Idrosfera: Acque Continentali

Gli elementi chimici disciolti nelle acque continentali provengono dall'alterazione della crosta terrestre.

L'alterazione chimica (weathering) è il processo con cui l'acqua «disintegra» e dissolve i minerali delle rocce.

L'alterazione *chimica* e *meccanica* avvengono sinergicamente ad opera dell'acqua e degli agenti atmosferici che, lentamente, asportano e trasportano negli oceani la materia presente sulle terre emerse.

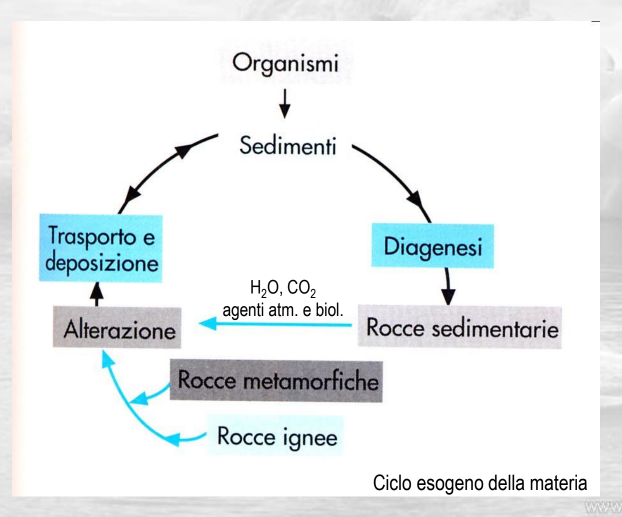
La materia presente sulla superficie della terra e negli strati superiori della litosfera partecipa ad una lenta e complessa migrazione.

La migrazione può essere divisa in due parti:

Ciclo Maggiore o endogeno Ciclo Minore o esogeno

L'acqua partecipa al ciclo minore come:

- reagente nelle trasformazioni chimiche
- agente fisico nelle azioni meccaniche
- trasportatore della materia sospesa e disciolta.



Composizione chimica delle acque continentali

Le acque continentali hanno un contenuto in sali decisamente minore della acque oceaniche e le acque fluviali hanno, generalmente, contenuto in sali disciolti minore delle acque sotterranee

Ci sono delle <u>eccezioni</u> rappresentate da **acque profonde molto saline** (brine) o da **acque lacustri** soggette **ad elevata evaporazione**, con conseguente saturazione di sali disciolti e precipitazione.

Le acque continentali si distinguono dalle acque oceaniche anche per la variabilità delle concentrazione degli elementi disciolti in contrapposizione alla loro presenza costante nelle acque oceaniche.



Natron Lake, Tanzania

Nelle acque oceaniche:

$$Na^{+} > Mg^{2+} > Ca^{2+} > K^{+}$$
 e $CI^{-} > SO_{4}^{2-} > HCO_{3}^{-}$

nelle acque continentali non si osservano ordini prestabiliti, solitamente:

$$Ca^{2+} > Mg^{2+} e Na^{+} > K^{+} e HCO_{3}^{-} > SO_{4}^{2-} <> CI^{-}$$

Comunque gli elementi **alcalini e alcalino-terrosi** (gruppi IA e IIA) sono generalmente più abbondanti, mentre lo ione **HCO**₃-riveste un ruolo predominante.

(TDS = Total Dissolved Solids)

lone	Oceano	Fiumi	Acque sotterranee
Na ⁺	470	0.3	1.2
K ⁺	10	0.06	0.07
Ca ²⁺ Mg ²⁺ Cl ⁻	20	0.8	2.5
Mq ²⁺	110	0.7	0.8
Cl-	550	0.2	0.6
SO ₄ ²⁻	56	0.1	0.9
HCO_3^-	2	1000	3
рН	8.2	ober 1	7.4
TDS	35000	120	350

Composizione chimica delle acque fluviali che sfociano nei diversi oceani

Table 3.1 The major element composition of rivers draining into the oceans; units, mg I-1 (data from Martin & Whitfield (1983) and Riley & Chester (1971)).

Element	Atlantic	Indian	Arctic	Pacific	World average river water	Sea water
Na+	4.2	8.5	8.8	5.2	5.3	10733
K+	1.4	2.5	1.2	1.2	1.5	399
Ca ²⁺	10.5	21.6	16.1	13.9	13.3	412
Mg ²⁺	2.5	5.4	1.3	3.6	3.1	1294
CI-	5.7	6.8	11.8	5.1	6.0	19344
SO ₄ ²⁻	7.7	7.9	15.9	9.2	8.7	2712
HCO3	37	94.9	63.5	55.4	51.7	142
SiO ₂ ³⁻⁷	9.9	14.7	5.1	11.7	10.7	
TDS*	78.9	154.9	123.7	105.3	101.6	

^{*} TDS = total dissolved solids.

- alcuni elementi (es. U, Mn, Hg, Cu, Pb) sono poco presenti nelle rocce e poco abbondanti nelle acque,
- altri elementi (es. Al), pur essendo molto presenti nelle rocce sono scarsamente solubili e quindi poco abbondanti nelle acque,
- per alcuni elementi l'intervallo di concentrazione è piccolo,
- alcune specie ioniche sono molto diffuse nelle rocce, sono abbondanti e con abbondanza molto variabile nelle acque (Ca, Mg, Na, K, HCO₃, SO₄, SiO₂)

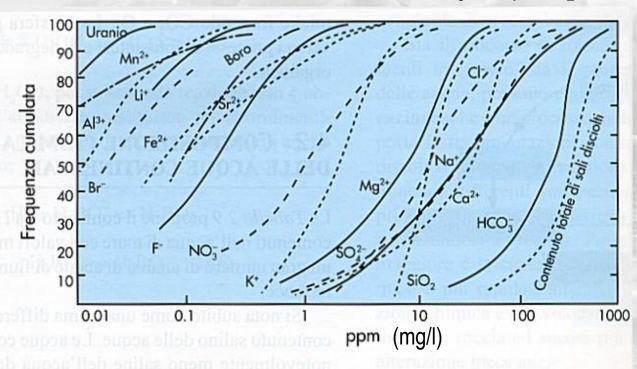
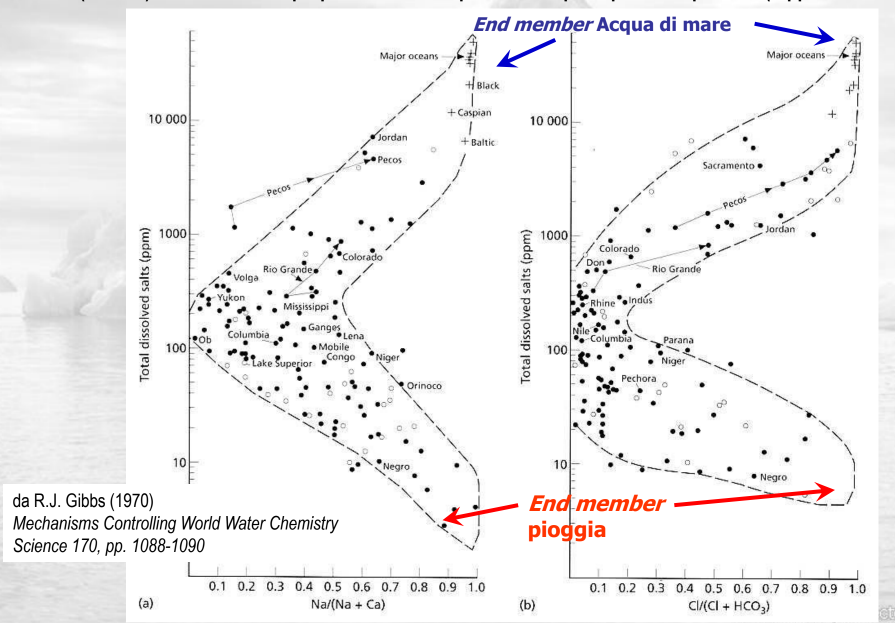


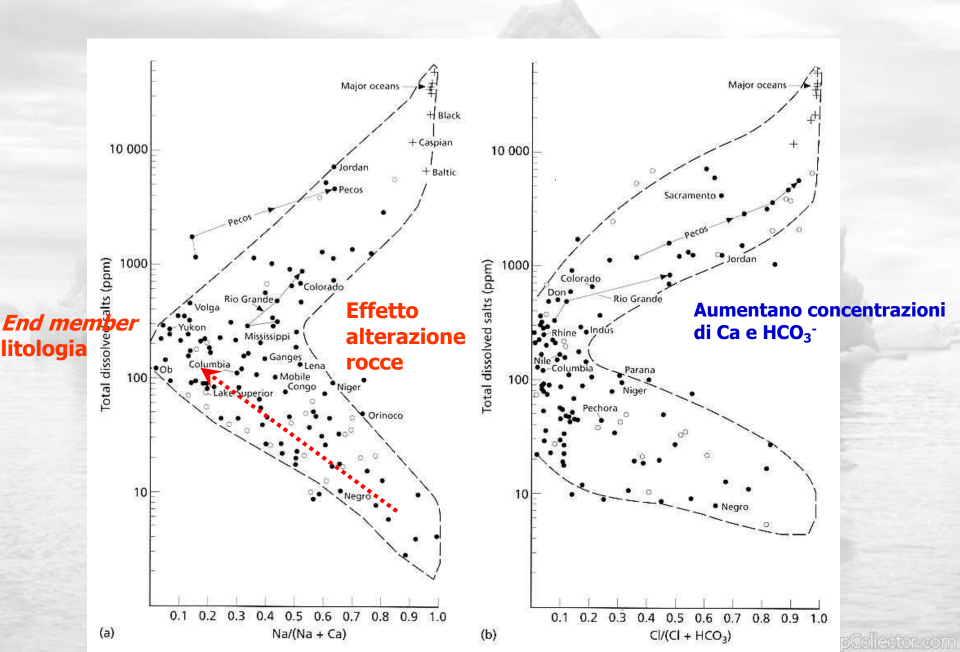
FIGURA 2.21
Frequenza cumulata delle specie ioniche comunemente presenti nelle acque naturali.

Composizione chimica delle acque superficiali

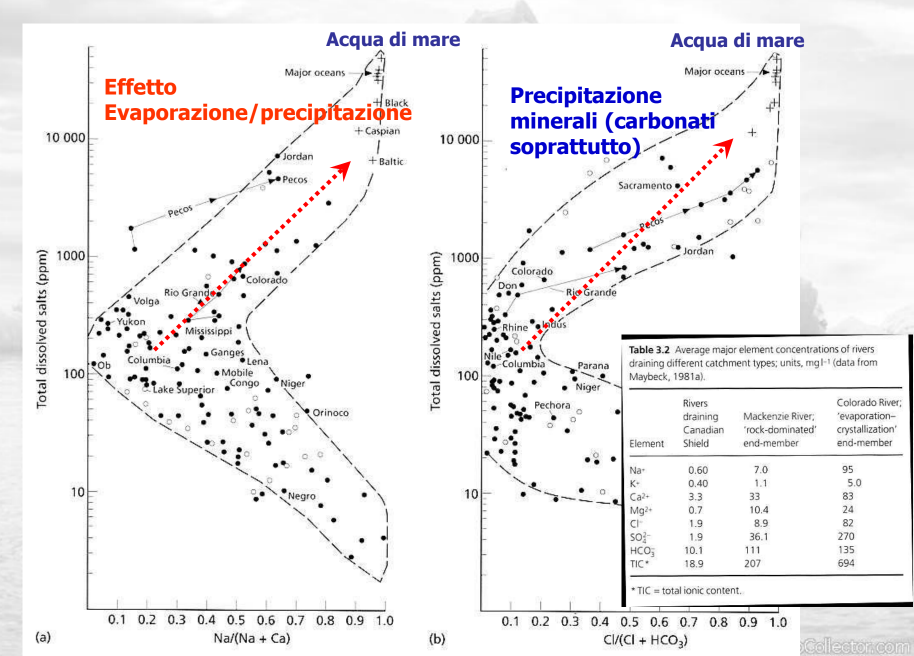
Tipi di acque sulla superficie terrestre possono essere distinte sulla base sia del loro contenuto ionico totale (salinità) che della mutua proporzione con la quale i 4 ioni principali sono presenti (rapporto ionico).

