



Journal homepage: http://jae.hormozgan.ac.ir



# بررسی توزیع ترکیبات، دسترسی زیستی و ارزیابی ریسک اکولوژیکی فلزات سنگین در رسوبات ساحلی جزیره قشم (هرمزگان)

آسیه سلیمانی راد'، محمدرضا طاهری زاده'\*، محسن صفایی'، نرگس امراللهی بیوکی'

<sup>ا گ</sup>روه زیست شناسی دریا، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس <sup>۲</sup> گروه شیلات، دانشکده علوم و فنون دریایی، دانشگاه هرمزگان، بندرعباس

چکیدہ	نوع مقاله:
. به منظور تعیین غلظت کل و غلظت جزئی فلزات مس، سرب، نیکل، کادمیوم و آهن، نمونههای رسوب از	پژوهشی
هشت ایستگاه واقع در نیمه شمالی جزیره قشم در بهمنماه سال ۱۳۹۷، مورد سنجش قرار گرفتند. جهت	تاريخچه مقاله:
تعیین غلظت کل، از ترکیب اسیدنیتریک و اسیدپرکلریک و آنالیز غلظت جزئی بخشهای مختلف	دریافت: ۹۹/۱۰/۲۷ ۱ اد د ۲ را۲ را ب ۴
ژئوشیمیایی رسوب از روش استخراج متوالی استفاده شد. فاکتور آلودگی (CF)، شاخصهای بار آلودگی	اصلاح: ۲۰۰/۰۱/۰۱ یذیرش: ۴۰۰/۰۴/۲۰
(PLI)، فاکتورغنا (EF) و زمینانباشت شیمیایی (Igeo)، کد ارزیابیریسک (RAC) و پتانسیل ریسک	
اکولوژیکی (PER) به منظور تعیین ریسک اکولوژیکی محاسبه گردید. نتایج حاکی از آن است که غلظت	كلمات كليدى:
عناصر به ترتیب آهن> نیکل>سرب > مس>کادمیوم میباشند. نتایج حاصل از استخراج متوالی نشان	آلودگی
داد که در میان فلزات، کادمیوم و مس (۲۵/۹۸٪ و ۲۱/۴۰٪) بالاترین دسترسی زیستی را داشتند. قسمت	استخراج متوالى
اعظم فلزات در بخش اکسیدهای فلزی قابل احیا (F <sub>3</sub> ) و باقیمانده (F <sub>5</sub> ) قرار دارند. بر طبق RAC، در بین	دسترسی زیستی
تمامی فلزات مورد سنجش، تنها مس و کادمیوم در یکی از ایستگاه ها دارای ریسک بالا تشخیص داده	حليجفارس
شد و در مورد سایر ایستگاهها و سایر فلزات نتایج حاکی از ریسک کم، متوسط یا بدون ریسک بود. در	رسوب
نهایت می وان گفت نتایج شاخصهای مختلف، نشان دهنده آلودگی کم تا متوسط از نظر فلزات مطالعه	
شده در منطقه میباشد.	

### مقدمــه

فلزات سنگین به علت ایجاد اثرات سمی در محیط و تجمع زیستی در گونههای مختلف آبزیان و ایجاد پدیده بزرگنمایی زیستی در زنجیره غذایی، از اهمیت ویژهای برخوردار میباشند (Pejman et al., 2015). فلزات سنگین نیکل، مس، آهن و سرب به علت تجمع و پراکنش زیاد در رسوبات، از آلایندههای مهم اکوسیستمهای آبی محسوب میشوند (Rahmani, 2020). این فلزات از طریق فرآیندهای طبیعی (فرسایش، رسوب گذاری و غیره) و انسانی (لایروبی، فاضلابهای شهری و صنعتی) وارد این فلزات از طریق میگردند (Blackmore, 1998). غلزات سنگین نیکل، مس، آهن و این فلزات از طریق فرآیندهای طبیعی (فرسایش، رسوب گذاری و غیره) و انسانی (لایروبی، فاضلابهای شهری و صنعتی) وارد این فلزات از طریق می میگردند (Blackmore, 1998). غلظت فلزات سنگین در آب بسیار پایین بوده و علاوه براین

<sup>\*</sup> نويسنده مسئول، پست الكترونيك: taheri.1965@gmail.com

اکوسیستم دریا بهصورت محلول بوده و سپس این فلزات پس از تشکیل پیوندهای سست با ذرات معلق موجود در آب، به مرور زمان تهنشین شده و در بستر دریا تجمع مییابند (Zhang and Shan, 2008). رسوبات در محیطهای آبی میتوانند فلزات را در خود حفظ کرده و یا با فرآیندهای مختلف انتقال مجدد (بیولوژیکی و شیمیایی) آنها را در ستون آب رها سازند ( Saleem در خط. 2018).

اغلب سنجش غلظت کل فلزات سنگین جهت مطالعه آلودگی فلزات سنگین در رسوبات مورد استفاده قرار می گیرد، اما اندازه گیری غلظت کل به تنهایی نمی تواند پتانسیل آزادسازی، انتقال و قابلیت دسترسی زیستی تر کیبات مختلف یک فلز را در رسوب نشان دهد (2011, Sundaray *et al.*, 2011). علاوه بر این، آزادسازی فلزات سنگین در رسوبات تا حدود زیادی به اشکال مختلف شیمیایی آنها بستگی دارد. فلزات عموماً رفتارهای فیزیکی و شیمیایی مختلف یک رسوبات تا حدود واکنشهای شیمیایی آنها بستگی دارد. فلزات عموماً رفتارهای فیزیکی و شیمیایی مختلف ید ارتباط با واکنشهای شیمیایی، سمیت، انتقال و قابلیت دسترسی زیستی ترکیبات مختلف ید رسوبات تا حدود مربوب نشان دهد (2011, مختلف شیمیایی آنها بستگی دارد. فلزات عموماً رفتارهای فیزیکی و شیمیایی مختلفی در ارتباط با واکنشهای شیمیایی، سمیت، انتقال و قابلیت دسترسی زیستی از خود بروز می دهند، این مسئله لزوم انجام مطالعات تفکیک شیمیایی را به منظور دستیابی به منشأ و نوع پیوندهای بین رسوبات با فلزات سنگین، ضروری می سازد (2017, 2011). ادر این فرآیند تفکیک شیمیایی در این فرآیند تفکیک شیمیایی را به منظور دستیابی به منشأ و نوع پیوندهای بین رسوبات با فلزات سنگین، ضروری می سازد (2017, 2013). در این فرآیند تفکیک شیمیایی که در پنج مرحله و به صورت متوالی انجام می گردد، بخشهای ناپایدار (شامل: تبادلی، در این فرآیند تفکیک شیمیایی که در پنج مرحله و به صورت متوالی انجام می گردد، بخشهای ناپایدار (شامل: تبادلی، در این فرآیند تفکیک شیمیایی که در پوسته زمین می باشد، از یکدیگر مجزا می گردند (2008, 2013). آنالیز رسوبات با در نتیجه حضور طبیعی فلزات در نتیجه حضور طبیعی فلزات در نتیجه حضور طبیعی فلزات در نتیجه می از و رود فلزات در نتیجه فعالیتهای انسانی است و بخش پایدار (باقیمانده) که در نتیجه می شده از یکدیگر مجزا می گردند (2008, 2013). آنالیز رسوبات با فرزات روش استخراج متوالی<sup>1</sup> و مواد آلی) که حاصل از ورود فلزات در نتیجه فعالیتهای انسانی است و بخش پایدار (تامل بین روبات با روش استخراج متوالی<sup>1</sup> یا جز به جز<sup>7</sup> امکان دستیابی به اطلاعات کامل تری در خصوص منبع، منشأ و شکل شیمیایی فلزات منگین، پایداری و ناپایداری فلزات متصل شده به رسوبات و آزاد شدن آنها تحت شرایط تغییر اکولوژیکی و زیستی را فرهم می میزا در روادی و پاپایداری فلزات متصل شده به رسوبات و آزاد

اکوسیستمهای ساحلی از مهمترین و غنیترین اکوسیستمهای جهان به شمار میآیند که برای زیستمندان وابسته به آنها و حفظ تنوع زیستی از اهمیت بومشناختی بسیار بالایی برخوردار میباشند. رشد جمعیت و افزایش غیرقابل مهار توسعه شهرهای ساحلی، پیشرفتهای صنعتی و تجاری در سواحل خلیجفارس مخصوصاً استان هرمزگان، باعث ایجاد فشار و استرس بر بومسامانههای آبی میگردد. ارزیابی کمی و کیفی آلودگی فلزات سنگین و منشأ ایجاد آنها، در اکوسیستمهای دریایی و ساحلی، در طی دهههای گذشته با روشهای متعددی صورت گرفته است. شاخصهای ارزیابی آلودگی معیاری مناسب در جهت مديريت ألودگي محيط زيست، شناسايي و كاهش عوامل بالقوه أسيبرسان به محيط زيست ميباشند ( Sharifinia et al., 2018). یکی از روشهای متداول کمیسازی آلودگی رسوبات، به کارگیری شاخصهای اکولوژیکی تکعنصری و چند-عنصری میباشد. اگرچه تاکنون مطالعات متعددی در زمینهی نحوهی توزیع فرکشنهای مختلف فلزات رسوبات در نقاط مختلف جهان و ایران صورت گرفته است اما در خصوص نحوهی توزیع شکلهای مختلف ژئوشیمیایی فلزات سنگین در رسوبات و همچنین ارزیابی ریسک اکولوژیکی، مطالعات کمتری صورت گرفته است. در این راستا میتوان به تحقیق Neyestani و همکاران (۲۰۱۶) بر روی فرکشن ژئوشیمیایی فلزات در رسوبات شمالی خلیجفارس اشاره نمود. طبق نتایج این تحقیق فلزات در بخش پایدار غالب بودند. در میان فلزات مورد مطالعه در این تحقیق، مس و آرسنیک دسترسی زیستی بالاتری را نشان دادند. نتایج شاخص ارزیابی ریسک (RAC) در مطالعه ایشان بیان کننده ریسک اکولوژیکی متوسط برای فلزات کادمیوم، آرسنیک و مس میباشد. Zhang و همکاران (۲۰۱۷) فرکشن (استخراج متوالی) و ریسک اکولوژیکی رسوبات رودخانه Pearl را مورد بررسی قرار دادند. بر اساس نتایج حاصل از این مطالعه غلظت فلزات سنگین در رسوبات رودخانه نزدیک شهر بیشتر بود. کادمیوم پتانسیل ریسک اکولوژیکی متوسط به بالایی را نشان داد. فرکشنهای باقیمانده و کاهشی فازهای ژئوشیمیایی اصلی فلزات سنگین بودند. کادمیوم، مس و روی آلودگی متوسط تا بالایی در رسوبات رودخانه داشتند. در این مطالعه، کربن آلی موجود در رسوبات در توزیع فلزات در فرکشن آلی تأثیرگذار بود. Gu (۲۰۱۸) در تحقیق مشابهی، در رسوبات ساحلی دریاچه ژلین در چین، غلظت هفت فلز (Cd, Pb, Cr, Ni, Cu, Zn, Mn) را به روش استخراج متوالی مورد بررسی قرار داد. او نشان داد

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Sequential extraction

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Chemical fractionation

که مقدار فلزات در بخش باقیمانده نسبت به بقیه بخشهای استخراج شده، بالاتر است. در مرحله بعد بیشترین درصد فلزات، به ویژه کادمیوم (۲۴/۱ درصد) و منگنز (۱۵/۷ درصد)، به بخش قابل شستشو با اسید (کربناتها) متصل بودند. با توجه به این موضوع و ارزیابی خطرات زیستی، مشخص شد که پتانسیل آلودگی کادمیوم و منگنز در این مطالعه از بقیه فلزات بیشتر است.

