

第14回アジア地下水ヒ素汚染フォーラム
The 14th International Forum on Arsenic Contamination of Groundwater in Asia

福島大学金谷川キャンパス M-1, M-2 教室
2009年11月14日（土）～15日（日）
Fukushima University, November 14-15, 2009

主催：アジア砒素ネットワーク（AAN）
応用地質研究会（RGAG）

**2009年の
アジア地下水ヒ素
汚染フォーラム
(福島大学)**

**第16回
アジア地下水ヒ素汚染フォーラム**
2011年11月19日(Sat.)～21日(Mon.)
会場：新潟土地改良会館（新潟市中央区1-38-9）

フォーラム
11月19日（土）10:00～14:40
メコン川流域・パングラデシュの地下水ヒ素汚染と対策は?
11月20日（日）9:30～15:30
バンクダッシュ・ナハール・インドの地下水ヒ素汚染と対策

公開ミニシンポジウム
11月19日（土）15:00～17:00
3.11原発事故による環境汚染：福島と新潟での取り組み
～地下水ヒ素汚染に取り組んだ立場から～
開催地：（福島大）福島農大丸山川辺地盤地盤調査実験所
赤井純也（新潟大）福島原発事故によるCs土壤汚染マップとその削減実験実況
見学会
11月21日（月）9:00～10:30
新潟市佐潟・三条市大崎浄水場

Access
JR越後線白山駅下車→徒歩3分

主催：アジア砒素ネットワーク・応用地質研究会

第16回アジア地下水ヒ素汚染フォーラム事務局 新潟大学理学部地質科学科 TEL:025-262-6100

**昨年の
アジア地下水ヒ素
汚染フォーラム
(新潟市)**

**今年のアジア地下水ヒ素汚染フォーラム
(宮崎市)**

アジア砒素ネットワーク
Asia Arsenic Network

第17回アジア地下水ヒ素汚染フォーラムのご案内
8月19, 2012 by sas
Filed under: 2012年 8月

今現在、
• 第10回亞洲砒素污染研討會(日本)ヒ素研究主席(以下、ヒセジンボ)
• 第1回新潟大学開催のシンポジウム(新潟大学主席)(以下、ISAS)
• 第1回アジア地下水ヒ素汚染フォーラム(AAN&応地研主席)(以下、ヒセフォーラム)との合同開催です。
◆◆第17回アジア地下水ヒ素汚染フォーラム(宮崎)◆◆
○日程: 2012年11月24日(土)～25日(日)午前、午後
○会場: 宮崎市青1丁目1番1号 宮崎ホルト龍胆ビル 宮崎県宮崎市高千穂通り1丁目1-33
○参加費: 500円(要旨集含む。現地会費・食事は各自負担)
○ビザ: フィリピンよりのビザAB3に申請できます。ヒセジンボにも参加できますが、要旨集を購入する場合は、別途300円が必要になります。
○アセズ: お急ぎの方は正規の通販サイトより、郵便で直送100円。
○宮崎空港からは、JRまでバス(又はタクシーバス)下車(下車場所: ポート前駐車場)

地下水の水質—2つの側面

地下水の履歴に関する情報源
地下水の存在形態や流動状態を反映
地下水の資源的価値の指標
利用に安全かどうかの判断基準

本来の地下水の水質

地球規模での水文的循環過程のなかで、
水と大気、土、生物の相互関係により、
自然にコントロールされてきた

地下水の水質は、長時間かけて地層・岩石との相互作用で形成される特徴がある。

地下水中の溶存物質

地下水の起源となる降水
⇒一般に溶存物質の量は少ない
(特殊なケース:送風塩や排ガス、火山ガス)

地下水の溶存物質の大部分
⇒地層や岩石、有機物などとの反応
でもたらされる

海水の塩分濃度(1)

海水の場合、塩分濃度は3.3～3.7%くらい

塩分濃度の公式:

濃度(%) =

溶質の質量 ÷ (溶質の質量 + 溶媒の質量) × 100

濃度3.5%の塩水の場合、1kgの塩水は

965cc(=965g)の水 + 35gの塩からなる。

海水の塩分濃度(2)

海水には、塩化ナトリウムなどのいろいろな塩類
(無機電解質)が溶けている。

海水中の塩類の濃度を、塩分(濃度)とよぶ。

通常、ppt(千分率)や‰(パーミル)の単位
(質量千分率)で表す。

外洋水の平均的な塩分濃度 = 約35‰

海水1kg中に、約35gの塩類が溶けている

地下水の分類

【Drever(1982)による】

分類	溶存固体物総量(mg/L)
淡水	0～1,000
汽水	1,000～20,000
塩水	海水とほぼ同じ
かん水	海水よりもかなり多い

蒸発残留物による分類

日本の水道水

蒸発残留物を基準として、500 mg/L以下

温泉法による温泉の定義

次のいずれかの条件にあてはまるもの

- 1) 温泉源から採取されるときの温度が
25°C以上
- 2) 溶存固体物総量が水1 kg中に1g以上
のものや、特定の成分を一定濃度以上
に含むもの

地下水の水質分析値の表示(1)

