotrophic growth in a nitrifying biofilm reactor using fluorescence in situ hybridization and mathematical modeling. *Water Sci.Technol.*, 52 (7), 135-141.
- Perry R.H. and Green D. (1984): Perry's Chemical Engineers' Handbook McGraw-Hill.
- Peyton B.M. and Characklis W.G. (1993): A Statistical-Analysis of the Effect of Substrate Utilization and Shear-Stress on the Kinetics of Biofilm Detachment. *Biotechnol.Bioeng.*, 41 (7), 728-735.
- Picioreanu C., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1998): Mathematical modeling of biofilm structure with a hybrid differential discrete cellular automaton approach. *Biotechnol.Bioeng.*, 58 (1), 101-116.
- Picioreanu C., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (2000): Effect of diffusive and convective substrate transport on biofilm structure formation: A two-dimensional modeling study. *Biotechnol.Bioeng.*, 69 (5), 504-515.
- Polson A. (1950): Some Aspects of Diffusion in Solution and a Definition of a Colloidal Particle. *The Journal of Physical Chemistry*, 54 (5), 649-652.
- Rauch W., Vanhooren H. and Vanrolleghem P.A. (1999): A simplified mixed-culture biofilm model. *Water Res.*, 33 (9), 2148-2162.
- Reichert P. (1998): Aquasim 2.0 - User manual. Computer program for the identification and simulation of aquatic systems Swiss Federal Institute for Environmental Science and Technology (EAWAG). CH 8600 Dübendorf, Switzerland.
- Rietkerk M., Dekker S.C., de Ruiter P.C. and van de Koppel J. (2004): Self-Organized Patchiness and Catastrophic Shifts in Ecosystems. *Science*, 305 (5692), 1926-1929.
- Rittmann B.E. (1982a): Comparative Performance of Biofilm Reactor Types. *Biotechnol.Bioeng.*, 24, 1341-1370.
- Rittmann B.E. (1982b): The effect of shear stress on biofilm loss rate. *Biotechnol.Bioeng.*, 24, 501-506.
- Rittmann B.E. (1989): Detachment from biofilms. In: Characklis W.G. and Wilderer P.A. (eds.), Structure and function of biofilms, pp. 49-58. ), pp. 49-58. New York Wiley.
- Rittmann B.E. and McCarty P.L. (1980): Evaluation of Steady-State-Biofilm Kinetics. *Biotechnol.Bioeng.*, 22, 2359-2373.
- Rittmann B.E. and McCarty P.L. (2001): Environmental Biotechnology: Principles and Applications McGraw-Hill, New York.
- Rittmann B.E., Stilwell D. and Ohashi A. (2002): The transient-state, multiple-species biofilm model for biofiltration processes. *Water Res.*, 36 (9), 2342-2356.
- Robinson J.A., Trulear M.G. and Characklis W.G. (1984): Cellular reproduction and extracellular polymer formation by *Pseudomonas aeruginosa* in continuous culture. *Biotechnol.Bioeng.*, 26, 1409-1417.
- Saez P.B. and Rittmann B.E. (1992): Communicaiton to the Editor: Accurate Pseudoanalytical Solution for Steady-State Biofilms. *Biotechnol.Bioeng.*, 39, 790-793.
- Speitel G.E. and DiGiano F.A. (1987): Biofilm shearing under dynamic conditions. *J.Environ.Eng.-ASCE*, 113 (3), 464-475.
- Stewart P.S. (1998): A review of experimental measurements of effective diffusive permeabilities and effective diffusion coefficients in biofilms. *Biotechnol.Bioeng.*, 59 (3), 261-272.
- Sutherland I.W. (2001): The biofilm matrix - an immobilized but dynamic microbial environment. *Trends in Microbiology*, 9 (5), 222-227.
- Tijhuis L., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1995): Dynamics of biofilm detachment in biofilm airlift suspension reactors. *Biotechnol.Bioeng.*, 45 (6), 481-487.
- Trulear M.G. and Characklis W.G. (1982): Dynamics of biofilm processes. *J.Water Pollut.Control Fed.*, 54 (9), 1288-1301.
- van Loosdrecht M.C.M., Eikelboom D., Gjaltema A., Mulder A., Tijhuis L. and Heijnen J.J. (1995): Biofilm structures. *Water Sci.Technol.*, 32 (8), 35-43.
- Wanner O., Eberl H.J., Morgenroth E., Noguera D.R., Picioreanu C., Rittmann B.E. and van

- Loosdrecht M.C.M. (2006): Mathematical Modeling of Biofilms IWA Publishing, London, UK. Series: Scientific and Technical Report Series Report No. 18.
- Wanner O. and Gujer W. (1985): Competition in biofilms. Water Sci.Technol., 17 (2-3), 27-44.
- Wanner O. and Gujer W. (1986): A multispecies biofilm model. Biotechnol.Bioeng., 28, 314-328.

Wanner O. and Morgenroth E. (2004): Biofilm modeling with AQUASIM. Water Sci.Technol., 49 (11-12), 137-144.

Wanner O. and Reichert P. (1996): Mathematical-modeling of mixed-culture biofilms. Biotechnol.Bioeng., 49 (2), 172-184 .

### شكر وتقدير

يعبر المؤلف عن شكره وتقديره العميق للملحوظات القيمة من مراجعى هذا الفصل السادة: Joshua Boltz, Doris Brockmann, Mark van Loosdrecht, Albrecht Morgenroth, Cristian Picioreanu, Frank Rogalla, Kim Soerensen, Paul Sutton, and Oskar Wanner

ملاحظة: المصطلحات الفنية للفصل ١٧ ترد بالاشتراك مع الفصل



## مفاعلات الأغلفة الحيوية

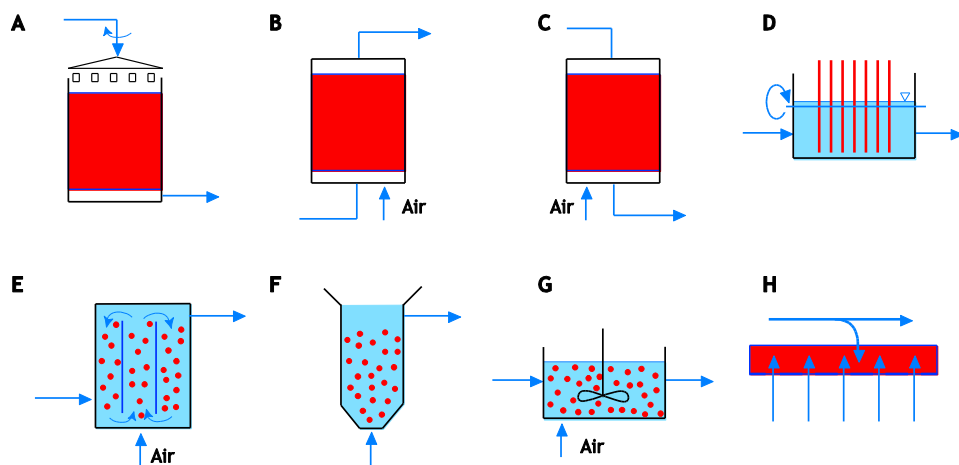
Eberhard Morgenroth

### ١-١٨ مفاعلات الأغلفة الحيوية

وهناك نظرة عامة تصورية مقدمة في شكل ١-١٨ لمختلف أنواع المفاعلات الحيوية. ويغض النظر عن اختلافاتها فجميع هذه المفاعلات للأغلفة الحيوية يجب أن تفي بالمتطلبات التالية: (i) مكث الكائنات الدقيقة يعتمد على التصاق الكتلة الحيوية بسطح وسط الدعم (سطح الاستزراع) وليس على استخدام فصل الصلب والسائل عن بعضهما وإعادة تدوير الكتلة الحيوية. (ii) يتم إحداث تلامس المادة المحتوية على الملوثات مع الغلاف الحيوي وظروف الخلط الداخلية فيه والاضطراب فيحدد هذا النقل الفعال للكتلة من كتلة الماء إلى سطح الغلاف الحيوي. (iii) يجب توازن نمو الكتلة الحيوية مع انتقال الغلاف الحيوي لتجنب انسداد المفاعل عند استبقاء كتلة حيوية كافية في غلاف حيوي مستقر. (iv) إذا تطلب الأمر، يمكن إضافة مانحات الإلكترونات ومتلقيات الإلكترونات والمواد المغذية القلوية إلى النظام. على سبيل المثال، يمكن توفير الأكسجين بالتهوية للنظم الهوائية.

وهذا الفصل يعطي نظرة عامة على بعض الأنواع الأساسية من عمليات المعالجة بالغلاف الحيوي ومناهج للتصميم موضوعة على أساس المبادئ المقدمة في الفصل السابع عشر.

يمكن لمفاعلات الأغلفة الحيوية أن تحقق أهداف معالجة مشابهة لأهداف نظم المعالجة بالحمأة المنشطة مثل: إزالة المادة العضوية والنитьرة وإزالة النيترة والإزالة الحيوية والكيماوية للفوسفور. وتكون نفس أنواع الكائنات الدقيقة مشاركة أيضًا في العملية، ويجب أن تتعرض لنفس الظروف البيئية فيما يختص بتوفير مانحات الإلكترونات ومتلقيات الإلكترونات والأس الهيدروجيني  $pH$  ودرجة الحرارة. إلا أن هناك بعض الأشياء تختلف في مفاعلات الأغلفة الحيوية عما في نظم الحمأة المنشطة، فعمليات التحول في مفاعلات الأغلفة الحيوية تكون عادة نقل كتلة محدد بحيث إن البكتيريا الموجودة في الطبقات الخارجية للغلاف الحيوي فقط هي التي تساهم في إزالة المادة الركيزة. وتكون لهذه المحددات لنقل الكتلة تداعياتها على تصميم وتشغيل مفاعلات الأغلفة الحيوية وكذلك على البيئة الطبيعية الميكروبية داخل الغلاف الحيوي. فالتنافس الميكروبي لا يعتمد فقط على توافر المادة الركيزة في حالة الكتلة، ولكن أيضًا على مواضع مختلف مجموعات البكتيريا داخل الغلاف الحيوي. فالبكتيريا الأقرب إلى سطح الغلاف الحيوي تكون لها ميزة قدرة الوصول المباشر إلى المواد الركيزة في حالة الكتلة. وعلى جانب آخر فالبكتيريا التي تعيشبعد من سطح الغلاف الحيوي تكون محمية بصورة أفضل من الانقسام.



شكل ١-١٨ أنواع مفاعلات الغلاف الحيوي: (A) المرشحات الزلطية، (B) مفاعل غلاف حيوي بقاعدة ثابتة غاطسة تشغيل بالدفق العالي أو (C) الدفق المنخفض أحواض تلامس حيوية دوارة و (E) مفاعل غلاف حيوي مغلق شاملاً رفع هواء، (F) مفاعل غلاف حيوي بقاع مسيّل، (G) مفاعل غلاف حيوي بقاع متراكب (H) مفاعلات غشاء ذات غلاف حيوي ملتصق (معدلة من Wanner *et al.*, 2006).

أغلفة حيوية تنمو على أغشية حيوية حيث يتم إمداد المادة الركيزة بالانتشار خلال الغشاء (شكل ١-١٨ ج) والفوارق الرئيسية بين مختلف المفاعلات هي مساحة السطح المحدد (جدول ١-١٨)، وأليات إزالة الكتلة الحيوية الزائدة ونقل الغاز.

#### ١-١-١٨-١ المرشحات الزلطية

المرشحات الزلطية هي أقلم أشكال مفاعلات الأغلفة الحيوية والتي تم استخدامها مع بدايات ١٩٠٠ ولا تزال شائعة الاستخدام لليوم. ودعم

#### ١-١-١٨-٢ أنواع المفاعلات

يمكن تصنيف مفاعلات الأغلفة الحيوية إلى ثلاث مجموعات أساسية: (i) نظم غير غاطسة تشمل المرشحات الزلطية والملامسات الحيوية الدوارة (شكل ١-١٨ A وشكل ١-١٨ D). (ii) مفاعلات غلاف حيوي غاطسة بقاعدة ثابتة (شكل ١-١٨ B وشكل ١-١٨ C) (iii) أنواع مختلفة من مفاعلات ذات قاع مستقل (شكل ١-١٨ E، F، G). بالإضافة إلى ذلك، هناك تطورات جديدة لاستخدام

جدول ١-١٨ مساحة السطح الحامل المحدد لمختلف أنواع مفاعلات الأغلفة الحيوية والوسائل

نوع المفاعل	مادة الحامل	حجم المادة (مم)	سطح الحامل المحدد ( $a_F$ ), $\text{m}^2/\text{m}^3$	المراجع
مرشح زلطي	صخر	40 - 80	50 - 100	ATV-DVWK, 2001
بلاستيك	-	-	100 - 200	ATV-DVWK, 2001
بلاستيك	-	-	100 - 200	ATV-DVWK, 2001
غلاف حيوي متراكب	(K <sub>1</sub> ) (60% fill volume) (بلاستيك)	7 - 9	300	Rusten <i>et al.</i> , 2006
(MBBR) مفاعل	(K <sub>3</sub> ) (60% fill volume) (بلاستيك)	12 - 25	300	Rusten <i>et al.</i> , 2006
مرشح حيوي غاطس	طين مسامي	1.3 - 8	1,000 - 1,400	ATV, 1997
اردواز مسامي	2 - 8	1,200 - 1,400	ATV, 1997	
بوليستررين	3 - 6	1,100	ATV, 1997	
أنتراسايت	2.5 - 3.5	1,900	ATV, 1997	
رمل كوارتز	0.7 - 2.2	3,000	ATV, 1997	
بازلت	1.4 - 2.2	3,600	ATV, 1997	
حماة محبيّة	-	2,000-3,000	Nicolella <i>et al.</i> , 2000	
قاع مسيّل	رمل أو بازلت	0.2-0.8	3,000-,4000	



شكل ٢-١٨ مرشحات زلطية تستخد (A) بلاستيك أو (B) صخر كوسط دعم للغلاف الحيوي (photos: WesTech Engineering Inc.).