جزیره قشم، بزرگترین جزیره ایران در استان هرمزگان میباشد که جاذبههای فراوانی از نظر توریستی، گردشگری، تجاری و شیلاتی دارد. با توجه به محصور بودن جزیره و وجود عوامل آلوده کننده ای از قبیل، تردد شناورهای مسافربری و صیادی، ورود و خروج نفت کشها، هم جواری با پالایشگاهها، کارخانهها و صنایع شیمیایی متعدد در اطراف جزیره و شهرستان بندرعباس (Nourozifard *et al.*, 2018)، انجام پایشهای مستمر، ارزیابی و کنترل عناصر سمی در این منطقه را بسیار ضروری می سازد. این مطالعه به منظور بررسی بخشهای مختلف ژئوشیمیایی (بررسی نحوه توزیع تر کیبات مختلف) فلزات مس، سرب، نیکل، کادمیوم و آهن و تعیین پایدار و ناپایدار بودن آنها در رسوبات ساحلی شمال جزیره قشم، بررسی دسترسی زیستی فلزات مورد مطالعه و همچنین ارزیابی ریسک اکولوژیکی فلزات سنگین موجود در این رسوبات با استفاده از شاخصهای فاکتور آلودگی (CF)، شاخص بار آلودگی (PLI)، شاخص غنا (EF) و شاخص زمین انباشت شیمیایی مولر (رموI) جهت سنجش ارزیابی آلودگی فلزات سنگین و همچنین تعیین پتانسیل ریسک اکولوژیکی با کمک شاخصهای ریسک اکولوژیکی بالقوه (رویابی آلودگی فلزات سنگین و همچنین تعیین پتانسیل ریسک اکولوژیکی با کمک شاخصهای ریسک اکولوژیکی بالقوه

## مواد و روشها

جزیره قشم در استان هرمزگان به عنوان بزرگترین جزیره خلیجفارس با مساحت ۱۴۹۱ کیلومتر مربع میباشد. طول جزیره از بندر قشم تا بندر باسعیدو در انتهای جزیره ۱۳۰ کیلومتر است (Dashti et al., 2017). این جزیره در '۵۵ <sup>°</sup> ۵۵ تا '۱۶ <sup>°</sup>۵۶ طول شرقی و '۳۲ <sup>°</sup>۳۶ تا '۲۷ <sup>°</sup>۶۶ عرض شمالی از نصفالنهار گرینویچ قرار دارد. نمونهبرداری در فصل زمستان (اواخر بهمن ماه) سال ۱۳۹۷ در ۸ ایستگاه واقع در سواحل شمالی جزیره و در زمان جزر کامل انجام شد (جدول ۱ و شکل ۱). در هر ایستگاه نمونهها با سه تکرار و همزمان از رسوبات سطحی (صفر تا ۱۰ سانتیمتر) به کمک بیلچه پلاستیکی برداشته شد. رسوبات سطحی از نظر زیستی و شیمیایی نسبت به لایههای زیرین فعال تر بوده و موجودات کفزی بیشتری این لایه را اشغال کردهاند (2014, 2015)، یا تکاره و منابع احتمالی و منابع احتمالی کردهاند در جدول ۱ نشان داده شده است. رسوبات در مجاورت یخ درون کیسههای پلاستیکی پلیاتیلنی زیپدار و دارای برچسب مشخصات هر ایستگاه، به آزمایشگاه سنجش آلودگی محیط زیست بندرعباس، انتقال یافت و تا زمان بررسی در فریزر با دمای ۲۰– درجه سانتی گراد نگهداری شدند.



**شکل ۱.** موقعیت ایستگاههای نمونهبرداری در سواحل جزیره قشم

منابع احتمالي آلوده كننده	موقعيت جغرافيايي	ایستگاه	شماره
تردد کشتیهای مسافربری و باربری، پهلوگیری لنج های باری، تردد شناور لندینگ کرافت	۵۶°۱۶'۵۰/۵"E ۲۶°۵۶'۵۶/۵"N	اسكله بهمن	١
تردد شهروندان و مسافران با استفاده از تندرو، اتوبوسهای دریایی و قایق، ورود فاضلابهای شهری	۵۶°۱۶'۱۴" E ۲۶°۵۷'۵۸/۳"N	اسكله ذاكري	٢
مجاورت با روستای گردشگری هلر، توسعه گردشگری و امکانات تفریحی	۵۶°•4'۵1/1"E 75°01/74/0"N	هلر	٣
آبشیرینکن، تردد شناور سنتی و قایق، جذب مسافر و توریست، ایستگاه گاز	۵۶°•τ'τλ" Ε τ۶°Δγ'Δγ/λ"Ν	درگھان	۴
فعالیتهای تولید، تصفیه و پالایش فرآوردههای نفتی، اسکله باربری و مسافربری و تردد کشتی و لندینگ	۵۵°۴۵'۲۹" E ۲۶°۵۳'۴۱/۷"N	اسكله لافت	۵
آلودگی نفتی ناشی از سوخت قایق (نفت و گازوئیل)	۵۵°47'19/7"E 78°48'64/8"N	طبل	۶
بزرگترین کارگاه لنج سازی قشم، تردد شناورهای صیادی و باری، مجاورت با منطقه مسکونی	۵۵°۲۷'۱۵/۶"E ۲۶°۴۰'۵۴/۵"N	دولاب	٧
تردد شناورهای سنتی و لنج ماهیگیری، قایقهای صیادی، پهلوگیری لنج ها و قایقهای صیادی در محل اسکله، ورود فاضلاب شهری و فاضلاب ناشی از شستشو و تعمیر شناورها	۵۵°۱۶'۱۷/•"Ε ۲۶°۳۹'۳۵/۷"Ν	اسكله باسعيدو	٨

جدول ۱. موقعیت جغرافیایی ایستگاههای نمونهبرداری

با استفاده از روش استخراج متوالی فلزات سنگین موجود در رسوبات، میتوان به درک فرآیندهای ژئوشیمیایی، پیوندهای مختلف فلز با رسوبات و دسترسی زیستی فلزات پی برد. جهت بررسی توزیع ترکیبات مختلف فلزات سنگین، از روش استخراج متوالی Tessier *et al.*, 1979). پس از هر بار استخراج در متوالی مدت زمان معین (طبق پروتکل که در جدول ۲ به طور کامل تشریح شده است)، نمونه در معرض استخراجهای بعدی قرار گرفت تا تمام پنج مرحله پشت سرهم و به صورت متوالی اند، اینداز (جدول ۲). با کمک این روش میتوان قسمتهای بعدی ناپایدار و قابل دسترس فلزات شامل آنالیز پنج مرحله پروتکل که در جدول ۲ به طور کامل تشریح شده است)، نمونه در معرض استخراجهای بعدی قرار گرفت تا تمام پنج مرحله پشت سرهم و به صورت متوالی انجام پذیرد (جدول ۲). با کمک این روش میتوان قسمتهای ناپایدار و قابل دسترس فلزات شامل تبادلی (F<sub>1</sub>)، پیوند با کربناتها (F<sub>2</sub>)، پیوند با اکسیدهای فلزی احیاشده (F<sub>3</sub>)، پیوند با مواد آلی و سولفیدی (F<sub>4</sub>) و پایدار شامل باقیمانده (F<sub>3</sub>) را از هم تفکیک نمود.

## آمادهسازي نمونهها

کلیه مواد آزمایشگاهی مورد نیاز با درجه خلوص بالا (۶۵٪) از شرکت Merck آلمان تهیه گردید. تمامی مراحل آزمایشگاهی در آزمایشگاه سنجش آلودگی محیط زیست هرمزگان انجام شد و کلیه وسایل آزمایشگاهی به منظور حذف آلودگیهای احتمالی به مدت ۴۸ ساعت با اسیدنیتریک (۱۰٪) اسیدشویی و بعد از آن با آب مقطر دو بار تقطیر، شستشو داده شدند. نمونههای رسوب در دمای ۷۰ درجه سانتی گراد و به مدت ۲۴ ساعت در داخل آون خشک گردید. به دلیل دمای پایین آون، عمل آبگیری نمونههای رسوب مدت زمان بیشتری به درازا انجامید، این دمای پایین برای آن است تا شکل اصلی عناصر تغییر پیدا نکند. از آنجایی که ذرات دانهریز و رسی توانایی زیادی در جذب عناصر سنگین دارند (Rahimpour Bonab, 2005)، پس از اطمینان از خشکشدن نمونهها و همگنسازی، ذرات کوچکتر از ۶۳ میلیمتر با الک جداسازی شدند (al., 2016).

جهت تائید و تعیین صحت مراحل استخراج متوالی، سنجش غلظت کل نیز با روش Aqua Regia (ترکیب اسیدنیتریک و اسیدپرکلریک) انجام گردید. حدود یک گرم از هر نمونه خشک شده توسط ترکیبی از اسیدنیتریک (HNO<sub>3</sub>) و اسیدپرکلریک (HCLO<sub>4</sub>) فوق خالص به نسبت چهار به یک بر روی دستگاه هضمکننده (Hot block digester) ابتدا در دمای پایین (۴۰ درجه) به مدت یک ساعت و سپس در دمای ۱۴۰ درجه به مدت سه ساعت هضم گردید (Yap et al., 2002). سپس، نمونههای هضم شده تا رسیدن به حجم ۲۵ ۲۵، با آب دوبار تقطیر (DDW) رقیقشده و با کاغذ صافی واتمن شماره یک صاف گردید. محلول صافشده در ظروف پلیاتیلنی مخصوص تا زمان انجام آنالیز در یخچال و دمای ۴- نگهداری شدند. درصد بازیابی از مقایسه مجموع پنج مرحله فرکشن و غلظت کل فلزات مورد مطالعه بهدست آمد (جدول ۲) ( Neyestani et al., ) 2016). غلظت فلزات سنگین با دستگاه جذب اتمی شعله ۲۸ مهره مالعه بهدست آمد (جدول ۲) ( Let series یری گردید. بهمنظور تائید صحت روش کار و اطمینان از روش آمادهسازی نمونههای رسوب، بعد از تائید منحنی کالیبراسیون تردید. بهمنظور تائید صحت روش کار و اطمینان از روش آمادهسازی نمونههای رسوب، بعد از تائید منحنی کالیبراسیون دستگاه (محلولهای مورد استفاده در کالیبراسیون از محلول استوک 100 مهره هر پنج نمونه مورد آنالیز، یک نمونه بلانک (شاهد) تررا گردید و جهت به حداقل رساندن خطای خوانش دستگاه به همراه هر پنج نمونه مورد آنالیز، یک نمونه بلانک (شاهد)

