

بررسی حالت گذرا در راه اندازی یک هاضم بی هوایی لجن

رضا روستا آزاد*، کورش گلشن** و سید جمال الدین هاشمیان*

دانشکده مهندسی شیمی، دانشگاه صنعتی شریف

مرکز آب و انرژی، دانشگاه صنعتی شریف

(دریافت مقاله: ۱۱/۲۵/۷۶ - دریافت نسخهنهایی: ۱۰/۷۸)

چکیده - دینامیک راه اندازی یک هاضم بی هوایی لجن شهری به ظرفیت 1,200,000 lit مورد بررسی قرار گرفت. عمل اختلاط در هاضم با چرخش گاز تولیدی با دبی $0.13 \text{ m}^3/\text{hr}$ به ازای هر مترمکعب از حجم هاضم صورت گرفت. علی‌رغم اختلالات عملیاتی همچون نشتی گاز، نشتی لجن، نقص سیستم گرمکن و ضعف سیستم اختلاط هیچ گونه مسئلهٔ حادی همچون کف کردن، ترش شدن، افت دما و غیره طی مدت زمان ۹ ماه از ابتدای راه اندازی مشاهده نشد. در جریان هاضم یک لجن مخلوط به نسبت ۳:۱ از لجن اولیه و ثانویه با دبی $25 \text{ m}^3/\text{d}$ در دمای 25°C و زمان ماند ۴۸ روز، درصد حذف مواد فرار به ۶۰ درصد رسید. داده‌های تجربی حاصل از این بررسی با یک مدل نظری ارائه شده در منابع تحقیقاتی مطابقت داده شد و سازگاری خوبی بین مقادیر اندازه‌گیری شده و مقادیر نظری حاصل از مدل به دست آمد.

The Transition Stage in the Start-up of an Anaerobic Sludge Digester

R. Roustaazad, K. Golshan and S. J. Hashemian

Department of Chemical Engineering, Sharif University of Technology
Water and Energy Research Center, Sharif University of Technology

ABSTRACT- The start up dynamics of a one-million and two-hundred-thousand litre anaerobic digester of municipal waste treatment sludge was studied. In the digester, mixing was accomplished by circulation of the produced biogas at a rate of 0.13 m^3 per m^3 of the digester volume per hour. During the nine-month study, no serious phenomena of foaming, getting sour, temperature fall, etc. were observed despite the fact that there were problems including gas leakage, sludge leakage, heating system shortcomings and weak mixing system. In the process of digestion of a 3:1 mixture of primary and secondary sludge at a rate of $25 \text{ m}^3/\text{day}$, 25°C and a residence time of 48 days, volatile content removal was as high as 60%. The experimental data collected in this study was checked against a theoretical model already published in the literature and a good comparison was observed between the measured values and those calculated based on the model.

* - استادیار ** - کارشناس ارشد

۱- مقدمه

هاضم بی هوازی به طور مطلوبی در حال کار است، دو فاز هضم (فاز اسیدی و فاز مtanی) در حال تعادل دینامیکی‌اند. به عبارت دیگر اسیدهای آلی فرار با همان سرعتی که از تجزیه مواد آلی پیچیده، تشکیل می‌شوند به مтан تبدیل می‌شوند و در نتیجه سطح اسیدهای فرار در هاضمهای در حال کار پایین است.

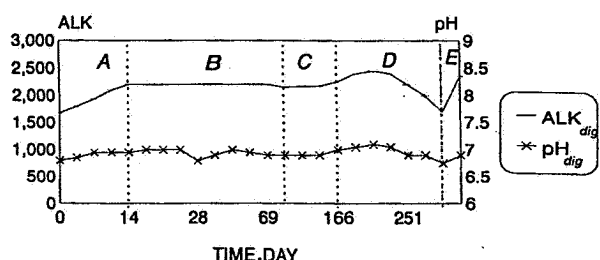
هضم بی هوازی یکی از روش‌های مؤثر و کارآمد در تثبیت لجن است و در حال حاضر در سطح وسیعی در دنیا مورد استفاده قرار می‌گیرد. به همین دلیل تحقیقات زیادی در جهت شناخت و بهبود عملکرد آن صورت گرفته است. در عین حال عواملی چون شناخت کم و کمی تجربه و در نتیجه نگرانی از بروز مشکلات راهبری و به خصوص ترش کردن راکتور تحقیقات بیشتر را در این زمینه می‌طلبد. در این تحقیق، دینامیک راه اندازی یک هاضم بی هوازی لجن شهری با حجم یک میلیون و دویست هزار لیتر مورد مطالعه قرار گرفت و عملکرد آن در چارچوب تغییرات حاصل در لجن و بهخصوص SS, pH و VSS، قلیاییت ارزیابی شد.