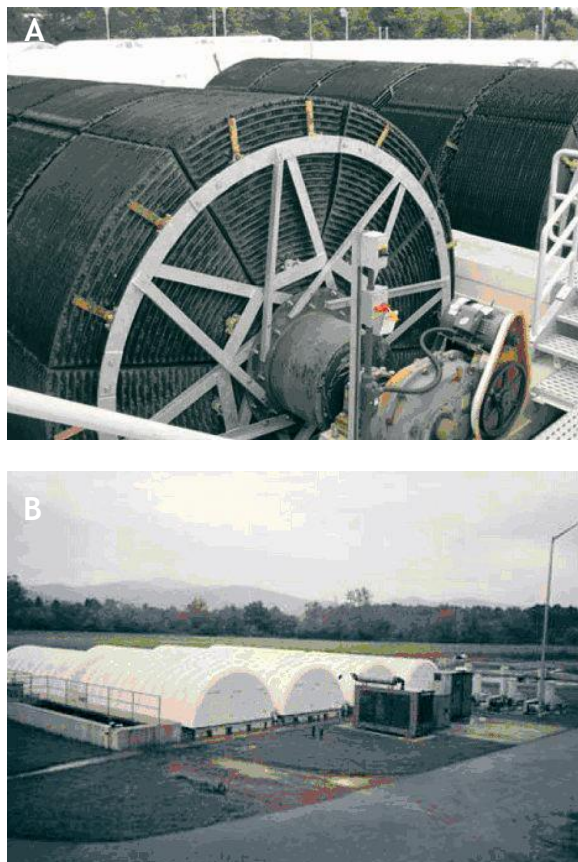
والمرشحات الزلطية تستخدم أساساً لأكسدة الكربون العضوي والأمونيا. والمواد الركيزة الذائبة التي تخترق الأغلفة الحيوية يمكن أن تتحول بفعالية، ولكن إزالة الجزيئات والتدف الحيوى يكون أقل فعالية (Parker and Newman, 2006). والأغلفة الحيوية يمكن أيضاً أن تستخدم في إزالة النيترة عند منع التهوية الطبيعية خلال المفاعل.

الغلاف الحيوي يكون ثابتاً ويتكون إما من صخور ٢٠-٥ سم أو من مادة مائة بلاستيكية مركبة (شكل ٢-١٨). ويترافق ارتفاع المرشحات الزلطية بين ٣-١ م باستخدام الصخور أو ٤-١٢ م عند استخدام البلاستيك كوسط داعم. ويتم توزيع المياه الداخلة على المرشح وبعدها يتلقاط أو يترسح عبر المادة المائة. ويتم اختيار الوسط الداعم في المرشحات الزلطية بحيث يوفر بصورة كافية مسافات مسامية كبيرة تسمح للهواء بالمرور خلال المرشح الزلطي بصرف النظر عن نمو الغلاف الحيوي والمياه التي تتلقاط خلال المرشح. ويساعد استخدام مواد مائة كبيرة على تجنب انسداد وسط المرشح، ولكنه أيضاً ينتج عنه مساحات سطح غلاف حيوي ( $a_F$ ) قيمته من ٥٠ إلى ٢٠٠ م<sup>٣</sup>/م<sup>٢</sup> الذي يكون صغيراً نسبياً بالمقارنة مع الأنواع الأخرى لمعاملات الأغلفة الحيوية (جدول ١-١٨). ويتم توزيع المياه الصرف الصحي باستخدام أذرع دوارة عند القمة، وتترسح عبر المرشح. ويخرج الماء من قاع المرشح، وتزال المواد الصلبة في المروق، وتم إعادة تدوير بعض من المياه الخارجة لضمان تحمل هيدروليكي مناسب في المرشح الزلطي (شكل ٢-١٨-٣). ومعدلات إعادة تدوير التيار ( $Q_R$ ) عادة ما تتراوح بين ٥٠،٥ إلى ٤ أضعاف التصرف ويمكن أن تكون ١٠ أمثال تصرف المياه الداخلة لمياه الصرف الصناعي القوية (WEF and ASCE, 1998) وتكون التهوية في المرشحات الزلطية عادة نتيجة الانتقال الطبيعي للحرارة بالحمل بالاتجاه الرئيس، ولكن في بعض الأحوال يمكن تعزيز التهوية القسرية.

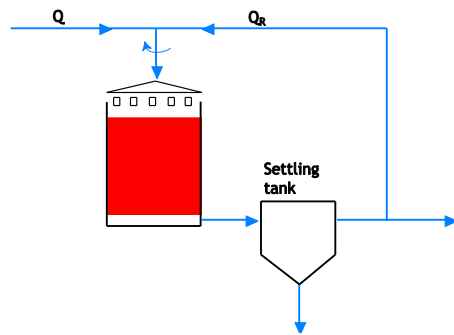
وتحتاج موازنة نمو الغلاف الحيوي في مرشح زلطي بأعمال نزع أو تمزيق دورية. وأدوات النزع غير مفهومة تماماً، ولكن يمكن ربطها أحياناً بالظروف اللاهوائية في قاعدة الأغلفة الحيوية السميكة التي تقل من ثبات الأغلفة الحيوية. وهناك عامل آخر يرتبط بالنزع هو تطور الديدان والبرقيات التي تتغذى على الأغلفة الحيوية ويمكن أن ينتج عنها عدم استقرار في الغلاف الحيوي. وخلال عملية التمزق قد ينتج أحد الأجزاء الأساسية لكتلة الحيوية الكلية يمكن فقدانها. إلا أن هذا فقد من الكتلة الحيوية النشطة يكون له تأثير ضئيل فقط على أداء المرشح الزلطي. ويمكن أن تكون الديدان والذباب والواقع في المرشحات الزلطية، مصدراً للمتابع ولكن يمكن التحكم فيها من خلال الغسل الهيدروليكي الدوري عالي الكثافة أو الغمر الدوري للمرشحات الزلطية أو المعالجة الكيميائية (Boltz et al., 2008).

(WEF and ASCE, 1998)

الصلبة تسمى مرشحات مهوا حيوياً (BAF). وعلى العكس تستخدم المرشحات المهوا الغاطسة (SAF) وسطاً أكثر خسونة لا يحتاج غسل رجعي وتصمم أساساً للأكستدة البيولوجية. في (SAF) يجب أن تتم إزالة المواد الصلبة في مروق منفصل أو مرشح (WEF and ASCE, 1998). وفي المفاعلات الحيوية ذات الحوض الغاطس الثابت يجب إمداد الأكسجين بإدخال الهواء عند قاع المرشح (شكل ٥-١٨). ويحدث نقل الأكسجين في جميع أنحاء قاع المرشح كففاقت هواء ترتفع إلى قمة المفاعل. ويتوفر العديد من أنواع مفاعلات الغلاف الحيوي الغاطسة والتي يتم تشغيلها إما بدخول الماء عند القاع (أعلى التيار) (شكل ٥-١٨، ج) للمفاعل، أو عند الجزء العلوي للمفاعل (تيار سفلي) (شكل ٥-١٨ ب).



شكل ٥-٤ (أ) ملامسات حيوية دوارة تستخدم وسط نمو من البلاستيك الموج (ب) يمكن تقطيعه هذه الملامسات الحيوية الدوارة (RBC) أثناء التشغيل.



شكل ٣-١٨ رسم تخطيطي لمرشح زلطي بإعادة تدوير مياه خارجة مروقة.

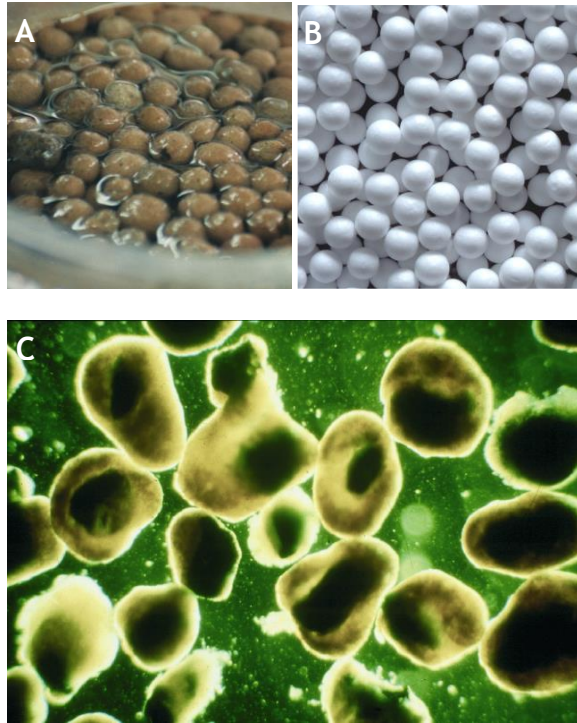
#### ٢-١-١-١٨ الملامسات الحيوية الدوارة

تستخدم الملامسات الحيوية الدوارة (RBCs) أقراص بلاستيكية خفيفة الوزن يتم تركيبها على عمود دوار والتي تكون مغمورة جزئياً في المياه. وقد أدخلت الملامسات الدوارة في السبعينيات (١٩٦٠) وربما كانت مميزة بسبب متطلباتها المنخفضة للطاقة وبساطة تشغيلها. ودوران الأقراص يوفر كل من التهوية (عندما يكون الغلاف خارج المياه) والقص الذي يتحكم في نمو الغلاف الحيوي (عندما يتحرك الغلاف الحيوي داخل المياه). وأحد أمثلة (RBCc) موجود في الشكل ٤-١٨ باستخدام وسط بلاستيكي موج.

#### ٣-١-١-١٨ مفاعلات الأغلفة الحيوية ذات الحوض الغاطس الثابت

بداية من الثمانينيات، تم تطوير عدد من تقنيات الغلاف الحيوي الغاطس باستخدام وسط حبيبي صغير الحجم (٨-٢ مم) الذي يغمر تماماً في المياه. والوسط الأصغر حجماً ينتج عنه مساحات أسطح محددة أكبر (RBCs - ٣٠٠٠ م٢ / م٣) مقارنة بالمرشحات الزلطية (RBC) (جدول ١-١٨). والمسمى الأصغر المرادفة لذلك أيضاً تعني أن سماكة الغلاف الحيوي يجب أن يتم التحكم فيه بحيث يمكن تجنب سد المرشح. ووسط المرشح الأصغر في المفاعلات ثابتة الحوض يمكن أن يسمح بربط عمليات التحول البيولوجي مع مكث الماء الصالحة العالقة بعمق الترشيح. وتحقق إزالة الغلاف الحيوي الزائد عادةً من خلال الغسل الرجعي المنظم للمرشح حيث يتم إدخال الهواء والماء المعالجة إلى المفاعل حتى يتم مد حوض المفاعل مؤقتاً لإزالة الكتلة الحيوية المنفصلة والماء الحبيبي المحتجزة. ويتم الغسيل الرجعي (الكسح) عندما يتجاوز فاقد التصرف عبر المفاعل قيمة حرجة أو بعد فترات زمنية ثابتة (عادة بترتيب ٢٤ ساعة). ومفاعلات الغلاف الحيوي الغاطسة تصمم خاصة للعمليات الحيوية المرتبطة وإزالة المواد

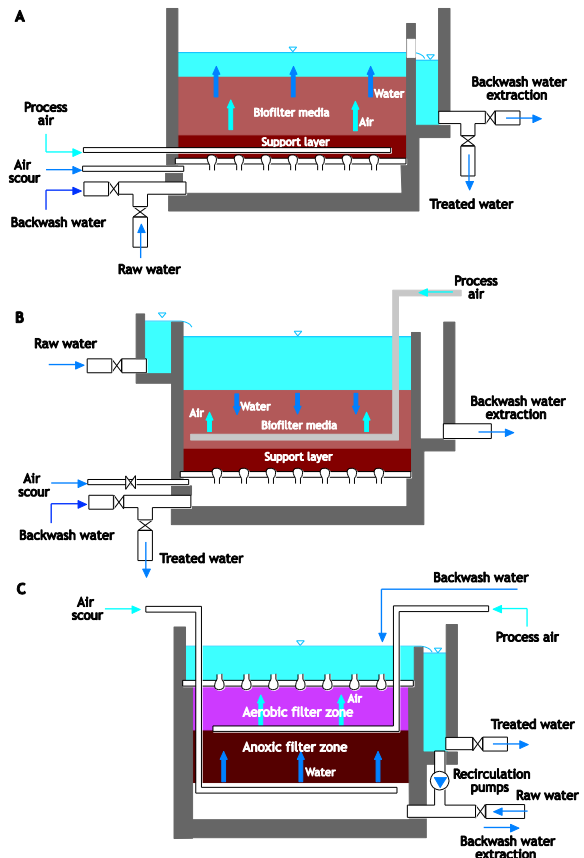
يتم صرف المياه الرائقة (النظيفة) مع نهاية الدورة. وأحد مشجعات تشغيل مفاعلات الغلاف الحيوي ذات الحوض الثابت على أنها Morgenroth and SBR هو السماح بالإزالة المزددة للفوسفور (Wilderer, 1999).



شكل ٦-١٨ وسط نمو Biofor® (A) و BioStyr® (B) في مفاعلات غلاف حيوي ذات حوض ثابت، ويمكن استخدام رمل أو بازلت كوسط نمو في المفاعلات المسيلة (C). وأقطار أوساط النمو تكون ٤ مم في (A) و (B) و ١ مم في (C) (photos: E. Morgenroth, Veolia, and M.C.M. van Loosdrecht, respectively).