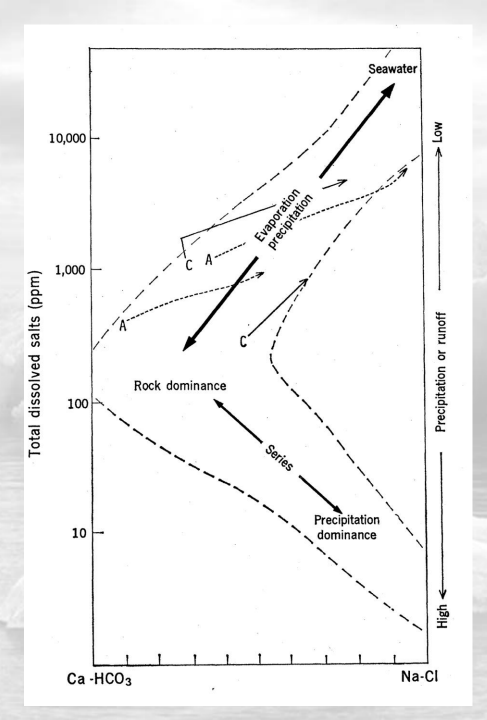


Composizione chimica delle acque superficiali



Composizione chimica delle acque superficiali





Fattori che regolano la composizione chimica delle acque continentali

A determinare la composizione chimica delle acque continentali sono alcuni processi chimico-fisici che avvengono durante l'interazione acqua-roccia.

Il passaggio in soluzione degli elementi presenti nella roccia dipende dalle condizioni chimico-fisiche dell'ambiente in cui avviene l'interazione acqua-roccia (fattori esterni).

...e dalle proprietà chimiche dell'elemento (fattori interni).

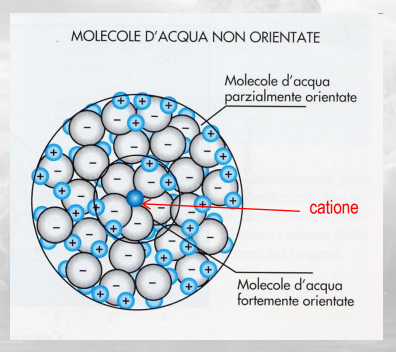
I fattori interni dipendono dalla posizione dell'elemento nella tavola periodica:

potenziale ionico, carica, raggio ionico, elettronegatività

Queste proprietà <u>determinano una maggiore o minore affinità di un elemento per la fase</u> <u>liquida</u> e la maggiore o minore tendenza a combinarsi con altri ioni per formare composti insolubili e quindi precipitati.

11

Le molecole d'acqua, che sono fortemente dipolari, tendono a circondare i cationi disciolti (solvatazione) e a formare complessi acquosi



Il numero di molecole di acqua di solvatazione dipende dal campo elettrico esercitato dal catione: a parità di carica (Z), minore è il raggio ionico (r), maggiore sarà il numero di molecole solvatanti.

Il campo elettrico è proporzionale al **rapporto Z/r**, «**potenziale ionico**», che determina la capacità del catione ad attrarre gli elettroni dell'atomo di ossigeno della molecola H₂O

Mobilità degli elementi

Elementi dotati di elevata mobilità geochimica, formano sali solubili (idrossidi) con gli anioni presenti nelle acque, trasportati a notevoli distanze. N.B! Fe²⁺ in soluzione rispetto alla forma più ossidata

Elementi poco mobili (es. Al, Be, Fe³⁺), formano ioni complessi con OH⁻ o O₂⁻ (es. FeOH²⁺, UO₂²⁺) e precipitano come idrossidi/ossidi (es. FeOOH, AlOH₃), insolubili in condizioni normali di pH, ritrovandoli nei sedimenti/suoli

Elementi (es. C, N, S, B, U) che formano anioni complessi (legami covalenti con O_2^-) che rimangono in soluzione, quindi geochimicamente mobili (es. PO_4^{3-} , AsO_4^{3-})

Il potenziale ionico = Z/r (carica ionica/raggio ionico).

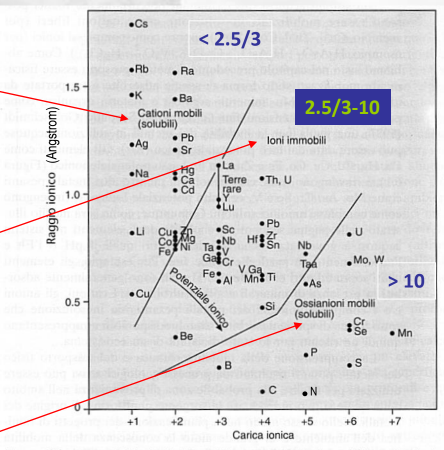


Figura 6.1. – La mobilità degli elementi in traccia in funzione della carica ionica e del raggio ionico (Z/r) e loro reazioni negli ambienti sedimentari e idrogeologici (da Siegel, 1992; basata sul concetto di Goldschmidt, 1937 e modificata da Rose et al., 1979).

Alterazione chimica

La composizione chimica delle acque continentali dipende principalmente dalle reazioni tra l'acqua, gas atmosferici ed i minerali costituenti le rocce.

Avviene per azione delle molecole di acqua, in pratica ioni H^+ e O_2 .

Fattori influenzanti:

- disgregazione meccanica (aumenta la superficie specifica)
- abbondanza di acqua percolante (elimina i prodotti solubili delle reazioni)
- zona di areazione (evita stagnazione, permette ossidazione)
- temperatura (migliora la cinetica)
- attività biologica (aumenta CO₂ ed acidi organici)

Ne scaturiscono: Reazioni di dissoluzione congruente

Reazioni di dissoluzione incongruente

Reazioni redox

Per reazioni di **dissoluzione congruente** si intende quelle reazioni <u>dove tutti i prodotti</u> <u>sono solubili</u> (stesso rapporto per gli elementi tra i reagenti ed in soluzione)

Esempi di reazioni di dissoluzione congruente:

$$CaCO_3 + H_2O + CO_2 = Ca^{2+} + 2HCO_3^-$$

Calcite

$$Al_2O_3 \cdot 3H_2O + 2H_2O = 2Al(OH)_4^- + 2H^+$$

Bauxite

$$Mg_2SiO_4 + 4H^+ = 2Mg^{2+} + H_4SiO_4$$

Forsterite

$$CaSO_4 \cdot 2H_2O + H_2O = Ca^{2+} + SO_4^{2-} + 3H_2O$$

Gesso

Le reazioni di **dissoluzione incongruente** sono quelle dove si formano tra i <u>prodotti</u> anche fasi solide <u>differenti da quelle iniziali</u>.

Fe₂SiO₄ +
$$^{1}/_{2}$$
O₂ + 3H₂O = 2(α -FeOOH) + H₄SiO₄
Fayalite Goethite

$$2\text{NaAlSi}_3\text{O}_8 + 2\text{H}^+ + 9\text{H}_2\text{O} = 2\text{Na}^+ + 4\text{H}_4\text{SiO}_4 + \text{Al}_2\text{Si}_2\text{O}_5(\text{OH})_4$$
Kaolinite

$$CaAl_2Si_2O_8 + H_2O + 2H^+ = Ca^{2+} + Al_2Si_2O_5(OH)_4$$

Anortite Kaolinite

$$Al_2Si_2O_5(OH)_4 + 5H_2O = 2H_4SiO_4 + Al_2O_3 \cdot 3H_2O$$

Kaolinite Bauxite

$$CaMg(CO_3)_2 + Ca^{2+} = Mg^{2+} + 2CaCO_3$$

Dolomite Calcite

Le reazioni **redox** sono quelle in cui si ha variazione del numero di ossidazione di uno o più elementi

$$MnS + 4H_2O = Mn^{2+} + SO_4^{2-} + 8H^+ + 8e^-$$

Alabandite

$$FeS_2 + 8H_2O = Fe^{2+} + 2SO_4^{2-} + 16H^+ + 14e^-$$

Pirite

$$3Fe_2O_3 + H_2O + 2e^- = 2Fe_3O_4 + 2OH^-$$

Ematite Magnetite

Effetti delle reazioni:

- liberazione di silice e anioni
- liberazione di cationi
- variazioni di pH
- neoformazione di minerali di alterazione

Interazione acqua-roccia: equilibri di solubilità

Quando un minerale risulta stabile in presenza di acqua?

Consideriamo un qualsiasi reazione di solubilità:

$$aA + bB \leftrightarrow cC + dD$$

con A, B reagenti e a,b rispettivi coefficienti di reazione

C, D prodotti c,d

possiamo scrivere la Kps della reazione all'equilibrio

$$K_{eq} = [C]^c \cdot [D]^d / [A]^a \cdot [B]^b$$

es.

$$CaCO_3 + H_2O + CO_2 \leftrightarrow Ca^{2+} + 2HCO_3$$

$$K_{eq} = [Ca^{2+}] \cdot [HCO_3^-]^2 / [CO_2]$$

in quanto CaCO₃ è un solido e stiamo considerando una soluzione acquosa

Per una situazione non all'equilibrio introduciamo la grandezza **Q**, **quoziente della reazione**:

$$Q = [C]^c \cdot [D]^d / [A]^a \cdot [B]^b$$

è ovvio che **Q = K_{eq} solo all'equilibrio**

Consideriamo ora la <u>funzione di stato</u> dell'**energia libera** della reazione proposta da Gibbs:

$$\Delta G_r = \Delta G_r^{\circ} + RT \ln Q$$

poichè $\Delta G_r^{\circ} = -RT \ln K_{eq}$

si avrà:

 $\Delta G_r = RT \ln (Q/K_{eq})$

se

 $\Delta G_r = 0$ siamo in condizioni di equilibrio con la fase solida

 $\Delta G_r < 0$ la reazione tende a procedere da sinistra verso destra (soluzione)

 $\Delta G_r > 0$ la soluzione è sovrassatura e il minerale inizierà a precipitare

$$CaCO_{3 (s)} + H_2O_{(l)} + CO_{2 (g)} \leftrightarrow Ca^{2+} + 2HCO_3^{-1}$$

Indice di Saturazione di un'acqua rispetto al minerale: $SI = log (Q/K_{eq})$

Ruolo della CO₂ nell'alterazione chimica

Gli ioni H⁺ presenti in soluzione acquosa sono per la massima parte determinati da reazioni in cui è coinvolta la CO₂

L'acqua meteorica, prima di giungere al suolo ed iniziare il processo di interazione con le rocce, discioglie, in equilibrio, la CO₂ (0,037 % o 10^{-3.43} atm) presente in atmosfera si ha infatti:

$$H_2O + CO_2 \leftrightarrow H_2CO_3 \leftrightarrow H^+ + HCO_3^-$$

molto spesso, la concentrazione di H_2CO_3 nelle acque del suolo è superiore a quella in equilibrio con la CO_2 atmosferica per...

...effetto dell'attività di respirazione delle radici delle piante e la decomposizione di materiale organico (fino a 7% di CO₂!).

Ma.... in assenza di altri inquinanti (NOx, SOx) <u>l'acqua in contatto con l'atmosfera che valore di pH</u> assume?

Quale è il pH "normale" di una pioggia?

In ambienti a contatto con atmosfera, molto importante è la presenza di CO_2 ([CO_2] = $10^{-3.5}$ atm, la pressione parziale di CO_2 in atmosfera)

[1]
$$CO_2 + H_2O \Rightarrow HCO_3^- + H^+$$

Reazione che combina la dissoluzione di CO₂ in acqua con la dissociazione dell'acido carbonico

$$CO_2 + H_2O \Rightarrow H_2CO_3^*$$

$$H_2CO_3^* \Rightarrow HCO_3^- + H^+$$

La costante di equilibrio per la reazione [1] risulta uguale a:

$$K_{eq} = \frac{[H^+][HCO_3^-]}{[CO_2]} = 10^{-7.83}$$

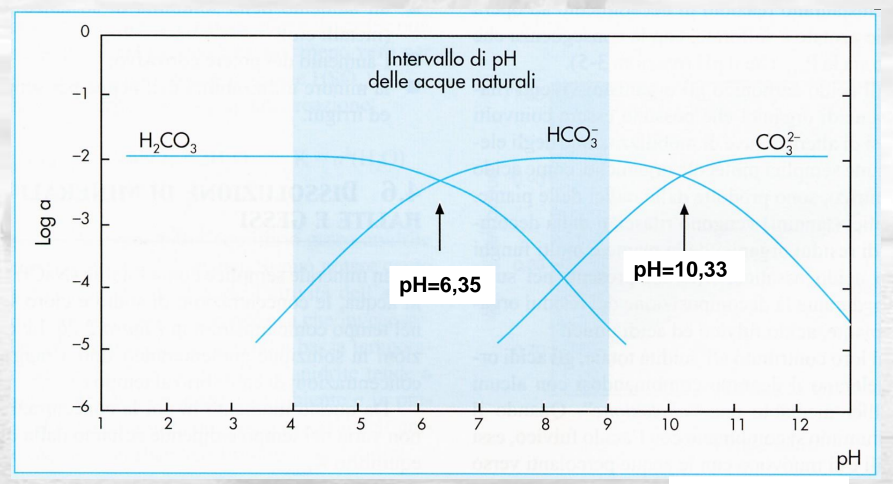
Per condizioni di elettroneutralità:

$$[H^+] = [HCO_3^-] \text{ ovvero } [H^+]^2$$

$$[H^+] = \sqrt{10^{-7.83} [CO_2]} = 10^{-5.6}$$
 $pH = -log_{10} [H^+] = 5.6$

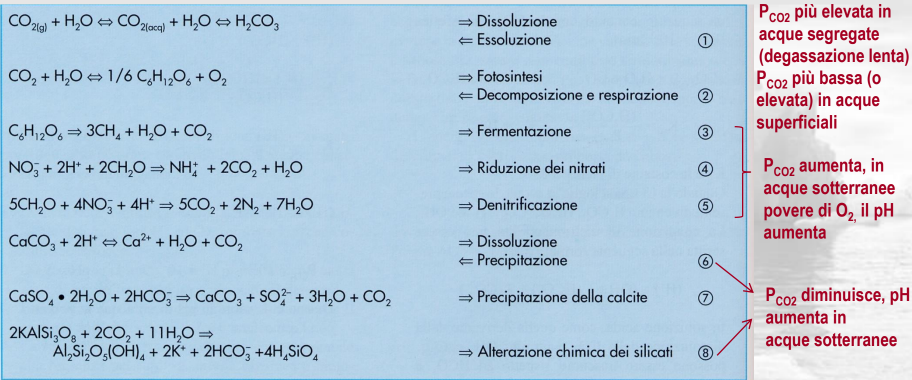
La CO_2 che si scioglie in acqua determina la contemporanea presenza di H_2CO_3 , HCO_3 , CO_3^2 ed anche H^+ e OH^- .

