## Н. П. Шерстюк, Л. А. Носова, В. Н. Белик

Днепропетровский национальный университет имени Олеся Гончара

## ОСОБЕННОСТИ ЗАСОЛЕНИЯ (СОДООБРАЗОВАНИЯ) ПОЧВОГРУНТОВ В СУПЕАКВАЛЬНЫХ ЛАНДШАФТАХ АРИДНЫХ ЗОН

Проведено аналіз термодинамічної рівноваги поверхневих вод. Складено ймовірнісний прогноз хімічного складу річок Саксагань та Інгулець у визначених пунктах спостережень в умовах стаціонарності гідрохімічних процесів.

*Ключові слова:* поверхневі води, рівноважні системи, марківські ланцюги.

Проведен анализ термодинамического равновесия поверхностных вод. Сложен вероятностный прогноз химического состава рек Саксагань и Ингулец в определенных пунктах наблюдений в условиях стационарности гидрохимических процессов.

*Ключевые слова:* поверхностные воды, равновесные системы, марковские звенья.

The analysis of thermodynamic equilibrium of surface waters. Complex probabilistic forecast of the chemical composition of the river Saksagan and Ingulec in certain observation points in the conditions of the invariance of the hydrochemical processes.

Key words: surface water, the equilibrium of the system, markov chains.

**Постановка проблемы**. В аридных зонах зачастую имеет место процесс засоления ландшафта. Засоленным называется ландшафт, для которого характерно накопление легкорастворимых солей, их активное участие в биологическом круговороте и водной миграции. Засоление усиливается с засушливостью климата.

Основные источники солей — выветривание и почвообразование, переводящие Na, Cl, S и другие подвижные элементы из горных пород в водный раствор, атмосферные осадки и пыль. В засолении некоторых территорий важную роль играют соли осадочных пород или морские соли.

При близком от поверхности (до 3 м) залегании грунтовых вод испарение происходит с их уровня. Грунтовые воды поднимаются по капиллярам и испаряются, оставляя в почве соли. Глубина, с которой возможно капиллярное поднятие вод к поверхности и засоление почв,

<sup>©</sup> Н. П. Шерстюк, Л. А. Носова, В. Н. Белик, 2013

называется критическим уровнем залегания грунтовых вод [1]. Эта величина зависит от климата и состава почв.

Из менее соленых вод выпадают труднорастворимые соли (CaCO<sub>3</sub>, гипс), а из более соленых – легкорастворимые. Чем менее растворима соль, тем шире ареал ее осаждения в процессе испарения. В вертикальном профиле почв и грунтов наблюдается аналогичная закономерность – ближе к уровню грунтовых вод осаждаются наименее растворимые соли, выше – более растворимые (солевая эпигенетическая зональность).

Супераквальные (надводные) ландшафты – приурочены к пониженным элементам рельефа с близким залеганием грунтовых вод.

Испарительный барьер возникает на участках сильного испарения подземных и почвенно-грунтовых вод, из которых осаждаются растворенные соли. Так образуются солевые и гипсовые коры и солевые горизонты в солончаках и солончаковых почвах. Водорастворимые органоминеральные комплексы могут выпадать при испарении в почве и закрепляться на различной глубине. С испарительным барьером может быть связано концентрирование Ca, Na, K, Mg, F, S, Sr, Cl, Rb, Zn, Li, Ni, V, Mo.

Рассматриваемое явление относится к геохимии природных вод. Содообразование в природных водах — одна из важных народнохозяйственных проблем, поскольку оказывает негативное влияние на продуктивность биомассы сельскохозяйственной продукции, приводит к неблагоприятному водно-воздушному режиму почвогрунтов зоны аэрации, их солонцеванию и засолению.