#### ٤-١-١-١٨ مفاعلات الأغلفة الحيوية ذات الحوض المسيل والممتدة

في مفاعلات الحوض المسيل يتم الحفاظ على الوسط الداعم معلقاً بإدخال المياه أو الهواء عند قاع المفاعل، مما ينتج عنه سرعات مياه عالية أعلى التيار. وتتراوح سرعات المياه أعلى التيار بين ٣٠-١٠ م/ساعة (Nicolella *et al.*, 2000). ومفاعلات الحوض الممتد تتشابه مع مفاعلات الحوض المسيل ولكنها يتم تشغيلها بسرعات أصغر أعلى التيار مما ينتج عنه تسرب غير كامل للوسط الداعم للغلاف الحيوي.



شكل ٥-١٨ مفاعلات غلاف حيوي غاطسة: (A) أعلى التيار بوسط نمو مكثف (Biocarbone®) (B) (Biofor®) أسفل التيار، بوسط نمو مكثف (Biofor®) (C) أعلى التيار ، وسط نمو عائم (Biostyr®) modified from (ATV (1997); Tschui (1994)).

ومادة الحشو إما أن تكون أقلل من المياه وتدعى بأرضية بها فوهات تصريف تحت مادة الحشو (شكل ٥-١٨ أ وب) أو أن تكون أخف من المياه وتدعى بشريحة سقف بها فوهات فوق مادة الحشو (شكل ٥-١٨ ج). وصور مادة الحشو في مفاعلات غلاف حيوي ذات الحوض الثابت مبنية في شكل ٦-١٨ أ وب.

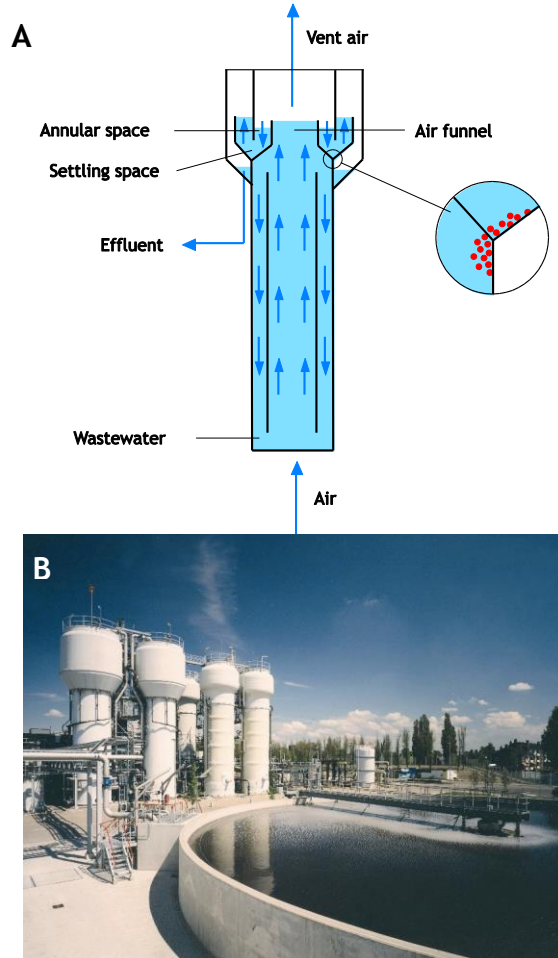
وتعرض في شكل ٥-١٨ رسوم تخطيطية لمفاعلات غلاف حيوي غاطسة بتفاصيل كيفية إدخال الهواء والماء إلى المفاعل أثناء التشغيل العادي وخلاف الغسل الرجعي (الفرك). ومعظم مفاعلات الغلاف الحيوي ذو الحوض الثابت يتم تشغيلها كمفاعلات تيار مستمر - ولكنها يمكن أيضاً أن تشغيل كمفاعلات أغلفة حيوية بدفعتين متتالية (SBR) حيث يملأ المفاعل بمياه الصرف الصحي في بداية الدورة، ويتم إعادة تدوير مياه الصرف خلال المفاعل أثناء حالة التفاعل ثم

وفي مفاعلات رفع الهواء يتم تحقيق التعليق التام للجزئيات في المفاعل كما هو مبين في شكل ٧-١٨، وحيث إن جميع الجزيئات في الهواء المرفوع تمر بمعدلات قوة قص مشابهة، فإن التحكم في الغلاف الحيوي يكون أسهل منه في مفاعلات الحوض المسيل وتستخدم لهذا بنجاح في إزالة COD والنيترة. ومن الأساسي معرفة أنه من أجل تهوية فعالة يجب أن يصمم المفاعل بحيث إن الفقاعات أيضاً يتم تدويرها عبر منحنى نزول المفاعل (van Benthum *et al.*, 1999). وفي قمة المفاعل يوجد وحدة فصل ثلاثة الحالة لفصل جزيئات كل من السائل عن الغاز عن الصلب.

وجميع أنواع مفاعلات الحوض المسيل تكون حساسة للتصميم الهيدروليكي، لهذا فإن هذا النوع من المفاعلات يستخدم أساساً في الصناعات التي تكون فيها معدلات التيار أكثر ثباتاً مقارنة بمياه الصرف الصحي البلدية.

#### ٥-١-١-١٨ مفاعلات الحماة الحبيبية

يمكن أن تتم الأغلفة الحبيبية أيضاً بدون وسط دعم (Hulshoff Pol *et al.*, 1982) ومع ذلك فإن الحماة الحبيبية قد لا تتناسب مع التعريف الصارم في الفصل ١٧ للكائنات الحية النامية على سطح داعم صلب، إلا أن الحبيبات تشتراك في العديد من الملامح مع نظم الأغلفة الحبيبية. فالتركيب البنياني والكثافة وحجم الحماة الحبيبية تكون متاثرة - كما في نظم الأغلفة الحبيبية - مباشرةً بقوى القص والانفصال الموازي لها في المفاعل (Liu and Tay, 2002; Tay *et al.*, 2006; van Loosdrecht *et al.*, 1995) وبوجه خاص فإنحقيقة كون تركيب الحبيبة مماثلاً لغلاف حيوي، ثابت وليس معرضاً للاضطراب / التدفق كما في نسف الحماة المنشطة، تعني أن منحنيات التعداد الميكروبي يوجد مثلاً يوجد في نظم الأغلفة الحبيبية. ومن أوجه التعرق بين الحماة المنشطة التقليدية والحماية الحبيبية هو أنه أثناء الترسيب للحبيبات لا تحدث عملية تكتيف، بينما في الحماة المنشطة فإن تجمع الحماة وتكتفها خاصية ترسيب هامة جداً (انظر الفصل ١١). ولذلك فقد تم اقتراح تحديد عملية تكوين الحبيبات عندما يكون مؤشر حجم الحماة (SVI) بعد ٥ دقائق من الترسيب في اختبار SVI قياسي. ولذلك الذي يكون بعد ٣٠ دقيقة من الترسيب في اختبار SVI التقليدي لحماية حبيبية بعد ترسيب ٥ دقائق يكون ٦٠-٤٠ مل/جم وتلاحظ عملية التحبب (تكوين الحبيبات) في كل من المفاعلات الهوائية واللاهوائية حيث يوفر تكوين تجمعات ميكروبية أكبر وأسرع ترسيباً ميزة بيئية طبيعية عندما يتم تشغيل المفاعل بطريقة يتم فيها خروج النصف الأصغر من النظام. وتمثل مفاعلات USAB



شكل ٧-١٨ رسم تخطيطي (A) وصورة (B) لمفاعلات رفع هواء (يرجى إلى اليسار) مع مرور متكامل عند قمة المفاعل: صناعة متخرمات DSM في (photo: J. Blom) (Delft, The Netherlands).

وفي مفاعلات الأحواض المسيلة التقليدية يمكن تحقيق سرعات أعلى للتيار المطلوبة مستقلة عن معدلات تدفق المياه الداخلة، بإعادة تدوير المياه المعالجة (شكل ١-١٨ و). وتشغيل مفاعلات الحوض المسيل التقليدية يحتاج ضبطاً دقيقاً لسرعات المياه أعلى التيار. فإن كانت السرعات أعلى التيار منخفضة جداً، عندئذ سيتم كسر وسط المرشح خارج المفاعل. وهناك مشكلة ثانية وهي تكوين طبقات من حبيبات الغلاف الحيوي وفقاً لسرعات ترسيبها. فترتب الجزيئات ذات الغلاف الحيوي الأكثر مساماً بصورة أبطأ وترتalam عند قمة الحوض حيث تجد قوة قص أقل. ونتيجةً لذلك يصبح الغلاف الحيوي أكثر وأكثر زغبية وتبداً للحبيبات عند قمة المفاعل في النزح إلى الخارج. وال الحاجة لسرعة أعلى التيار تكون محددة وعدم الاستقرار الملائم لهذا في الغلاف الحيوي بالنظام يجعل استخدام نظم الأحواض المسيلة والممتدة قليل الت ami مقاومةً بنظم معالجة مياه الصرف اللاهوائية أو النيترة.

الكتلة الحيوية في MBBR محدوداً بالكتلة الحيوية المحافظ بها على الوسط الداعم. والنظام الذي به إعادة تدوير الكتلة الحيوية يكون به كل من الأغلفة الحيوية المعلقة، وهذا النوع من المفاعلات تتم مناقشته بصورة أكبر في الجزء التالي (شكل ٩-١٨ ج).

#### ٧-١-١-١٨ نظم الأغلفة الحيوية الهجين/ الحمأة المنشطة

يمكن استخدام إدخال وسط داعم للغلاف الحيوي لتعزيز أداء نظم الحمأة المنشطة. وهذه النظم تسمى نظم هجين أو نظم حمأة منشطة ذات غشاء متكامل ثابت (IFAS). والنظام الهجين (المهجن) بكل من الحمأة المنشطة والغلاف الحيوي في شكل ٩-١٨ ج. ويجب اختيار مادة حشو الغلاف الحيوي بطريقة لا تسمح بانسداده بالحمأة المنشطة العالقة في المفاعل. ومادة الحشو تتضمن وسطاً معلقاً (كما في مفاعل MBBR) أو مادة حشو ثابتة تتضمن خيوطاً بلاستيكية، أو حشو PVC مركب أو ملامسات حيوية دوارة غاطسة أو حشو Tchobanoglous *et al.*, 2003) . وعموماً فكلاهما كانت البكتيريا أبطأ في النمو فهي ستفصل التراكم في الغلاف الحيوي. بهذه الطريقة، يمكن لنظام عالي التحميل (وقت مكث حمأة قصير SRT) أن يتم تطويره إلى نظام نيترة (van Bentum *et al.*, 1997). أيضاً في المعالجة الاهوائية للصرف الصحي تكون النظم الهجين مقتصرة عندما تنمو الكائنات المنتجة للميثان كغلاف حيوي بينما تكون الكائنات المنتجة للأحماض موجودة في غطاء الحمأة المتتدفة.

#### ٨-١-١-١٨ مفاعلات الغلاف الحيوي الملتصق بها غشاء

يمكن أن تنمو الأغلفة الحيوية على أغشية ذات نفاذية للغازات تسمح بنقل الكتلة للمواد الركيزة من كل من سطح وأيضاً قاع الغلاف الحيوي (شكل ١٠-١٨).

تكنولوجيًا مستخدمة بتوسيع لتحقيق تكوين الحبيبات تحت الظروف الاهوائية (انظر الفصل ١٦). ومن المناهج المستخدمة بتوسيع لتحقيق تكوين الحبيبات هوائيًا هو تشغيل مفاعل الدفعات المتتالية بأزمنة ترسيب قصيرة جداً (Beun *et al.*, 1999; Morgenroth 1997, 2002) (et al., 1995) واعتمادًا على تشغيل المفاعل يمكن أن يتراوح حجم الحبيبات من عدة مئات من الميكرومترات حتى بعض المليمترات (شكل ٨-١٨) (Liu and Tay, 2002). والحمأة الاهوائية الحبية التي تكونت من بكتيريا بطيئة النمو تكون أكثر استقرارًا من تلك في حالة البكتيريا سريعة النمو (van Loosdrecht *et al.*, 1995). لهذا فإن استخدام الكائنات المراكمة للفسفات (بطيئة النمو) لتحويل COD بدلاً من البكتيريا العادمة عضوية التعذية (سريعة النمو) سيؤدي لاستقرار النظام و يجعل مثل هذه المنظومة أسهل في التشغيل (de Kreuk and van Loosdrecht, 2004). هذه العملية للحمأة الاهوائية الحبية ظهرت حالياً لإزالة المواد الغذائية في نظم معالجة مياه الصرف الصحي البلدية. ولأن التشغيل يجعل الترسيب في الحوض بدلاً من فاصل الثلاثة حالات (غازية/صلبة/سائلة) عند قمة المفاعل، فإن اختلافات الحمل الهيدروليكي ليست مشكلة كبيرة في نظم الحمأة الحبية.