۲- مواد و روشها

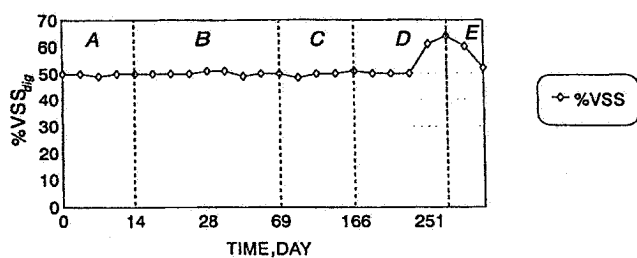
هاضم بی هوازی مورد استفاده در این مطالعه از نوع پربار با حجم مفید 1200 m^3 بود. عمل اختلاط در هاضم توسط یک سیستم همزن گازی به ظرفیت گردشی $0.133\text{ m}^3/\text{hr}$ گاز به ازی هر m^3 از حجم راکتور صورت گرفت. سیستم مجهز به دیگ آبگرم و مبدل گرمایی برای کار در دمای بهینه بود ولی در مدت راه اندازی امکان بهره‌گیری از آن فراهم نشد. اندازه‌گیری COD، قلیاییت، SS و VSS همگی بر مبنای روش‌های استاندارد انجام پذیرفت [۴]. برای اندازه‌گیری COD، 2CC از محلول فیلتر شده با کاغذ صافی، 2CC از محلول اسیدسولفوریک غلیظ و 2CC محلول دی‌کرومات پتاسیم $25\text{ g}/\text{L}$ نرمال مخلوط شده و به صورت در بسته به مدت 2 hr در دمای 250°C نگهداری شد. آن گاه محتويات حاصل توسط سولفات فروآمونیوم $25\text{ g}/\text{L}$ نرمال در حضور معرف فرئون تیتر شد. به منظور سنجش قلیاییت، 1CC محلول صاف شده تا پنج برابر رقیق شد و توسط اسیدسولفوریک $2\text{ g}/\text{L}$ نرمال در حضور معرف متیل اورانژ تیتر شد. میزان قلیاییت بر حسب میلی گرم کربنات کلسیم در لیتر (mg/cc) 1000 از اسید مصرفی) گزارش شد. برای اندازه‌گیری SS (جامدات معلق)، 10CC از نمونه همگن

هدف از تصفیه فاضلاب، زدودن عوامل آلاینده و تمرکز آنها در توده متراکمتری موسوم به لجن است به نحوی که به دلیل کاهش حجم، انتقال و دفع آن ساده و ارزان شود. چون آلاینده‌های مضر از قبیل میکروب‌های بیماری‌زا، تخم انگل، فلزات سنگین و موادی که تخمیر آنها موجب بیوی نامطبوع می‌شود در لجن زیاد است، حمل و دفع لجن باید طبق موازین زیست محیطی انجام شود تا سلامت جامعه به خطر نیافتد. توسعه شهرها مشکلات حمل و دفع را تشدید می‌کند، بدین لحاظ به منظور کاهش هزینه‌های حمل لازم است لجن تثبیت شده و سپس با به کارگیری عملیات آبگیری، حجم آن را کاهش داده و ترجیحاً خشک کرد. معمولاً فرایند تثبیت، آبگیری و دفع لجن در حدود ۵۰ درصد از هزینه‌های کلی تصفیه فاضلاب را شامل می‌شود و همچنین ۵۵ درصد هزینه راهبری و تعمیرات سالانه یک تصفیه خانه مربوط به تأسیسات هضم لجن می‌شود [۱].