水質分析の目的により異なる

- 1) 「mg/L」
最もよく使用される単位
一定体積の地下水中の溶存物質の
重量

水質基準に関する省令でも採用

地下水の水質分析値の表示(2)

- 2) 「mg/kg」
一定重量の地下水中の溶存物質の
重量

日本では、温泉の分析表に使用

地下水の水質分析値の表示(3)

- 3) 「ppm」
環境データの表示によく利用される
百万分率のこと
「mg/kg」に相当する

溶存物質量の少ない地下水は、試料1L
を1 kgとみなして、「mg/L」単位と「ppm」
単位を厳密に区別しないで使用している

水質分析法

地下水の水質分析に関する公定法の例

- 1) 水質基準に関する省令
(2011改正、厚生労働省)
- 2) 工業用水試験方法
(JIS K 0101: 1998、日本規格協会)
- 3) 上水試験方法
(2011年版、日本水道協会)
- 4) 鉱泉分析法指針
(2002、環境省自然保護局)

地下水の主要成分

汚染地下水などを除く地下水中の主要な
化学成分は、9成分

- 陽イオン: Na^+ , K^+ , Ca^{2+} , Mg^{2+}
陰イオン: Cl^- , SO_4^{2-} , HCO_3^-
非解離成分: H_4SiO_4 (溶存ケイ酸)
ガス成分: CO_2

地下水中のその他の成分(1)

浅層地下水には、硝酸イオン(NO_3^-)の溶存量が多いものがある

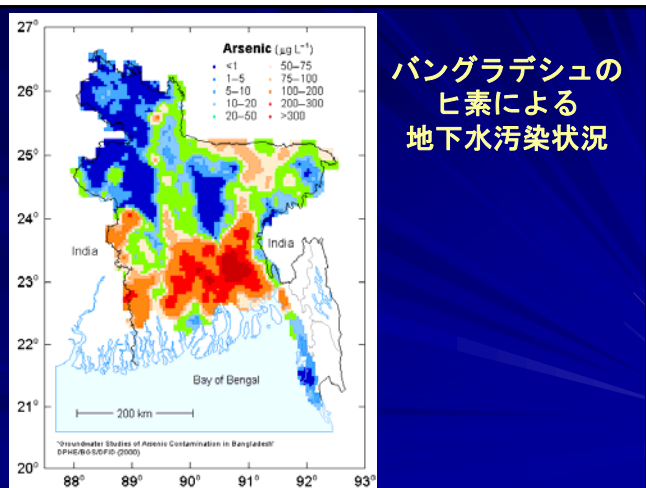


その場合は、主要成分に NO_3^- を加えて10成分とする

地下水中のその他の成分(2)

微量だが、鉄イオン、マンガンイオン、リン酸イオンなども溶存することがある

このほか、自然由来のヒ素やフッ素が地下水中に高濃度に溶存し、健康被害を与えることもある



バングラデシュの
ヒ素による
地下水汚染状況

ヒ素中毒患者の手
(Arsenical Keratosis)



アジアの地下水砒素汚染 (アジア砒素ネットワーク, 2005)



ハーフタイ省での井戸水質調査





地下水の化学組成の解析

地下水中の化学成分は、水と地層の相互作用で形成される

水質は化学平衡などいくつかの原理や法則に規定されている

↓

地下水の主要成分の分析が不可欠

地下水水質の分析項目

- 1) 主要成分
- 2) 水温
- 3) pH
- 4) 電導度
(電気伝導度, Electric Conductivity)
- 5) 蒸発残留物
- 6) 酸化還元電位
- 7) 問題となる化学成分

地下水分析試料の採取(1)

1) 試料の採取場所に注意
多くの深井戸では、いくつかの帶水層にスクリーン(=ストレーナ)が設置されている

↓

目的の帶水層から地下水を採取する方法

- (1) 井戸構造の明らかな井戸を選定
- (2) パッカーや特殊なポンプを使用

地下水分析試料の採取(2)

2) 試料の変質に注意
一般に地下水はCO₂分圧が高い

↑

試料を大気中にさらすとCO₂を放出し、pHが1~2上昇することが多い

炭酸カルシウム(CaCO₃)の沈殿を生じる

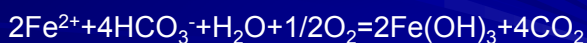
その他の試料変質の例(1)

1)酸化反応

一般に地下水は還元的環境を示す



試料を大気中の酸化的環境にさらすと、溶存物質の酸化反応が進行する



Fe^{2+} が Fe^{3+} に酸化され、不溶性の沈殿物を生成

その他の試料変質の例(2)

1)微生物の作用

水中微生物の活動で、水質変化することがある



微生物の作用で

NH_4^+ から NO_3^- に容易に変化する

水質の指標ー水温

地下水の水温は、地下水の流動が遅いため地温に影響される

地温は、深さとともに年格差が小さくなる

地表の影響が及ばなくなると、恒温層となる

恒温層までの深度：日本では15～20m

恒温層以深の地温

地下増温率に従い上昇する

日本の平均地下増温率は、 $3^\circ\text{C}/100\text{m}$

地下増温率は、場所により異なる
(深度100mあたり、 $0\sim 5^\circ\text{C}$ 以上)

地下水温を測定すると...