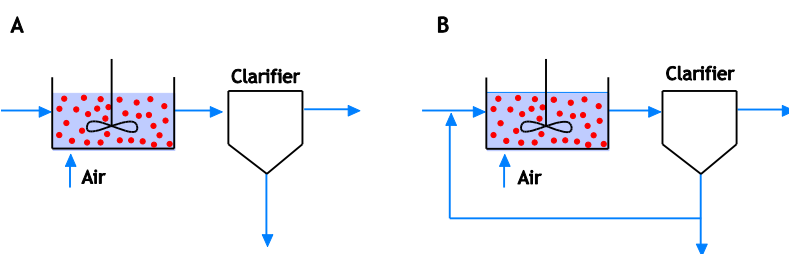
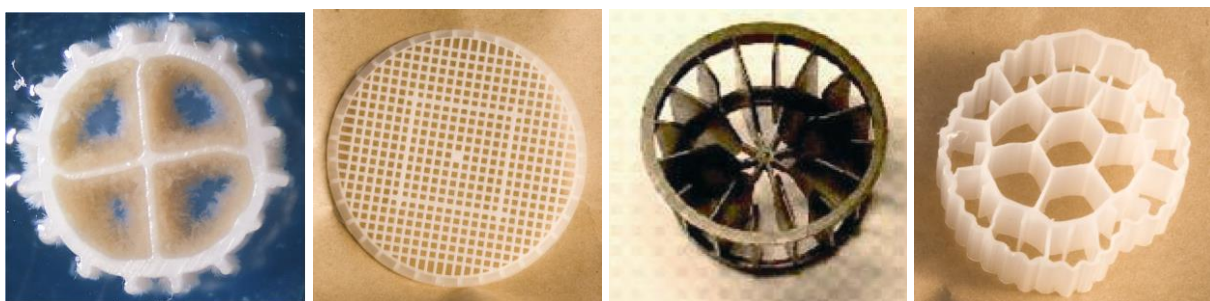
#### ٦-١-١-١٨ مفاعلات الغلاف الحيوي ذات الحوض المتحرك

هذه المفاعلات MBBR تستخدم وسطاً داعماً للغلاف الحيوي بكثافة قريبة من الماء بحيث يمكن الحفاظ عليها معلقة بالحد الأدنى من طاقة الخلط المتوفرة من التهوية أو الخلط الميكانيكي (Odegaard, 2006). ويتم تصنيع وسائط دعم الأغلفة الحيوية في أشكال وتكون كبيرة بما يكفي بحيث أن يبقى الوسط الداعم معلقاً في المفاعل بواسطة شبكات أو أسافين سلكية (شكل ٩-١٨).

ويمكن تشغيل مفاعل MBBR بدون أو مع تدويرات للحمأة. فيدون إعادة تدوير الكتلة الحيوية (شكل ٩-١٨ ب) يمكن أن يكون مكث



شكل ٨-١٨ تطور الحمأة الحبية الاهوائية في مفاعل دفع هوائي ذي دفعات متتالية، تبدأ من الحمأة المنشطة التقليدية بعد ٤ (أ) و ١٣ (ب) و ٨٧ (ج) يوماً من تشغيل المفاعل (шиريط القياس = ١ مم)



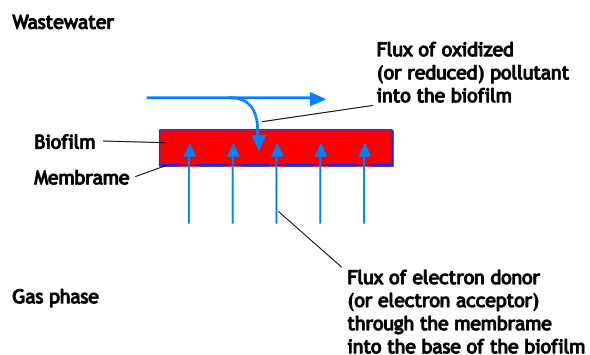
شكل ٩-١٨ الوسط البلاستيكي المستخدم في مفاعل الغلاف الحيوي ذو الحوض المتحرك (MBBR) (A) الذي يمكن تشكيله بدون (B) أو مع (C) لتدوير الكتلة الحيوية المعلقة (photos: AnoxKaldnes).

#### ٢-١-١٨ اختيار مواد الترشيح المختلفة

تُشَجَّع الوسائط الحاملة من مواد مختلفة وتأتي في أشكال وأحجام متعددة. وكلما كانت المادة الحاملة أكبر وكذلك المسافات الحالية في المفاعل، كلما قلت مخاطر السد وعمل قنوات في تجميع الكتلة الحيوية التي بها مسافات خالية كبيرة في كل من المرشحات الزلطية و RBC. والجانب السيء في المسافات الخالية الكبيرة هو أن المساحات السطحية المحددة تكون صغيرة نسبياً. والمادة الحاملة الأصغر تحتاج إما غسيلاً رجعاً منتظماً أو تسهيلاً مستمراً للمادة الحاملة لمنع السد. والمساحات السطحية المحددة المقابلة في المادة الحاملة الأصغر يمكن أن تكون مرتبة من المستوى الأكبر مقارنة بالمرشحات الزلطية و RBC. ومساحة السطح المحددة ( $a_F$ ) ( $L^2$ ) يمكن أن تحدد كالتالي:

$$a_F = \frac{A_F}{V_R} \quad (18.1)$$

حيث تكون  $A_F$  هي مساحة السطح الفعالة للغلاف الحيوي ( $L^2$ ) و  $V_R$  هي حجم مفاعل الغلاف الحيوي المحتوى على مادة المرشح ( $L^3$ ). لاحظ أن  $A_F$  تكون أصغر نسبياً من إجمالي مساحة السطح لمادة المرشح نتيجة تغطية الغلاف الحيوي غير الكاملة. واعتماداً على



شكل ١٠-١٨ رسم تخطيطي لنقل الكتلة إلى غشاء غلاف حيوي ملتصق

وإن كانت المادة الملوثة عبارة عن مركب مؤكسد (مثل النيترات أو البيروكlorات) عندئذ يمكن توفير مانح إلكترونات (مثل غاز الهيدروجين) عند قاعدة الغلاف الحيوي من خلال الغشاء (Odegaard, 2006) والمفاعلات الحيوية الملتصق بها غشاء لم يتم استخدامها على مستوى كامل ولكنها توفر فرصاً مثيرة لتكوين طبقات يتم التحكم فيها من الظروف المختزلة/المؤكسدة على مدى سماكة الغلاف الحيوي.

بافتراض أن إزالة المادة الركيزة في حالة الكتلة لا تتحسب. وبالنسبة للمفاعلات التي بها خلط أكثر تعقيداً (مثل ظروف مفاعلات الدفق المستمر في مفاعلات الحوض الثابت) فيمكن نمذجة المفاعل كمقصورات غلاف حيوي متالية (شكل ٩-١٧). وـ  $A_F$  المطلوب للمفاعل ككل هو مجموع مساحات أسطح المقصورات الفردية للغلاف الحيوي. والحد الأدنى لحجم المفاعل ( $V_R$ ) يمكن حسابه من  $A_F$  باستخدام تعريف مساحة سطح الغلاف الحيوي المحدد ( $a_F$ ) كالتالي:

$$V_R = \frac{A_F}{a_F} \quad (18.1)$$

والعديد من إرشادات التصميم لمفاعلات الأغلفة الحيوية لا تتحسب بوضوح مساحة السطح على أساس تدفقات المادة الركيزة الداخلة في المفاعل ولكن على أساس أحصار التصميم التي تحدد رقمياً لنظم مفاعلات معينة. ويمكن أن يعبر عن أحصار التصميم كأحمال سطحية ( $B_A, M/L^2 \cdot T$ ) :

$$A_F = \frac{Q \cdot C_{in}}{B_A} \quad (18.3)$$

أو كأحمال حجمية ( $B_V, M/L^3 \cdot T$ ) :

$$V_R = \frac{Q \cdot C_{in}}{B_V} \quad (18.4)$$

وـ  $B_V$  يرتبطان مباشرة بمساحة سطح محددة ( $a_F$ ) (معادلة ١٨.١) :

$$B_V = B_A \cdot a_F \quad (18.5)$$

وبالنسبة لمفاعل به حالة كتلة كاملة الخلط، يمكن ربط المعادلين ١٨.٢ و ١٨.٣ ليوفر العلاقة بين تدفقات المادة الركيزة ومعدلات أحصار السطح:

$$J_{LF} = B_A - \frac{QC_B}{A_F} \quad (18.6)$$

Small for small values of  $C_B$

وبالنسبة للتركيزات الصغيرة للمادة الركيزة يكون تدفق المادة الركيزة ومعدلات أحصار السطح متطابقة في النهاية. ومناهج اختيار تدفقات تصميم مناسبة أو معدلات تحمل، مقدمة في الجزء ٣-١٨.

نوع المفاعل، يمكن أن يكون  $V_R$  أصغر من إجمالي حجم مفاعل الغلاف الحيوي مع الوضع في الاعتبار مناطق المياه المرور فوق وأسفل وسط الترشيح والتي ليست ضمن  $V_R$ . وفي جدول ١-١٨ نجد نظرة عامة على مساحات السطح المحددة وخواص مختارة لمختلف المواد الحاملة.

والعوامل الأخرى غير مساحة السطح المحددة المؤثرة في اختيار مادة المرشح تشمل التكلفة والكتافة (مادة عائمة أو مادة أثقل من المياه). مقاومة التآكل والمناسبة لاتصال الغلاف الحيوي (Lazarova and Manem, 2000).

## ٢-١٨ معايير التصميم

تعتمد مفاعلات الأغلفة الحيوية على عديد من مختلف الأوساط الداعمة، ظروف الخلط، أنواع التهوية، وطرق إزالة الغلاف الحيوي. والتصميم التفصيلي لهذه النظم المختلفة لمفاعلات الغلاف الحيوي يكون خاصاً بالنظام نفسه وهي خارج مجال هذا الكتاب. وهناك بعض مبادئ التصميم العامة المشتركة بين مختلف نظم المفاعلات. هذه المبادئ العامة ستناقش في هذا الجزء، والمعلومات التفصيلية عن التصميم موجودة جزئياً في الكتب الفنية مثل (ATV, 1997; Grady et al., 1999; Tchobanoglous et al., 2003; WEF and ASCE, 1998) وجزئياً تكون هذه المعلومات عن التصميم متاحة بين الشركات وتكون عادة ملكية فكرية خاصة.

### ٢-١٨-١ تدفق المادة الركيزة ومعدلات التحميل

تكون إزالة المادة الركيزة في مفاعلات الغلاف الحيوي عادة تقريباً محددة بنقل الكتلة. ونتيجة لذلك، يكون مدى إزالة المادة الركيزة في المفاعل غير محدود بإجمالي مقدار الكتلة الحيوية في النظام ولكن بمساحة سطح الغلاف الحيوي المتاحة ( $A_F$ ) وتتفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي ( $J_{LF}$ ). وباستخدام المناهج الموضوعة في الفصل ١٧، يمكن حساب تدفق المادة الركيزة على أساس تركيزات المادة الركيزة في المياه الخارجة، ومقاومة نقل الكتلة الخارجية، ونقل الكتلة والتفاعلات في الغلاف الحيوي. ومساحة سطح الغلاف الحيوي الضرورية لمفاعل غلاف حيوي به حالة كتلة تامة الخلط (مثل مفاعل غلاف حيوي بحوض متحرك) يمكن أن تتحسب كالتالي:

$$A_F = \frac{Q(C_{in} - C_B)}{J_{LF}} \quad (18.2)$$

## ٢-٢-١٨ التحميل الهيدروليكي

### ٣-١٨ كيف تحدد تدفقات الحد الأقصى للتصميم أو معدلات تحمل التصميم؟

#### ١-٣-١٨ التقدير على أساس النموذج للحد الأقصى لتدفق المادة الركيزة

يمكن تصميم مفاعلات الغلاف الحيوي على أساس نوعية المياه الخارجة المرغوبة للمواد الركيزة الذاتية باستخدام حسابات التدفق كما في الفصل ١٧ - والمستوى الضروري من التشابك سيعتمد على ما إذا كانت المادة الملوثة تعد مادة ركيزة محددة وكيف تؤثر قدرة التحديد لنقل الكتلة التنافس الميكروبي داخل الغلاف الحيوي. وتكون مناهج التصميم البسيطة المؤسسة على وسائل تحليلية كافية عادة لأغراض التصميم. وبالنسبة لبعض المسائل المحددة يمكن أن تكون النماذج الحسابية أكثر فائدة. وهناك أربعة مستويات مختلفة من التشابك يمكن التفريق بينها كما في شكل ٦-١٨.

#### ١-١-٣-١٨ تصميم المستوى ١: المركب المرغوب هو المادة الركيزة المحددة للمعدل

إذا كانت المادة الملوثة المطلوب إزالتها من مفاعل الغلاف الحيوي هي المركب المحدد للمعدل، هنا يمكن أن يؤسس التصميم على التدفقات المقدرة لمادة ركيزة محددة واحدة (جزء ٣-١٧). وقد تم وضع المعايير المحددة لأى المركبات يكون هو المحدد في الجزء ٨-١٧. ومن أمثلة مستوى التصميم ١ : إزالة الكربون مع تركيزات COD

**جدول ٢-١٨** المعدلات التقليدية لسرعات المرشحات ( $q_A$  في معادلة 18.7) لمختلف أنواع مفاعلات الغلاف الحيوي، لاحظ أن سرعات المرشحات تعتمد كثيراً على مخلوط الهواء - الماء فيما قبل المعالجة (لمرشح الحيوي الغاطس) وتكرار الكسر والهدف من المعالجة.