دما (°C)	مدت همزدن (ساعت)	غلظت وحجم معرف	بخش قابل استخراج
۲۵	١	۸ mL منیزیم کلراید با pH معادل ۷	۱- بخش قابل تبادل (F1)
۲۵	۵	۸ mL سدیم استات یک مولار با pH معادل ۷	۲- بخش پیوند با کربنات (F2)
۹۶±۳	۶	۲۰ mL هیدروکسیل آمین هیدروکلراید ۰/۰۴ مولار در استیک اسید ۲۵	۳- بخش پیوند با اکسیدهای فلزی
		درصد	(F3)
۸۵±۲	٢	mL -۱ از محلول HNO3 ۰/۰۲ M و ۵mL آب اکسیژنه ۳۰٪ با pH=2	۴- بخش پیوند با مواد آلی و سولفیدی
		mL -۲ از آب اکسیژنه ۳۰٪ که pH آن با اسید استیک روی ۲ تنظیم	(F4)
۸۵±۲	٣	شده دوباره به نمونه اضافه شد	
		mL -۳ از محلول NH₄OAC ۳/۲ M با V/V HNO3٪. ۲۰ و رقیق سازی تا	
۲۵	• /۵	حج <sub>م</sub> ۲۰ mL	
۲۵	١	HF:HNO3:HCLO4 به نسبت ۷:۳:۱ اضافه نموده صبر مینمایم تا خشک	۵- بخش باقیمانده (F5)
		شود.	
		T mL از HCL غلیظ اضافه و بعد از خشک شدن. ۱۰ mL از ۵۰ HNO، // ۵۰ -	
		اضافه نموده و با آب مقطر به حجم ۵۰ mL میرسانیم	
		Cd= $(AA/VV , Cu=$ $(A)/FA , Pb=$ $(AA/AT , Ni=$ $(VV)/AA , Fe=$	درصد بازیابی فلزات٪ ۹۸/۵۸٪ =

جدول ۲. پروتکل استخراج بخشهای مختلف فلز از رسوب به روش استخراج متوالی (Tessier, 1979)

پس از آنکه نرمالبودن و توزیع دادهها با استفاده از آزمون Kolmogorov-Smirnov (استفاده از منحنی Q-Q) با حدود اطمینان ۹۵ درصد بررسی و تائید شد، آنالیزهای آماری با استفاده از نرم افزار SPSS نسخه ۲۱ انجام گردید. محاسبه شاخصهای مختلف و رسم نمودارها با استفاده از نرم افزار Excel انجام پذیرفت. برای تعیین میزان آلایندگی رسوب به فلزات سنگین در یک منطقه، باید غلظت عناصر در آن منطقه با یک استاندارد شناخته شده، مقایسه شود. به دلیل شرایط زمینشناسی، اقلیمی و محیطی گوناگون، بهترین راه مقایسه با استانداردهای موجود در همان منطقه است. در کشور ما متأسفانه به دلیل عدم وجود استانداردهای خاص برای درجه آلودگی رسوب، از استانداردهای موجود در کشورهای دیگر یا

٥

<sup>3</sup> Atomic Absorption Spectrometry

جهانی شیل که توسط Turkian و Wedephol ارائه شده، استفاده گردید (Turekian and Wedepohl, 1961). این مقادیر برای فلزات آهن، مس، روی، نیکل، سرب و کادمیوم به ترتیب برابر ۴۶٬۷۰۰، ۴۵٬۹۵، ۶۸ و ۲۰ ppm میباشد (Ma *et al.*, 2016).

شاخص فاكتور آلودگی<sup>†</sup> (CF)

فاکتور آلودگی (CF) یک شاخص آلودگی است که از نسبت غلظت یک فلز سنگین به غلظت زمینه همان فلز رابطه (۱) به دست می آید.

$$CF = \frac{C \text{ metal}}{Cbkg} \tag{1}$$

که C<sub>metal</sub> غلظت فلز در رسوبات و C<sub>bkg</sub> غلظت زمینه فلز است. در حالت ایده آل، غلظت زمینه باید مقادیر از پیش تعیین شده در محیطی باشد که عاری از هرگونه آلودگی ناشی از انسان است. در این مطالعه، مفهوم غلظت زمینه به غلظت فلزات قبل از فرآیند صنعتی شدن در رسوبات شیل جهانی (Turekian and Wedepohl, 1961) می باشد. درجه آلودگی رسوبات به وسیله فلزات در جدول ۳ ارائه شده است.

شاخص بار آلودگی<sup>4</sup> (PLI)

کیفیت رسوب همچنین با شاخص بار آلودگی (PLI) که توسط Tomlison معرفی شده نیز محاسبه گردید ( ,Bastami *et al.*, ا 2014; Tomlinson *et al.*, 1980). PLI بر اساس فرمول زیر محاسبه می شود:

$$PLI=$$
[CF1 × CF2 × Cf3 × ... ... × CFn] 1/n (۲) رابطه (۲)

که n تعداد فلزات (n=5)، CF<sub>n</sub> فاکتور آلودگی فلز nم است. PLI نشاندهنده تعداد دفعاتی است که محتوای فلز در رسوب از غلظت زمینه طبیعی فلزات فراتر میرود و نشانهی تجمعی از سطح کلی سمیت فلزات سنگین در یک نمونه میباشد.

شاخص زمینانباشتگی<sup><sup>°</sup> (Igeo)</sup>

شاخص زمینانباشتگی که توسط Müller (۱۹۶۹) معرفی شد، روشی متداول برای تخمین شدت آلودگی رسوبات به فلزات سنگین است (Singh *et al.*, 2005; Karbassi *et al.*, 2008). این شاخص از به دست آوردن غلظت فلز سنگین در نمونه رسوب به غلظت زمینه آن فلز (رابطه۳)، به دست میآید.

Igeo = 
$$\text{Log } 2 \frac{\text{Cn}}{1.5\text{Rn}}$$
 (7)

در این رابطه؛ Cn: غلظت فلز سنگین در رسوب (میلی گرم بر کیلو گرم) و Bn: غلظت زمینه (غلظت عنصر در شیل جهانی) ضریب ۱/۵ به منظور کمتر کردن اثر تغییر احتمالی در غلظتهای زمینه که عموماً به تغییرات سنگ شناسی رسوبات و تأثیر عوامل زمینی نسبت داده می شود، منظور شده است (Zhuang and Gao, 2014; Rahman and Ishiga, 2012). برطبق مطالعات قبلی غلظت عناصر در استاندارد جهانی شیل به عنوان غلظت فلزات قبل از صنعتی شدن یا همان غلظت زمینه انتخاب شد (Turekian and Wedepohl, 1961). شاخص مولر در هفت رده مختلف از صفر (غیر آلوده) تا شش (آلود گی بسیار شدید) در جدول ۳ آورده شده است.

<sup>4</sup> contamination factor

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> pollution load index <sup>6</sup> Geoaccumulation index

شاخص غنا<sup>۲</sup> (EF)

شاخص غنا (EF) ابزاری مفید جهت تشخیص بین آلودگی طبیعی و انسانساخت بوده و بیانگر شدت تأثیر عامل خارجی بر رسوبات میباشد (Zhao et al., 2015). در شاخص غنیشدگی معمولاً غلظت عناصر در نمونه آلوده با غلظت آن عنصر در نمونه زمینه مقایسه میگردد و برای حذف برخی غنیشدگیها، عناصری مانند Fe و Al را در رابطه غنیشدگی تأثیر میدهند. در این مطالعه عنصر Fe به دلیل غالب بودن طبیعی آن در رسوبات، به عنوان عنصر نرمال کننده انتخاب شد ( Xusin et al., 2018). غلظت زمینه نیز غلظت شیل جهانی انتخاب گردید (1961, 1961).

$$EF = \frac{\binom{C_{1}}{C \text{ ref}} \text{sample}}{\binom{B_{1}}{B \text{ ref}} Background}$$
(f) (f)

که در این رابطه: C<sub>i</sub> غلظت فلز سنگین در رسوبات، C<sub>ref</sub> غلظت عنصر مرجع آهن در رسوبات، Bn غلظت زمینه فلز در میانگین شیل یا رسوبات غیرآلوده و B<sub>ref</sub> غلظت زمینه که غلظت عنصر مرجع آهن در میانگین شیل یا رسوبات غیرآلوده است.

	$I_{geo}^{1}$		$\mathbf{EF}^2$		CF	3	PL	$\mathbf{J}^{4}$
	رده	درجه آلودگی		درجه آلودگی	CF	درجه	PLI	درجه
	شاخص					آلودگی		آلودگی
Igeo $\leq$	•	كاملأ غير آلوده	<۱ EF	بدون غنىشدگى	CF<1	کم	۱ >۲ I	غيرآلوده
$\cdot < Igeo \leq 1$	١	غیرآلودہ تا آلودگی	1 < EF < 7	غنای جزئی	٣	متوسط	1 11 <	آلوده
		متوسط			\≤CF<		PLI>	
$N < Igeo \leq Y$	۲	متوسط ألودگى	$\leq$ EF $\leq$ D	غناى متوسط	۳ <u>≤</u> CF<۶	قابل توج		
			٣			٥		
$\gamma < Igeo \leq \gamma$	٣	آلودگی متوسط تا	$\leq$ EF $\leq$ $) \cdot$	غنای متوسط تا	CF≥۶	خيلى		
		شدید	۵	شدید		زياد		
$ m T < Igeo \leq  m F$	۴	آلودگی شدید	≤ EF 7∆	غنای شدید				
			$\cdot \cdot \leq$					
${\rm F}{\rm < Igeo} \leq \Delta$	۵	آلودگی شدید تا	$EF > \Delta \cdot$	غنای بسیار شدید				
		بسیار شدید						
Igeo> ۵	۶	آلودگی بسیار شدید		غنای به شدت				
				شديد				

**جدول ۳.** درجهبندی سطح آلودگی رسوبات بر اساس شاخصهای زمین انباشتگی ژئوشیمیایی مولر، شاخص غنا، فاکتور آلودگی و بار آلودگی

PLI = pollution load index, CF = contamination factor, EF= Enrichment Factor, Igeo= geoaccumulation Index

Tomlinson et al. (1980) = f .Gong et al. (2008)=r . Zhao et al., 2015=r.Buccolieri et al. (2006) = r

### شاخص خطر اکولوژیکی بالقوه<sup>^</sup> (PERI)

ارزیابی جامع ریسک اکولوژیکی فلزات سنگین در رسوبات با استفاده از شاخص پتانسیل ریسک اکولوژیکی PERI که اولین بار توسط Hakanson در سال ۱۹۸۰ معرفی شد، محاسبه میگردد ( Kusin *et al.*, 2018). شاخص ریسک (RI) برابر است با مجموع PERI و به طور کلی نشاندهنده حساسیت موجودات زنده به فلزات پرخطر و خطرات زیست محیطی مرتبط با آلودگی مجموعه فلزات سنگین میباشد . RI شاخص ریسک با رابطههای (۵ و ۶) محاسبه میشود:

<sup>7</sup> Enrichment Factor

<sup>8</sup> Potential ecological risk index

بررسى توزيع تركيبات، دسترسى زيستى...