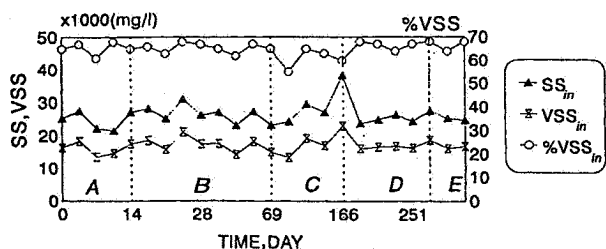
منظور از تثبیت لجن کاهش مواد آلی فسادپذیر موجود در آن است. انواع مختلفی از روش‌های تثبیت وجود دارد و هضم، یکی از این روش‌های است. هضم بی هوازی یک فرایند بیولوژیکی چند مرحله‌ای است که طی آن انواع مختلفی از مواد آلی تثبیت می‌شوند. براساس نظرات ارائه شده [۲ و ۳] هضم بی هوازی لجن در سه مرحله اصلی انجام می‌شود. در مرحله اول، آنزیمهای خارج سلولی جامدات آلی پیچیده همچون کربوهیدرات، پروتئین و لیپید را به مواد آلی محلول مانند اسیدهای چرب، الکلها، دی‌اسید کربن و آمونیاک می‌شکنند. در مرحله دوم، میکروارگانیسمها (اغلب باکتریهای اسیدوژنیک یا تشکیل دهنده اسید) محصولات اولین مرحله را به اسیداستیک، پروپیونیک اسید، هیدروژن، دی‌اسید کربن و دیگر اسیدهای آلی با وزن مولکولی کم تبدیل می‌کنند. در مرحله سوم دو گروه از باکتریهای تشکیل دهنده متان فعالیت می‌کنند. یک گروه هیدروژن و دی‌اسید کربن را به مtan و دیگری استات را به مtan و بی‌کربنات (کربن دی‌اسید به صورت محلول) تبدیل می‌کنند. بنابراین هر دو گروه باکتریها بی هوازی هستند. در اکثر مواقع باکتریهای تشکیل دهنده مtan، کنترل کننده فرایند است. تشکیل دهنده‌های مtan شدیداً به عوامل محیطی (دما، pH، مواد سمی و...) حساس‌اند و خیلی آهسته رشد می‌کنند. وقتی یک



شکل ۲- تغییرات pH و قلاییت هاضم بر حسب زمان



شکل ۳- تغییرات %VSS هاضم بر حسب زمان



شکل ۴- تغییرات SS و VSS% لجن ورودی به هاضم بر حسب زمان

روز سی و ششم راه اندازی هاضم شد و زمان شروع در منحنیهای موجود، نمایانگر این روز است.

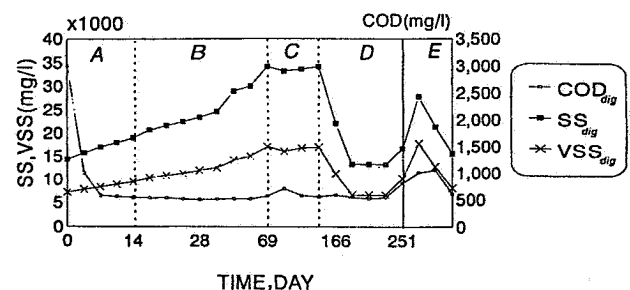
در ناحیه A، هاضم در حال بارگیری اولیه بود و لذا هیچ گونه تخلیه ای از آن صورت نمی گرفت. علاوه بر این در این ناحیه عمل اختلاط صورت نمی گرفت. در ناحیه B که پس از پر شدن هاضم شروع شد، ضمن برقراری جریان خروجی عمل اختلاط در هاضم توسط گردش لجن به مدت 5 hr/day و با دبی 30m³/hr انجام شد. در ناحیه C به مدت دو هفته ورود، خروج و گردش لجن در هاضم قطع شد. در ناحیه D از کمپرسورهای برگشت گاز استفاده شد و این کمپرسورها روزانه 20 hr با دبی 130m³/hr کار می کردند و در نتیجه عمل اختلاط به خوبی انجام می شد. در انتهای ناحیه D، حدود 500 m³ از لجن به صورت آنی از هاضم تخلیه شد. بعد از شوکی که در اثر این تخلیه شدید به سیستم وارد آمد، هاضم دچار

شدہ توسط کاغذ صافی بدون خاکستر روی قیف بوختر تحت خلاء صاف شد و جامد حاصل در دمای 105°C به مدت 12 hr خشک شد و وزن نمونه خشک شده پس از خنک شدن در دسیکاتور به عنوان SS گزارش شد. پس از این، نمونه خشک شده به مدت 10 تا 15 min در دمای 550°C در داخل کوره سوزانده شد. کاهش وزن حاصل در این شرایط به عنوان VSS تلقی شد. مقدار VSS نسبت به SS به صورت درصد نیز با استفاده از این داده ها محاسبه و به عنوان %VSS گزارش شد.

pH نمونه ها با استفاده از دستگاه pH سنج با دقت ۱٪ اندازه گیری شد. دمای اندازه گیری 20°C و هر بار نیز دستگاه توسط بافر کالیبره شد.