نوع المعالجة	المادة الحاملة	سرعة المرشح (q <sub>A</sub> ), m/h	المراجع
مرشح زلطي	صخر	0.4 – 1.0	ATV, 1997
بلاستيك		0.6 – 1.8	ATV, 1997
لا شيء	طمي مسامي	1 – 5	Nicolella <i>et al.</i> , 2000
مرشح حيوي غاطس		2 – 6 (max 10) (organics removal) 10 (nitrification) 14 (denitrification)	ATV, 1997; Pujol <i>et al.</i> , 1994
اردواز مسامي		2 – 5 (max 10)	ATV, 1997
بوليستررين		2 – 6 (max 10)	ATV, 1997
رمل كوارتز		5 – 15	ATV, 1997
انتراصيت		5 – 15	ATV, 1997
قاع مسيل	رمل أو بازلت	20 – 40	Nicolella <i>et al.</i> , 2000

يؤثر كل من ظروف الخلط والتحميل الهيدروليكي لغلاف حيوي على منحنيات التركيز بطول المفاعل كله ومقاومة نقل الكتلة الخارجية وأيضاً تعرض الغلاف الحيوي لقوى القص. والتحميل الهيدروليكي (L/T) ( $q_A$ ) في بعض النظم يشار له أيضاً كسرعة المرشح، ويعرف كالتالي:

$$q_A = \frac{Q_{in} + Q_R}{A_R} \quad (18.7)$$

حيث  $A_R$  هي مساحة القطاع العرضي لمفاعل الغلاف الحيوي في اتجاه التيار ( $L^2$ ). على سبيل المثال، بالنسبة لمرشح زلطي اسطواني، بنصف قطر  $r = \frac{A_R}{\pi}$ . ومعدل التدفق في معادلة 18.7 هو مجموع معدل تدفق مياه الصرف الصحي في المياه الداخلة إلى محطة المعالجة ( $Q_{in}$ ) وتيار تدوير ( $Q_R$ ) (مثل شكل ١٨-٣) وُتُعرض في الجدول ٢-١٨ القيم التقليدية للتحميل الهيدروليكي لمفاعلات الغلاف الحيوي.

**٢-١-٣-١٨ تصميم المستوى ٢: إزالة المركب المرغوب يكون محدوداً بمانح/ قابل للإلكترونات المناظر**

يجب أن يوضع الانتشار متعدد المكونات في الاعتبار في النظم التي تكون فيها المادة الملوثة غير محددة للمعدل. في هذه الحالة، يجب أن يُحدَّد تدفق المركب المحدَّد للمعدل أولاً. بعدها يتم حساب تدفق المادة الملوثة على أساس العلاقات التفاعلية (معادلات 17.89 و 17.92) وكمثال لتصميم المستوى ٢ نجد عملية النيترة والتي تكون عادة محددة بالأكسجين وليس بالأمونيا كعامل محدد (شكل ١١-١٨ ب) في هذه الحالة يكون تدفق الأمونيا محدوداً لتدفق الأكسجين إلى الغلاف الحيوي. ويعتمد تدفق الأكسجين على تركيز الأكسجين.

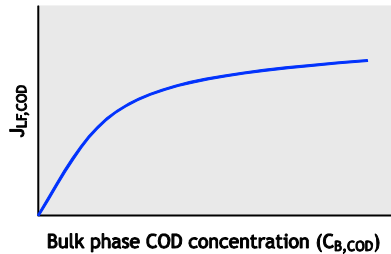
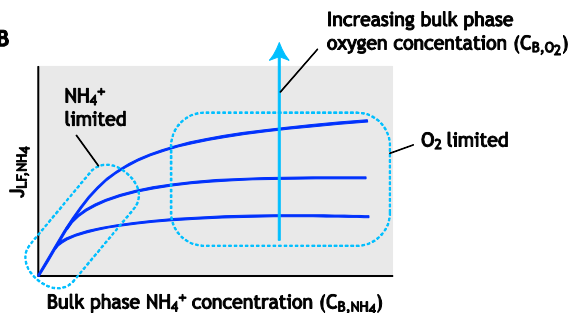
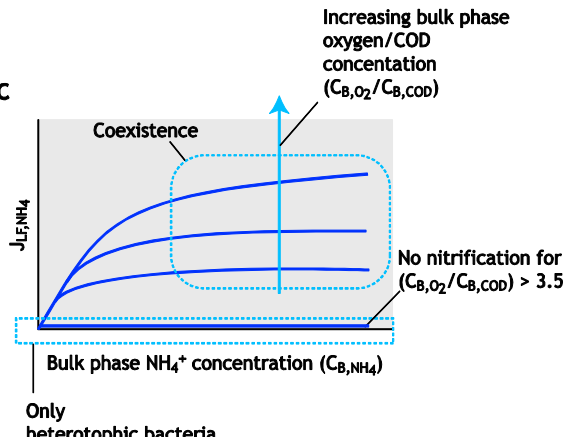
**٣-١-٣-١٨ تصميم المستوى ٣: إزالة المركب المرغوب يكون محدوداً بعمليات النمو والتنافس الميكروبي في الغلاف الحيوي على المادة الركيزة والمكان**

افتراض المستويان السابقان للتصميم أن الكائنات الدقيقة موزعة بتناسب على س מק الغلاف الحيوي وأن إزالة المادة الركيزة محدودة بانتشار المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي. ولكن محددات نقل الكتلة يمكن أن ينتج عنها بؤر بيئية محلية ينتج عنها توزيع خارجي لمختلف مجموعات الكائنات الدقيقة على امتداد س مك الغلاف الحيوي. ومن الأمثلة التي يكون فيها التنافس على المادة الركيزة والمكان مؤثراً بوضوح على أداء مفاعل الغلاف الحيوي العمليات المشتركة للأكسدة والأمونيا والمادة العضوية الركيزة. فوفقاً لما تمت مناقشته في الجزء ٩-١٧، تميل البكتيريا المسئولة للنيترة إلى أن تقرط في النمو بسبب النمو السريع للبكتيريا خارجية (عضووية) التغذية. ونتيجة لهذا فإن تدفق الأمونيا إلى داخل الغلاف الحيوي تحكم فيه الكمية النسبية للأكسجين ( $C_{B,O_2}$ ) والمادة الركيزة ( $C_{B,COD}$ ) في حالة الكتلة (شكل ١١-١٨ ج). وهناك حاجة أو حد معين ( $C_{B,COD}/C_{B,O_2}$ ) بعده لا تستطيع البكتيريا المسئولة للنيترة المنافسة وبالتالي لا يمكن حدوث النيترة بعدها.

**٤-١-٣-١٨ تصميم المستوى ٤: النمذجة القصصية لتصورات التركيز وتركيب الغلاف الحيوي الغير متجانس وتصميم الظروف البيئية الديناميكية**

لا تتأثر معدلات النمو الميكروبي فقط بتركيزات مانحات وقابلات الإلكترونات فقط، ولكن أيضاً بعوامل مثل الأس الهيدروجيني (pH)، الحرارة ومدى توافر العناصر الغذائية ومصدر الكربون المناسب (مثل  $CO_3^{2-}$  للنمو الغذائي الذاتي). ونمذاج المحاكاة الرقمية مطلوبة لتأخذ

منخفضة في مرحلة الكتلة أو النيترة مع تركيزات أمونيا منخفضة جداً (شكل ١١-١٨ أ).

**A****B****C**

شكل ١١-١٨ أمثلة لثلاثة مستويات مختلفة من التشابك كأساس للتصميم: إزالة للمادة العضوية الركيزة حيث تكون إزالة المادة العضوية الركيزة عاملًا محدودًا للمعدل (أ: مستوى التصميم)، والنيترة حيث تكون أكسدة الأمونيا محدودة بالأكسجين (ب: مستوى ٢ للتصميم، وانظر أيضًا شكل ٢٠-١٧ في اتجاه مقدمة المفاعل) والنيترة حيث تكون أكسدة الأمونيا منخفضة بزيادة النمو الخارجي والتنافس على الأكسجين والمكان داخل الغلاف الحيوي (ج: مستوى ٣ للتصميم، وانظر أيضًا شكل ٢٣-١٧ حيث يكون تدفق الأمونيا غالباً ما يتحدد بتركيز COD في حالة الكتلة).

المرتبطة بقيم التصميم (ATV, 1997; Grady *et al.*, 1999; Tchobanoglous *et al.*, 2003; WEF and ASCE, 1998).

### ٣-٣-١٨ أمثلة التصميم

#### مثال ١-١٨: إزالة المادة الركيزة العضوية (تصميم المستوى ١)

المسألة:

يجب تصميم مفاعل MBBR لمعالجة مياه الصرف الصحي التي لها مواصفات التالية إلى تركيز مستهدف في المياه الخارجة بالنسبة للمادة العضوية القابلة للتحلل الحيوي التي قدرها ١٠ مجم COD/ل احسب حجم المفاعل وزمن المكثف الهيدروليكي. يمكنك افتراض أن مفاعل MBBR يمكن نمذجته كمفاعل تام الخلط وأن تركيز الأكسجين في المفاعل ٨ مجم/ل.

خواص مياه الصرف الصحي:

$$Q = 150 \text{ m}^3/\text{d}$$

$$L_F = 200 \mu\text{m}$$

$$C_{influent} = 300 \text{ mg COD/l}$$

ومساحة السطح المحددة للوسط الداعم للغلاف الحيوي

$$a_F = 300 \text{ m}^2/\text{m}^3$$

الإجابة:

الخطوة ١: ستكون تركيزات المادة العضوية الركيزة في حالة الكتلة بالمفاعل تام الخلط متطابقة مع تركيزات المياه الخارجة المستهدفة بقيمة ١٠ mg COD/l. افحص ما إذا كان الأكسجين أو المادة العضوية الركيزة هي المحددة، باستخدام معادلة ١٧.٨٨ أو جدول ٦-١٧:

$$\begin{aligned} \frac{C_{LF,COD}}{C_{LF,O_2}} &= \frac{10}{8} \text{ g COD/g } O_2 \\ &= 1.25 \text{ g COD/g } O_2 < 3.5 \text{ g COD/g } O_2 \\ \Rightarrow \text{Organic substrate is rate limiting} \end{aligned} \quad (18.8)$$

الخطوة ٢: أوجد المادة الركيزة مفترضاً تركيز مادة ركيزة في حالة الكتلة قدره ١٠ mg COD/l من شكل ٧-١٧.

$$J_{LF,S} = 12.3 \text{ g COD/m}^2.\text{d}$$

(بافتراض اختراق جزئي من مرتبة الصفر)

$$J_{LF,S} = 8.5 \text{ g COD/(m}^2.\text{d)}$$

(بافتراض مرتبة مونود)

الخطوة ٣: احسب مساحة السطح الضرورية.

في الاعتبار هذه التفاعلات المتداخلة المتشابكة. إن الحلول الرقمية للأغلفة الحيوية الغير متجانسة وحيدة الأبعاد متاحة بيسر باستخدام AQUASIM والعديد من نماذج المحاكاة التجارية لمعالجة مياه الصرف الصحي. وميزة استخدام الحلول الرقمية هو أن الافتراضات المسбقة عن مادة ركيزة محددة أو لتوزيع الكتلة الحيوية ليست ضرورية. وال العلاقات التداخلية المتشابكة داخل الغلاف الحيوي يمكن أن تطبق بسهولة، وعمليات حالة الكتلة ( $r_B \cdot V_B$  in Eq. 17.42) تؤخذ في الاعتبار أوتوماتيكياً. وعيوب الحلول الرقمية هو أنه معها يصعب الحفاظ على نظرة عامة. وتقىع قوى عن أي العوامل هي التي تكون في الواقع سائدة في أداء المنظومة. ويوصى هنا دائمًا بالمرونة وربط مستويات مختلفة من التصميم. والحسابات اليدوية البسيطة مفيدة جدًا في التصميمات الأولية وفي تقييم مدة معقولة نماذج المحاكاة الرقمية.

### ٢-٣-١٨ معدلات التحميل الأقصى التجريبية

في الممارسات الهندسية، غالبًا ما يتم تصميم مفاعلات الأغلفة الحيوية على أساس معدلات التحميل ( $B_A$  أو  $B_V$ ) الموضوعة على أساس ملاحظات تجريبية لمعدلات التحميل القصوى الناتجة في تركيزات مياه خارجة مرضية - حيث إن خواص معينة لتركيزات المياه الخارجية المرضية تكون فقط في شكل العديد من منشورات وإرشادات (BA) ويتم تعريفها بصورة غامضة. وقيم التصميم لتحميلات السطح ( $B_A$ ) والتحميل الحجمي ( $B_V$ ) تكون من حيث المبدأ مرتبطة بصورة مباشرة (معادلة ١٨.٥) مع فرضية مساحة السطح المحددة ( $q_A$ ). لكن في نظم مثل المرشحات البيولوجية الغاطسة لا تكون مساحة السطح المحددة معرفة جيداً والقيم المسجلة  $B_V$  توفر معدلاً تجميعياً يشمل تدفق المادة الركيزة إلى الغلاف الحيوي محتملاً الوسط الداعم وأيضاً إزالة المادة الركيزة بواسطة الكتلة الحيوية المعلقة في النظام (i.e.,  $r_B \cdot V_B$  in Eq. 17.42).

وأحمل التصميم التقليدية لأكسدة الكربون والنترة مقدمة في الجدول ٣-١٨ وبالنسبة لإزالة النitrة فهي في جدول ٤-٤. ويجب على القارئ أن يقارن هذه الأحمال الخاصة بالتصميم التجاري بتدفقات المادة الركيزة المحسوبة في جدول ٧-١٧ بالنسبة للأكسجين والمادة الركيزة العضوية والأمونيا. هذه المعدلات القصوى للتحميل الموصى بها يجب أن تستخدم بحرص حيث إنها تعتمد على خواص مياه الصرف الصحي ودرجة الحرارة وتشغيل المفاعل والأهداف المرغوبة لعملية المعالجة. وكما هو متبع دائمًا عند استخدام قيم تصميم موصى بها، يشجع القارئ تماماً على مراجعة الشروط المعنية والمراجع

جدول ٣-١٨ معدلات تصميم تحميل السطح ( $B_A$ ) ومعدلات التحميل الحجمي ( $B_V$ ) لعمليات أكسدة  $BOD$  والأمونيا المشتركة أو النيترة الثلاثية. والقيم تطبق على معالجة مياه الصرف الصحي البلدية لتحقيق إزالة ملحوظة (مثل تركيز مياه خارجة  $< 10 \text{ mg/L}$  بالنسبة إلى  $BOD$  و  $> 3 \text{ mg/L}$  للأمونيا) في درجة الحرارة الطبيعية ( $15-10^\circ\text{C}$ ). لاحظ أن هذه القيم تعتمد على معاملات محددة لما نقل المعالجة وتركيب مياه الصرف الصحي.