Quale specie predomina in soluzione? ..dipende dal pH



Le concentrazioni di CO_2 che si discostano dal valore limite (P_{CO2} = $10^{-3.43}$ atm dalla legge di Henry) riflettono la presenza di altre reazioni nelle acque naturali

Processi e reazioni che influenzano la presenza di CO₂ (e di H⁺) nelle acque naturali



Per un'acqua che percola attraverso un suolo....
un'altra grossa fonte di CO₂ è la decomposizione della sostanza organica nei suoli o la respirazione delle radici delle piante.

Nel suolo più superficiale, l'acidità è dominata dagli acidi organici prodotti dalle radici delle piante (acido acetico e citrico), rilasciati dalla decomposizione delle piante (acidi fenolici) e dall'attività batterica (acido fulvico e acidi umici).

Anche il clima influenza il tipo di acidità: climi freddi dominati dall'alterazione degli acidi organici (decomposizione lenta ed incompleta), quelli temperato-caldi dall'acido carbonico.

Nel suolo, l'H₂CO₃ è importante nella porzione più profonda!

Altri fonti di acidificazione:

Ossidazione dell'ammoniaca

$$NH_3 + 2O_2 \rightarrow NO_3^- + H^+ + H_2O$$
Oppure

Ossidazione dei solfuri

$$2\text{FeS}_2 + 15/2O_2 + H_2O \rightarrow 2\text{FeOOH} + 4SO_4^{2-} + 8H^+$$

Questa nuova fonte arricchisce le acque in ioni H⁺ che vanno a solubilizzare le rocce carbonatiche presenti negli acquiferi interessati dalla circolazione idrica, con il risultato di avere una percentuale molto più alta di Ca²⁺ in soluzione.

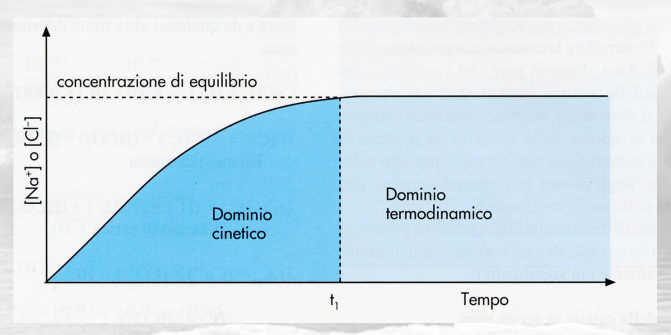
Conseguenze dell'acidità delle acque:

- maggiore capacità delle acque di aggredire rocce e materiali lapidei
- maggiore contenuto in sali disciolti (spesso maggior durezza)
- aumento della solubilità di elementi potenzialmente tossici
- aumento del potere corrosivo
- minore fruibilità dell'acqua (potabile ed irrigua)

Dissoluzione dei minerali

Halite (NaCI)

la dissoluzione dell'Halite avviene in modo molto semplice trattandosi di un composto polare che si scioglie facilmente in acqua.



A 0 °C la soluzione satura contiene 35,7 grammi di sale ogni 100 grammi di acqua.

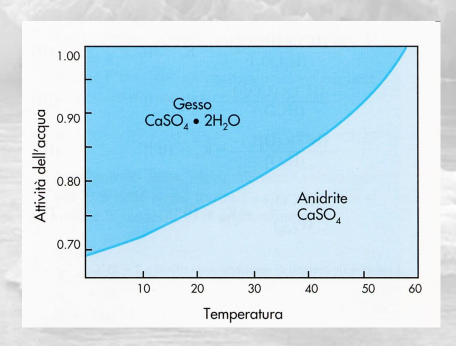
L'andamento della dissoluzione dell'Halite avviene in condizioni cinetiche fino a raggiungere l'equilibrio termodinamico $K_{halite} = (Na^+)$ (Cl⁻)

Gesso e Anidrite

Il processo di soluzione del gesso è regolato dalla reazione:

$$CaSO_4 \bullet 2H_2O \leftrightarrow Ca^{2+} + SO_4^{2-} + 2H_2O$$

Nel caso di questo minerale bisogna tener conto della reazione che lega il gesso e l'anidrite in funzione della temperatura e dell'attività dell'acqua:



Carbonati

Calcari e Dolomie, anche perché maggiormente diffusi rispetto agli altri carbonati, sono i più importanti nelle reazioni con l'acqua.

L'interazione acqua-carbonati è un processo particolarmente importante per il controllo della composizione chimica delle acque naturali.

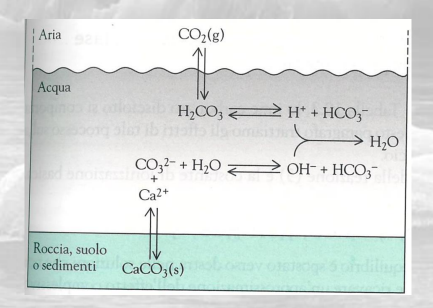
Possiamo distinguere tre casi importanti di dissoluzione dei carbonati:

- 1) reazione della calcite in acqua pura
- 2) reazione della calcite con acqua in presenza di CO₂
- 3) reazione della calcite con acqua inizialmente in equilibrio con CO₂ atmosferica e poi sottratta dal contatto con il gas.

ricordiamo che nel sistema CaCO₃ - H₂O - CO₂ sono presenti le variabili:

 P_{CO_2} , aH_2CO_3 , $aHCO_3^-$, aCO_3^{2-} , aH^+ , aOH^- , aCa^{2+}

Numero delle reazioni	Reazioni	Costante di equilibrio	Valore di K a 25 °C
ricavart un v	$H_2CO_3 \Longrightarrow H^+ + HCO_3^-$	K_1 (H_2CO_3)	4.5×10^{-7}
2	$HCO_3^- \Longrightarrow H^+ + CO_3^{2-}$	K_2 (H_2CO_3)	4.7×10^{-11}
3	$CO_2(g) + H_2O(1) \Longrightarrow H_2CO_3(aq)$	K_{H}	$3,4 \times 10^{-2}$
4	$CaCO_3(s) \rightleftharpoons Ca^{2+} + CO_3^{2-}$	$K_{ m sp}$	$4,6 \times 10^{-9}$
5	$CO_3^{2-} + H_2O \Longrightarrow HCO_3^- + OH^-$	$K_{\rm b} ({\rm CO_3}^{2-})$	$2,1 \times 10^{-4}$
6	$CaCO_3(s) + H_2O(1) \Longrightarrow Ca^{2+} + HCO_3^- + OH^-$		
7	$H^+ + OH^- \Longrightarrow H_2O(1)$	$1/K_{\rm w}$	1.0×10^{14}
8	$CaCO_3(s) + CO_2(g) + H_2O(1) \Longrightarrow Ca^{2+} + 2 HCO_3^{-}$		



1) Reazione della calcite in acqua pura (sistema bifase: CaCO₃ - H₂O)

Il sistema deve essere considerato <u>puramente ideale</u> in quanto si dovrebbe considerare l'acqua fuori dal contatto dell'atmosfera e da qualsiasi fonte esterna di CO₂.

Consideriamo la <u>reazione di solubilizzazione della calcite</u>:

(6)
$$CaCO_{3(s)} + H_2O_{(l)} \leftrightarrow Ca^{2+} + CO_3^{2-}$$

e la dissociazione dell'acqua

$$(7) \text{ H}_2\text{O} \leftrightarrow \text{H}^+ + \text{OH}^-$$

avverranno delle reazioni successive del tipo:

(1)
$$H_2CO_3 \leftrightarrow H^+ + HCO_3^-$$

(2)
$$HCO_3^- \leftrightarrow H^+ + CO_3^{2-}$$

Le costanti di equilibrio da considerare saranno:

$$K_{ps} = [Ca^{2+}] \cdot [CO_3^{2-}] = 10^{-8,3}$$
 $K_w = [H^+] \cdot [OH^-] = 10^{-14}$
 $K_1 = [H^+] \cdot [HCO_3^-] / [H_2CO_3] = 10^{-6,35}$
 $K_2 = [H^+] \cdot [CO_3^{2-}] / [HCO^{3-}] = 10^{-10,33}$

associando queste relazioni con l'equazione del bilancio di massa e di carica, otteniamo un sistema di sei equazioni in sei incognite che fornisce il valore delle concentrazioni delle specie in equilibrio in tale processo.

www.DesktopCollector.com

2) Reazione della calcite con acqua in presenza di CO₂ (sistema a tre componenti: CaCO₃ - H₂O - CO₂)

E' il caso dell'acqua in equilibrio con la CO_2 atmosferica con pressione parziale $P_{CO_2} = 10^{-3,5}$ atm

Considerando la reazione di solubilizzazione:

(8)
$$CaCO_{3(s)} + H_2O_{(l)} + CO_{2(g)} \leftrightarrow Ca^{2+} + 2HCO_3^{-}$$

e (3)
$$CO_{2 (g)} + H_2O_{(I)} \leftrightarrow H_2CO_{3 (a)}$$

Con la costante di equilibrio tra H₂CO₃ e la pressione parziale di CO₂ dalla legge di Henry

$$K_{\rm H} = \frac{H_2 CO_3}{P_{\rm CO_2}} = 10^{-1.47}$$

e le già citate costanti di equilibrio K_{ps},K_W, K₁,K₂ e le relazioni del bilancio di massa e di carica...

...otteniamo il valore delle concentrazioni delle specie in equilibrio nel sistema CaCO₃ - H₂O- CO₂

3) acqua inizialmente in equilibrio con CO₂ atmosferica e poi sottratta dal contatto con il gas ed interagente con la calcite.

Può essere considerato come il caso di unione tra i due precedenti.

La pioggia, in equilibrio con la CO₂ atmosferica, dopo aver attraversato una zona di suolo non reattivo entra in contatto con una roccia carbonatica.

Le specie carbonatiche disciolte nella pioggia sono:

quindi la reazione da considerare sarà:

$$CaCO_3 + H_2O + H_2CO_3 + HCO_3^- \leftrightarrow Ca^{2+} + H_2CO_3 + HCO_3^- + CO_3^{2-}$$

e riprendendo in considerazione le equazioni delle costanti di equilibrio K_{ps} , K_{W} , K_{1} , K_{2} e le relazioni del bilancio di massa e di carica,

otteniamo i risultati della tabella seguente

Solubilità della Calcite in acqua pura [moli · l⁻¹]

Solubilità della Calcite in acqua inizialmente in equilibrio con CO₂ gassosa e poi isolata dall'ambiente esterno [moli · I⁻¹]

$$[HCO_3^{-1}] = 8.9 \cdot 10^{-5}$$

$$[CO_3^{2-1}] = 4.0 \cdot 10^{-5}$$

$$[H_2CO_3] = 2.3 \cdot 10^{-8}$$

$$[H^+] = 1.12 \cdot 10^{-10}$$

= 9,95

pН

 $[Ca^{2+}] = 1,26 \cdot 10^{-4}$

$$[Ca^{2+}] = 4.0 \cdot 10^{-4}$$

 $[HCO_3^{-}] = 1.0 \cdot 10^{-3}$
 $[CO_3^{2-}] = 1.26 \cdot 10^{-5}$
 $[H_2CO_3] = 1.0 \cdot 10^{-5}$
 $[H^+] = 3.98 \cdot 10^{-9}$
 $pH = 8.4$

$$[Ca^{2+}] = 1,4 \cdot 10^{-4}$$

 $[HCO_3^{-}] = 1,0 \cdot 10^{-4}$
 $[CO_3^{2-}] = 4,0 \cdot 10^{-5}$
 $[H_2CO_3] = 3,16 \cdot 10^{-8}$
 $[H^+] = 1,26 \cdot 10^{-10}$
 $pH = 9,9$

Apparentemente il terzo caso non si discosta molto dal primo in quanto la quantità di CO₂ atmosferica disciolta nell'acqua è molto limitata e viene utilizzata rapidamente riducendo notevolmente il potere aggressivo dell'acqua.