٧

رابطه (۵)

$$RI = \sum E_r^i$$

$$\mathbf{E}_{r}^{i} = \sum \mathbf{T}_{r}^{i} \times \left(\frac{c_{s}^{i}}{c_{n}^{i}}\right) \tag{8}$$

در اینجا RI مجموع فاکتورهای خطر بالقوه برای عناصر سمی و  $E_r^i$  شاخص خطر اکولوژیکی بالقوه برای آلودگی عناصر سمی منفرد است (رابطه؟).  $C_s^i$  نمایانگر غلظت عناصر سمی در رسوبات و  $C_n^i$  مقدار مرجع عناصر سمی در رسوبات است.  $T^i_r$  فاکتور پاسخ سمیت برای یک عنصر سمی به تنهایی است که برای Cu، و Ni و Ni مقدار یک و برای کادمیوم مقدار ۳۰ میباشد. شاخص پتانسیل ریسک اکولوژیکی در پنج سطح در جدول شماره ۴ آورده شده است.

شاخص کد ارزیابی ریسک<sup>۹</sup> (RAC)

در میان موارد ارزیابی ریسک، کد ارزیابی ریسک (RAC) که اولین بار توسط Perin و همکاران (۱۹۸۵) معرفی شد، به منظور ارزیابی تحرک و دسترسی زیستی فلزات در رسوبات سطحی استفاده گستردهای دارد. در معیار RAC، درصد هر فلز در بخش تبادلی برای بررسی در دسترس بودن فلزات در رسوبات به کار برده میشود (Yang et al., 2014). طبقهبندی RAC بر اساس درصد فلزات در بخش تبادلی یا همان محلول اسیدی در پنج رده قرار می گیرد (جدول ۴).

رزیابی ریسک	کد ار	ب اکولوژیکی	شاخص ریسک	شاخص پتانسیل ریسک اکولوژیکی		
RAC	درجه ریسک	$E_{\tau}^{i}$	درجه ریسک	RI	درجه ریسک	
RAC≦′.\	بدون خطر	<i>E</i> ; <۴۰	كمخطر	RI < ۹۵	كمخطر	
$7.1 < RAC \leq 7.1 \cdot$	كمخطر	$\mathfrak{F} \cdot \leq E_{r}^{i} < h \cdot$	خطر متوسط	$\leq$ RI < ۱۹۰	خطر متوسط	
י.′`\ \ < RAC≤ י.′	خطر متوسط	۸۰ ≤ <b>E</b> <sup>i</sup> < ۱۶۰	ريسك قابلتوجه	۱۹۰ $\leq$ RI < ۳۸۰	ریسک بالا	
$7.2 \cdot < RAC \leq 7.7$	ریسک بالا	180 <u>&lt;</u> E; < 470	ریسک بالا	RI ≥۳۸۰	ریسک بسیار بالا	
RAC>'∕.∆ •	ريسک بسيار بالا	<b>E</b> <sup>i</sup> <sub>7</sub> ≥۳7•	ریسک بسیار بالا			

**جدول ۴**. شاخصهای پتانسیل ریسک اکولوژیکی، درجه و فاکتورهای پاسخ سمیت فلزات

risk index = RI  $_{e}$  Potential ecological risk index of each metal =  $E_{r}^{i}$  . Risk assessment code= RAC

نتايـج

### غلظت کل عناصر در ایستگاههای مختلف

محدوده تغییرات غلظت عناصر آهن، مس، نیکل، سرب و کادمیوم به ترتیب ۱۹۸۱– ۹۶/۶۱، ۴۶/۶۱–۱۰/۲۰، ۱۹۶/۶۹–۱۹/۲۰، ۱۹۶/۶۹– ۸۲/۰۸ ۲/۰۸، ۱۲/۳۳–۲۳/۳۲ و ۱۲/۵۹–۲/۹۹ میباشد (جدول ۶). در مطالعه حاضر غلظت فلزات به ترتیب بهصورت Fe> Ni>Pb>Cu>Cd می به ماره هشت، سرب و کادمیوم ایستگاه شماره شماره شماره شماره ینج، شش و آهن ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره پنج، سرب در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره ینج، سرب در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره مخت می و محدود ینجا می می و آهن در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره پنج، شش و آهن ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره پنج، محدو در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره پنج، محدو در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره ینج، محدو در ایستگاه شماره هشت بود. بین فلزات سنگین در ایستگاههای مختلف اختلاف محدو در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره ینج، محدو در ایستگاه شماره هفت می باشد. بالاترین غلظت نیکل و آهن در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره ینج، محدو در ایستگاه شماره هفت می باشد. بالاترین غلظت نیکل و آهن در ایستگاه شماره دو، مس در ایستگاه شماره پنج، محدو در ایستگاه شماره یک و کادمیوم در ایستگاه شماره هشت بود. بین فلزات سنگین در ایستگاه های مختلف اختلاف معنی داری مشاهده نشد (۰۰۵

### استخراج متوالی (جزء به جزء) فلزات سنگین در رسوبات

روش استخراج متوالی به کار برده شده در این مطالعه شامل پنج فرکشن ژئوشیمیایی رسوبات (تبادلی (F1) + پیوند با کربناتها (F2) + پیوند با اکسیدهای فلزی احیاشده (F3) + پیوند با مواد آلی و سولفید (F4) + باقیمانده (F5) میباشد. نتایج توزیع شکل شیمیایی فلزات در رسوبات ایستگاههای مختلف در شکل۲ نشان داده شده است. الگوی توزیع فلزات در رسوبات

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Risk assessment code

همه ایستگاهها تقریباً مشابه میباشد. الگوی میانگین توزیع به صورت: باقیمانده> اکسیدهای فلزی احیا شونده > مواد آلی> کربناتها> قابل تبادل، به دست آمده است. مقایسه میانگین درصد هر فلز در فازهای مختلف رسوب و میزان پایداری فلز در هر یک از فازها بدین صورت است: فاز باقیمانده: Fe>Ni>Pb>Cu>Cd هاز پیوند با مواد آلی: Cu>Cd>Fe>Pb>Ni، فاز اکسیدهای فلزی احیا شونده: Fb>Cu>Cd>Ni>Fe، فاز کربناتی Cd>Pb>Cu>Ni>Fe و فاز قابل تبادل: Fe-Ni>Cu>Cd>Cu به طور کلی فاز باقیمانده فلزات سنگین بیشترین درصد را در بین بخشهای دیگر در تمام ایستگاهها به خود اختصاص داده است. درصد فلزات سنگین در فاز باقیمانده (مس= ۴۰/۹۷، سرب= ۲۰/۱۵، کادمیوم= ۴۰/۸۰، نیکل= ۶۵/۴۶ و آهن= ۲۵/۲۷ میباشد. نتایج به دست آمده در بخشهای قابل دسترس (تبادلی+پیوند با کربنات) و غیرقابل دسترس (اکسیدهای فلزی احیا شونده+ فاز پیوند با مواد آلی+ باقیمانده) در نمونههای رسوب ایستگاههای مطالعه شده در جدول ۵ آورده شده است.

فلز سنگين	حداقل	حداكثر	انحراف معيار	غلظت زمینه در شیل جهانی (Turekian and Wedepohl, 1961)
Pb (mg/kg)	17/88	۳۳/۷۰	۶/۳۸	۲.
Cu (mg/kg)	۱ • /۴۶	۲ • /۶۱	٣/۴٣	۴۵
Ni (mg/kg)	۸٢/۰۸	148/88	۲•/٨•	۵۰
Cd (mg/kg)	• /۶٩	١/۵٢	• /٣٣	۰ /٣
Fe (mgr/kg)	٨۶٧.	١٩٨١٧	4491	487

**جدول ۶**. حداقل، حداکثر و انحراف معيار فلزات سنگين (ppm) مورد مطالعه در شمال جزيره قشم

# شاخصهای آلودگی

فاکتور آلودگی (CF): نتایج فاکتور آلودگی در ایستگاههای مطالعه شده در شکل ۴ آورده شده است. بر طبق این نتایج، مقادیر به دست آمده فلزات آهن و مس کمتر از یک بود و از نظر این فلزات، ایستگاهها در درجه آلودگی کم قرار دارند. فلزات سرب و نیکل نیز در محدوده آلودگی متوسط میباشند. فلز کادمیوم در چهار ایستگاه (دو، سه، پنج و شش) درجه متوسط و چهار ایستگاه دیگر (یک، چهار، هفت و هشت) درجه آلودگی قابلتوجهی را نشان داد. ترتیب صعودی این شاخص به صورت Fe<Cu<Pb<Ni<Cd میباشد.



شکل ۲. نمودار غلظت کل فلزات سنگین آهن، کادمیوم، سرب، مس و نیکل (ppm) در رسوبات ایستگاههای مورد مطالعه



شکل ۳. نمودار توزیع شکل شیمیایی فلزات مختلف در رسوبات ایستگاههای مورد مطالعه

دسترس	غير قابل	دسترس و	، قابل	د, بخش	مو, د مطالعه	سنگين	فلزات	ل ۵. در صد	جدو
	0		U. U			0			

. E 1 i				ارى	ەھاي نمونەبرە	ایستگا			
- قىر سىكىن		١	٢	٣	۴	۵	۶	٧	٨
	Bio	۲ • /۲ ۱	۲۲/۵۰	۲1/9۰	۲۱/۱۹	17/22	۱۸/۶۳	۱ ۸/۲ ۱	22/82
Pb	Nbio	४९/४९	۷۷/۵۰	۲۸/۱۰	۲۸/۸۱	<b>λ</b> τ/τγ	۲۱/۸۴	۸۱/۷۹	VV/TV
~	Bio	۱۱/۷۹	14/18	14/47	14/94	۴۵/۹۰	۳۳/۸۹	۱۷/۷۸	14/42
Cu	Nbio	$\lambda\lambda/\gamma$ )	۸۵/۲۴	$\Lambda\Delta/\Delta\Lambda$	٨۵/•۶	۵۴/۱۰	88/11	۸۲/۲۲	$\lambda \tau / \tau \lambda$
	Bio	۷/۲۸	٩/۴١	۹/۷۳	१•/९९	٧/٩١	٩/٧١	١٢/٨١	٨/٩٩
NI	Nbio	97/77	٩٠/۵٩	٩ • / ۲ ٧	٨٩/٠ ١	१४/• १	٩ • / ٢ ٩	٨٧/١٩	۹ ۱ / ۰ ۱
~ ~ ~	Bio	21/24	17/93	۳۳/۳۳	۳۱/۳۰	44/2.	۱۰/۳۴	۱۱/۵۰	۳۶/۹۱
Cd	Nbio	VT/88	٨٧/•٧	88/8V	۶۶/۷۰	۵۵/۸۰	<b>አ</b> ٩/۶۶	٨٨/۵٠	۶۳/۰۹
	Bio	•/44	٠/١٣	• /٣ •	٠/۴٧	٠/١٨	٠/١٣	• /٣١	۰/۲۸
Fe	Nbio	۹۹/۵ <i>۶</i>	٩٩/٨٧	१९/४•	٩٩/۵٣	<b>٩٩/٨٢</b>	٩٩/٨٧	<b>१९/१</b> ९	<b>१९/V</b> ४

Bioavailable) Bio) قابل دسترس و Nbio (Nonbioavailable) فيرقابل دسترس



شکل ۴. نمودار فاکتور آلودگی فلزات مختلف در ایستگاههای مورد مطالعه

شاخص بار آلودگی (PLI): نتایج شاخص بار آلودگی در ایستگاههای مطالعه شده در شکل ۵ آورده شده است. در خصوص شاخص بار آلودگی نیز ایستگاه اسکله ذاکری (۱/۱۱) ایستگاه آلوده مشخص شد.