نوع المفاعل	المادة الحاملة	تحميل $BOD$				تحميل الأمونيا	المرجع
		$B_V$ $\text{kgN/m}^3.\text{d}$	$B_A$ $\text{gN/m}^2.\text{d}$	$B_V$ $\text{kgBOD/m}^3.\text{d}$	$B_A$ $\text{gBOD/m}^2.\text{d}$		
<b>BOD oxidation</b>							
مرشح زلطي	صخر	0.4 <sup>(١)</sup>		4		ATV, 1997	
بلاستيك	بلاستيك	0.4 – 0.8 <sup>(١)</sup>		4		ATV, 1997	
ملامس ببولوجي دوار	بلاستيك		8 – 20 <sup>(٢)</sup>			Tchobanoglous <i>et al.</i> , 2003	
مرشح حيوى غاطس	طمي مسامي	10				ATV, 1997	
اردواز مسامي		10				ATV, 1997	
بوليسينرين		8				ATV, 1997	
<b>MBBR</b>							
مشترك من $BOD$ وأكسدة الأمونيا							
مرشح زلطي	صخر	0.2 <sup>(١)(٣)</sup>		2		ATV, 1997	
بلاستيك	بلاستيك	0.2 – 0.4 <sup>(١)(٣)</sup>		2		ATV, 1997	
ملامس ببولوجي دوار	بلاستيك	0.75 – 1.5		5 – 16		Tchobanoglous <i>et al.</i> , 2003	
<b>النيترة الثلاثية</b>							
مرشح زلطي	صخر	0.05 – 0.25 <sup>(١)</sup>	0.5 – 2.5			Tchobanoglous <i>et al.</i> , 2003	
بلاستيك	بلاستيك	0.05 – 0.5 <sup>(١)</sup>	0.5 – 2.5			Tchobanoglous <i>et al.</i> , 2003	
ملامس ببولوجي دوار	بلاستيك		1.5	1 – 2		Tchobanoglous <i>et al.</i> , 2003	
مرشح زلطي غاطس	طمي مسامي	1.2				ATV, 1997	
اردواز مسامي		0.7				ATV, 1997	
بوليسينرين		1.5				ATV, 1997	

(١) أحمال السطح ( $B_A$ ) للمرشحات الزلطية تحول إلى أحمال حجمية ( $B_V$ ) باستخدام المعادلة ١٨.٥ وافتراض مساحات سطح محددة وتقلدية ( $q_{(A)}$  قدرها  $100 \text{ m}^3/\text{m}^2$  للمرشحات الزلطية المستخدمة للصخور و  $200-100 \text{ m}^3/\text{m}^2$  للمستخدمة للبلاستيك كوسط داعم).

(٢) أحمال  $BOD < 10 \text{ mg/BOD}$  يوم ينتج عنها تقليدياً كفاءات إزالة منخفضة (مثل إزالة  $BOD > 80\%$ ).

(٣) في (ATV ١٩٩٧) يعتمد  $BOD$  وأكسدة الأمونيا المشتركة بحسب معاملات محددة لما نقل المعالجة وتركيب مياه الصرف الصحي البلدية التقليدية فيما يتعلق بـ  $.BOD/TKN$ .

$$V_R = \frac{A_F}{a_F} = \frac{353.7 \text{ m}^2}{300 \text{ m}^2/\text{m}^3} = 1.18 \text{ m}^3 \quad (18.10)$$

(zero order partial penetration)  $A_F = \frac{Q(C_{influent} - C_B)}{J_{LF}} = 353.7 \text{ m}^2 \text{ (zero order partial penetration)} = 511.8 \text{ m}^2 \text{ (Monod order)}$  (18.9)

$$V_R = \frac{A_F}{a_F} = \frac{511.8 \text{ m}^2}{300 \text{ m}^2/\text{m}^3} = 1.71 \text{ m}^3 \quad (\text{Monod order})$$

الخطوة ٤: احسب حجم المفاعل وزمن المكث الهيدروليكي (HRT)

جدول ٤-١٨: معدلات تصميم تحمل السطح ( $B_A$ ) ومعدلات التحميل الحجمي ( $B_v$ ) لإزالة النيترة، والقيم تطبق على معالجة مياه الصرف الصحي البلدية لتحقيق إزالة ملحوظة (> ٦٩٠ %) عند درجة الحرارة العادمة (١٥-١٠ °C). لاحظ أن هذه القيم تعتمد على أهداف المعالجة، وعمليات محددة لما قبل المعالجة وتتركيب مياه الصرف الصحي ومقدار ونوع مصدر الكربون الخارجي المضاف

المرجع	تحميل النيترات		المادة الحاملة	نوع المفاعل
	$B_v$ kgN/m³.d	$B_A$ gN/m².d		
المرشح الحيوي الغاطس				
ATV, 1997	2		الطمي المسامي	لإزالة النيترة
ATV, 1997	0.7		الاردواز المسامي	
ATV, 1997	1.2 – 1.5		البوليستيرين	
	1.5 – 3		رمل الكوارتز	
	1.5 – 3		الأثيراسيت	
Aspegren et al., 1998		2.5 – 3 <sup>(١)</sup> 1-5 – 2 <sup>(٢)</sup>	K1	MBBR

(١) باستخدام الإيثانول كمانح إلكترونات

(٢) باستخدام الميثانول كمانح إلكترونات

وبافتراض تدفق مادة ركيزة عضوية قدره (4 g COD/m².d) ومعامل ناتج مقداره (0.4 g COD/g COD)، يمكن أن يكون تدفق الأكسجين إلى الغلاف الحيوي: 2.4 g O₂/m².d.

الخطوة ٥: كيف يمكن الآن تغيير تدفق المادة الركيزة مع الوضع في الاعتبار طبقة محيدة لنقل الكتلة الخارجية قدرها 200 μm ؟ وتدفقات المادة الركيزة بافتراض سمك طبقات محيدة مختلف معطى في شكل ١٣-١٧ :

مثال ٤-١٨: النيترة (تصميم المستوى ٢)  
يجب أن يتم تصميم مفاعل التلامس الحيوي الدوار (RBC) للنيترة الثلاثية مع تركيز مستهدف في المياه الخارجة مقداره: (5 mgNH₄-N/l). ويمكن هنا افتراض أن حالة الكتلة في المفاعل مختلطة تماماً مع تركيز أكسجين مذاب مقداره: .8 mg/l

$J_{LF,S} = 4 \text{ g COD/m}^2.\text{d}$  (assuming Monod order and  $L_L = 200 \mu\text{m}$ )

وأزمنة المكث الهيدروليكي HRTs المناظرة هي ١١ و ١٦ دقيقة بافتراض اختراق جزئي من مرتبة الصفر أو مرتبة مونود، على التوالي.

#### خواص مياه الصرف الصحي:

$$Q = 150 \text{ m}^3/\text{d}$$

$$L_F = 200 \mu\text{m}$$

$$C_{influent} = 40 \text{ mg NH}_4\text{-N/l}$$

ومساحة السطح المحدد للوسط الداعم للغلاف الحيوي

$$a_F = 300 \text{ m}^2/\text{m}^3$$

الخطوة ٦: قيم ما إذا كان الأكسجين أو الأمونيا هو الذي سيكون المحدد للمعدل. هذا يمكن تحقيقه باستخدام المعادلة ١٧.٨٨، أو باستخدام أعمق اختراق الأمونيا والأكسجين مباشرة في جدول ٥-٧-١٧. ومن هذا الجدول يكون عمق اختراق تركيزات الأمونيا التي قدرها (5

mg N/l) وتركيز الأكسجين (8 mg/l)، هي:

$$\text{عمق اختراق الأمونيا} = 177 \mu\text{m}$$

الخطوة ٦: ماذا يكون تدفق الأكسجين المقابل لتدفق المادة الركيزة التي قدرها (4 g COD/(m² d))؟ إن تدفق مختلف المكونات المشتركة في نفس العملية موصوف في المعادلة ١٧.٩٢

$$\frac{J_{LF,1}}{V_1} = \frac{J_{LF,2}}{V_2} = \dots = \frac{J_{LF,i}}{V_i}$$

ومعامل العلاقات التفاعلية بالنسبة للمادة الركيزة العضوية يكون:  $V_S = 1/Y$  وبالنسبة للأكسجين يكون:  $V_{O2} = (1-Y)/Y$ . هكذا، يمكن حساب تدفق الأكسجين ( $J_{LF,O2}$ ) من:

$$J_{LF,O2} = \frac{V_{O2}}{V_S} J_{LF,S} = (1-Y) J_{LF,S} \quad (18.11)$$

الحيوي. واستخدام أعمق الاختراق يوفر رؤية جيدة عن الخواص المرغوبة للغلاف الحيوي محدداً بالأمونيا وليس الأكسجين.

الخطوة ٥: احسب مساحة السطح الضرورية والحجم، باتباع نفس المثال السابق

### مثال ٣-١٨ إزالة المادة الركيزة الصلبة مرتبطة مع النيترة (تصميم المستوى ٣)

يجب أن يصمم المرشح الزلطي الذي يستخدم وسطاً بلاستيكياً ليعتمد على أكسدة الكربون والنيترة المشتركين.

خواص مياه الصرف الصحي:

$$\begin{aligned} Q_{in} &= 150 \text{ m}^3/\text{d} \\ C_{BOD,influent} &= 200 \text{ mg BOD/l} \\ C_{N,influent} &= 40 \text{ mg NH}_4\text{-N/l} \end{aligned}$$

ويجب أن تفترض قياسات التصميم التقليدية بالنسبة لعملية التصميم هنا.

المنهج ١: التصميم التقليدي لأكسدة الكربون والنيتره المشتركين تمت مناقشتها في الجزء ٩-١٧ مع البيان العملي بأن شروط النيتره حتى تحدث هي أن يكون هناك تركيزات منخفضة بدرجة كافية من BOD في حالة الكتلة بالنسبة لتركيزات معينة من الأكسجين. ويمكن تقييم أكسدة الكربون والنيتره بنمذجة تدفقات المادة الركيزة بوضوح وتركيبة الغلاف الحيوي الغذائية الخارجية (العضوية) حيث تتم أكسدة الكربون وأولاً تتبعها النيتره (Wanner and Gujer, 1985). ونماذج المحاكاة يمكن أداؤها باستخدام نماذج الأغلفة الحيوية المتاحة في برامج الحاسوب الآلية شائعة الاستخدام في محطات المعالجة للمحاكاة أو البرنامج المعروف AQUASIM الذي نوقش في الفصل ١٧.

المنهج ٢: كما تم توضيحه في شكل ٢٥-١٧، يكون هناك ٣ مناطق في المرشح الزلطي الذي يتم تشغيله لأكسدة الكربون والنيتره: (i) أكسدة كربون فقط (ii) أكسدة كربون ونيتره مشتركين و (iii) نيترا فقط. (أولاً محدد بالأكسجين وبعد ذلك محدد بالأمونيا). وهنا منهج مبسط للتصميم وهو إهمال منطقة أكسدة الكربون والنيتره، وحساب الأبعاد منفصلة عن بعضها بالنسبة للمناطقين الآخرين:

$$V_{R,total} = V_{R,S} + V_{R,NH4} \quad (18.13)$$

عمق اختراق الأكسجين =  $120 \mu\text{m}$   
هكذا، بالنسبة إلى تركيزات حالة الكتلة ستكون تركيزات توافر الأكسجين داخل الغلاف الحيوي هي المحددة لإزالة الأمونيا.

الخطوة ٢: من جدول ٢-١٨: يمكنأخذ تدفق الأكسجين مباشرةً من جدول ٢-١٨ كما يلي:

$$J_{LF,O2} = 22.5 \text{ gO}_2/\text{m}^2.\text{d}$$

الخطوة ٣: تدفق الأمونيا يحتاج لأن يتم حسابه من تدفق الأكسجين باستخدام معادلة: 17-89

$$\begin{aligned} J_{LF,NH4} &= \frac{V_{NH4}}{V_{O2}} J_{LF,O2} = \\ &= \frac{\frac{I}{Y_A}}{\frac{4.57 - Y_A}{Y_A}} J_{LF,O2} = \\ &= \frac{I}{4.57 - 0.22} 22.5 = 5.17 \text{ g N/m}^2.\text{d} \end{aligned} \quad (18.12)$$

لاحظ أن هذا التدفق الذي قيمته (5.17 g N/(m<sup>2</sup>.d)) أصغر من القيم المعطاة في جدول ٧-١٧ بالنسبة لتركيز أمونيا في حالة الكتلة قدره (5 mg N/l). وهذا بسبب أن تدفقات الأمونيا في جدول ٧-١٧ محسوبة بافتراض أنه لا يوجد تحديد بالأكسجين.

الخطوة ٤: التدفقات في الجدول ٧-١٧ لا تأخذ في الاعتبار مقاومات نقل الكتلة الخارجية. وفي الفصل ١٧ الجزء ٥، تمت مناقشة تأثير مقاومة نقل الكتلة الخارجية وأمكن حساب تدفق الأكسجين بوضوح. مع ذلك وفي عديد من الحالات، فإن قيم التصميم لأكسدة الأمونيا متاحة على أساس تدفقات مقاومة في النظم المشابهة، كما تم تلخيصه في الجدول ٣-١٨. وتدفقات الأمونيا للنيتره تقع في المجال: (1 to 3 gN/m<sup>2</sup>.d)، هكذا فإنه بالنسبة للنظام الحالي، يمكن اختيار القيمة: (2.5 gN/m<sup>2</sup>.d).