Alterazione dei minerali silicatici

Questi minerali presentano alterabilità decrescente partendo dai minerali femici per arrivare al quarzo

La sequenza di alterazione di figura è regolata da fattori cinetici e viene anche chiamata "serie di Goldich" ed è l'opposto della serie di Bowen di cristallizzazione magmatica.

Infatti, i minerali che si sono formati a temperature più alte sono meno stabili nei confronti

dell'alterazione.



Un'altra importante considerazione: il processo di dissoluzione dei silicati è di tipo incongruente e quindi si formano **residui minerali insolubili** come le **argille** e gli **ossidi di ferro**

$$\begin{aligned} &2\text{NaAlSi}_{3}\text{O}_{8} + 2\text{H}^{+} + 9\text{H}_{2}\text{O} \Rightarrow \text{Al}_{2}\text{Si}_{2}\text{O}_{5}(\text{OH})_{4} + 2\text{Na}^{+} + 4\text{H}_{4}\text{SiO}_{4} \\ &(\textit{Albite}) &(\textit{Kaolinite}) \end{aligned}$$

$$2\text{KAlSi}_{3}\text{O}_{8} + 2\text{H}^{+} + 9\text{H}_{2}\text{O} \Rightarrow \text{Al}_{2}\text{Si}_{2}\text{O}_{5}(\text{OH})_{4} + 2\text{K}^{+} + 4\text{H}_{4}\text{SiO}_{4} \\ &(\textit{K-feldspato}) \end{aligned}$$

$$\text{CaAl}_{2}\text{Si}_{2}\text{O}_{8} + 2\text{H}^{+} + \text{H}_{2}\text{O} \Rightarrow \text{Al}_{2}\text{Si}_{2}\text{O}_{5}(\text{OH})_{4} + \text{Ca}^{2+} \\ &(\textit{Anortite}) \end{aligned}$$

$$2\text{K}(\text{Mg}_{2}\text{Fe})(\text{AlSi}_{3})\text{O}_{10}(\text{OH})_{2} + 10\text{H}^{+} + 0.5\text{O}_{2} + \text{H}_{2}\text{O} \Rightarrow \text{Al}_{2}\text{Si}_{2}\text{O}_{5}(\text{OH})_{4} + 2\text{K}^{+} + 4\text{Mg}^{2+} + 2\text{Fe}(\text{OH})_{3} + 4\text{H}_{4}\text{SiO}_{4} \\ &(\text{Biotite}) \end{aligned}$$

$$(\text{CaMg}_{.7}\text{Al}_{.3}\text{Si}_{1.7})\text{O}_{6} + 3.4\text{H}^{+} + 1.1\text{H}_{2}\text{O} \Rightarrow \text{Al}_{2}\text{Si}_{2}\text{O}_{5}(\text{OH})_{4} + \text{Ca}^{2+} + .7\text{Mg}^{2+} + 1.1\text{ H}_{4}\text{SiO}_{4} \\ &(\text{Pirosseno}) \end{aligned}$$

Gli effetti dell'alterazione dei silicati sulla composizione chimica dell'acqua sono quelli di aggiungere cationi, silice, e aumentare il pH.

Alterazione dei minerali silicatici

Agisce in maniera diversa in relazione all'abbondanza di H₂O partendo da un determinato minerale, l'Albite ad esempio:

$$3NaAlSi_3O_8 + Mg^{2+} + 4H_2O => 2Na_{0.5}Al_{1.5}Mg_{0.5}Si_4O_{10}(OH)_2 + 2Na^+ + H_4SiO_4$$

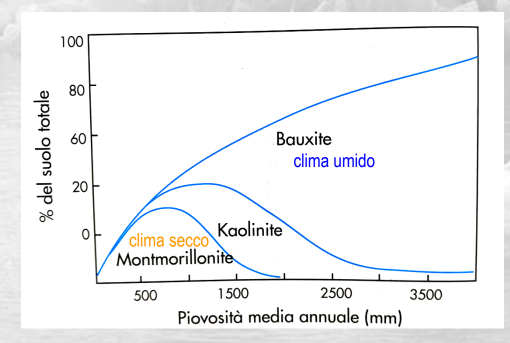
 $a_{0.5}Al_{1.5}Mg_{0.5}Si_4O_{10}(OH)_2 + 2Na^+ + 4H_4SiO_4$
 $a_{0.5}Al_{1.5}Mg_{0.5}Si_4O_{10}(OH)_4 + 2Na^+ + 4H_4SiO_4$

$$2NaAlSi_3O_8 + 2H^+ + 9H_2O => Al_2Si_2O_5(OH)_4 + 2Na^+ + 4H_4SiO_4$$

kaolinite

$$NaAlSi_3O_8 + H^+ + 7H_2O => Al(OH)_3 + Na^+ + 3H_4SiO_4$$

gibbsite



Effetto del dilavamento sull'alterazione di rocce basaltiche

Processi di ossido-riduzione (redox)

Un elemento che perde elettroni (aumentando la sua carica) si ossida oppure si riduce se ne acquista (diminuendo la sua carica):

es.
$$Sn^{++} - 2e^{-} <=> Sn^{++++}$$
 ossidazione $Fe^{+++} + e^{-} <=> Fe^{++}$ riduzione

Reazioni legate a scambi di elettroni sono definite **reazioni «redox»** indicate dall'**Eh**, espressione numerica rappresentativa del potenziale di un ambiente a svolgere attività ossidante o riducente nei confronti di alcuni suoi componenti.

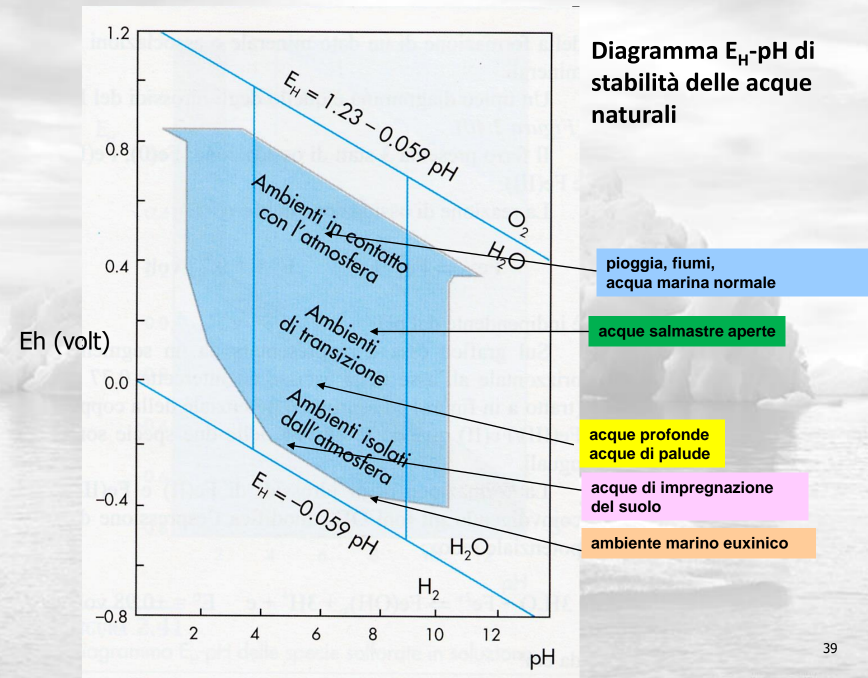
Da un punto di vista qualitativo <u>in natura</u> esistono vari tipi di <u>indicatori di</u> <u>potenziali redox</u>:

Geochimici: presenza o assenza di certi elementi, stato di ossidazione degli elementi.

Mineralogici: presenza o assenza di alcune fasi mineralogiche (solfuri: ambiente anossico;

glauconite: ambiente deb. ossidante)

Biologici: presenza o assenza di sostanza organica



Processi redox

Il potenziale di ossido-riduzione "E_H" di una soluzione è la grandezza che sta ad indicare il carattere ossidante o riducente di un ambiente.

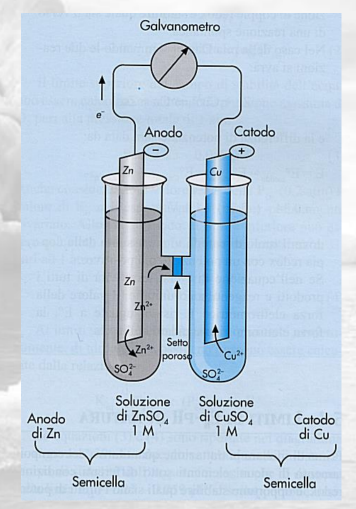
In ciascuna delle semicelle le specie chimiche ossidate e ridotte formano una coppia redox (forma ossidata e forma ridotta).

Es.:
$$Zn(s) \rightarrow Zn^{2+}(aq) + 2e^{-}$$

 $Cu^{2+}(aq) + 2e^{-} \rightarrow Cu(s)$

Gli elettroni sono spinti dalla reazione di ossidazione ed accettati dalla reazione di riduzione.

Si genera corrente elettrica (potenziale di cella, o forza elettromotrice) misurabile in Volt



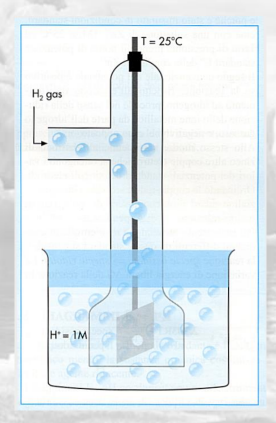
Processi redox

Più precisamente **E**_H sta ad indicare **il potenziale elettrico** di un sistema rispetto **all'elettrodo standard di idrogeno (elettrodo a gas)**.

All'interfaccia lamina di Pt-soluzione si instaura l'equilibrio 2H+ + 2e- <=> H_{2(g)}

se agisce da catodo: $2H^+(aq) + 2e^- \rightarrow H_2(g)$ se agisce da anodo: $H_2(g) \rightarrow 2H^+(aq) + 2e^-$

viene assegnato convenzionalmente il valore del potenziale di <u>0 Volts</u> a 25°C e alla pressione di 1 Atm ad una soluzione contenente ioni H⁺ con attività = 1 (concentrazione di H⁺ ca. 1M) in cui è fatto gorgogliare H₂.



Processi redox

<u>L'elettrodo standard di idrogeno</u> costituisce il riferimento per le altre possibili coppie redox. **E' utile considerare il potenziale di cella come la differenza dei due potenziali di elettrodo:**

$$E^0 = E^0(catodo) - E^0(anodo)$$

Combinando in una pila l'elettrodo di riferimento ad idrogeno con l'elettrodo Zn/Zn²⁺,

$$Zn + 2H^+ <=> Zn^{2+} + H_{2(g)}$$

Il potenziale della reazione è -0.762 V.

Poiché è il potenziale misurato in condizioni standard, tale valore prende il nome di potenziale standard "E⁰" per la coppia Zn/Zn²⁺.

<u>Il segno è positivo (+)</u> se la reazione, rispetto all'elettrodo di riferimento all'idrogeno, procede nel senso della <u>riduzione dello ione metallico da parte dell'idrogeno</u>, è negativo nel caso opposto.