شکل ۵. نمودار شاخص بار آلودگی در ایستگاههای مورد مطالعه

شاخص زمین انباشت یا شاخص شدت آلودگی مولر (I<sub>geo</sub>)

مطابق نتایج به دست آمده از محاسبه شاخص زمینانباشت ژئوشیمیایی عناصر مختلف در هر ایستگاه، عنصر مس در تمامی ایستگاهها و عنصر سرب به غیر از ایستگاه یک در تمامی ایستگاهها کمتر از صفر و منفی بود. در مورد عنصر نیکل و کادمیوم تمامی ایستگاهها مقادیر به دست آمده بین صفر تا یک بود که نشاندهنده منطقه غیرآلوده تا آلودگی متوسط میباشد (شکل۶).

شاخص غنای زیستی (EF)

نتایج شاخص غنای زیستی (EF) فلزات سنگین رسوبات در جدول ۷ آورده شده است. بر اساس این شاخص نیز، فلز مس غنی شدگی جزئی، نیکل و سرب غنی شدگی متوسط و کادمیوم دارای غنای شدید می باشد. بالاترین مقادیر غنی شدگی مربوط به فلزات کادمیوم و نیکل در ایستگاه شماره هشت می باشد.



شکل ۶. نمودار شاخص شدت آلودگی فلزات مختلف در ایستگاههای مورد مطالعه

شاخص ریسک اکولوژیکی بالقوہ (PERI)

PERI و مقدار نهایی RI در جدول ۷ نشان داده شده است. در همه ایستگاهها سهم ریسک اکولوژیکی منفرد عنصر کادمیوم نسبت به سایر عناصر بیشتر است. در بین ایستگاههای مورد مطالعه نیز ایستگاههای شماره یک، چهار و هشت بیشترین ریسک را داشتند.

EF						P	ERI		DI
ایستگاه	Cu	Pb	Cd	Ni	Cu	Pb	Cd	Ni	KI
١	١/٧٧	۸/۵۳	19/98	٩/۴۵	۱/۷۵	۸/۴۲	۱ ۱ ۸/۰ ۱	٩/٣٣	187/22
٢	٠/٨٩	۲/۶۲	۵/۱۲	8/TV	۲/• ٩	۶/۱۳	۷۱/۸۰	14/88	٩۴/٧٠
٣	۱/۰ ۰	$\nabla/\Lambda\Delta$	۶/۸۹	۶/۹۱	١/٧۵	۶/۷۱	٧٢/١٢	۱۲/۰۵	97/80
۴	1/14	۵/۰۵	18/47	۶/۸۸	١/٣٧	۶/۰۵	۱ ۱ ۸/۰ ۱	٨/٢۴	۱۳۳/۶۸
۵	۱/• ۹	۱/۸۵	۴/۸۲	۴/۶۸	۲/۲۸	$\gamma/\gamma$	80/08	٩/٧٩	V۶/5T
۶	• /YY	١/٧١	۵/۰۹	۵/۶۷	١/٣٩	٣/•٨	54/9.	۱۰/۱۸	89/68
٧	1/77	۵/۹۲	17/07	٩/٢۶	1/18	۵/۴۹	१४/१+	λ/۶۰	۱۱۳/۱۹
٨	١/٢١	٧/٢١	۲١/۵۵	۱۰/۲۵	1/18	۶/٩٠	۱۳۳/۷۵	٩/٨٠	141/87
ميانگين±انحراف	۱/۱۴ ·±•/۲۸	4/29 ±7/88	۱۲/۱۷±۶/۸۵	۷/۴۲±۱/۸۶	۱/۶۲±۰/۳۹	۵/۸۳±۱/۵۹	19/987728/28	۱۰/۳۳±۱/۹۵	1 • V/FT±79/TX
معيار									
كمينه	• /YY	١/٧١	۴/۸۲	۴/۶۸	1/18	۳/۰۸	54/9.	۸/۲۴	89/08
بيشينه	١/٧٧	٨/۵٣	۲١/۵۵	۱ • /۲۵	۲/• ٩	۲۴۲/	۱۳۳/۷۵	14/88	141/87

جدول ۷. شاخص غنای زیستی و شاخص ریسک اکولوژیکی بالقوه

#### کد ارزیابی ریسک (RAC)

نتایج حاصل از محاسبه شاخص کد ارزیابی ریسک (RAC) نشان داد که عناصر مس و کادمیوم در تمامی ایستگاههای مورد مطالعه (به جز ایستگاه ۵) دارای ریسک متوسط میباشند، اما ایستگاه شماره پنج از این حیث در دسته با ریسک بالا ارزیابی شد. در ارتباط با فلز سرب نیز تمامی ایستگاهها دارای ریسک متوسط تشخیص داده شدند. همچنین محاسبه شاخص مذکور نشان داد که فلز نیکل در ایستگاههای شماره چهار و هفت از ریسک متوسط و در سایر ایستگاهها از ریسک کم برخوردار است. در مورد فلز آهن، تمامی ایستگاهها بدون ریسک ارزیابی شدند.

	ایستگاههای نمونهبرداری									
فلز سنگين		١	۲	٣	۴	۵	۶	۷	٨	
	Bio	۲ • /۲ ۱	۲۲/۵۰	۲ ۱ / ۹ ۰	۲١/١٩	14/23	۱۸/۶۳	۱ ۸/۲ ۱	22/22	
Pb	Nbio	متوسط								
<i>a</i>	Bio	۱۱/۷۹	14/18	14/47	14/94	40/9.	۳۳/۸۹	۱۷/۷۸	14/42	
Cu	Nbio	متوسط	متوسط	متوسط	متوسط	زياد	متوسط	متوسط	متوسط	
	Bio	۷/۲۸	٩/۴١	۹/۷۳	१•/٩٩	٧/٩١	٩/٧١	۱۲/۸۱	٨/٩٩	
Ni	Nbio	کم	کم	کم	متوسط	کم	کم	متوسط	کم	
	Bio	21/26	18/93	۳۳/۳۳	۳۱/۳۰	44/20	۱۰/۳۴	۱۱/۵۰	۳۶/۹۱	
Cd	Nbio	متوسط	متوسط	متوسط	متوسط	زياد	متوسط	متوسط	متوسط	
E.	Bio	•/44	٠/١٣	•/٣•	•/۴٧	٠/١٨	۰/۱۳	٠/٣١	٠/٢٨	
re	Nbio	بدون ريسک								

جدول ۸. ارزیابی ریسک فلزات سنگین در ایستگاههای مورد مطالعه

#### بحث

فرکشن (بخش) قابل دسترس، نشاندهنده قسمتی از فلز است که در زمان مناسب بودن شرایط احیاء و pH، آزاد شده و در دسترس موجودات زنده قرار می گیرد و ایجاد مسمومیت می کند (Sundaray *et al.*, 2011). قسمت تبادلی مستقیماً توسط ارگانیسمهای آبزی جذب می شود، در حالی که بخشهای کربناتی، کاهشی و اکسایشی با توجه به تغییر شرایط محیطی از قبیل (تغییر pH، دما، شرایط اکسید و احیا و شوری) از رسوبات آزاد شده و در دسترس موجودات زنده قرار می گیرند ( Huang *et al.*, 2015) (علی 2016; Wang *et al.*, 2015)

مقدار قابلتوجهی از ترکیبات فلزی میتوانند در رسوبات کربناتی وجود داشته باشند که این قسمت از فلز با تغییر PH مستعد آزاد شدن میباشد (Singh et al., 2005). در این میان بخشهای تبادلی (F<sub>1</sub>) و کربناتی (F<sub>2</sub>) دسترسی زیستی بالایی داشته و تعیینکننده تجمع زیستی و بزرگنمایی زیستی در زنجیره غذایی میباشند (Neyestani et al., 2016). به طورکلی، میانگین درصد فلزات قابل دسترس در رسوبات مطالعه حاضر به ترتیب کادمیوم (۲۵/۹۸/)، مس (۲۰/۲۰/۱۰)، سرب (۲۰/۳۷/)، نیکل (۹/۹۶)) و آهن (۲/۸) میباشد. نتایج این مطالعه نشان میدهد که کادمیوم، مس و سرب نسبت به فلزات دیگر دسترسی زیستی بالاتری دارند که این مسئله بیانگر این است که این فلزات در منطقه مورد مطالعه خطرناکتر میباشند. به طور کلی، فلزاتی که در بخشهای قابل استخراج یا غیرباقیمانده باشند، میتوانند به طور کم و بیش در اختیار موجودات زنده دریایی قرار گیرند و حتی بین غلظت آنها در رسوبات و مقدار فلزات در بافت میکروارگانیسمها همبستگی وجود دارد ( ، ۲۵ 2016). لذا میتوان گفت، به طور نسبی ترکیبات کادمیوم، مس و سرب نسبت به فلزات دیگر دسترسی

در مطالعه حاضر الگوی توزیع شکل شیمیایی فلزات به صورت: باقیمانده> اکسیدهای فلزی احیا شونده > مواد آلی> کربنات-ها> قابل تبادل، به دست آمد که با نتایج Naji و همکاران (۲۰۱۰) نیز مطابقت دارد. سطوح بالای فلزات سنگین در فاز باقیمانده (پایدار) نسبت به بخشهای دیگر رسوب، نشاندهنده این است که عمده فلزات موجود در رسوبات منشأ طبیعی دارند. در این مطالعه فاز باقیمانده ۴۲ تا ۶۵ درصد از غلظت کل را در رسوبات ایستگاههای مورد مطالعه به خود اختصاص داده است. Bagheri و همکاران (۲۰۱۳) در مطالعه خود بر روی تعیین غلظت و منشأیابی فلزات سرب و کادمیوم در رسوبات سطحی سواحل بندرعباس که با روش استخراج متوالی نیز انجام شده بود، نسبت بخش باقیمانده (پایدار) را به غلظت کل برای فلزات سرب و کادمیوم بین ۲۵/۵۱ تا ۲۹/۱۰ درصد گزارش کردند. در این مطالعه نیز بیش از نیمی از کل سرب و کادمیوم در رسوبات سواحل بندرعباس منشأ طبیعی داشته و در بخش پایدار قرار دارند. در این مطالعه نیز بیش از نیمی از کل سرب و کادمیوم در رسوبات سواحل بندرعباس منشأ طبیعی داشته و در بخش پایدار قرار دارند. Nowrouzi متوالی، غلظت ترکیبات مختلف نیکل، سرب و کادمیوم را در رسوبات سطحی جنگلهای حرا جزیره قشم و بندر خمیر اندازه گیری نمودند. نتایج تحقیقشان نشان داد که بیش از ۵۱ درصد ترکیبات فلزی در بخش باقیمانده قرار دارند. همچنین همبستگی مثبت و معناداری بین فلزات متصل به مواد آلی و میزان کربن کل رسوبات وجود داشت. فاز باقیمانده به دلیل اتصال با سیلیکاتها در مقابل تغییرات شرایط محیطی پایدار بوده و در دسترس اکوسیستم آبی قرار نمی گیرند ( Moore *et* ا اتصال با سیلیکاتها در مقابل تغییرات شرایط محیطی پایدار بوده و در دسترس اکوسیستم آبی قرار نمی گیرند ( *et* این امر ( *al.*, 2014 محیطی پایدار بوده و در دسترس اکوسیستم آبی وار نمی گیرند ( *et* این امر احتمالاً ویژگیهای زمین شاسی و غالب بودن آنها در پوسته زمین ( 1961, 1961) و همچنین به دلیل وزن مولکولی بالاتر نیکل و آهن نسبت به بقیه فلزات میباشد که سبب میشود همراه با امواج به ساحل کشانده شوند. در نتیجه با وجود غلظت بالا تهدیدی برای دسترسی موجودات زنده و انتقال در زنجیره غذایی ایجاد نمی کنند (Tiizen, 2003).