وبذلك، فإن الخطوات من ١ إلى ٤ ربما كانت غير ضرورية وكان من الممكن استخدام جدول ٣-١٨ مباشرةً. ومن أخطاء استخدام مثل هذه القيم للتصميم بدون حسابات إضافية هو أنه غالباً لا يكون ظاهراً من مثل هذه القيم الموصى بها للتصميم ما هي العوامل المحددة للإزالة. فمن خطوتي ٢، ٤ يظهر لنا أن النيتره محددة بالأكسجين وأن تدفقات المادة الركيزة يمكن تحديدها من اختراق الأكسجين إلى الغلاف

التهوية الآلية. بالنسبة لمفاعلات الحوض الثابت يتم إدخال الهواء إلى مادة المرشح من خلال شبكة تساعد على ضمان التوزيع المتساوي للهواء على القطاع العرضي لمفاعل الحوض الثابت. وعندما تتحرك فقاعات الهواء خلال المرشح تلتحم بسرعة لينتج عنها فقاعات أكبر. وفي مفاعلات الغلاف الحيوي المعلقة، تخدم التهوية غالباً غرضين مزدوجين بتوفير الأكسجين وأيضاً كمدخل طاقة إلى عملية الخلط.

#### ٢-٤-١٨ توزيع التيار

بالنسبة إلى مفاعلات الغلاف الحيوي ذات الحوض المسيل أو الثابت، يكون التوزيع المتتجانس لتدفق المياه الداخلية على القطاع العرضي للمفاعل أمراً حيوياً بالنسبة للمعالجة الفعالة. ويؤثر توزيع المياه على كل من معدلات تحميـل المادة الركيزة وأيضاً قوى القص المؤثرة في الغلاف الحيوي. وفي مفاعلات الحوض الثابت يكون توزيع التيار غير المتتجانس سبباً في إزالة ناقصة للمادة الركيزة تمثل تحدياً تشغيلياً وكذلك سد مادة المرشح.

#### ٣-٤-١٨ التحكم في الغلاف الحيوي

التشغيل الفعال للمفاعل يجب أن يبقى على غلاف حيوي سميك بدرجة كافية للسماح بإزالة المادة الركيزة وفي نفس الوقت يجب أن يمنع تراكم الكثير من الغلاف الحيوي لتجنب السدد. وتعتمد كل من المرشحات الزلطية و RBC على الانسلاخ المتزامن لإزالة الغلاف الحيوي الزائد. وقوى القص في المرشحات الزلطية عبارة عن دالة لتحميل الهيدروليكي ( $q_A$ )، كما في معادلة (18.7) وعدد الأذرع على الموزع الدوار (a)، وسرعة الموزع الدوار في الدورات لكل مدة زمنية ( $T$ ). هذه العوامل المختلفة المؤثرة في قوة القص والانفصال في المرشحات الزلطية يتم تجميعها في  $SK = \frac{q_A}{a \cdot n}$  (the  $SK$  is German for flushing force).

$$SK = \frac{q_A}{a \cdot n} \quad (18.16)$$

والقيم المعتادة الخاصة بـ SK تتراوح بين (4 to 8 mm/arm) (ATV-DVWK, 2001).

وفي مفاعلات الغلاف الحيوي المعلقة تكون معدلات الانفصال العالية والغلاف الحيوي الدقيق السmek نتائج لمعدلات القص والكشط العالية. وفي مفاعلات الغلاف الحيوي ذات الحوض الثابت، يجب أن يتم الغسيل الرجعي (الكسح) بصورة منتظمة لإزالة كل من الغلاف

حيث ( $V_{R,total}$ ) هي الحجم الإجمالي للمفاعل ( $V_{R,S}$ ) و ( $V_{R,N}$ ) هي أحجام المفاعل لأكسدة الكربون في الجزء الأعلى والنيرة في الجزء السفلي من المرشح الزلطـي. وباستخدام معدلات التحميل التقليدية من جدول ٣-١٨ بالنسبة إلى (0.6 kgBOD/m<sup>3</sup>.d) (بالنسبة لأكسدة (BOD) وبالنسبة إلى (0.1 kgN/m<sup>3</sup>.d) (بالنسبة للنيرة الثلاثية) يمكننا تقدير الحجم الإجمالي كما يلي:

$$V_{R,S} = \frac{Q \cdot C_{in,S}}{B_{V,S}} = \frac{(150 m^3 / d)(200 gBOD / m^3)}{0.6 kgBOD / (m^3.d)} = 50 m^3 \quad (18.14)$$

و

$$V_{R,NH_4} = \frac{Q \cdot C_{in,NH_4}}{B_{V,NH_4}} = \frac{(150 m^3 / d)(40 gN / m^3)}{0.1 kgN / m^3.d} = 60 m^3 \quad (18.15)$$

وهكذا، تعطي المعادلة 18.13:

$$V_{R,total} = 50 m^3 + 60 m^3 = 110 m^3$$

وهكذا، فإن الحجم الإجمالي الذي قدره ١١٠ م<sup>3</sup> يجب أن يوفر كلاً من أكسدة المادة الركيزة العضوية والنيرة اللتان يعتمد عليهما. وعلى المصمم أن يختار مفاعلين منفصلين بإزالة الصلب عن السائل بين مفاعل أكسدة الكربون الأول ومفاعل النيرة الثاني.

#### ٤-٤-١٨ الاعتبارات الأخرى للتصميم

قدم هذا الفصل نظرة عامة على مختلف تقنيات مفاعلات الغلاف الحيوي وكان يهدف إلى إبراز الملامح المشتركة عند تصميم هذه النظم. والمزيد من تصميم الأغلفة الحيوية يجب أن يتناول الشروط الأخرى مثل التهوية وتوزيع التدفق الوارد والتحكم في الغلاف الحيوي وإزالة المواد الصلبة.

#### ٤-٤-١٨ التهوية

بالنسبة للنظم الهوائية، يجب توافر مصدر كافٍ من الأكسجين. ويعتمد كل من المرشحات الزلطـية و RBC عادةً على الحمل الهوائي الطبيعي في التهوية. وإذا تطلب الأمر فيمكن تعزيز التهوية بوسائل آلية للتهوية أو نشرات هواء غاطسة في المرشحات الزلطـية و RBC، على التوالي. وتعتمد مفاعلات الغلاف الحيوي الغاطسة تماماً على

لمفاعلات الغلاف الحيوي تختلف بوضوح في كيفية إزالة المادة الجزيئية من مياه الصرف الصحي الداخلة. على سبيل المثال، يمكن تشغيل معاملات الغلاف الحيوي ذات الحوض الثابت الغاطس كمرشح حقيقي بينما المرشحات الزلطية أو RBCs يمكنها فقط تحقيق

إزالة محدودة للجزئيات. Parker and Newman, 2006

الحيوي الزائد وأيضاً المواد الصلبة العالقة التي يمكن أن تترافق في الفراغات المسامية بوسط المرشح.

#### ٤-٤-٤ إزالة المواد الصلبة

يجب أن يتم فصل الكتلة الحيوية المزالة من معاملات الغلاف الحيوي من المياه باستخدام طرق فصل الصلب من السائل. وهناك فروق واضحة في الخواص بالنسبة لكتل الحيوية المنفصلة من مختلف النظم، فيما يختص بحجم الحبيبات والقابلية للتربب. والأنواع المختلفة

### المراجع

- Aspegren H., Nyberg U., Andersson B., Gotthardsson S. and Jansen J.C. (1998) Post denitrification in a moving bed biofilm reactor process. *Water Sci.Technol.*, 38 (1), 31-38.
- ATV (1997) Biologische und weitergehende Abwasserreinigung (in German). ed. 4<sup>th</sup> Edition Ernst & Sohn, Berlin.
- ATV-DVWK (2001): Bemessung von Tropfkörpern und Rotationstauchkörpern (in German) DWA, Hennef Vol. ATV-DVWK-A 281.
- Beun J.J., Hendricks,A., van Loosdrecht M.C.M., Morgenroth E., Wilderer P.A. and Heijnen J.J. (1999) Aerobic granulation in a sequencing batch reactor. *Water Res.*, 33 (10), 2283-2290.
- Boltz J.P., Goodwin S.J., Rippon D. and Daigger G.T. (2008) A review of operational control strategies for snails and other macro-fauna infestations in trickling filters. *Water Practice*, (in press).
- de Kreuk M.K. and van Loosdrecht M.C.M. (2004) Selection of slow growing organisms as a means for improving aerobic granular sludge stability. *Water Sci.Technol.*, 49 (11-12), 9-17.
- Grady C.P.L., Daigger G.T. and Lim H.C. (1999) Biological wastewater treatment. 2<sup>nd</sup> edition Marcel Dekker, New York.
- Hulshoff Pol L., Dolfing J., Dezeeuw W. and Lettinga G. (1982) Cultivation of well adapted pelletized methanogenic sludge. *Biotechn. Letters*, 4(5), 329-332.
- Lazarova V. and Manem J. (2000) Innovative biofilm treatment technologies for water and wastewater treatment. In: Bryers,J.D. (ed.), Biofilms II: Process Analysis and Application, pp. 159-206. (6), pp. 159-206. Wiley-Liss, Inc.
- Liu Y. and Tay J.H. (2002) The essential role of hydrodynamic shear force in the formation of biofilm and granular sludge. *Water Res.*, 36(7), 1653-1665.
- Morgenroth E., Sherden T., van Loosdrecht M.C.M., Heijnen J.J. and Wilderer P.A. (1997) Aerobic granular sludge in a sequencing batch reactor. *Water Res.*, 31(12), 3191-3194.
- Morgenroth E. and Wilderer P.A. (1999) Controlled biomass removal - The key parameter to achieve enhanced biological phosphorus removal in biofilm systems. *Water Sci.Technol.*, 39(7), 33-40.
- Nerenberg R. and Rittmann B.E. (2004) Hydrogen-based, hollow-fiber membrane biofilm reactor for reduction of perchlorate and other oxidized contaminants. *Water Sci.Technol.*, 49(11-12), 223-230.
- Nicolella C., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (2000) Wastewater treatment with particulate biofilm reactors. *Journal of Biotechnology*, 80(1), 1-33.
- Odegaard H. (2006) Innovations in wastewater treatment: the moving bed biofilm process. *Water Sci.Technol.*, 53 (9), 17-33.
- Parker D.S. and Newman J.A. (2006) New process design procedure for dealing with variable trickling filter effluent suspended solids. *J.Environ.Eng.-ASCE*, 132(7), 758-763.
- Pujol R., Hamon M., Kandel X. and Lemmel H. (1994): Biofilters: Flexible, reliable biological reactors. *Water Sci.Technol.*, 29(10-11), 33-38.
- Rusten B., Eikebrokk B., Ulgenes, . and Lygren E. (2006) Design and operations of the Kaldnes moving bed biofilm reactors. *Aquacultural Engineering*, 34(3), 322-331.
- Tay J.H., Tay S.T.L., Liu Y., Show K.Y. and Ivanov V. (2006): Biogranulation Technologies for Wastewater Treatment: Microbial Granules Elsevier, Amsterdam. Series: Waste Management Series, Volume 6.
- Tchobanoglous G., Burton F.L. and Stensel H.D. (2003): Wastewater engineering, treatment and reuse. 4<sup>th</sup> ed. Mc Graw Hill, New York.
- Terada A., Lackner S., Tsuneda S. and Smets B.F. (2007): Redox-stratification controlled biofilm (ReSCoBi) for completely autotrophic nitrogen removal: The effect of co- versus counter-diffusion on reactor performance. *Biotechnol.Bioeng.*, 97(1), 40-51.
- Tschui M. (1994) Submerse Festbettreaktoren Skriptum der EAWAG (Dübendorf) für den Studiengang Umwelt-

und Kulturingenieure an der ETH Zürich, Vertieferblock, WS 94/95  
van Bentham W.A.J., van der Lans R.M., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1999) Bubble recirculation regimes in an internal-loop airlift reactor. *Chem.Eng.Sci.*, 54(18), 3995-4006.  
van Bentham W.A.J., van Loosdrecht M.C.M. and Heijnen J.J. (1997): Process design for nitrogen removal using nitrifying biofilm and denitrifying suspended growth in a biofilm airlift suspension reactor. *Water Sci.Technol.*, 36(1), 119-128.  
van Loosdrecht M.C.M., Eikelboom D., Gjaltema A., Mulder A., Tijhuis L. and Heijnen J.J. (1995) Biofilm structures. *Water Sci.Technol.*, 32(8), 35-43.

Wanner O., Eberl H.J., Morgenroth E., Noguera D.R., Picoreanu C., Rittmann B.E. and van Loosdrecht M.C.M. (2006) Mathematical Modeling of Biofilms IWA Publishing, London, UK. Series: Scientific and Technical Report Series Report No. 18.  
Wanner O. and Gujer W. (1985) Competition in biofilms. *Water Sci.Technol.*, 17(2-3), 27-44.  
WEF and ASCE (1998) Design of municipal wastewater treatment plants - WEF manual of practice 8, ASCE Manual and Report on Engineering Practice No. 76. 4th ed. Water Environment Federation, Alexandria, VA (USA) and American Society of Civil Engineers, Reston, VA (USA).