Анализ основных исследований и публикаций. В гидрохимии и существует настоящее время несколько почвоведении в содообразования в природных водах, которые во многих случаях спорны. Так, предположения Н. И. Базилевича [2] о значительной роли процессов выщелачивания, сорбции, биогенеза в формировании содовых вод Барабинской равнины не доказаны, так как имеют место и в смежных территориях, где содовых вод нет [3]. Аналогичные возражения и к гипотезе Никольской Ю.П. [4] – содообразование при воздействии гуминовых кислот. Не доказана существенная роль образования соды в природных водах под воздействием бактерий сульфатредукторов и нитрификаторов. В опытах А. Р Вернера, Н. В. Орловского [5] нет прямых связей между количествами образовавшегося сероводорода, восстановленного образовавшегося биокарбоната натрия. В опытах Н. С. Пономаревой [6] отмечена вспышка щелочности в почвенных водах верхних горизонтов почв, т. е. там, где условия аэрации наиболее благоприятны, а активность сульфатредукторов минимальна. Есть и другие противоречия. Кроме того, эта гипотеза совершенно не объясняет широкого распространения содовых вод в природе и противоречит некоторым положениям физической химии.

Образование соды вследствие взаимодействия нейтральных солей натрия с карбонатами кальция или магния (реакция Гильгарда) [7] может происходить только при высоком парциальном давлении  ${\rm CO_2}$  и в обычных условиях в поверхностных водах с точки зрения химической термодинамики

неосуществимо (К. К. Гедройц, Е. В Посохов, Э. А. Соколенко, Е. Н. Зеличенко). Узкое локальное значение имеет содообразование в результате обменных процессов (теория Гедройца). Проблематично широкое воздействие вод нефтяных месторождений на формирование содовых вод зоны аэрации Барабинской равнины (гипотеза Ковды — Егорова — Ропота [7]). Некоторые исследователи содообразование связывают с разной скоростью миграции солей, в результате чего наиболее подвижные хлориды и сульфаты выносятся с водами дальше соды. Таким образом, происходит пространственная дифференциация солей (Б. Б. Полынов, В. Р. Волобуев, В. В. Егоров [1]).

Однако ни одна из существующих гипотез не дает объяснения вспышки щелочности и образования соды при близком от поверхности земли залегании грунтовых вод хлоридного натриевого состава хорошо промытой химически слабоактивной верхней толщи пород зоны аэрации. Между тем, это явление имеет широкое распространение практически повсеместно в зоне лесостепей на Украине, в Северном Казахстане, Западной Сибири и в других регионах мира. Обращает на себя внимание, что во всех без исключения случаях содообразование начинается с интенсивного процесса испарения. На основании этого было сделано предположение, что это явление имеет место в результате селективного (избирательного) выноса ионов, ассоциатов и молекул с испаряющейся влагой.

**Цель исследования**. Экспериментальное и теоретическое обоснование содообразования в малозасоленных почвогрунтах при повышении минерализации грунтовых вод.

**Изложение основного материала**. Теоретическое обоснование физической сущности выноса отдельных атомов и молекул с поверхности твердых и жидких тел сделано впервые Я. И. Френкелем [8]:

$$z = n' v \times \exp\left(-\frac{E}{RT}\right),\tag{1}$$

где z — число атомов, испаряющихся с единицы поверхности в единицу времени; п' — поверхностная концентрация атомов;  $\nu$  — частота колебаний атомов, находящихся на поверхности; E — энергия активации испарения; R — универсальная газовая постоянная; T — абсолютная температура. Первые количественные результаты ми грации солей с водяным паром приведены М.В. Левитским [9].

Настоящее исследование посвящено анализу явления содообразования в породах зоны аэрации, заключающееся в возникновении в них гидрокарбоната или карбоната натрия, вследствие селективного выноса ионов с испаряющейся влагой. Данный эффект теоретически обоснован и экспериментально доказан.

Были проведены экспериментальные исследования процесса содообразования на установке, которая имела следующую конструкцию. Металлопластиковую трубу диаметром 5 см и длиной 200 см заполнили

лессовидными суглинками. Предварительно низ трубы плотно закрыли водопроникающим материалом. Затем погрузили ее в цилиндрическую емкость, заполненную раствором натрия хлористого концентрацией  $10~\text{г/дм}^3$  и закрепили вертикально на штативе. Этот експеримент длился 1~год. По мере насыщения грунта в емкость доливали раствор натрия хлористого.

