

نشریه تحقیقات کاربردی علوم جغرافیایی، سال بیست و یکم، شماره ۶۱، تابستان ۱۴۰۰

## بررسی تاثیر ویژگی های زمین شناسی و سنگ شناسی بر تغییرات کیفیت آب در محدوده ارتفاعات جغتای خراسان رضوی از حیث کرومیت

دریافت مقاله: ۹۷/۶/۱۵ پذیرش نهایی: ۹۷/۱۰/۲۷

صفحات: ۷۹-۹۴

علی اکبر شایان یگانه: دکتری ژئومورفولوژی، مدرس دانشگاه فرهنگیان علامه طباطبایی سبزوار، ایران<sup>۱</sup>

Email: aasy@gmail.com

مینا فیروز یزدی: کارشناسی اقلیم شناسی، گروه جغرافیای طبیعی، دانشکده جغرافیا و علوم محیطی، دانشگاه حکیم سبزواری، ایران.

Email: mina.yazdi1511@ut.ac.ir

جواد جمال آبادی: دکتری ژئومورفولوژی، گروه جغرافیای طبیعی، دانشکده جغرافیا و علوم محیطی، دانشگاه حکیم سبزواری، ایران

Email: javadjamalabadi@yahoo.com

### چکیده

یکی از حیاتی ترین نیازهای بشر آب است. عنصر کروم یکی از فلزات سنگین است که موجب آلودگی آب در مناطق مختلف می شود. منطقه مورد مطالعه ارتفاعات جغتای و دشت های داورزن، خوشاب، جغتای، جوبین و سبزوار در استان خراسان رضوی می باشد. در این پژوهش آلودگی آب به عنصر کروم و نیز تاثیر سنگ شناسی ارتفاعات جغتای بر کیفیت آب منطقه از حیث کرومیت، بررسی و تجزیه و تحلیل شده است. در این تحقیق تعداد ۱۳ نمونه، جمع آوری و با روش طیف سنج اتمی آزمایش گردیده و با مقایسه آنالیز داده های ژئوشیمی و حدود استاندارد، میزان کروم موجود در آنها مورد بررسی قرار گرفته است. نتایج بدست آمده از این تحقیق نشان می دهد که مقدار کروم در منابع آبی انتخاب شده بین ۰/۳-۲/۱ میلی گرم در لیتر متغیر است. نمونه های ژئوشیمی از ۲۱۰ppm تا ۴۷۰۰ ppm متغیر است. سنگ شناسی منطقه بالاخص معادن کرومیت بر کیفیت آب تاثیر گذاشته است. اما تراکم گسلها و مخروط افکنه ها بر مقدار کروم حل شده تاثیری نداشته است. تاثیر شیب لایه های زمین شناسی مثبت است و نقش میزان اسیدیته در آلودگی آب به کروم ضعیف می باشد. در نهایت مقدار کروم در برخی نمونه ها بیش از حد استاندارد است و باید از سوی متولیان امر مد نظر قرار بگیرد.

کلید واژگان: کرومیت، کیفیت آب، ارتفاعات جغتای، عناصر سنگین.

۱. نویسنده مسئول: سبزوار، چهار راه ضمن خدمت، دانشگاه فرهنگیان واحد علامه طباطبایی، ۹۱۵۹۷۴۱۱۸۹.