Tammera	0 p !! !
LABELLA A	.8 Potenziali redox

Semireazioni	E°/V	Semireazioni	E°/V
$F_2 + 2e^- \Rightarrow 2F-$	2.87	$O_2 + 2H_2O + 4e^- \Rightarrow 4OH^-$	0.40
$O_3 + 2H^+ + 2e^- \Rightarrow O_2 + H_2O$	2.07	$Cu^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Cu$	0.34
$S_2O_8^{2-} + 2e^- \Rightarrow 2SO_4^{2-}$	2.05	$UO_2^{2+} + 4H^+ + 2e^- \Rightarrow U^{4+} + 2H_2O$	0.32
$Co^{3+} + e^{-} \Rightarrow Co^{2+}$	1.81	$Hg_2Cl_2 + 2e^- \Rightarrow 2Hg + 2Cl^-$	0.27
$H_2O_2 + 2H^+ + 2e^- \Rightarrow 2H_2O$	1.78	$SO_4^{2-} + 4H^+ + 2e^- \Rightarrow H_2SO_3 + H_2O$	0.17
$Au^+ + e^- \Rightarrow Au$	1.69	$Pt(OH)_2 + 2e^- \Rightarrow Pt + 2OH^-$	0.16
$Pb^{4+} + 2e^{-} \Rightarrow Pb^{2+}$	1.67	$Cu^{2+} + e^{-} \Rightarrow Cu^{+}$	0.15
$MnO^{4-} + 8H^{+} + 5e^{-} \Rightarrow Mn^{2+} + 4H_{2}O$	1.51	$S + 2H^+ + 2e^- \Rightarrow H,S$	0.14
$Au^{3+} + 3e^{-} \Rightarrow Au$	1.36	$NO_3^- + H_2O + 2e^- \Rightarrow NO_2^- + 2OH$	0.01
$Cl_2 + 2e^- \Rightarrow 2Cl^-$	1.33	$2H^+ + 2e^- \Rightarrow H_2$	0.00
$O_2 + 4H^+ + 4e^- \Rightarrow 2H_2O$	1.23	$Pb^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Pb$	-0.126
$Pt^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Pt$	1.20	$Ni^{2+} + 2e^- \Rightarrow Ni$	-0.236
$Br_2 + 2e^- \Rightarrow 2Br^-$	1.09	$Co^{2+} + 2e^- \Rightarrow Co$	-0.282
$Pd^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Pd$	0.98	$PbSO_4 + 2e^- \Rightarrow Pb + SO_4^{2-}$	-0.36
$NO_3^- + 4H^+ + 3e^- \Rightarrow NO + 2H_2O$	0.96	$Fe^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Fe$	-0.41
$2Hg^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Hg_2^{2+}$	0.92	$S + H_2O + 2e^- \Rightarrow HS^- + OH^-$	-0.41
$H_2O_2 + 2e^- \Rightarrow 2OH^-$	0.88	$S + H_2O + 2e \implies HS + OH$ $S + 2e^- \implies S^{2-}$	-0.47
$NO_3^- + 2H^+ + e^- \Rightarrow NO_2 + H_2O$	0.80	$S + 2e \Rightarrow S$ $Cr^{3+} + 3e^{-} \Rightarrow Cr$	
$Ag^+ + e^- \Rightarrow Ag$	0.80		-0.74
$Hg_2^{2+} + 2e^- \Rightarrow 2Hg$	0.79	$Zn^{2+} + 2e^- \Rightarrow Zn$	-0.762
$Fe^{3+} + e^{-} \Rightarrow Fe^{2+}$	0.77	$PO_4^{3-} + 2H_2O + 2e^- \Rightarrow HPO_3^{2-} + 3OH^-$	-1.05
$Sb_2O_5 + 4H^+ + 4e^- \Rightarrow Sb_2O_3 + 2H_2O$	0.69	$Mn^{2+} + 2e^- \Rightarrow Mn$	-1.182
$O_2 + 2H^+ + 2e^- \Rightarrow H_2O_2$	0.68	$UO_2^{2+} + 4H^+ + 6e^- \Rightarrow U + 2H_2O$	-1.44
$Sb_2O_5 + 6H^+ + 4e^- \Rightarrow 2SbO^+ + 3H_2O$	0.64	$Al^{3+} + 3e^{-} \Rightarrow Al$	-1.68
$UO_2^+ + 4H^+ + e^- \Rightarrow U^{4+} + 2H_2O$	0.61	$Mg^{2+} + 2e^- \Rightarrow Mg$	-2.357
$MnO_4^{2-} + 2H_2O + 2e^- \Rightarrow MnO_2 + 4OH^-$	0.60	$La^{3+} + 3e^{-} \Rightarrow La$	-2.362
$MnO_4^- + e^- \Rightarrow MnO_4^{2-}$	0.56	$Na^+ + e^- \Rightarrow Na$	-2.714
$I_2 + 2e^- \Rightarrow 2I^-$	0.54	$Ca^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Ca$	-2.869
$Cu^+ + e^- \Rightarrow Cu$	0.52	$Ba^{2+} + 2e^{-} \Rightarrow Ba$	-2.90
$NiO(OH) + H_2O + e^- \Rightarrow Ni(OH)_2 + OH^-$	0.49	$K^+ + e^- \Rightarrow K$	-2.93
$H_2SO_3 + 4H^+ + 4e^- \Rightarrow S + 3H_2O$	0.45	Li ⁺ + e ⁻ ⇒ Li	-3.040

Ordinando i potenziali redox per ogni semi-reazione.....

I potenziali redox
vengono misurati come
differenza di potenziale
che si stabilisce tra un
elemento e una soluzione
dei suoi ioni in
concentrazione 1 molare
avendo come elettrodo di
riferimento quello di
idrogeno

I potenziali di tutte le reazioni misurate relativamente alla reazione nelle medesime condizioni di temperatura, pressione e attività, vengono indicati come **potenziali standard "E⁰"**

Per calcolare E_H, il potenziale di qualsiasi coppia redox (<u>non in condizioni</u> <u>standard</u>), **si considera la reazione** *specie ossidata* => *specie ridotta* definita quantitativamente

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \ln \frac{[specie - ridotta]}{[specie - ossidata]}$$

R costante dei gas (0.0821 L atm K⁻¹ mol⁻¹)

T temperatura in K

Poiché in termini di energia elettrochimica $\Delta G = -nEF$

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{[specie - ridotta]}{[specie - ossidata]}$$

n numero di elettroni

F costante di Faraday (9.65 kC mol⁻¹)

E_H, il potenziale di qualsiasi coppia redox, è ricavato dalla nota equazione di Nerst:

$$E_{H} = E^{\circ} + \frac{2,303RT}{nF} \log \frac{[specie - ossidata]}{[specie - ridotta]}$$

con: E° potenziale standard

2,303 fattore di conversione In-log

R costante dei gas

 $(0.0821 L atm K^{-1} mol^{-1})$

T temperatura in K

n numero di elettroni

F costante di Faraday (9.65 kC mol⁻¹)

Mentre il **pH** indica la capacità di un sistema di fornire protoni, l' **E**_H da indicazioni sulla capacità di fornire elettroni ad un agente ossidante!

Per convenzione, più positivo è il valore del potenziale più ossidante è il sistema considerato rispetto all'elettrodo all'idrogeno

Se ritorniamo al caso della pila.....

$$Zn + Cu^{2+} <=> Cu + Zn^{2+}$$

$$E_{H} = E^{0}$$
 catodo $-E^{0}$ anodo

$$E_{H} = E^{0}_{Cu/Cu}^{2+} - E^{0}_{Zn/Zn}^{2+}$$

$$E_{H} = 0.34 - (-0.76) = 1.1 \text{ V}$$

Il ruolo del catodo è assunto dalla coppia redox con un potenziale più positivo

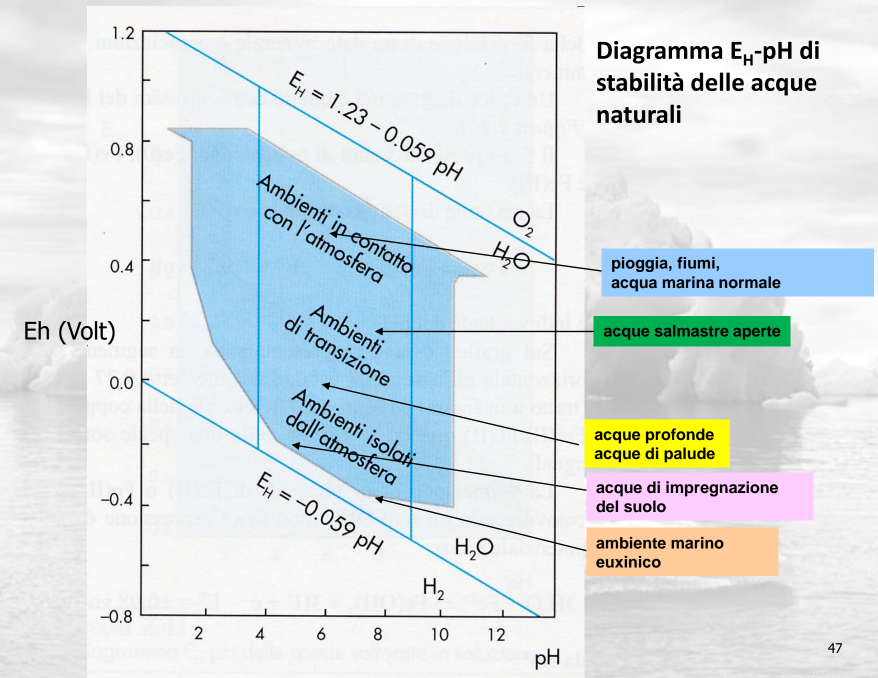


Diagramma E_H-pH: l'esempio del Ferro

Sono un utile strumento per definire le condizioni di stabilità dei minerali nelle differenti condizioni ambientali.

a) ossidazione

$$Fe^{2+} = Fe^{3+} + e^{-}$$

$$E^0 = +0.77 \text{ V}$$

b) formazione di idrossidi (amb. acido)

 $3H_2O + Fe^{2+} = Fe(OH)_3 + 3H^+ + e^- E^0 = +0.98 V$ da cui $E_H = 0.98-1.77pH$

c) formazione di idrossidi (amb. basico)

 $Fe(OH)_2 + OH^- => Fe(OH)_3 + e^$ da cui $E_H = 0.27-0.059pH$

$E^0 = -0.56 \text{ V}$

d) riduzione del ferro nativo

$$Fe => Fe^{2+} + 2e^{-}$$

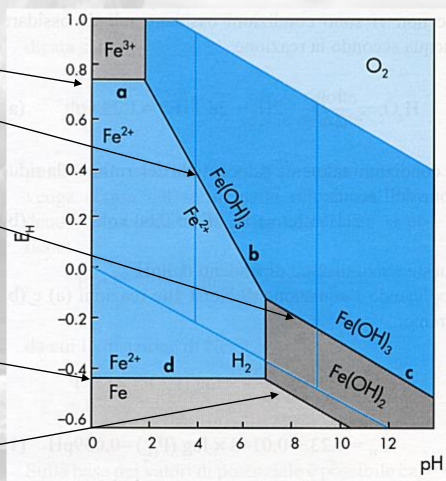
c) formazione di idrossidi (amb. basico)

Fe +
$$2OH^- => Fe(OH)_2 + 2e$$
-
da cui $E_H = -0.064 - 0.059pH$

$$E^0 = -0.89$$

 $E^0 = -0.89 \text{ V}$

Stati di ossidazione: Fe (0), Fe(II), Fe(III)



Limiti di E_H e pH in ambienti naturali

La presenza di acqua sulla superficie terrestre indica che non ci sono condizioni ossidanti tali da ossidare l'acqua secondo la reazione:

$$H_2O \rightarrow 1/2 O_2 + 2H^+ + 2e^-$$

$$E^{\circ} = 1,23 \text{ V}$$

nè condizioni tanto riducenti da determinare la riduzione dell'acqua secondo la:

$$2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2$$

$$E^{\circ} = 0.00 \text{ V}$$

Le reazioni sono dipendenti dal pH.

Applicando l'equazione di Nerst alle due reazioni si ottiene:

$$E_H = 1,23 + 0,059/2 \times log (P_{O_2})^{1/2} \times (H^+)^2$$

$$E_{H} = 1.23 + 0.0148 \times log (P_{O_2}) - 0.059 pH$$
 (a)

$$E_{H} = -0.059/2 \times \log (P_{H_2})/(H^{+})^{2}$$

$$E_{H} = -0.059/2 + 0.0296 \times log (P_{H_2})$$
 (b)

Il limite superiore del campo di stabilità dell'acqua può essere calcolato assumendo la pressione massima di O_2 pari a quella atmosferica (1 atm), otteniamo quindi:

a')
$$E_H = 1,23 - 0,059 \text{ pH}$$

mentre per il limite inferiore possiamo considerare il limite massimo della pressione di **H**₂ pari a quella atmosferica e avremo

b')
$$E_H = -0.059 \text{ pH}$$

AVAYALEES NUPEULEEUR COM

Reazioni redox nelle acque naturali

 Le condizioni redox, ossidanti o riducenti, di un sistema naturale dipendono da due processi contrapposti:

FOTOSINTESI e RESPIRAZIONE (mineralizzazione della sostanza organica)

Il punto di partenza ?

la sostanza organica terrestre oppure acquatica

Nell'ambiente marino, il FITOPLANCTON è il produttore primario più abbondante.

$$CO_2 + H_2O + energia \Rightarrow CH_2O + O_2$$

- Il fitoplancton ha bisogno, oltre che di H₂O e CO₂, di N inorganico disciolto e P che possono essere definiti come reagenti limitanti la fotosintesi.
- Incrementando questi elementi chimici si stimola la crescita della biomassa vegetale, questa è la ragione per cui vengono definiti nutrienti.

$$106CO_2 + 122H_2O + 16HNO_3 + H_3PO_4 \Rightarrow (CH_2O)_{106}(NH_3)_{16}(H_3PO_4) + 138O_2$$

La rimineralizzazione della sostanza organica

Tramite la respirazione degli organismi eterotrofi, si ha la reazione inversa:

$$CH_2O + O_2 \rightarrow CO_2 + H_2O + energia$$

oppure
$$(CH_2O)_{106}(NH_3)_{16}(H_3PO_4) + 138O_2 \Rightarrow 106CO_2 + 16NO_3 + HPO_4^{2-} + 122H_2O + 18H^+$$

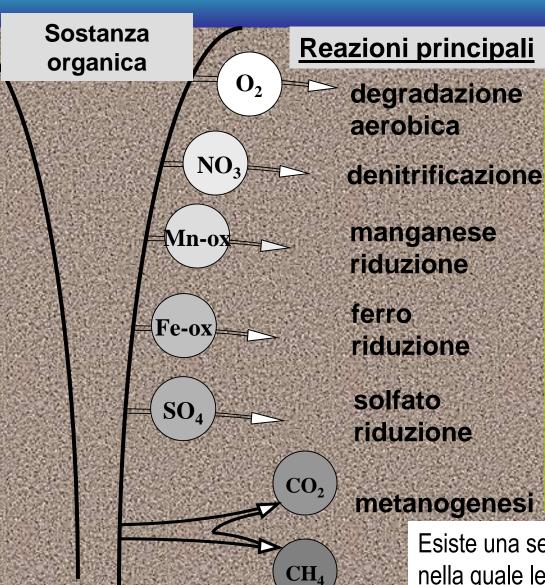
In queste reazioni gioca un ruolo importante l'O₂ disciolto nelle acque in quanto viene utilizzato in queste reazioni.