پس از بخش باقیمانده (F<sub>5</sub>)، بخش سوم (F<sub>3</sub>) یعنی پیوند با اکسیدهای فلزی احیاء شونده بیشترین سهم را به خود اختصاص داده است که با نتایج Zhang و همکاران (۲۰۱۷) نیز مطابقت دارد (شکل ۲). اکسیدهای فلزی احیاشونده در میان ذرات سنگها، کلوخهها و همچنین در پیوند بین ذرات یا پوشش سطوح خارج ذرات وجود دارند. این اکسیدها، جاذب خوبی برای ترکیبات فلزی میباشند و در شرایط کاهش اکسیژن، از لحاظ ترمودینامیکی ناپایدار میشوند. در هنگام آزمایش در این مرحله هیدروکسیل آمونیوم به محلول اضافه گردید (مطابق پروتکل ارائه شده در جدول ۲) و مشاهده شد که بر روی رسوبات حبابهایی به حالت قلیان کردن ایجاد میشود که این حبابها احتمالاً به دلیل وجود کربنات کلسیم بالا در رسوبات منطقه مورد مطالعه است (مشاهدات نویسنده). به همین دلیل قبل از حرارتدادن، نمونهها به مدت یک ساعت بر روی دستگاه شیکر قرار داده شدند تا واکنش اولیه به آهستگی انجام پذیرد. نتایج نشان میدهد که میانگین تمامی فلزات برای ایستگاه شماره دو (اسکله ذاکری) کمترین دسترسی زیستی (۲۱/۹۴) و ایستگاه شماره پنج (اسکله لافت) بیشترین دسترسی (۲/۱۸) را دارند (جدول۵). نتایج حاصل از استخراج متوالی حاکی از آن بود که عناصر نیکل و آهن، غالباً در بخشهای باقیمانده و اکسیدهای فلزی قرار دارند. در نتیجه میتوانی نتیجه گرفت که با وجود اینکه اسکله ذاکری بالاترین مقادیر این فلزات را در بین ایستگاههای مورد مطالعه دارد، اما دسترسی زیستی کمتری دارند.

Agah et al., 2012; Neyestani et al., 2016; Pejman et al. ) مقایسه غلظت فلزات سنگین در این مطالعه با مطالعات دیگر (Nourozifard et al., 2019; Nourozifard et al., 2019; Rezaei et al., 2017; Nowrouzi et al., 2014 ) نشان می دهد که در اغلب موارد نتایج این مطالعه بیشتر از مطالعات دیگر است که می تواند حاکی از حضور و تأثیر بیشتر منابع آلوده کننده در منطقه مورد مطالعه باشد (جدول ۹).

بر اساس نتایج فاکتور آلودگی (CF) کادمیوم، نیکل و سرب در درجه آلودگی متوسط قرار دارند که با توجه به بالاتر بودن مقادیر این فلزات نسبت به استاندارد جهانی شیل که در جدول ۲ آورده شده است، بیانگر آلوده بودن رسوبات منطقه مورد فلزات سنگین مورد بررسی مربوط به ایستگاه دو (اسله ذاکری) با مقدار ۱/۱۱ و کمترین میزان مربوط به ایستگاه شش (طبل) بود. بر اساس طبقهبندی مقادیر شاخص اطا، به جز ایستگاه دو اسکله شهید ذاکری که در طبقه آلوده (احلا) قرار دارد، سایر ایستگاهها در طبقه غیرآلوده (احلام) به جز ایستگاه دو اسکله شهید ذاکری که در طبقه آلوده (احلا) قرار دارد، از عوامل مهمی هستند که بر آلودگی فلزات سنگین در رسوبات یک منطقه تأثیر میگذارند (2000). آلودگی سواحل شمال جزیره قشم با توجه به موقعیت مکانی و فاصله آنها از مراکز آلاینده فلزات سنگین، متفاوت است. تردد شاورهای مسافربری، تفریحی و صیادی، وجود صنایع مختلف در منطقه از جمله صنایع آلومینیوم و غیره، اسکلههای باهنر و ناورهای مسافربری، تفریحی و صیادی، وجود صنایع مختلف در منطقه از جمله صنایع آلومینیوم و غیره، اسکلههای باهنر و برجایی، کشتیسازی، فاضلاب شستشوی کشتیها و نفتکشها سبب ورود میزان قابل ملاحظهای از انواع آلایندههای خطرناک تردد بودن انواع شناورها، تعمیرات، شستشوی کشتیها و خروج آلوده نشان و همچنین تخلیه فاضلابهای تواع آلاینده می داری به دلیل پر مرحایی میشاورهای میاورها، تعمیرات، شستشوی کشتیها و نفتکشها سبب ورود میزان قابل ملاحظهای از انواع آلایندههای خطرناک میاور داور انواع شناورها، تعمیرات، شستشو و خروج آب توازن آنها و همچنین تخلیه فاضلابهای تصفیه نشده شهری و منعتی به دلیل همجواری با مرکز شهر و تأسیسات دریایی، ایستگاه آلوده نشان داده شده است (احلام).

مرجع	Cd (ppm)	Ni (ppm)	Cu (ppm)	Pb (ppm)	Fe (ppm)	موقعيت
	1/14	1 • 1/88	14/28	べき/その	۱۳۸۰۱	
مطالعه حاضر	$-1/\Delta Y$ )	- 148/88)	- 1./81)		-19818)	جزيره قشم
	(•/۶٩	(\(\)	()•/48	$(11/1) - 11/1 \cdot )$	(866.	
Neyestani <i>et al.</i> , 2016	•/XY ±•/14 (•/29-9X)	۹۶/ <b>۸</b> ۲±۴/۰۴ (۹۱/۴۰±۱۰۱/۶۶)	7718/±1/10 -74/78)	λ± ١/١٨ (٧/٢٧-٩/٢٣)	_	شمال خليجفارس
Agah <i>et al.</i> , 2012	•/\_•/\~	۲ <b>۰</b> -۱۹۲	۵–۳۳	۳-۱۰	_	خليجفارس
Sharifinia <i>et al.</i> , 2018	-7/87) (•/87	-	(۴/۸۲-۱۵/۹۷)	(19/540/09)	-	خلیجفارس و دریای عمان
Pejman et al. 2016	•/٨	117/1	۳۲/۱	۴۸/۳	-	استان خوزستان (ماهشهر)
Nourozifard <i>et al.</i> , 2019	-	۵٩/١٩	۲٩/۵٣	8Y/8Y	-	جزيره قشم
Nourozifard <i>et al.</i> , 2018	-	83/FV	26/18	40/14	-	استان هرمزگان
Rezaei et al., 2017	•/١٨	-	18/5	۶/۴	-	استان هرمزگان
Nowrouzi <i>et al.</i> , 2014	۴-۳/۰۸	۱۱۸/۹ –۳۶/۸۱	-	47-31/88	-	حرای جنوب ایران (خور خوران)

جدول ٩. مقایسه غلظت فلزات سنگین مختلف در منطقه مورد مطالعه با مناطق دیگر

از آنجایی که ضریب غنی شدگی (EF) با نرمال کردن آلودگی فلزات سنگین نسبت به یک عنصر با تغییرات ناچیز و غالب در پوسته زمین (در این مطالعه آهن)، به دست می آید، روشی مناسب جهت جداسازی عوامل انسان از و زمین ساخت آلودگی می باشد (Duodu *et al.*, 2016). در این مطالعه حداقل غنی شدگی برای فلز مس، غنی شدگی متوسط برای فلزات نیکل و سرب و غنی شدگی شدید برای فلز کادمیوم به دست آمد. با توجه به بیان منابع احتمالی آلوده کننده در منطقه می توان گفت تأثیر فعالیتهای انسانی به شدت قابل مشاهده بوده و با مطالعه Neyestani و همکاران (۲۰۱۶) در شمال خلیجفارس که حداقل غنی شدگی را برای فلزات مس، سرب، کبالت، کروم، روی و نیکل حداقل غنی شدگی تا غنی شدگی مهم برای کادمیوم و آرسنیک گزارش نمودند، مطابقت دارد. ایستگاه شماره هشت (اسکله باسعیدو) بالاترین غنی شدگی را در بین ایستگاهها به خود اختصاص داد. غنی شدگی را در این ایستگاه، احتمالاً به دلیل مجاورت با انواع شناورهای فایبرگلاس، آلومینیومی و فولادی و نیز تردد قایقهای صیادی در این ایستگاه، ورود فاضلاب ناشی از شستشوی شاورهای فایبرگلاس، آلومینیومی و فولادی و نیز تردد قایقهای صیادی در این ایستگاه، ورود فاضلاب ناشی از شستشوی شاورها و نفت کشها و نشت سوخت آنها، همچنین مجاورت با روستاهای ساحلی و تأثیر پذیری از فاضلاب تصفیه نشده آن ها می باشد.