Опыт проводился при постоянной температуре – 20°C.

По окончании эксперимента трубу распилили на равные участки, извлекли суглинки, приготовили из них водные вытяжки и определили в них концентрацию макрокомпонентов.

В результате эксперимента получены закономерности распределения солей по профилю, которые сведены в таблицу 1.

Таблица 1 Определение типа засоления и селективного солеобразования в вертикальном профиле породы по результатам эксперимента

Глубина отбора	Влажность, д.е.	Тип засоления	Селективное
(снизу – вверх), м			солеобразование
0,1	0,32	Хлоридный	Кальцит (СаСО <sub>3</sub> )
0,2	0,32		
0,3	0,32		
0,4	0,32		
0,5	0,31		
0,6	0,31		
0,7	0,30		
0,8	0,29		
0,9	0,29		Сепиолит
1,0	0,28		
1,1	0,28		
1,2	0,25	Содово- хлоридный	Сода
1,3	0,23		
1,4	0,21		
1,5	0,18		
1,6	0,17		
1,7	0,16		
1,8	0,15		

Тип засоления определен по материалам изложенным в [9], для анализа селективного солеобразования использован принцип Харди — Эгстера [10]. Исходя из названого принципа, количество ионов кальция и магния при приближении к поверхности постоянно остается низким после выпадения карбонатов  $(0,3-0,1\,\text{ммоль/дм}^3)$  на глубине 1,0 м при постоянном увеличении содержания гидрокарбонатного иона до 1,4 ммоль/дм<sup>3</sup> на поверхности. Когда же содержание ионов кальция и магния достигает минимального содержания и не приводит к образования солей, то

из раствора выпадает сепиолит (MgSi $_3$ O $_6$ (OH) $_2$ ) и вода становиться карбонатным щелочным рассолом. В точках солеобразования соответственно уменьшается сумма солей: при образовании кальцита — 0,202 г/100г и при образовании сепиолита — 0,288 г/100г. На рисунке 1 отображено распределение концентрации солеобразующих ионов (моль/дм $^3$ ) в зависимости от глубины (м).

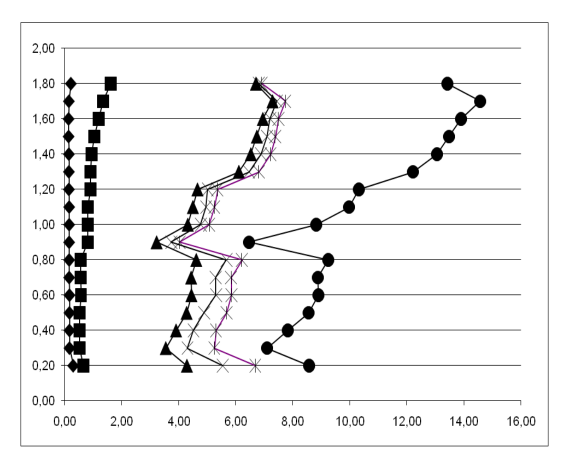


Рис. 1 Зависимость распределения концентрации ионов от глубины.

Далее, ближе к поверхности, из натриевого рассола, содержащего ионы гидрокарбоната, сульфата и хлора, происходит солеобразования соответственно с растворимостью [11]. Соответственно, при температуре  $20^{\circ}$ С натриевые соли имеет такую растворимость: NaHCO<sub>3</sub> – 96 г/дм<sup>3</sup>; Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> – 192 г/дм<sup>3</sup>; NaCl – 359 г/дм<sup>3</sup>. Поэтому из рассола с глубины от поверхности 0,8 м в первую очередь выпадает сода (NaHCO<sub>3</sub>) и породы имеют содово-хлоридный тип засоления. На поверхности, кроме соды, из рассола выпадает Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, что подтверждается увеличением содержания сульфат-иона с 0,15 ммоль/дм<sup>3</sup> на глубине 0,3 м до 0,22 ммоль/дм<sup>3</sup> на глубине 0,2 м. Необходимо отметить, что при увеличении температуры до

30°C и выше растворимость сульфата натрия существенно увеличивается и превышает растворимость хлорида натрия при той же температуре. В природных условиях это может привести к значительному увеличению количества хлорида натрия в поверхностном слое.