۳- نتایج و بحث

دینامیک راه اندازی هاضم بی هوازی لجن مدت ۹ ماه مورد مطالعه قرار گرفت. طی این مدت، لجن مازاد روزانه یک تصفیه خانه فاصلاب شهری با دبی تقریبی 25m³/d مورد استفاده قرار گرفت. با توجه به حجم هاضم، این دبی خوراک زمان ماندی در حدود ۴۸ روز عاید کرد. خوراک ورودی مخلوطی از لجن اولیه و ثانویه به نسبت ۳:۱ بود. به هنگام عملکرد هاضم، به صورت متناوب از ورودی و خروجی آن نمونه برداری شد و هر بار میزان SS، COD، VSS، pH، درصد مواد فرار، دما و قلاییت تعیین شد. در طول مدت مذکور، بار آلوی اعمالی به هاضم در حدود 0.4 kg مواد فرار به ازای هر مترمکعب راکتور در روز و دمای هاضم در حدود 25°C بود. نتایج حاصل از اندازه گیریها در شکل های (۱) تا (۴) ارائه شده است. در این شکل ها، پنج ناحیه از راه اندازی با حروف A، B، C، D و E مشخص شده است. شرح مختصری از مشخصات عملیاتی این نواحی در جدول (۱) ارائه شده است. نمونه برداریها از

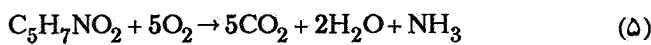


شکل ۱- تغییرات COD، SS و VSS محلول هاضم بر حسب زمان

جدول ۱- مشخصات عمومی ناحیه‌های عملیاتی در راه اندازی هاضم بی هوایی

ناحیه	مدت (روز)	ورودی (m ³ /d)	خروجی	اختلاط	ملاحظات
A	۱۴	۲۵	-	-	-
B	۵۵	۲۵	۲۵	گردش لجن	-
C	۴۰	۲۵	-	-	-
D	۱۴۶	۲۵	۲۵	گردش گاز	تخليه 500m ³ در انتهای
E	۲۰	۲۵	۲۵	گردش گاز	-

هضم پرتوتین حاصل می‌شود. در جریان هضم پرتوتین، آمونیازیون نیتروژن آلی باعث افزایش قلیاییت می‌شود به نحوی که به ازای هر gr 113 لجن فرار با فرمول شیمیایی C₅H₇NO₂ یک مول نیتروژن آلی به آمونیاک تبدیل خواهد شد. بنابراین افزایش قلیاییت معادله با $\frac{1}{113}$ اکی والان گرم بر گرم VSS هضم شده ایجاد می‌شود. از طرفی طبق واکنش:



میزان COD استوکیومتریک برای یک واحد VSS باکتریایی ۱/۴۲ است (1.42g COD/g VSS). بنابراین در چنین حالتی افزایش قلیاییت حاصل در سیستم به ازای حذف هر گرم COD برابر خواهد بود با:

$$(1 \div 113) \div 1/42 = 6 \times 10^{-3} \text{ COD}$$

اکی والان قلیاییت برای هر گرم

بر مبنای فرمول تجربی باکتریایی کسر جرمی نیتروژن $\frac{14}{113}$ گرم جرم خشک یعنی $12/4$ درصد توده سلولی است. البته با توجه به وجود خاکستر در سلول و نیز حضور موادی به غیر از توده سلولی، کسر جرمی نیتروژن در لجنها معمولاً کمتر از این مقدار است. با در نظر گرفتن میزان ۴ و ۱۰ درصد نیتروژن بر حسب VSS، به ترتیب برای لجن اولیه و ثانویه یا مقدار ۲/۸ و ۷ درصد بر حسب جرم COD حذف شده است [۵]. می‌توان افزایش قلیاییت در لجن اولیه و ثانویه را به این ترتیب محاسبه کرد:

$$\frac{4}{12.4} \times 0.0062 = 0.002$$

در لجن اولیه:

اکی والان قلیاییت تولیدی به ازای گرم COD حذف شده

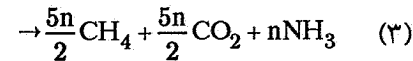
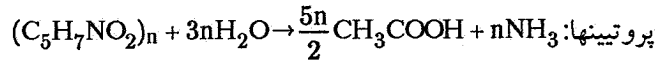
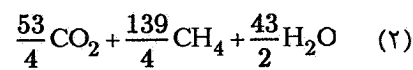
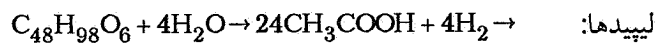
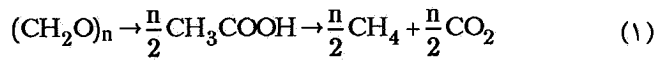
$$\frac{10}{12.4} \times 0.0062 = 0.005$$

در لجن ثانویه:

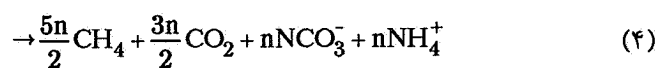
نوسان شده و دامنه این نوسانات حتی به داخل ناحیه E هم نفوذ کرد.

با دقت به نحوه تغییر داده‌ها در شکل‌های (۱) و (۲) ملاحظه می‌شود که در ناحیه A قلیاییت افزایش یافته و COD محلول کاهش قابل ملاحظه‌ای کرده است. برای بررسی این پدیده می‌توان به ماهیت بیوشیمیایی لجن توجه کرد. لجن اولیه از ته نشینی مواد جامد معلق در فاضلاب حاصل می‌شود که اساساً از کربوهیدراتها (به فرمول عمولی (CH₂O)_n) و لیپیدها (مانند پالیتات گلیسیرین C₄₈H₉₈O₆) تشکیل شده است. لجن ثانویه که بعد از یک فرایند بیولوژیکی به دست می‌آید دارای طیف وسیعی از انواع باکتریها با درصد بالایی از پرتوتین است که می‌توان "فرمول تجربی" آنها را C₅H₇NO₂ در نظر گرفت. تخمیر اسیدی و متانی این سه گروه اصلی (لیپیدها، کربوهیدراتها و پرتوتینها) به شکل زیر صورت می‌پذیرد:

کربوهیدراتها:



یا



از این معادله‌ها چنین برداشت می‌شود که قلیاییت فقط به هنگام

تغییری نکردند ولی قلیاییت تا حد ۲۴۰۰ mg/l افزایش یافت. توجیه این پدیده‌ها در گرو توجه به نقش عمل اختلاط در بیوراکتورها می‌تواند باشد. اختلاط باعث همگن شدن سیستم می‌شود و در نتیجه محتویات درون هاضم بهتر در اختیار میکروارگانیزمها قرار خواهد گرفت. در این شرایط تمام حجم راکتور از نظر فعالیت باکتریایی تقویت می‌شود و در نتیجه شدت واکنش‌های بیولوژیکی در هاضم به طور کلی افزایش خواهد یافت. این تحولات می‌تواند افزایش قلیاییت و کاهش SS و VSS را به دنبال داشته باشد. می‌توان گفت حالت پایدار هاضم به معنی واقعی کلمه در ناحیه‌ای که VSS و SS به ترتیب در مقدار ۶۶۵۰ و ۱۳۳۰۰ mg/l ثابت ماندند، اتفاق افتاد. بنابراین یک موازنۀ جرم کلی در بیوراکتور در این حالت می‌تواند مشخصات مهم عملیاتی آن را تعیین کند. شرایط ورودی و خروجی هاضم در این مرحله عبارت اند از:

$$VSS_{in} = 16560 \text{ mg/L}$$

$$VSS_{out} = 6650 \text{ mg/L}$$

$$Q_{in} = Q_{out} = 25 \text{ m}^3/\text{d}$$

بنابراین میزان VSS تبدیل شده به بیogاز برابر خواهد بود با:

میزان VSS تبدیل شده به بیogاز

$$= 25 \times (16560 - 6650) \times 10^{-3} = 247.75 \text{ kg/d}$$

حال با فرض تولید 0.78 m^3 بیogاز به ازای حذف هر کیلوگرم

[۶] میزان گاز تولیدی روزانه (GPR) برابر خواهد بود با:

$$GPR = 0.78 \times 247.75 = 193.25 \text{ m}^3/\text{d}$$

و نیز درصد VSS حذف شده برابر خواهد بود با

$$VSS = \frac{16560 - 6650}{16560} \times 100 = 59.84$$

موازنۀ جرم هاضم در این حالت افزایشی در درصد حذف مواد فرار از ۵ درصد در حالت قبل به حدود ۶۰ درصد و حجم گاز تولیدی روزانه را 193 m^3 متوجه به دست می‌دهد. این ارقام نشان دهنده بهبود عملکرد هاضم در حالت پایدار منطقه D است.

یک نکته قابل توجه در منطقه پایدار ناحیه D افزایش حذف مواد فرار تا حد ۶۰ درصد ولی ثابت ماندن درصد مواد فرار لجن داخل هاضم در حد ۵۰ درصد است. در نظر اول داده‌ها به نظر متضاد می‌آیند در حالی که توجه به بارگذاری کم و یا زمان ماند بالا

بنابراین افزایش قلیاییت برای لجن مخلوط با نسبت ۷۵:۲۵ (لجن اولیه به لجن ثانویه) برابر خواهد بود با:

$$0.0062 \left(\frac{10}{12.4} \times 0.25 + \frac{4}{12.4} \times 0.75 \right) = 0.00275$$

اکی والان قلیایی به ازای گرم COD حذف شده داده‌های تجربی مندرج در شکل‌های (۱) و (۲) نسبت قلیاییت اضافه شده به COD حذف شده را در حدود ۲۸۹٪ نشان می‌دهند. مقایسه این نسبت تجربی با مقدار نظری آن یعنی ۲۷۵٪ تفاوت خوبی را بین نظریه و تجربه ارائه می‌دهد. در این مقایسه مقدار اندازه‌گیری شده این نسبت فقط ۵ درصد نسبت به مقدار نظری بیشتر است. این تفاوت می‌تواند ناشی از وجود قلیاییت به جز نیتروژن آمونیاکی یعنی یون HCO_3^- باشد. غلظت این یون با کاهش COD (صرف اسید) بالا می‌رود و لذا اهمیت آن به تدریج افزایش می‌یابد.

در ناحیه B قلیاییت، pH، درصد مواد فرار و COD محلول ثابت ماندند. می‌توان گفت در این ناحیه یک حالت تعادل بین فازهای مختلف هضم برقرار بوده است. زیرا در صورت تعادل است که میزان اسید مصروفی و اسید تولیدی در هاضم برابر بوده و در نتیجه قلیاییت و اسیدیته ثابت خواهد ماند. در این ناحیه افزایشی در میزان SS و VSS مشاهده شد که می‌تواند در اثر ضعف اختلاط و همچنین عدم تخلیه لجن از کف هاضم باشد.

در ابتدای ناحیه C، جریان ورودی به هاضم به مدت دو هفته قطع شد. انتظار می‌رود در این مدت جریان هضم با توجه به منابع غذایی موجود در هاضم به صورت منقطع (batch) ادامه یابد. در این صورت کاهشی در SS و VSS هاضم پدید خواهد آمد. نتایج منعکس در شکل (۱) چنین کاهشی را نشان می‌دهند. همزمان با این کاهش، افزایش مختصری نیز در قلیاییت قابل مشاهده است. البته این مقدار کاهش SS و VSS و نیز افزایش قلیاییت چندان قابل توجه نیست و می‌تواند از نظر آماری بسیار اهمیت و در حد خطای اندازه‌گیری ارزیابی شود.

در ناحیه D کمپرسورهای گردش گاز به طور دوره‌ای وارد عمل شدند و عمل اختلاط را روزانه ۲۰ hr با دبی $130 \text{ m}^3/\text{hr}$ انجام دادند. در اثر عمل اختلاط SS و VSS کاهش یافته و بعد در محدوده خاصی ثابت ماندند. علاوه بر این، COD محلول و درصد مواد فرار

رسید. درصد حذف مواد معلق فرار در انتهای ناحیه به بیش از ۶۰ درصد و قلیاییت به mg/l ۲۳۵۰ رسید. در حالی که درصد مواد فرار در لجن خروجی هاصل حدود ۵۲ درصد بود.