年間をとおした地下水温の測定により、

地下水の涵養域や浸透速度など、

地下水流动系を解明する手がかりを得ることができる

水質の指標ー電導度(EC)

物質の電気伝導性をあらわす量

電導度＝比抵抗の逆数

単位は、 mS/m または S/m (SI単位系)
(昔は、 $\mu\text{S/cm}$ がよく使われていた)
例： $1,000 \mu\text{S/cm} = 100 \text{ mS/m}$

電導度により、大まかな溶存イオン量を把握することができる(ただし温度換算に注意)

水質の指標一溶存固体物総量

溶存物質総量や、総溶解固体分ともいう
英語では、Total Dissolved Solids (TDS)

溶存成分分析値の合計
(主要成分といくつかの微量成分の総計)

$$\text{TDS(mg/L)} = \text{Na}^+ + \text{K}^+ + \text{Ca}^{2+} + \text{Mg}^{2+} + \text{Cl}^- + \text{SO}_4^{2-} + \text{HCO}_3^- + (\text{NO}_3^-) + \text{H}_4\text{SiO}_4 + \text{CO}_2 + \Sigma \text{微量成分}$$

水質基準としてのTDS

日本ではTDSではなく、蒸発残留物を使う

WHO飲料水ガイドライン値=1,000 mg/L

USEPA基準値=500 mg/L

水質の指標一蒸発残留物

試料を110°Cで乾燥したときに残る物質の量

注意：蒸発残留物≠TDS

試料の蒸発乾固により、 CO_2 が抜け、 HCO_3^- は炭酸塩になり、 H_4SiO_4 はおおむね SiO_2 として残留する

蒸発残留物の計算方法

$$\begin{aligned}\text{蒸発残留物(mg/L)} = & \text{Na}^+ + \text{K}^+ + \text{Ca}^{2+} + \text{Mg}^{2+} + \text{Cl}^- + \text{SO}_4^{2-} \\ & + 0.492\text{HCO}_3^- + (\text{NO}_3^-) \\ & + 0.625\text{H}_4\text{SiO}_4 + \Sigma \text{微量成分}\end{aligned}$$

神奈川県足柄平野の例では、

$$\text{ER (mg/L)} = 0.926 \times \text{TDS (mg/L)} - 56.4$$

水質の指標一pH

水素イオン(H^+)濃度の指数

pH=7: 中性

pH<7: 酸性

pH>7: アルカリ性(塩基性)

pHは温度により変化する

水の解離定数が温度により変化するため
温度が上がるほど、pHは下がる

pHと炭酸物質

強酸性の温泉水や特殊な環境の地下水
を除き、地下水のpHは溶存している炭酸
物質に支配されている

炭酸物質の3成分

H_2CO_3 : 炭酸

HCO_3^- : 重炭酸イオン

CO_3^{2-} : 炭酸イオン

pHが8.3以下の地下水では、 HCO_3^- とみ
なしてよい

水質の起源

1) 鉱物の溶解

- (a) 均一溶解反応
- (b) 不均一溶解反応

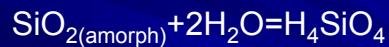
2) 地中における炭酸物質の生成

有機物の存在により炭酸物質を生成する

均一溶解反応

溶解反応が進行しても、固相が生じない

例：無定型ケイ酸が水に溶解する反応



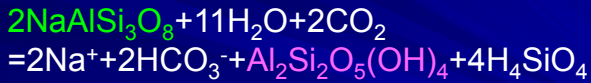
均一溶解反応する鉱物：

岩塩(NaCl)、方解石(CaCO_3)、
石膏($\text{CaSO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$)など

不均一溶解反応

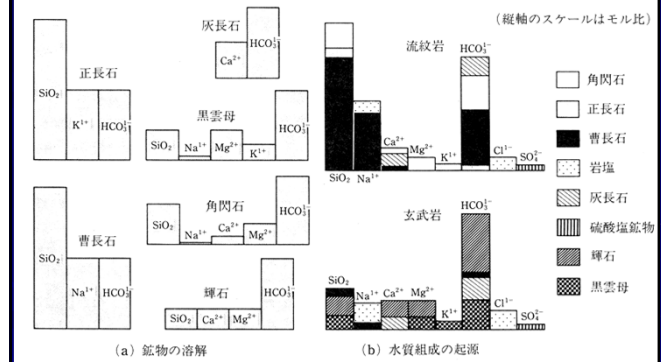
溶解反応の進行により、固相が形成される

例：曹長石が CO_2 を含む水に溶解する反応



この過程で、粘土鉱物の一種カオリナイトが生成する

鉱物・岩石の溶解による水質組成



参考文献

水収支研究グループ編
「地下水資源・環境論－その理論と実践－」
共立出版、1993年

予告

11月15日に小テストやります

出題範囲：第1回～第5回

時間：20～30分

資料・ノートなど、
持ち込み可

(PC・携帯端末は不可)!!