Il processo di ossidazione della sostanza organica può seguire due vie:

- 1. Metabolismo aerobico: può essere rimineralizzata dall'attività metabolica dei batteri eterotrofi oppure dalla respirazione aerobica quando l'O₂ è presente in quantità sufficienti nella colonna d'acqua soprastante il sedimento o nelle acque interstiziali producendo CO₂, NO₃ (nitrificazione) e PO₄.
- 2. **Metabolismo anaerobico:** esaurito l'O₂, <u>i microrganismi</u> si spostano su un altro "accettore" di elettroni tra gli ossidanti secondari (NO₃, MnO₂, Fe₂O₃ e SO₄).

Reazioni di ossidazione: la sequenza

acqua



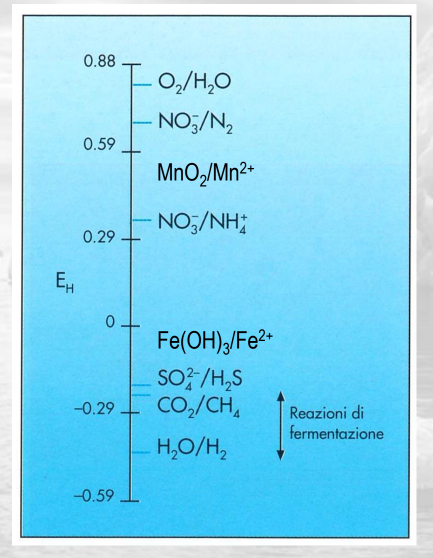
sedimento

Quantitativi di energia libera prodotta da diversi elettron-accettori (ossidanti) per la sostanza organica.

I valori di ΔG^0 sono riferiti a moli di glucosio.

Agente ossidante	$\Delta {f G}^0$ (kJ/mole)
O ₂	-3190
NO ₃	-3090
MnO ₂	-2750
Fe ₂ O ₃	-1410
SO ₄	-380
Formazione di CH ₄	-350

Esiste una sequenza ordinata di reazioni redox, nella quale le più favorite dal punto di vista energetico avvengono prima Reazioni di ossidazione coinvolgenti la sostanza organica al variare dell'Eh con pH = 7 a 25 °C



Potenziali standard di alcune semireazioni coinvolgenti l'ossidazione della sostanza organica

Reazioni $E_H (H^+ = 10^{-7} M)$
Riduzione O_2 $O_2 + 4H^+ + 4e^- \Leftrightarrow 2H_2O$ 0.812
Riduzione dei nitrati $2NO_3^- + 12H^+ + 10e^- \Leftrightarrow N_2 + 6H_2O$ 0.747
Riduzione di Mn^{4+} a Mn^{2+} $MnO_2 + 4H^+ + 2e^- \Leftrightarrow Mn^{2+} + 2H_2O$ 0.526
Riduzione di Fe ³⁺ a Fe ²⁺ Fe(OH) ₃ + 3H ⁺ + e ⁻ \Leftrightarrow Fe ²⁺ + 3H ₂ O -0.047
Riduzione dei solfati $SO_4^{2-} + 10H^+ + 8e^- \Leftrightarrow H_2S + 4H_2O$ -0.021
Fermentazione $CO_2 + 8H^+ + 8e^- \Leftrightarrow CH_4 + 2H_2O$ -0.244

Classificazione chimica delle acque naturali

Per classificazione chimica delle acque si intende il riconoscimento di gruppi di acque con caratteristiche chimico-fisiche omogenee e distinguibili da altri gruppi.

La classificazione chimica delle acque si avvale di differenti diagrammi interpretativi quali i diagrammi quadrati di Langelier e Ludwig, bitriangolari di Piper, diagrammi di Stiff, di Schoeller e di salinità e/o altri diagrammi.

Partendo dalla considerazione che gli ioni fondamentali disciolti nelle acque naturali sono:

Altri 3 parametri risultano fondamentali:

Temperatura (T), conducibilità elettrica (EC), pH

Classificazione chimica delle acque naturali: le unità di misura

La concentrazione delle sostanze disciolte nelle acque può essere riportata in differenti unità di misura che dipendono dall'obiettivo della presentazione così come dalla tradizione.

milligrammi per litro di campione mg/L microgrammi per litro di campione µg/L parti per milione su peso del campione ppm ppb parti per miliardo su peso del campione millimoli per litro di campione (Molarità) mmol/L micromoli per litro di campione µmol/L milliequivalenti per litro di campione meq/L milliequivalenti per litro di campione mmol_c/L molalità, moli per kg di H₂O m equivalenti per litro N

mg/L (μg/L) / p.m.

Qual è la migliore?

ANALISI CHIMICA E FISICO-CHIMICA UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PAVIA Pavia, 15 Luglio 2013

Residuo fisso a 180°C 139 mg/L pH alla temperatura dell'acqua alla sorgente 3,7 mg/L alla sorgente 8,0 Temperatura alla sorgente 10,4 °C specifica a 20°C 216 µS/cm

ELEMENTI CARATTERIZZANTI IN mg/L

LLLIVEL	TAIL CL	TITI	LICILLE TUYI	T TTA MEN'	L	2 2 2 2
Bicarbonati			Magnesio	Mg2+	6,2	go f al r isigl
Calcio	Ca2+	32,0	Nitrati	NO ₃ -	2,9	luo ori, cor
Solfati	SO2-	22,0	Potassio	K+	0,8	r od
Cloruri	ĆI-	8,5	Fluoruri	F-	<0,1	enze alor
Silice	SiO ₂	7.0	Ione Ammo	nio NH4+	<0,05	e s di c
Sodio	Na+		Nitriti	NO.	0.002	nse allito nti r bot
Durezza tot		gradi 1	francesi (°1	f):10 15	10,6	Con- font tab
81		AND ROTTING	#100	70		

Esempi di ricalcolo delle unità di misura

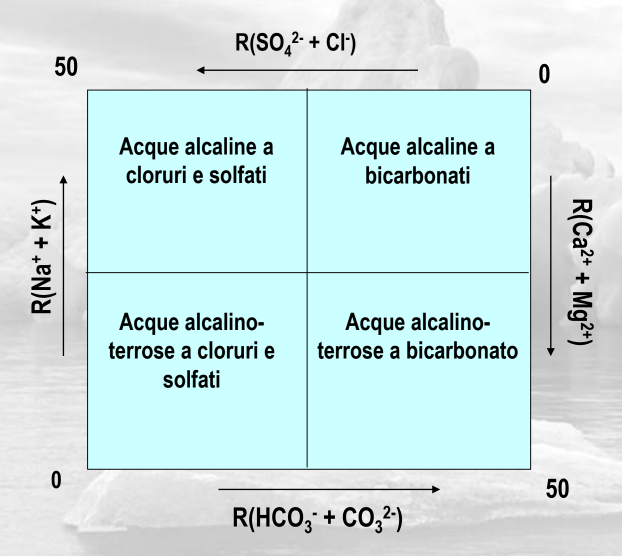
1) 1 mmol di gesso (CaSO₄ · 2H₂O) si solubilizza in acqua.

La concentrazione della soluzione aumenta di quanti mg/L in Ca²⁺ e in SO₄²⁻?

40,08 mg/L di Ca²⁺ e 96,06 mg/L di SO₄²⁻(= 32,06 mg di S e 4 x 15,9994 mg di O)

- 2) Un corso d'acqua presenta una concentrazione di Na⁺ di 1,2 mg/L. Voglio esprimere le concentrazioni in mmol/L partendo da mg/L
- 1,2 / 22,99 = 0,052 mmol/L di Na⁺
- 3) Quale è il numero di ioni (o molecole) di Na⁺ nell'acqua?
- $0,052 \times 10^{-3} \times 6,022 \times 10^{23} = 3,11 \times 10^{19}$ ioni di Na+ in un litro di acqua!
- 4) Come faccio a sapere la carica apportata dagli ioni in una determinata soluzione considerando che la somma delle cariche positive e negative deve essere in equilibrio (elettroneutralità della soluzione)?
- $0,052 \text{ mmol/L di Na}^+ \times 1 = 0.052 \text{ meq/L}$
- $1.8 \text{ mmol/L di Ca}^{2+} \times 2 = 3.6 \text{ meg/L}$
- $0,41 \text{ mmol/L di } SO_4^{2-} x -2 = -0,82 \text{ meq/L}$

Langelier e Ludwig classificarono le acque naturali utilizzando il grafico quadrato che prende il loro nome:



La costruzione del grafico deve tener conto di alcune considerazioni:

- le acque sono neutre dal punto di vista dell'equilibrio elettrico (elettroneutralità)
- sotto questa condizione la sommatoria degli anioni e dei cationi, quando espressi in meq/l cioè ([mg/l]/[P.M.]) x carica, deve risultare uguale.

Supponendo di fissare a 100 la \sum degli anioni e dei cationi in meq/l, deve risultare:

$$\sum$$
cat = \sum an = 50

per procedere nella compilazione del grafico si devono calcolare i valori delle grandezze:

$$R(Na^{+} + K^{+})$$
, $R(Ca^{2+} + Mg^{2+})$, $R(HCO_{3}^{-} + CO_{3}^{2-})$, $R(SO_{4}^{2-} + CI^{-})$

Le grandezze sono così definite:

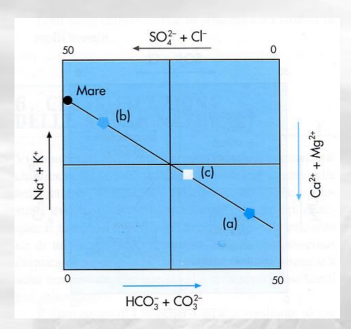
$$\mathbf{R}(\mathbf{Na}^{+} + \mathbf{K}^{+}) = \frac{[\mathbf{Na}^{+}] + [\mathbf{K}^{+}]}{\sum_{cat}} \cdot 50$$

$$R(Ca^{+} + Mg^{+}) = \frac{[Ca^{2+}] + [Mg^{2+}]}{\sum_{cat}} \cdot 50$$

$$R(HCO_3^{-1} + CO_3^{-2}) = \frac{[HCO_3^{-1}] + [CO_3^{-2}]}{\sum_{an}} \cdot 50$$

$$R(SO_4^{2-} + Cl^-) = \frac{[SO_4^{2-}] + [Cl^-]}{\sum_{an}} \cdot 50$$

Nei casi dove altri ioni sono particolarmente presenti si possono scegliere altri raggruppamenti per esprimere "R"

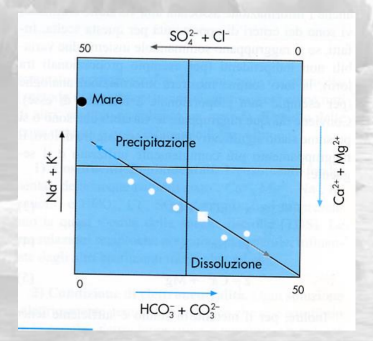


Si ha il vantaggio di confrontare più campioni ma lo svantaggio di perdere le informazioni originali.

Un allineamento dei punti verso il punto rappresentativo dell'acqua di mare suggerisce, ma non dimostra, l'influenza di acqua marina.

Punti coincidenti possono rappresentare campioni che differiscono tra loro.

Punti che si avvicinano o si allontanano dal vertice Ca+Mg=50 e HCO₃·+CO₃²-=50 indicano, rispettivamente, dissoluzione della calcite o precipitazione della stessa.