## مقدمه

آب یکی از منابع حیاتی است که به‌طور بالقوه بر تمامی جنبه‌های زندگی روزمره تأثیر می‌گذارد (احمدی و زارعی، ۱۳۹۶: ۱۹۶). دسترسی به آب آشامیدنی سالم یکی از شاخص‌های بهداشتی تعیین شده توسط سازمان جهانی بهداشت<sup>۱</sup> و مورد توجه مسئولین ذیربط جوامع مختلف می‌باشد (جنیدی و همکاران، ۱۳۹۱: ۵۲۴). امروزه بررسی‌های کیفی آب، دامنه‌ی گسترده‌تری پیدا کرده و مسائل مربوط به آلودگی آب‌های سطحی و زیرزمینی را نیز شامل می‌گردد (محمدی و همکاران، ۱۳۹۰: ۳). آلودگی می‌تواند از منابع مختلف و راه‌های گوناگون وارد آب شود. علاوه بر آلودگی میکروبی، آلودگی شیمیایی نیز یکی از مسائل مهم در بحث بهداشت آب می‌باشد. در این میان فلزات سنگین نیز از اهمیت ویژه‌ای برخوردارند (علی‌دای و همکاران، ۱۳۹۲: ۲۸). یکی از چالش‌های اساسی و مهم در زمینه‌های زیست محیطی، افزایش تدریجی و یا تجمع غلظت فلزات سنگین در غلظت بالا به سبب عدم تجزیه آنها در محیط می‌باشد (لاسیت<sup>۲</sup>، ۲۰۰۳: ۱۱۰)؛ و این مطلب یکی از شدیدترین تهدیدات به خاک، گیاهان، سلامت انسان و محیط است (سید محمد<sup>۳</sup>، ۲۰۱۳). فعالیت‌هایی که باعث افزایش فلزات سنگین می‌شوند عبارتند از سوزاندن زغال سنگ و نفت، صنایع فولاد، روش‌های ذوب، صنعت سیمان و عملیات استخراج معادن (داویلا و همکاران<sup>۴</sup>، ۲۰۱۲: ۸). متداولترین فلزات سنگین آلوده کننده آب شامل کادمیوم، کروم، مس، روی و سرب است که غلظت شان از چند میکروگرم تا چند میلی‌گرم در کیلوگرم متغیر است. در جدول تناوبی کروم (Cr) دارای عدد اتمی ۲۴، توده اتمی ۵۲، تراکم  $7/19 \text{ g/cm}^3$ ، نقطه ذوب  $2130 \text{ K}$  و نقطه جوش  $2755 \text{ K}$  است (ووآنا و اکیمن<sup>۵</sup>، ۲۰۱۱). کروم (Cr) به عنوان یک محصول سنگ معدن اولیه به شکل کرومیت مشتق شده،  $\text{FeCr}_2\text{O}_4$  استخراج می‌شود (بوآدو تئوفیلوس<sup>۶</sup>، ۲۰۱۲). این عنصر از نظر فراوانی هفدهمین عنصر پوسته زمین می‌باشد که میانگین تمرکز آن در پوسته زمین در حدود  $511 \text{ ppm}$  و در سنگهای بازالتی و اولترامافیک  $111-1011 \text{ ppm}$  می‌باشد (نریگو و نیبور<sup>۷</sup>، ۱۹۹۸: ۸۴). کروم در آبهای زیرزمینی به دو شکل کروم (III) و کروم (VI) در محیط وجود دارد (رای و همکاران<sup>۸</sup>، ۱۹۹۸). هرچند کروم (III) یک عنصر مغذی و ضروری برای بدن است (دایقردی<sup>۹</sup>، ۱۹۹۸) و نیز در عملکرد انسولین موثر است (اندرسون<sup>۱۰</sup>، ۱۹۹۹: ۷۷)؛ اما کروم (VI) سمی و سرطان‌زا می‌باشد (ریچارد و بورد<sup>۱۱</sup>، ۱۹۹۱: ۸۰۹) که سبب زخم پرده بینی، برونشیت، خشکی و حساسیت پوست و نیز سرطان ریه و پوست می‌شود (گاد<sup>۱۲</sup>، ۱۹۹۸) و تولد نوزادان ناقص الخلقه از عوارض آن می‌باشد (نوردبرگ<sup>۱۳</sup>، ۲۰۰۷). از نظر زمین‌شناسی،

1 World Health Organization

2 Lasate

3 Said mohammad

4 davila et al

5 Wuana and Okieimen

6 Boadu Theophilus

7 Nriagu and Nieboer

8 Rai et al.

9 Daugherty

10 Anderson

11 Richard and Bourg

12 Gad

13 Nordberg

کانسارهای کرومیت در ارتباط با سنگهای اولترابازیک نظیر پیردوتیت<sup>۱</sup>، دونیت<sup>۲</sup>، پیروکسینت<sup>۳</sup> و سرپانتینت<sup>۴</sup> می باشند که مربوط به پوسته های اقیانوسی است که در پی باز شدن گودال های ژرف و نفوذ توده های اولترابازیک در پوسته قاره ای، کرومیت، همراه آن به سطح می رسد (شایسته فر، ۱۳۹۳: ۵۴). منطقه افیولیتی سبزوار در حاشیه ایران مرکزی قرار داشته و قسمت وسیعی از آن حاوی کالرملانژ، سنگ آذرین اولترابازیک، سنگ نفوذی با ترکیب حد واسط است، همچنین شامل آتشفشان های نئوژن و ائوسن و سنگ های نفوذی است (علوی تهرانی، ۱۳۶۰). با توجه به اینکه در محدوده ی مورد مطالعه منابع وسیع و سرشار کرومیت وجود دارد، بررسی امکان آلودگی منابع آب زیرزمینی به عنصر کروم حائز اهمیت است.