## شُكْرٌ وَتَقْدِيرٌ

يعبر المؤلف عن شكره وتقديره العميق للملحوظات القيمة من مراجعى هذا الفصل السادة،  
Joshua Boltz, Doris, Brockmann, Mark  
van Loosdrecht, Albrecht Morgenroth, Frank Rogalla,  
Kim Soerensen and Oskar Wanner

## المصطلحات والرموز

الرمز	الوصف	الوحدة
<i>a</i>	عدد الأذرع في الموزع الدوار في المرشح الزلطي	-
<i>A<sub>F</sub></i>	مساحة السطح في الغلاف الحيوي	m <sup>2</sup>
<i>af</i>	مساحة السطح المحددة في الغلاف الحيوي = $A_F/V_R$	m <sup>2</sup> /m <sup>3</sup>
<i>B<sub>A</sub></i>	معدل التحميل المحدد للسطح	g/m <sup>2</sup> .d
<i>Bi</i>	رقم بابيوت	-
<i>b<sub>ina,Aut</sub></i>	معدل التشبيط للبكتيريا ذاتية التغذية	1/d
<i>b<sub>ina,H</sub></i>	معدل التشبيط للبكتيريا خارجية (عضوية) التغذية	1/d
<i>b<sub>res,Aut</sub></i>	معدل التنفس الداخلي للبكتيريا ذاتية التغذية	1/d
<i>b<sub>res,H</sub></i>	معدل التنفس الداخلي للبكتيريا خارجية التغذية	1/d
<i>B<sub>V</sub></i>	معدل التحميل المحدد للحجم	g/m <sup>3</sup> .d
<i>C<sub>B</sub></i>	تركيز المادة الركيزة الذائية في حالة الكثافة <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>F</sub></i>	تركيز المادة الركيزة الذائية داخل الغلاف الحيوي <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>F,0,f</sub></i>	الوسيلة التحليلية لحساب تركيز المادة الركيزة في الغلاف الحيوي بافتراض مرتبة الصفر <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>F,0,p</sub></i>	العلاقات الحركية داخل الغلاف الحيوي والاختراق التام الوسيلة التحليلية لإيجاد تركيز المادة الركيزة في الغلاف الحيوي بافتراض مرتبة الصفر <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>F,1</sub></i>	العلاقات الحركية داخل الغلاف الحيوي بافتراض مرتبة الأولى <sup>(1)</sup> الوسيلة التحليلية لحساب تركيز المادة الركيزة في الغلاف الحيوي بافتراض مرتبة الأولى <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>F,NH</sub></i>	تركيز الأمونيا داخل الغلاف الحيوي	mgN/l
<i>C<sub>F,O2</sub></i>	تركيز الأوكسجين داخل الغلاف الحيوي	mgO <sub>2</sub> /l
<i>C<sub>F,S</sub></i>	تركيز المادة العضوية الركيزة داخل الغلاف الحيوي	mgCOD/l
<i>C<sub>in</sub></i>	تركيز المادة العضوية الركيزة في المياه الداخلية <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>LF</sub></i>	تركيز المادة العضوية الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>min</sub></i>	الحد الأدنى لتركيز المادة الركيزة الداعم للنمو الميكروبي في الغلاف الحيوي <sup>(1)</sup>	mg/l
<i>C<sub>NH</sub></i>	تركيز الأمونيا	mgN/l
<i>C<sub>O2</sub></i>	تركيز الأوكسجين	mgO <sub>2</sub> /l
<i>C<sub>S</sub></i>	تركيز المادة العضوية الركيزة	mgCOD/l
<i>D<sup>II</sup></i>	رقم دامكوهلر	-
<i>D<sub>F</sub></i>	معامل الانتشار في الغلاف الحيوي	m <sup>2</sup> /d
<i>D<sub>W</sub></i>	معامل الانتشار في المياه	m <sup>2</sup> /d
<i>G</i>	رقم النمو	-
<i>J</i>	تدفق المادة الركيزة <sup>(1)</sup>	g/m <sup>2</sup> .d
<i>J<sub>F</sub></i>	تدفق المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي <sup>(1)</sup>	g/m <sup>2</sup> .d
<i>J<sub>LF</sub></i>	تدفق المادة الركيزة عند سطح الغلاف الحيوي <sup>(1)</sup>	g/m <sup>2</sup> .d
<i>k<sub>0,F</sub></i>	معدل إزالة المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي عند مرتبة الصفر <sup>(1)</sup>	1/d
<i>k<sub>0,f,A</sub></i>	معدل إزالة المادة الركيزة لسطح الغلاف الحيوي تام الاختراق عند مرتبة الصفر <sup>(1)</sup>	g/m <sup>2</sup> .d

$g^{0.5}/m^{0.5}.d$	معدل إزالة المادة الركيزة لسطح الغلاف الحيوي جزئي الاختراق عند مرتبة الصفر <sup>(١)</sup>	$k_{0,p,A}$
$m/d$	معدل إزالة المادة الركيزة في سطح الغلاف الحيوي عند المرتبة الأولى <sup>(١)</sup>	$k_{I,A}$
$m^3/g.d$ (٣)	معدل إزالة المادة الركيزة داخل الغلاف الحيوي عند المرتبة الأولى <sup>(١)</sup>	$k_{I,F}$
$mg\ N/l$	معامل معدل انبعاث الغلاف الحيوي	$k_d$
$mg\ O_2/l$	ثابت نصف التسيع $C_{NH}$	$K_{NH4}$
$mg\ O_2/l$	ثابت نصف التسيع لثاني أكسيد الكربون في البكتيريا ذاتية التغذية	$K_{O2,Aut}$
$mg\ COD/l$	ثابت نصف التسيع لثاني أكسيد الكربون في البكتيريا خارجية التغذية	$K_{O2,H}$
$\mu m$	سمك الطبقة المحيطة لنقل الكتلة الخارجي	$L_L$
$1/d$	سرعة الدوران الموزع في مرشح زلطي	$n$
-	رقم بيليت	$Pe$
$m^3/d$	معدل التصرف (النبار) (التدفق)	$Q$
$m/d$	التحميل لميدريوليكي أو سرعة المرشح $((Q+QR)/AR))$	$q_A$
$m^3/d$	معدل تدفق المياه الداخلية	$Q_{in}$
$m^3/d$	معدل تدفق إعادة التدوير	$Q_R$
$g/m^3.d$	معدل تحول المادة الركيزة <sup>(١)</sup> داخل الغلاف الحيوي	$r_F$
$d/m$	مقاومة نقل الكتلة الخارجية	$R_L$
$mm$	قوة دفع الغسيل في المرشح الزلطي (based on the German word <i>Spülkraft</i> )	$SK$
$g/m^2.d$	معدل انبعاث الغلاف الحيوي ممثلاً في الكتلة المزالة لكل مساحة وזמן ( $= u_{d,S} \cdot X_F$ )	$u_{d,M}$
$m/d$	سرعة انبعاث الغلاف الحيوي	$u_{d,S}$
$1/d$	معدل الإزالة الحجمي لأنبعاث الغلاف الحيوي ( $= u_{d,S}/L_F$ )	$u_{d,S}$
$m^3$	حجم المفاعل	$V_R$
$kgCOD/m^3$	كثافة البكتيريا ذاتية التغذية داخل الغلاف الحيوي	$X_{Aut}$
$kgCOD/m^3$	كثافة الكتلة الحيوية داخل الغلاف الحيوي	$X_F$
$kgCOD/m^3$	كثافة البكتيريا خارجية التغذية داخل الغلاف الحيوي	$X_H$
$kgCOD/m^3$	كثافة المادة العضوية غير الكاملة للتحلل الحيوي داخل الغلاف الحيوي	$X_I$
$g/g$	ناتج معامل $X_F$ (٢) النامية على المادة الركيزة <sup>(١)</sup>	$Y$
$gCOD/gN$	ناتج النمو الذاتي على $C_{NH4}$	$Y_{Aut}$
$gCOD/gCOD$	ناتج النمو الخارجي على $C_s$	$Y_H$

الحرف الرمزي	الوصف
0	مرتبة الصفر
0	عند زمن الصفر
0,f	غلاف حيوي كامل الاختراق عند مرتبة الصفر
0,p	غلاف حيوي جزئي الاختراق عند مرتبة الصفر
1	مرتبة أولى
A	لكل سطح غلاف حيوي
Aut	بكتيريا ذاتية التغذية
B	في حالة الكتلة
e.a.	قابل للإلكترونات
e.d.	مانح للإلكترونات
F	في الغلاف الحيوي

بكتيريا خارجية (عضوية) التغذية	H
المياه الداخلة	in
عند سطح الغلاف الحيوي	LF
الأمونيوم	NH4
الأوكسجين	O2
المادة الركيزة العضوية	S
في الماء	W

الاختصار	الوصف
BAF	المرشحات الحيوية المهواة
IFAS	نظم الحمأة المنشطة ذات الغلاف الثابت المتكامل
MBBR	مفاعل الحوض الحيوي المتحرك
RBC	ملامس بيولوجي دوار
SAF	مرشحات مهواة غاطسة
SBBR	مفاعلات أغلفة حيوية بدفعات متتالية
SK	<i>Spülkraft</i> (Ger.)
SRT	زمن مكث الحمأة
UASB	طبقنة الحمأة الاهوائية أعلى التيار

الرمز اليوناني	الوصف	الوحدة
$\beta$	معدلات اختراق المادة الركيزة إلى داخل الغلاف الحيوي بافتراض معدلات الصفر <sup>(١)</sup>	-
$\beta_{e.a}$	معدلات اختراق قابلات الإلكترونات داخل الغلاف الحيوي بافتراض معدلات الصفر	-
$\beta_{e.d}$	معدلات اختراق مانحات الإلكترونات داخل الغلاف الحيوي بافتراض معدلات الصفر	-
$\gamma_{e.d.e.a}$	معدلات اختراق مانحات الإلكترونات منسوبة إلى اختراق قابلات الإلكترونات المقابلة لها $(= \beta_{e.d}/\beta_{e.a})$	-
$\varepsilon$	معامل الكفاءة بافتراض معدلات المرتبة الأولى داخل الغلاف الحيوي	-
$\varepsilon_l$	في AQUASIM: حجم الجزء السائل داخل الغلاف الحيوي	-
$\varepsilon_s$	في AQUASIM: حجم الأجزاء الصلبة داخل الغلاف الحيوي	-
$\mu_{max}$	معدل الحد الأقصى للنمو	1/d
$\nu$	معامل العلاقات التفاعلية	d
$\tau$	الزمن المميز (أنظر جدول ٥-١٧)	-
$\Phi$	معامل تيل	-

(١) لاحظ أن معظم الفصل ١٧ لا يتم تحديد نوع المادة الركيزة المحددة والوحدات. ومن أمثلة المواد الركيزة الممكنة نجد مانحات الإلكترونات مثل المواد الركيزة العضوية ( $C_S$ ), الأمونيا ( $C_{NH4}$ ) أو قابلات الإلكترونات مثل الأوكسجين ( $C_{O2}$ ) أو النيترات ( $C_{NO3}$ ). ووحدات المادة الركيزة يجب أن تكون متناسبة مع وحدات العلاقات الحركية وثوابت العلاقات التفاعلية.

(٢) نوع الكتلة الحيوية ليس محدداً. والكتلة الحيوية النشطة العامة تحول المادة الركيزة العامة ( $C_F$ ). مثال أنواع الكتلة الحيوية الممكنة هي البكتيريا عضوية التغذية ( $X_H$ ) والبكتيريا ذاتية التغذية ( $X_{Aur}$ ).

(٣) تعتمد وحدات معامل الانفصال على صيغة التعبير عن معدل الانفصال المختار (جدول ٤-١٧).

على مدى العشرون عاماً الماضية، حققت كل من معرفة وتفهم عمليات معالجة مياه الصرف الصحي تقدماً ملائماً، مع التحرك بعيداً عن المناهج القائمة على التجريب إلى منهج قائم مبنيناً على المبادئ الأساسية التي تضم علوم الكيمياء والبيولوجيا والفيزياء وهندسة العمليات الحيوية والرياضية. والعديد من هذه التطورات نضجت إلى درجة أنها أصبحت مقدمة ضمن النماذج الحسابية المستخدمة للنموذج باستخدام الحاسوب الآلي. وبالنسبة للجيل الجديد من شباب العلميين والمهندسين الذين يطروون مهنة معالجة مياه الصرف الصحي، يمكن أن يكون هذا الكم والتنوع والتباين في هذه التطورات الجديدة مربكاً أو مبهراً، خاصة في الدول النامية حيث أن الوصول لهذا فعلياً غير متاح بسهولة في برنامج الدراسة المتقدمة في معالجة مياه الصرف الصحي.

وهذا الكتاب يسعى لمعالجة ذلك النقص. فهو يقدم بصورة متكاملة المادة العلمية لبرنامج دراسات عليا لأكثر من اثنى عشر أستاذًا جامعياً من مجموعات الباحثين حول العالم، من الذين قدموا إسهامات بارزة في تطوير أعمال معالجة مياه الصرف الصحي. ويشكل الكتاب جزء من منهج عن معالجة مياه الصرف الصحي متاح على الشبكة العنكبوتية (الإنترنت)، وبهذا فهو يمكن أيضاً أن يستخدم مع المطبوعات المنشورة للمحاضرات أو المحاضرات المصورة في أفلام بواسطة الأستاندة واضعى الكتاب وتمارين البرنامج التعليمي المتاحة للتعليم الذاتي للدارسين.

وبالنهاية، فإن هذا المنهج التعليمي، يمكن إدخال المهج الحديث للنموذج والمحاكاة في تصميم محطات معالجة مياه الصرف الصحي وتشغيلها - سواء كانت بنظام الحماة المنشطة أو بالإزالة البيولوجية للنيتروجين والفوسفور أو أحواض الترسيب الثانوي أو الأغلفة الحيوية، ضمن ما يتحقق من اكتساب لنظرة أعمق ومعرفة أكثر تقدماً وثقة أكبر في القدرات.

برعاية