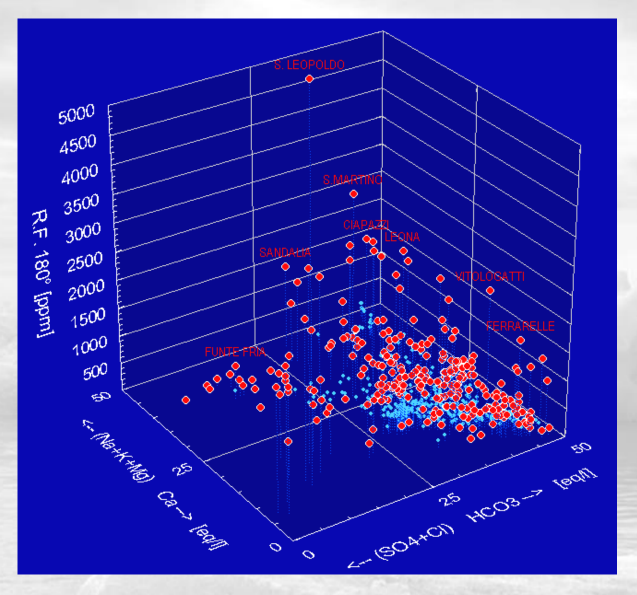


Diagramma di Langelier-Ludwig con il terzo asse (z) riferito al Residuo Fisso (180°C): confronto tra acque minerali in commercio (punti rossi) e acquedotti (punti azzurri) della Provincia di La Spezia (G. Brozzo, 2002).

Come possiamo valutare la «bontà» di un'analisi chimica di un campione d'acqua?

pH = 8.22Conducibilità = $290 \mu S/cm$

	mg/l		Peso mol.		mmol/l		carica		meq/l
Ca ²⁺	42.5	1	40.08	=6	1.06	Χ	2	=	2.12
Mg ²⁺	3.21	1	24.31	(=/	0.13	X	2	= 7	0.26
Na⁺	13.7	1	22.99	=	0.60	Χ	1	(=)	0.60
K+	1.18	1	39.1	y = *	0.03	X	1	=	0.03
							S ⁺	=	+3.01
Cl-	31.2	1	35.45	=	0.88	X	S + -1	=	+3.01 -0.88
Cl ⁻ SO ₄ ² -	31.2 39	1	35.45 96.06	=	0.88 0.41	X X			
							-1		-0.88
SO ₄ ² -	39	1	96.06	=	0.41	X	-1 -2	:	-0.88 -0.82

Condizione di elettroneutralità

E. N. (%) =
$$\frac{(S^+ + S^-)}{(S^+ - S^-)} \times 100$$

Esempio: $[3.01 + (-3.03)] / [3.01 - (-3.03)] \times 100 = [-0.02/6.04] \times 100 = -0.33\%$

Un'analisi accettabile avrà una differenza inferiore al 10%, sebbene risulti ottimale con E.N. < 5%.

Significa che tutti gli ioni maggiori sono stati inclusi nel sistema e l'analisi si definisce "completa"

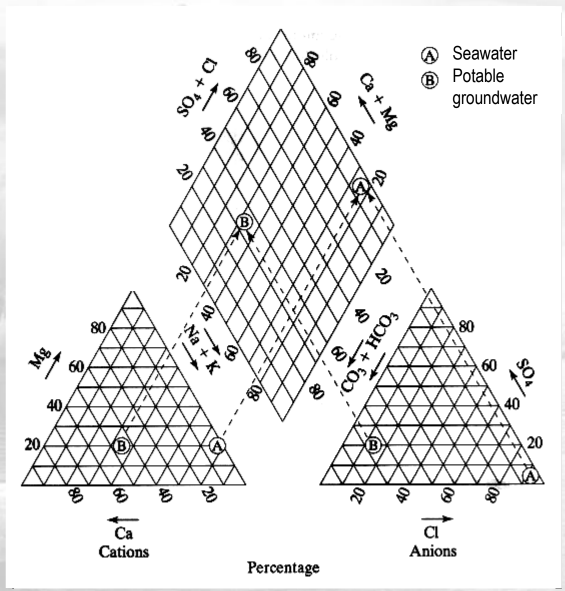
Se non c'è bilanciamento?

non considerati ioni importanti quali Fe²⁺, Si⁴⁺, Al³⁺, o OH⁻, NO₃⁻ diluizioni errate campioni molto diluiti errori casuali o di calcolo contaminazione dei campioni

Diagramma di Piper*

E' costituito da un rombo al di sotto del quale vi sono due triangoli equilateri, nei quali sono rispettivamente indicate le proporzioni tra le concentrazioni dei cationi Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Na⁺ e K⁺, e degli anioni HCO₃⁻, Cl⁻ e SO₄⁻ (espresse in meq/l e normalizzate a 100).

In base alla posizione che assume un determinato campione analizzato nei triangoli in basso si determina la diversa "facies chimica" dello stesso.

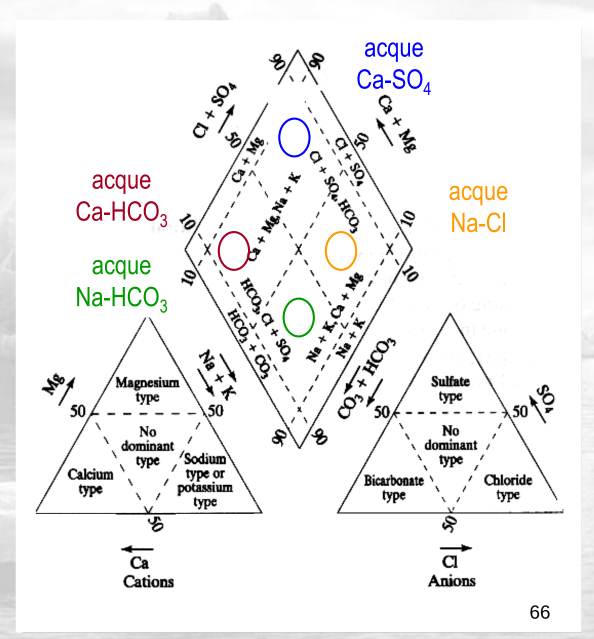


Ad ogni settore del rombo corrispondono acque a chimismo differente:

- 1) solfato-clorurato-alcalinoterrose
- 2) solfato-clorurato-alcaline
- 3) bicarbonato-alcaline
- 4) bicarbonato-alcalino-terrose

Dove si rinvengono?

- 1) substrati gessosi
- 2) acque marine o acque sotterrane e profonde, antiche e saline
- 3) acque sotterranee non saline più profonde influenzate da processi di scambio ionico
- 4) falde poco profonde non saline e di substrati carbonatici



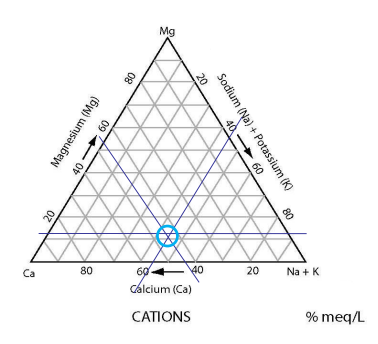
Esempio

% meq/l

loni	Conc. (mg/l)	carica	Peso mol.	Conc. (meq/l)	(% meq/l)
Ca ²⁺	151	+2	40.08	7.53	44.03
Mg ²⁺	23	+2	24.31	1.90	11.11
Na+	165	+1	22.99	7.18	41.99
K+	19	+1	39.10	0.49	2.86
	m	eq/l catio	ni totali:	17.10	100
HCO ₃ -	401	-1	61.02	-6.57	37.52
SO ₄ ²⁻	58	-2	96.06	-1.21	6.91
CI-	345	-1	35.45	-9.73	55.57
	n	neq/I anio	ni totali:	-17.51	100

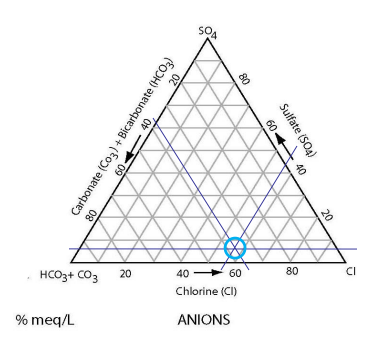
Cationi

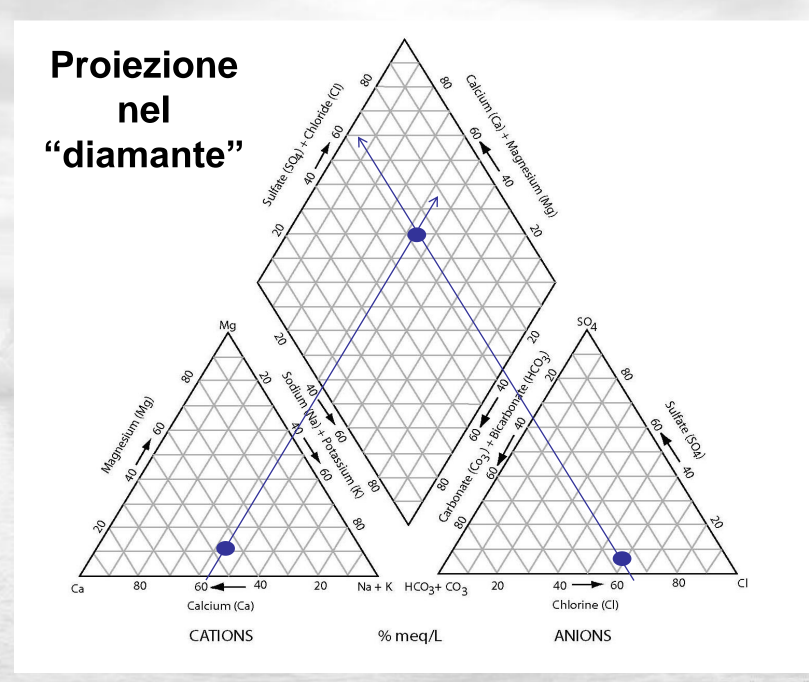
Ioni	Conc. (mg/l)	carica	Peso mol.	Conc. (meq/l)	(% meq/l)
Ca ²⁺	151	+2	40.08	7.40	44.03
Mg ²⁺	23	+2	24.31	1.91	11.11
Na⁺	165	+1	22.99	7.18	41.99
K ⁺	19	+1	39.10	0.49	2.86



Anioni

loni	Conc. (mg/l)	carica	Peso mol.	Conc. (meq/l)	(% meq/l)
HCO ₃ -1	401	-1	61.02	6.57	37.52
SO ₄ -2	58	-2	96.06	1.21	6.91
CI ⁻¹	345	-1	35.45	9.73	55.57





Sulfate Magnesium No dominant dominant Calcium Chloride otassium type

Classification of *hydrochemical facies* using the Piper plot (from Kehew, 2001).

VANTAGGI

- Molti campioni possono essere rappresentati sullo stesso diagramma
- Classifica le acque in "tipi" o "facies idrogeochimiche."
- Individua fenomeni di mescolamento tra acque diverse.
- Può individuare relazioni spaziali e temporali.

SVANTAGGI

- Concentrazioni normalizzate.
- Non adatto per acque particolari con contenuti significativi di altri ioni.

Durov Diagram

- **Primary**: Cations (*i.e.* Na + K, Ca and Mg) and Anions (*i.e.* Cl, HCO₃ and SO₄), and total cations vs. total anions only.
- Expanded: TDS and pH added

Data points

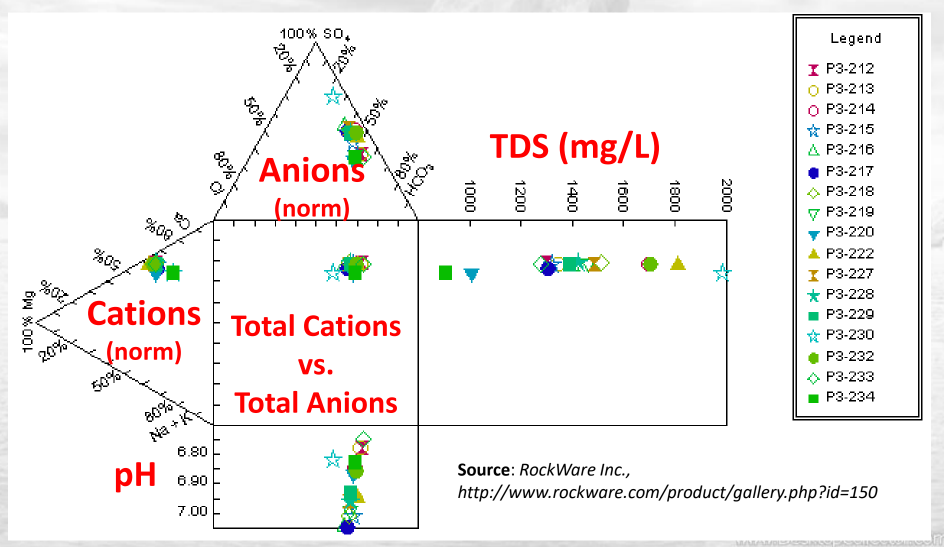
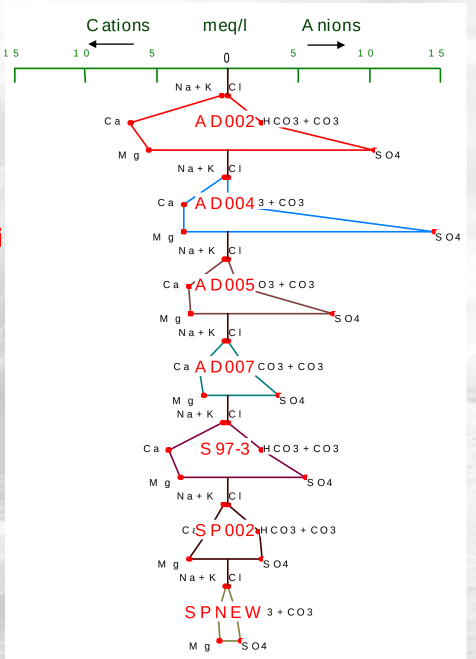


Diagramma di STIFF

- La concentrazione degli ioni è riportata sull'asse orizzontale in meq/L
- Il valore dei cationi sono inseriti nel semiasse di sinistra mentre gli anioni nel semiasse di destra
- I dati sono inseriti su tre righe e i punti sono collegati tra loro per formare un poligono
- Vantaggi: ogni tipo di acqua è rappresentata da un particolare poligono
- Svantaggi: dovendo inserire i dati per ogni singola acqua si può rappresentare un numero limitato di campioni.