به منظور تعیین پتانسیل ریسک اکولوژیکی فلزات سنگین در رسوبات ساحلی جزیره قشم، شاخصهای ریسک اکولوژیکی بالقوه (PERI) و كد ارزيابي ريسك (RAC) استفاده شد. اين شاخصها نه تنها وضعيت آلودگي موجود در رسوبات را ارزيابي میکنند، بلکه اثرات زیستمحیطی و محیطی را با سمشناسی ترکیب کرده و ارزیابی بهتری از ریسک بالقوه الودگی فلزات سنگین را بهصورت شاخص ارائه میدهند (Fernandes, 1997; Li et al., 2013). بر اساس نتایج حاصل از محاسبهی شاخص خطر اکولوژیکی بالقوه ('E')، به استثنای فلز کادمیوم که شاخص خطر اکولوژیکی ('E') ناشی از آن در ایستگاههای مختلف در طبقه خطر متوسط ( 40  $E_i^r > 40$ ) و طبقه خطر قابلتوجه (80  $E_i^r > 80$ ) بود، بقيه فلزات در ايستگاههاي مختلف در طبقه کمخطر (Er < 40) قرار داشتند. مقادیر زیاد میانگین غلظت کادمیوم در رسوبات نسبت به سایر فلزات مورد بررسی، منجر به ریسک اکولوژیکی زیاد ناشی از این فلز در ایستگاههای مختلف شده است. ایستگاه هشت (اسکله باسعیدو) بالاترین مقدار این شاخص ۱۲۳/۷۵ را داشت، این منطقه از نظر میزان صید و صیادی منطقه مهمی محسوب می شود که افراد زیادی در این محدوده به صید و صیادی اشتغال دارند (وجود اغلب تعاونیهای صیادی قشم در این منطقه)، بنابراین با توجه به امکان تجمع و بزرگنمایی زیستی کادمیوم در سطوح بالای هرم غذایی، امکان انتقال مقادیر زیاد آن از طریق انواع فراوردههای شیلاتی به مصرفکنندگان این محصولات وجود دارد (Zhang and Wang, 2020). در مطالعه Lahijanzadeh و همکاران (۲۰۱۹) درخور موسی در خلیجفارس مقادیر 🗗 برای As ،Ni ،Zn ،Pb و Cr در تمام ایستگاهها خطر اکولوژیکی کمی را نشان داد، درحالی که مقادیر Ef برای Cd و Cu در برخی ایستگاهها ریسک اکولوژیکی متوسطی را نشان دادند. اگرچه مقایسه میانگین شاخص PERI بین ایستگاههای مختلف اختلاف معنیداری یافت نشد (P>۰/۰۵ )، ولی میزان این شاخص در ایستگاههای یک و هشت به مراتب از بقیه ایستگاهها بالاتر بود. بر اساس یافتههای حاصل از این شاخص که مقادیر به دست آمده در محدوده ۶۹/۵۶ – ۱۴۱/۶۲ مشاهده شد. ایستگاههای یک، چهار، هفت و هشت در طبقه ریسک محیط زیستی متوسط (۱۹۰> PERI فرار دارند. شرایط شیمیایی PERI متوسط زیستی کم PERI م قرار دارند. شرایط شیمیایی محیط رسوبات، آلایندههای ورودی و ویژگیهای فیزیکی عوامل مهمی هستند که بر آلودگی فلزات سنگین در رسوبات یک منطقه تأثير مي گذارند (Zhang and Wang, 2020). نتايج شاخص كد ارزيابي ريسك (RAC) نشان داد كه ريسك اكولوژيكي کادمیوم در میان بقیه فلزات مطالعه شده از همه بالاتر بود که با نتایج مطالعات Neyestani و همکاران (۲۰۱۶) در شمال خلیجفارس نیز مطابقت دارد. نتایج این شاخص در ایستگاههای مختلف نشان داد که فلز کادمیوم در ایستگاههای سه، چهار، پنج و هشت وضعیت ریسک بالا قرار دارد. علاوه بر این، ریسک سرب و مس نسبت به نیکل بالاتر بود، اما نتایج شاخصهای EF و Igeo نشان داد که نیکل آلودگی بیشتری از سرب و مس ایجاد میکند. این اختلاف بین نتایج شاخصهای بررسی شده، احتمالاً ميتواند به اين دليل باشد كه با وجود بالاتربودن مقادير غلظت كل فلز نيكل، اما آناليز جزئي فلزات (كه در بررسي شاخص RAC مورد استفاده قرار می گیرد) نشاندهنده بالاتربودن بخش قابل دسترس سرب و مس نسبت به نیکل میباشد. (بر طبق جدول ۵). همچنین فلز أهن نیز با وجود غلظت کل بالایی که طبق نتایج این مطالعه به دست أمده است، طبق نتایج از نظر ارزیابی ریسک در طبقه بدون خطر قرار می گیرد که این مسئله می تواند به دلیل حداقل دسترسی زیستی این فلز و غالب بودن آن در پوسته زمین باشد. برای فلزات مس، سرب و کادمیوم ریسک اکولوژیکی در تمام ایستگاهها بهجز ایستگاه-شماره پنج در طبقه ریسک متوسط قرار داشتند. در ایستگاه شماره پنج مس و کادمیوم ریسک بالایی داشتند و درمجموع ریسک بالاتری را در این ایستگاه نسبت به بقیه ایستگاهها ایجاد کردند. ترتیب نزولی ریسک اکولوژیکی فلزات سنگین در رسوبات منطقه کادمیوم> مس>سرب>نیکل>آهن میباشد که با نتایج دسترسی زیستی فلزات سنگین در رسوبات مطابقت دارد. فعالیت زیستی، سمیت زیستمحیطی و زیستفراهمی بخشهای مختلف فلز در اکوسیستمهای آبی با توجه به قدرت اتصال آنها به ذرات رسوبات و آزاد شدن آنها در مراحل مختلف استخراج تعیین می گردد ( Benson et al., 2013; Saleem et al., 2015). در این مطالعه شاخص کد ریسک اکولوژیک (RAC) نشان داد که اغلب فلزات مطالعه شده خصوصاً کادمیوم، مس و سرب، ریسک متوسطی دارند که مؤید نتایج سایر شاخصهای مطالعه شده میباشد.

نتایج حاصل از آنالیز غلظت جز به جز نشان داد که فلزات اغلب در بخشهای اکسیدهای فلزی قابل احیا (F<sub>3</sub>) و باقیمانده (F<sub>5</sub>) قرار دارند. افزایش غلظت فلزات در این بخشها نشاندهنده ورودیهای طبیعی و غیرانسانی بوده و از سمیت و دسترسی زیستی کمتری برخوردار میباشند. بر اساس شاخص RAC، دسترسی زیستی عناصر کادمیوم، سرب و مس بالاتر است. نتایج حاصل از ارزیابی آلودگی فلزات سنگین با استفاده از شاخصهای آلودگی از قبیل فاکتور آلودگی (CF)، شاخصهای بار آلودگی (PLI)، غنای زیستی (EF) و زمین انباشت شیمیایی (Igeo)، کد ارزیابی ریسک (RAC) و پتانسیل ریسک اکولوژیکی (PER)، نشان داد که عناصر آهن و نیکل، سمیت و خطر زیست محیطی کمتری دارند که به نظر میرسد غلظت زیاد این مناصر بیشتر متأثر از فرآیندهای طبیعی و زمین انباشت شیمیایی (Igeo)، کد ارزیابی ریسک (RAC) و پتانسیل ریسک اکولوژیکی (PER)، نشان داد که عناصر آهن و نیکل، سمیت و خطر زیست محیطی کمتری دارند که به نظر میرسد غلظت زیاد این عناصر بیشتر متأثر از فرآیندهای طبیعی و زمین ساخت در منطقه باشد، در حالی که فلزات سرب، مس و کادمیوم طبق نتایج دارای قابلیت دسترسی بیشتری بوده و میانگین غلظت آنها از میانگین زمینه در شیل جهانی و مطالعات دیگر در منطقه بالاتر می می و بیشتری نسبت به فلزات دیگر در منطقه بالاتر می است محیطی بی محیطی بیشتری نسبت، مس و کادمیوم طبق نتایج دارای قابلیت دسترسی بیشتری بوده و میانگین غلظت آنها از میانگین زمینه در شیل جهانی و مطالعات دیگر در منطقه بالاتر می می ایند و بیشتری در منطقه بالاتر می محیطی محیطی بیشتری نسبت به فلزات دیگر دارای قابلیت دسترسی بیشتری نسبت به فلزات دیگر می این و میکند. در مجموع با توجه به نتایج این مطالعه، سواحل شمالی جزیره قشم از نظر فلزات مس، سرب و نیکل در محدوده ریسک اکولوژیکی متوسط و از نظر فلز کادمیوم در محدوده ریسک قابل توجه قرار دان

تشكر و قدرداني

این فعالیت پژوهشی با حمایت مادی اداره محیط زیست استان هرمزگان از محل طرح دانشجویی سال ۱۳۹۸ صورت گرفته است. نویسندگان مقاله کمال تشکر و قدردانی خود را از پرسنل گرامی آزمایشگاه محیط زیست هرمزگان، خصوصاً خانم دکتر سلیمی زاده، خانم مهندس دودی و آقای مهندس محوری اعلام میدارند.

#### منابع

- Agah, H., Hashtroudi, M., Baeyens, W. 2012. Trace metals and major elements in sediments of the northern Persian Gulf. Journal of the Persian Gulf. 3(7): 45-58.
- Bagheri, Z., Bakhtiari, A.R., Bagheri, H. 2013. Study of determination of concentration and origin of lead and cadmium metals in surface sediments of Bandar Abbas coasts or sequential extraction method. Journal of Oceanography. 4(1g4): 27-33. (in Persian)
- Bastami, K.D., Baheri, H., Kheirabadi, V., Zaferani, G.G., Teymori, M.B., Hamzehpoor, A., Soltani, F., Haghparast, S., Harami, S.R.M., Ghorghani, N.F. 2014. Distribution and ecological risk assessment of heavy metals in surfacesediments along southeast coast of the Caspian Sea. Journal of Marine Pollution. 81(1): 262-267.
- Benson, N.U., Anake, W.U., Olanrewaju, I.O. 2013. Analytical relevance of trace metal speciation in environmental and biophysicochemical systems. Journal of Analytical Chemistry. 4(11): 633-641.
- Blackmore, G. 1998. An overview of trace metal pollution in the coastal waters of Hong Kong. The Science of the Total Environment. 214: 24-48.
- Buccolieri, A., Buccolieri, G., Cardellicchio, N., Dell'Atti, A., Di Leo, A., Maci, A. 2006. Heavy metals in marine sediments of Taranto Gulf, Ionian Sea, Southern Italy. Journal of Marine Chemistry. 99(1-4): 227-235.
- Dashti, S., Monavari, M., Hosseini, M., Riazi, B., Momeni, M. 2017. Providing appropriate criteria for tourism industry planning in coastal villages (Case Study: Qeshm Island). Journal of Environmental Sciences and Technology. 19(1): 295-307. (in Persian)
- Demirak, A., Yilmaz, F., Tuna, A.L., Ozdemir, N. 2006. Heavy metals in water, sediment and tissues of *Leuciscus cephalus* from a stream in southwestern Turkey. Journal of Chemosphere. 63(9): 1451-1458.
- Duodu, G.O., Goonetilleke, A., Ayoko, G.A. 2016. Comparison of pollution indices for the assessment of heavy metal in Brisbane River sediment. Journal of Environmental Pollution. 219: 1077-1091.
- Fernandes, H.M. 1997. Heavy metal distribution in sediments and ecological risk assessment: the role of diagenetic processes in reducing metal toxicity in bottom sediments. Journal of Environmental Pollution. 97(3): 317-325.