Изменение типа засоления и селективного солеобразования связаны с изменением влажности породы обратной корреляционной зависимостью:

для пары: влажность – ион натрия, он составил -0,963;

для пары: влажность – гидрокарбонатный ион – -0, 958;

для пары: влажность – хлор-ион – -0,875.

**Выводы.** Содообразование в природных водах с химически неактивной вмещающей средой является результатом действия двух противоположно направленных процессов протекающих в системе водный раствор — атмосферный воздух: 1) селективный вынос ионов растворенного в воде вещества с испаряющейся влагой, 2) выпадение в осадок карбонатов, не связанных с кальцием и магнием, в процесе метаморфизации при испарении, например Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, NaHCO<sub>3</sub>.

Сущность первого процесса заключается в преимущественном выносе с испаряющейся влагой ионов, входящих в растворе в состав молекул и комплексных ионов (ассоциаций), гидратированных ассоциаций, гидратированных простых ионов. Преимущество в выносе принадлежит частицам растворенного вещества, имеющим наименьшие энергии связи с окружающими частицами, — это, в первую очередь, гидратированные ионы, затем гидратированные ассоциации, простые ионы и молекулы. Негидратированные ионы, обладающие максимальной энергией связи, практически не выносятся с испаряющейся влагой.

Для любого естественного или искусственного раствора концентрации ионов, остающихся в нем и выносимых в атмосферу с испаряющейся влагой, с учетом селективности этого процесса, является функцией следующих величин: времени испарения, температуры, давления, концентраций, валентности частиц, номенклатуры и числа ионов, способности молекул и комплексных ионов к диссоциации, ионных радиусов.

## Библиографические ссылки

- 1. Полынов Б.Б. Избранные труды / Б.Б. Полынов. М.: АН СССР, 1956. 549 с.
- 2. Базилевич Н.И. Опыт классификации почв по засолению / Н.И. Базилевич, Е.И. Панкова // Почвоведение. 1968. № 11. С. 3 15.
- 3. Перельман А.И. Геохимия ландшафтов / А.И. Перельман, Н.С. Касимов. М., 1999. 612 с.
- 4. Никольская Ю.П. Процессы солеобразования в озерах и водах Кулундинской степи / Ю.П. Никольская. Новосибирск, изд-во СО АН СССР, 1961.-176 с.

- 5. Вернер А.Р. О роли сульфатредуцирующих бактерий в соле-вом режиме почв / А.Р. Вернер, Н.В Орловский // Почвоведение. № 9. 1948. С. 28-35.
- 6. Пономарева В.В. Гумус и почвообразование / В.В. Понома-рева В.В., Плотникова Т.А. Л., 1980. 221 с.
- 7. Почвоведение. Типы почв, их география и использование. Ч.2. / под ред. В.А. Ковды, Б.Г. Розанова. М., 1987. 368 с.
- 8. Френкель Я.И. Собрание избранных трудов В 3-х томах / Я.И. Френкель. Т.1. М., 1956. 387 с.
- 9. Горев Л.Н. Основы мелиоративной гидрохимии / Л.Н. Горев, В.И. Пелешенко. К., 1991. 535 с.
- 10. Шерстюк Н.П. Особливості гідрохімічних процесів у техногенних та природних водних об'єктах Кривбасу : монографія / Н.П. Шерстюк, В.К. Хільчевський. Дніпропетровськ., 2012.— 263 с.
- 11. Горев Л.Н. Мелиоративная гидрохимия / Л.Н. Горев, В.И. Пелешенко. К., 1984. 256 с.

Поступила в редколлегию 26.03.2013