داده‌های تجربی حاصل از این تحقیق با مدلی که در این خصوص توسط گاست و پائولو استاتیس [۷] ارائه شده است مطابقت داده شد. در این مدل، معادله‌های حالت پایدار برای راکتور همزده با جریان پیوسته بدون جریان برگشتی در شرایط مزوپلیک و خوارک دهی لجن فعال حل شده و شاخصهای مختلف جریان خروجی از سیستم تعیین شده‌اند. با استفاده از این مدل و مشخصات جریان ورودی به سیستم، مقدار درصد حذف مواد فرار، VSS خروجی و گاز تولیدی به ترتیب ۵۸ و mg/L ۷۱۴۰ و m^3/d ۲۰۴ به دست آمد. داده‌های تجربی در این تحقیق مقادیر ۶۰، mg/l ۶۶۵۰ و m^3/d ۱۹۳ را به ترتیب برای درصد حذف مواد فرار، VSS خروجی و گاز تولیدی روزانه نشان دادند. بنابراین انطباق خوبی بین مدل و داده‌های تجربی در حالت پایدار مشاهده شد. با این که این مدل عملکرد بیوراکتورهای هضم لجن فعال را بررسی می‌کند، مطابقت فوق اعتبار آن را در پیش بینی عملکرد هضم بی‌هوایی لجن مخلوط نیز نشان می‌دهد.

۴- نتیجه‌گیری

با توجه به داده‌های به دست آمده و مباحثی که به منظور توجیه نتایج به عمل آمد می‌توان به نتایج زیر اشاره کرد:

- با زمان ماند طولانی می‌توان در دماهای پایین از راندمان هضم خوبی برخوردار بود. در این پژوهش در زمان ماند بیش از ۴۸ روز و دمای متوسط $25^\circ C$ ، درصد حذف مواد فرار به ۶۰ درصد رسید.

- اختلاط نقش مؤثری در بالا بردن راندمان هضم دارد و هر چه زمان ماند کمتر باشد این نقش جدی‌تر خواهد بود. اختلاط حاصل از گردش $0.13 m^3/hr$ گاز به ازای هر m^3 از حجم هاصل توانست درصد حذف مواد فرار را از ۵ درصد به ۶۰ درصد برساند.

- به ازای حذف هر گرم COD، 0.00298 اکی والان قلیاییت افزایش یافت.

- در هضم بی‌هوایی لجن فاضلاب شهری در زمان ماند بالا،

در این هاضم توجیه داده‌ها را ممکن می‌سازد. با استفاده از یک موازنۀ جرم پیرامون هاضم می‌توان این مطلب را بهتر توضیح داد. مشخصات عملیاتی مهم در این شرایط عبارت‌اند از

$$SS_{feed} = 25000 \text{ mg/L}$$

$$VSS_{feed} = 17000 \text{ mg/L}$$

$$Q_{feed} = 25 \text{ m}^3/D$$

$$V_{digester} = 1200 \text{ m}^3$$

$$SS_{digester} = 16000 \text{ mg/L}$$

$$VSS_{digester} = 8000 \text{ mg/L}$$

بنابراین در یک طیف وسیع از درصد حذف مواد فرار از صفر تا ۶۰ خواهیم داشت:

$$\%VSS_{removed} = 0 \Rightarrow \%VSS_{digester} =$$

$$\frac{8000 + 17000 \times 25.1200}{16000 + 25000 \times 25.1200} \times 100 = 50.57$$

$$\%VSS_{removed} = 60 \Rightarrow \%VSS_{digester} =$$

$$\frac{8000 + 17000(1 - 0.6) \times 25.1200}{16000 + (25000 - 0.6 \times 17000) \times 25.1200} \times 100 = 49.92$$

بنابراین اگر درصد حذف مواد فرار از صفر تا ۶۰ درصد تغییر کند، درصد مواد فرار داخل هاضم در محدوده کوچکی بین $50/57$ تا $49/92$ تغییر خواهد کرد که البته چندان محسوس نخواهد بود. در صورتی که زمان ماند در داخل هاضم تا حد رقم مورد نظر در طراحی یعنی ۱۲ روز کاهش یابد آن گاه تأثیر بر قراری جریان گردشی گاز توسط کمپرسور محسوس‌تر خواهد بود. به هر حال مسلم است که گردش گاز بر راندمان حذف اثر مثبتی دارد.