- Gong, Q., Deng, J., Xiang, Y., Wang, Q., Yang, L. 2008. Calculating pollution indices by heavy metals in ecological geochemistry assessment and a case study in parks of Beijing. Journal of China University of Geosciences. 19(3): 230-241.
- Gu, Y.G. 2018. Heavy metal fractionation and ecological risk implications in the intertidal surface sediments of Zhelin Bay, South China. Journal of Marine Pollution Bulletin. 129(2): 905-912.
- Hakanson, L. 1980. An ecological risk index for aquatic pollution control. a sedimentological approach. Journal of Water Research. 14(8): 975-1001.
- Huang, J., Yuan, F., Zeng, G., Li, X., Gu, Y., Shi, L., Liu, W., Shi, Y. 2017. Influence of pH on heavy metal speciation and removal from wastewater usingmicellar-enhanced ultrafiltration. Journal of Chemosphere. 173: 199-206.
- Kang, X., Songa, J., Yuana, H., Duana, L., Li, X., Li, N., Lianga, X., Qu, B. 2017. Speciation of heavy metals in different grain sizes of Jiaozhou Bay sediments: Bioavailability, ecological risk assessment and source analysis on a centennial timescale. Journal of Ecotoxicology and Environmental Safety. 143: 296-306.
- Karbassi, A.R., Monavari, S.M., Nabi Bidhendi, G.R., Nouri, J., Nemat-pour, K. 2008. Metal pollution assessment of sediment and water in the Shur River. Journal of Environmental Monitoring and Assessment. 147: 107-116.
- Kusin, F.M., Azani, N.N.M., Hasan, S.N.M.S., Sulong, N.A. 2018. Distribution of heavy metals and metalloid in surface sediments of heavily-mined area for bauxite ore in Pengerang, Malaysia and associated risk assessment. Journal of CATENA. 165: 454-464.
- Lahijanzadeh, A.R., Mohammadi Rouzbahani, M., Sabzalipour, S., Nabavi, S.M.B. 2019. Ecological risk of potentially toxic elements (PTEs) in sediments, seawater, wastewater, and benthic macroinvertebrates, Persian Gulf. Journal of Marine Pollution Bulletin. 145: 377-389.
- Li, F., Zeng, X.Y., Wu, C.H., Duan, Z.P., Wen, Y.M., Huang, G.R., Xu, J.Y. 2013. Ecological risks assessment and pollution source identification of trace elements in contaminated sediments from the Pearl River Delta, China. Journal of Biological Trace Element Research. 155(2): 301-313.
- Ma, X., Zuo, H., Tian, M.J., Zhang, L.Y., Meng, J., Zhou, X.N., Min, N., Chang, X.Y., Liu, Y. 2016. Assessment of heavy metals contamination in sediments from three adjacent regions of the Yellow River using metal chemical fractions and multivariate analysis techniques. Journal of Chemosphere. 144: 264-272.
- Moore, F., Nematollahi, M.J., Keshavarzi, B. 2015. Heavy metals fractionation in surface sediments of Gowatr bay-Iran. Journal of Environmental Monitoring and Assessment. 187: 4117-4131.
- Müller, G. 1969. Index of geoaccumulation in sediments of the Rhine River. Journal of Geo Journal. 2: 108-118.
- Naji, A., Ismail, A., Ismail, A.R. 2010. Chemical speciation and contamination assessment of Zn and Cd by sequential extraction in surface sediment of Klang River, Malaysia. Journal of Microchemical Journal. 95: 285-292.
- Nemati, K., Bakar, N.K., Abas, M.R., Sobhanzadeh, E. 2011. Speciation of heavy metals by modified BCR sequential extraction procedure in different depths of sediments from Sungai Buloh, Selangor, Malaysia. Journal of Hazardous Materials. 192(1): 402-410.
- Neyestani, M.R., Bastami, K.D., Esmaeilzadeh, M., Shemirani, F., Kazaali, A., Molamohyeddin, N., Afkhami, M., Nourbakhsh, Sh., Dehghani, M., Aghaei, S., Firouzbakhth, M. 2016. Geochemical speciation and ecological risk assessment of selected metals in the surface sediments of the northern Persian Gulf. Journal of Marine Pollution Bulletin. 109(1): 603-611.
- Nourozifard, P., Mortazavi, S., Asad, S., Hassanzadeh, N. 2018. Evaluation of contamination of Qeshm island coastal sediments with Cu, Pb, Zn, Cd, Ni, Cr using sediment quality indices. Journal of Health and Environment. 11(3): 433-448. (in Persian)
- Nowrouzi, M., Pourkhabbaz, A.R., Rezaei, M.R. 2014. Sequential extraction analysis of metals in sediments from the Hara Biosphere Reserve of Southern Iran. Journal of Chemical Speciation and Bioavailability. 26(4): 273-277.
- Pejman, A.H., Nabi Bidhendi, G.R., Ardestani, M., Saeedi, M., Baghvand, A. 2016. Fractionation of heavy metals in sediments and assessment of their availability risk: A case study in the northwestern of Persian Gulf. Journal of Marine Pollution Bulletin. 114(2): 881-887.

- Pejman, A.H., Nabi Bidhendi, G.R., Ardestani, M., Saeedi, M., Baghvand, A. 2015. A new index for assessing heavy metals contamination in sediments: a case study. Journal of Ecological Indicators. 58: 365-373.
- Perin, G., Craboledda, L., Lucchese, M., Cirillo, R., Dotta, L., Zanette, M.L., Orio, A.A. 1985. Heavy metal speciation in the sediments of Northern Adriatic Sea: a new approach for environmental toxicity determination. In: Lekkas, T.D. (ed.). Heavy metals in the environment. Edinburgh CEP Consultants. 2: 454-456.
- Rahimpour Bonab, H. 2005. Carbonate lithology, the relationship between diagenesis and porosity evolution. 1<sup>nd</sup> edition. University of Tehran Press. 487 p. (in Persian)
- Rahman, M.A., Ishiga, H. 2012. Trace metal concentrations in tidal flat coastal sediments, Yamaguchi Prefecture, southwest Japan. Journal of Environmental Monitoring and Assessment. 184: 5755-5771.
- Rahmani, M. 2020. Nickel, Copper and Iron concentrations in sediments and Shrimp *Macrobrachium nipponense*, in Alagol international wetland. Journal of Animal Environment. 12(4): 495-500.
- Rezaei, M., Mehdinia, A., Saleh, A., Modbari, M. 2017. A Comparative study of the ecological risk index of heavy metals in the North of the Persian Gulf: Hormozgan and Bushehr Provinces. Journal of Oceanography. 8(30): 45-37. (in Persian)
- Roosa, S., Prygiel, E., Lesven, L., Wattiez, R., Gillan, D., Ferrari, B.J.D., Billon, G. 2016. On the bioavailability of trace metals in surface sediments: a combined geochemical and biological approach. Journal of Environmental Science and Pollution Research. 23: 10679-10692.
- Saleem, M., Iqbal, J., Akhter, G., Shah, M.H. 2018. Fractionation, bioavailability, contamination and environmental risk of heavy metals in the sediments from a freshwater reservoir, Pakistan. Journal of Geochemical Exploration. 184(A): 199-208.
- Saleem, M., Iqbal, J., Shah, M.H. 2015. Geochemical speciation, anthropogenic contamination, risk assessment and source identification of selected metals in freshwater sediments-A case study from Mangla Lake, Pakistan. Journal of Environmental Nanotechnology, Monitoring & Management. 4: 27-36.
- Salem, D.M.S.A., Khaled, A., Nemr, A.E., El-Sikaily, A. 2014. Comprehensive risk assessment of heavy metals in surface sediments along the Egyptian Red Sea coast. Journal of Egyptian Journal of Aquatic Research. 40(4): 349-362.
- Sharifinia, M., Taherizadeh, M.R., Imanpour Namin, J., Kamrani, E. 2018. Ecological risk assessment of trace metals in the surface sediments of the Persian Gulf and Gulf of Oman: Evidence from subtropical estuaries of the Iranian coastal waters. Journal of Chemosphere. 191: 485-493.
- Simpson, S.L., Batley, G.E., Chariton, A.A., Stauber, J.L., King, C.K., Chapman, J.C., Hyne, R.V., Gale, S.A., Roach, A.C., Maher, W.A. 2005. Handbook for Sediment Quality Assessment. CSIRO Publishing, North South Wales. 117p.
- Singh, K.P., Mohan, D., Singh, V.K., Malik, A. 2005. Studies on distribution and fractionation of heavy metals in Gomti river sediments—a tributary of the Ganges, India. Journal of Hydrology. 312(1-4): 14-27.
- Sun, M., Wang, T., Xu, X., Zhang, L., Li, J., Shi, Y. 2020. Ecological risk assessment of soil cadmium in China's coastal economic development zone: a meta-analysis. Journal of Ecosystem Health and Sustainability. 6(1): 1-12.
- Sundaray, S.K., Nayak, B.B., Lin, S., Bhatta, D. 2011. Geochemical speciation and risk assessment of heavy metals in the river estuarine sediments—a case study: Mahanadi basin, India. Journal of Hazardous Materials. 186(2-3): 1837-1846.
- Tessier, A., Campbell, P.G.C., Bisson, M. 1979. Sequential extraction procedure for the speciation of particulate trace metals. Analytical Chemistry. 51(7): 844-851.
- Tomlinson, D., Wilson, J., Harris, C., Jeffrey, D. 1980. Problem in assessment of heavy metals in estuaries and the formation of pollution index. Journal of Helgolander Meeresunlters. 33: 566-575.
- Turekian, K.K., Wedepohl, K.H. 1961. Distribution of the Elements in some major units of the Earth's crust. Journal of Geological Society of America. GSA Bulletin. 72: 175-186.
- Tüzen, M. 2003. Determination of Heavy Metals in Soil, Mushroom and Plant Samples by Atomic Absorption Spectrometry. Journal of Microchemical Journal. 74(3): 289-297.

- Vieira, L.V., Rainha, K.P., de Castro, E.V.R., Filgueiras, P.R., Carneiro, M.T.W., Brandao, G.P. 2016. Exploratory data analysis using API gravity and V and Ni contents to determine the origins of crude oil samples from petroleum fields in the Espirito Santo Basin (Brazil). Journal of Microchemical Journal. 124: 26-30.
- Yang, J., Cao, L.L., Wang, J.H., Liu, C.L., Huang, C.G., Cai, W.X., Fang, H.D., Peng, X.J. 2014. Speciation of metals and assessment of contamination in surface sediments from Daya Bay, South China Sea. Journal of Sustainability. 6: 9096-9113.
- Yap, C.K., Ismail, A., Tan, S.G., Omar, H. 2002. Concentrations of Cu and Pb in the offshore and intertidal sediments of the west coast of Peninsular Malaysia. Journal of Environment International. 28(6): 467-479.
- Wang, Z., Wang, Y., Chen, L., Yan, C., Yan, Y., Chi, Q. 2015. Assessment of metal contamination in coastal sediments of the Maluan Bay (China) using geochemical indices and multivariate statistical approaches. Marine Pollution Bulletin. 99: 43-53.
- Zakir, H.M., Shikazono, N., Otomo, K. 2008. Geochemical distribution of trace metals and assessment of anthropogenic pollution in sediments of Old Nakagawa River, Tokyo, Japan. Journal of American Journal of Environmental Sciences. 4(6): 654-665.
- Zhang, G., Bai, J., Xiao, R., Zhao, Q., Jia, J., Cui, B., Liu, X. 2017. Heavy metal fractions and ecological risk assessment in sediments from urban, rural and reclamation-affected rivers of the Pearl River Estuary, China. Journal of Chemosphere. 187: 278-288.
- Zhang, H., Shan, B. 2008. Historicals records of heavy metals accumulation in sediment and the relationship with agricultural intensification in the Yangtze-Huaihe region, Chaina. Science of theTotal Environment. 399: 113-120.
- Zhang, Q., Wang, C. 2020. Natural and Human Factors Affect the Distribution of Soil Heavy Metal Pollution: a Review. Journal of Water, Air & Soil Pollution. 231: 350-363.
- Zhao, L., You, W., Hu, H., Hong, W., Liao, X., Xiao, S., Wang, R., Cai, J., Fan, X., Tan, Y., He, D. 2015. Spatial Distribution of heavy metals (Cu, Pb, Zn, and Cd) in sediments of a coastal wetlands in Eastern Fujian, China. Journal of Forestry Research. 26: 703-710.
- Zhuang, W., Gao, X. 2014. Integrated assessment of heavy metal pollution in the surface sediments of the Laizhou Bay and the coastal waters of the Zhangzi Island, China: Comparison among typical marine sediment quality indices. Journal of PLoS ONE. 9(4): e94145.