I vertici di Na, K e CI rimangono vicini all'asse verticale...

...ciò indica che questi ioni sono relativamente poco importanti.

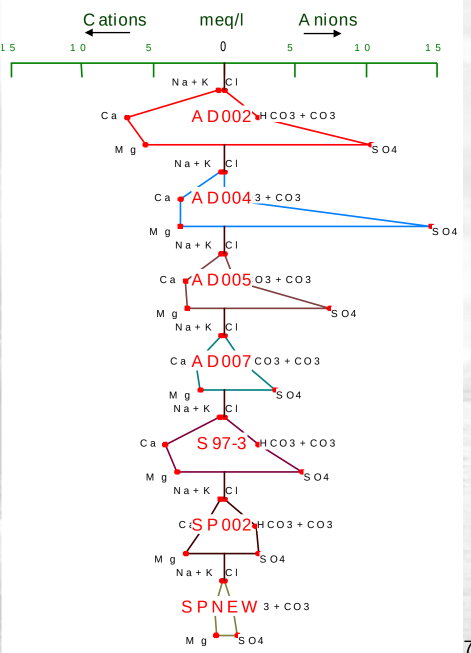
Ca e Mg?

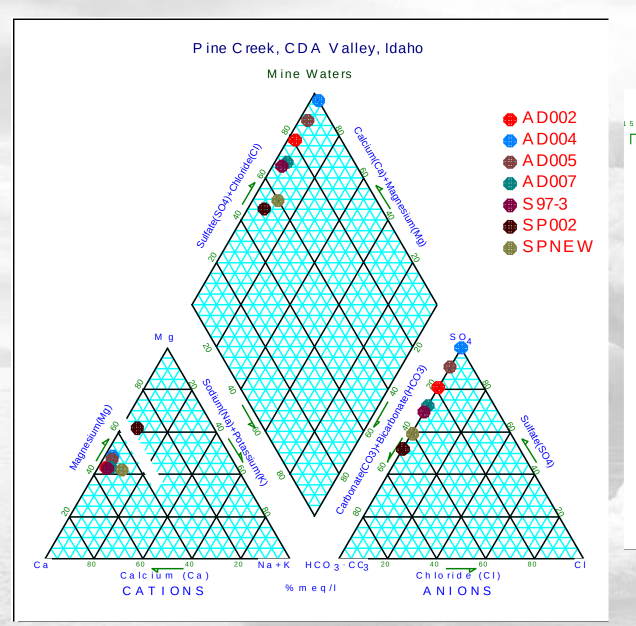
... sono i cationi più importanti e generalmente in concentrazioni simili.

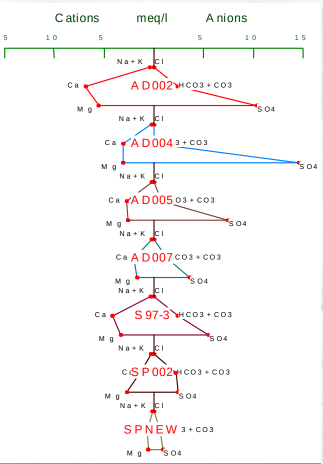
La maggior parte delle acque mostra una lunga "coda" al vertice dei SO₄²⁻

....indicando che il solfato è l'anione dominante.

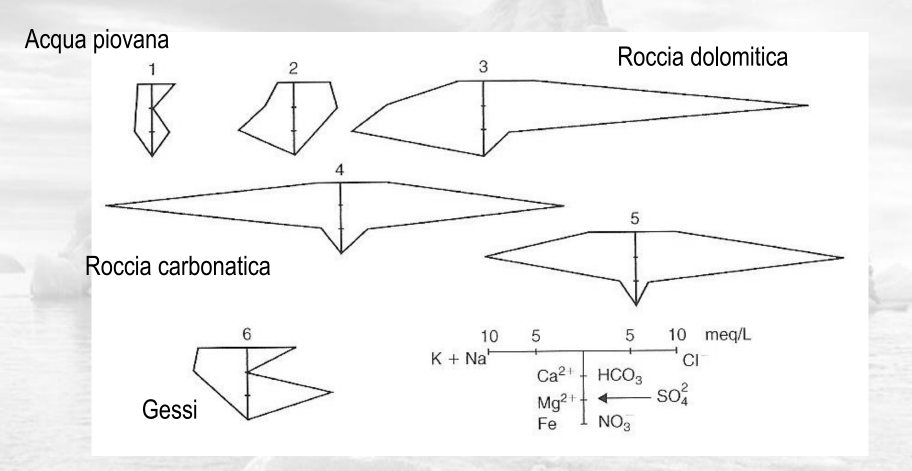
I carbonati sono presenti in concentrazioni significative, ma generalmente inferiori ai solfati





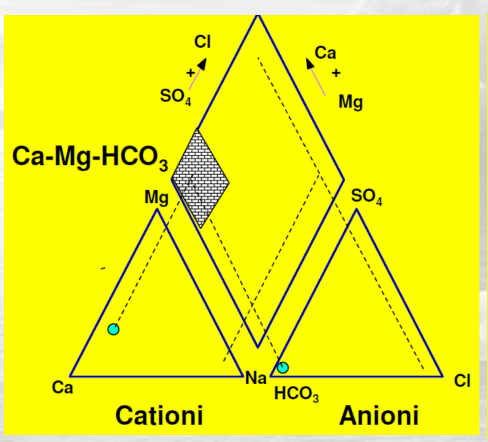


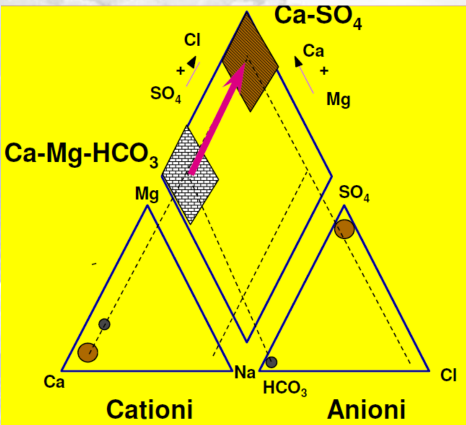
Test: a quali acque si possono associare i poligoni?



Cosa succede quando...

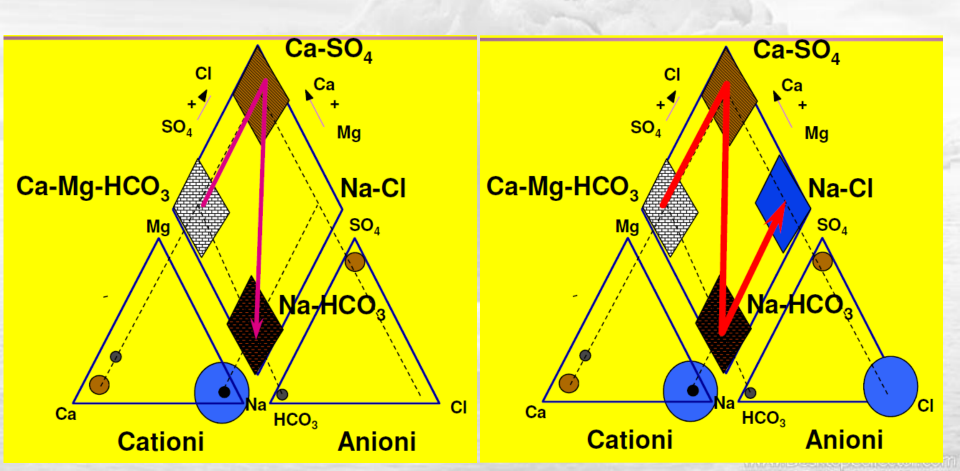
- 1. Acqua originata in un acquifero calcareo...
- 2. Passa attraverso gessi?





Cosa succede quando...

- 1. Acqua originata in un acquifero calcareo...
- 2. Passa attraverso gessi ..
- 3. ...e poi reagisce con argille?
- 4. Infine defluisce dopo essersi miscelata con una brina...





Plotting a Piper Diagram Cations Ani

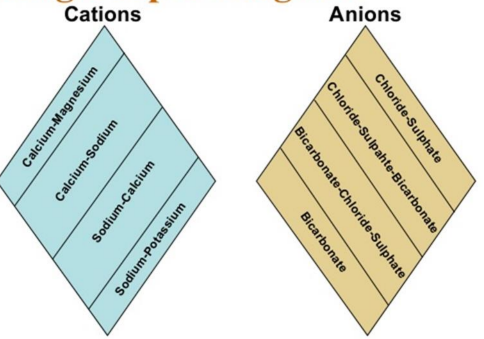
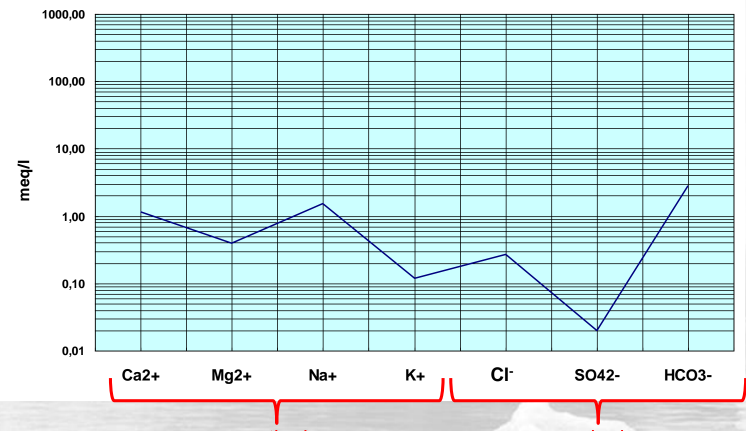


Diagramma semilogaritmico di SCHOELLER

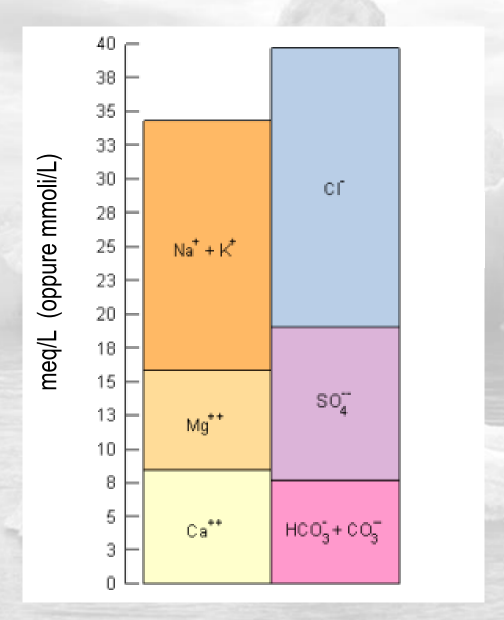


	٠			÷
001	П	O	n	ı
cai		u	n	п

anioni

	Ca ²⁺	Mg ²⁺	Na ⁺	K ⁺	HCO ₃ -	CO ₃ ²⁻	SO ₄ ²⁻	CI ⁻
mg/L	23.0	4.7	35.0	4.7	171.0	0.0	1.0	9.5
PM	40.0	24.3	23.0	39.1	61.0	60.0	96.0	35.5
meq/L	1.15	0.39	1.52	0.12	2.80	0.00	0.02	0.27

Diagramma a barre del bilancio ionico (Collins, 1923): abbondanza relativa di cationi e anioni maggiori



Composizione delle acque minerali d'Europa e relazione con le rocce-acquifero