در انتهای ناحیه D بیش از 500 m^3 از لجن هاضم به صورت آنی تخلیه شد. با تخلیه لجن، هاضم از میکروارگانیزم‌های فعال عاری شده و در نتیجه شوک حاصل ضمن ایجاد اختلال در عمل هضم، حجم گاز تولیدی را به شدت کاهش داد. افزایش درصد مواد فرار درون هاضم تا ۶۴ درصد، افزایش در SS، VSS، COD محلول و درصد مواد فرار و همچنین کاهش قلیاییت و pH همگی دلیلی بر تضعیف شدید فرایند هضم لجن پس از اعمال شوک مذکورند.

در ناحیه E با قطع خروجی سیستم، در ابتدای کار اثرات ناشی از شوک اعمالی در ناحیه D به تدریج مرتفع و شرایط هضم بهتر شد. حدود ۲۰ روز طول کشید تا هاضم دوباره به حالت پایدار خود

- حدود ۲۰ روز یعنی کمتر از نصف زمان ماند، زمان لازم است تا هاضم دوباره شرایط مطلوب خود را به دست آورد.
- ۷- درصد مواد فرار لجن هاضم در مراحل اولیه راه اندازی از ۶۸ درصد به ۵۰ درصد کاهش یافت و در طول مدت هضم ثابت ماند.
- ۸- داده‌های تجربی انطباق خوبی با مدل ارائه شده توسط پائولو استاتیس و گوست داشت.
- ۹- با وجود مشکلات عملیاتی همچون نشتی لجن و گاز، اختلال در سیستم گرمکن و همزن، عملکرد هاضم قابل قبول و کیفیت آبگیری از لجن نیز خوب بود.

سیستم به خودی خود قلیاییت مطلوب را به دست خواهد آورد و هیچ گونه احتیاجی به افزودن مواد قلیایی به سیستم نیست. قلیاییت برای سیستم مورد تحقیق در شرایط عادی 2400 mg/L بر حسب کربنات کلسیم به دست آمد.

۵- در بار آلی کم و زمان ماند طولانی، سیستم هضم بی هوازی از قدرت بافری بالایی برخوردار است و می‌تواند شوکهای اعمالی را تعديل کند. در زمان ماند ۴۸ روز با بار آلی 0.4 kg مواد فرار به ازای هر m^3 از حجم راکتور، هیچ گونه مسئله حادی (کف کردن، ترش کردن، افت دما و...) دیده نشد.

۶- در اثر اعمال شوک شدید تخلیه ناگهانی حجم زیادی از لجن،

واژه نامه

1. Gas Production Rate

مراجع

- Operation of Municipal Waste Water Treatment Plants*, Copyright 1990 by the Water pollution Control Federation. Manual of Practice No. 11, Vol. 3, Second Edition, Chaps. 25, 27.
- Zehnder, A. J. B., Ingvorsen, K., and Marti, T., "Microbiology of Methane Bacteria," *Proc. of 2nd Intern. Symp. on Anaerobic Digestion.*, Travemunde, Germany, pp. 45-68, Sept. 1981.
- Paulostathis, S. G., and Gossett, J. M. "Preliminary Conversion Mechanisms in Anaerobic Digestion of Biological Sludges," *J. Env. Eng.*, Vol. 144, No. 3, pp. 1519-1530, June 1988.
- Standard Methods of the Examination of water and Waste*, American Public Health Association, 1985.
- Van Haandel, A. C., "Influence of the Digested COD concentration on the Alkalinity Requirement in Anaerobic Digesters," *Wat. Sci. Tech.*, Vol. 30, No. 88, pp. 23-34, 1994.
- "Process Design Manual for Sludge Treatment and Disposal," U. S. Environmental Research Laboratory Office of Research and Development Center for Environmental Research Information Technology Transfer, Sept. 1979.
- Paulostathis, S. G., and Gossett, J. M., "A Kinetic Model for Anaerobic Digestion of Biological Sludge," *Biotech, and Bioen.* Vol. 28, pp. 1519-1530, 1986.