در دنیا پیشینه تحقیق در مورد کرومیت، قدمت ۲۲۰ ساله دارد. در سال ۱۷۹۷، وکلین<sup>۵</sup> شیمیدان فرانسوی برای اولین بار عنصر کرم (Cr) و نمونه های کانسنگ کرومیت را در یکی از معادن طلای سیبری نخستین کانی کروم دار کشف و آن را کرومیت با ترکیب  $PbCrO_4$  نامگذاری کرد (شایان یگانه، ۱۳۸۷: ۳۷). کین و همکاران<sup>۶</sup> (۲۰۱۰)، در پژوهش خود به آلودگی فلزات سنگین خاک های کشاورزی در اطراف معادن کرومیت در ویتنام پرداختند و نتایج خود را این گونه ارائه دادند: آلودگی شدید خاک های شور زمین های پایین با Cr، Co و Ni به علت فعالیت های معدنی نشان می دهد که خطرات جدی سلامت از طریق محصولات کشاورزی، از جمله دام در این منطقه وجود دارد. باندیتا دئو و همکاران<sup>۷</sup> (۲۰۱۱) در پژوهش خود با عنوان جذب فلزات سنگین توسط گونه های گیاهی که بر روی سنگ های معدنی زغال سنگ در مناطق جنوب غربی گرمسیر هند رشد می کنند، به این نتیجه رسیدند که: عناصری مانند Al و Cr عناصری ضروری هستند و می توانند به رشد گیاه کمک کنند. همچنین به این نتیجه رسیدند که ضریب همبستگی بین ضایعات معدنی و گیاهان طبیعی وجود ندارد و همچنین به طور کلی، معادن زغال سنگ خاکی بیش از حد سمی نیستند. پیشینه کاوش و تحقیق بر روی کرومیت در ایران به ۸۰ سال پیش بر می گردد و باید گفت کرومیت اولین بار در سال ۱۳۱۹ در ۱۴ کیلومتری کاهک (منطقه ای از اطراف سبزوار) کشف و سالانه در حدود ۱۰۰۰ تن کرمیت از آن استخراج می شده است (شایان یگانه، ۱۳۸۷: ۳۷). طیبی و شایان یگانه (۱۳۸۷: ۱۲-۱) در تحقیقی با عنوان اندازه گیری کمی آهن و کروم در برخی منابع آب زیرزمینی محدوده معادن غنی کرومیت شمال غرب استان خراسان رضوی به این نتیجه رسیده اند که: آنالیز نمونه ها مقدار کروم را بالا نشان می دهند. این نمونه ها مربوط به آب های زیرزمینی حوالی دشت فرومد تا دشت داورزن می باشند و مقدار کروم در آنها بالا است. شهریاری و همکاران (۱۳۹۰: ۴۱-۳۳) در پژوهشی با عنوان غلظت کروم و مس در آب های زیرزمینی و شبکه توزیع آب آشامیدنی در بیرجند میزان کروم در آب آشامیدنی شهر بیرجند را بالاتر از حد استاندارد تشخیص داده اند و همچنین اندازه ی رسوبات در نقاط مختلف دشت متفاوت است که این امر بر کیفیت و کمیت آب های زیر زمینی تاثیر می گذارد و احتمالاً دلیل بالا بودن بعضی عناصر سنگین از جمله کروم در منابع آب شهرستان بیرجند همین سازندهای زمین شناسی

- 1 pirdutite
- 2 Dunite
- 3 Perucsinite
- 4 Serpentinite
- 6-Vauquelin
- 6 Kien et al
- 7 Bandita deo et al

می باشد. قاسمی و رزم آرا (۱۳۹۲) در پژوهشی با عنوان تاثیرات زیست محیطی کروم (Cr) موجود در افیولیت ها و معادن کرومیتی منطقه گرماب آبدارو (شمال شرق تربت حیدریه) بر منابع آب و خاک منطقه نتیجه گرفتند که در پساب های معدنی منطقه گرماب آبدار و غلظت بالایی از کروم وجود دارد (حدود ۳ برابر استاندارد) و حتی چندین منبع آبی منطقه در حد آب آلوده تشخیص داده شد (۹ نمونه از آبهای منطقه بالاتر از حد مجاز بود). بیشترین میزان کروم در آبهای مجاور سدهای باطله چشمه عسگرد به علت قرارگیری در کنار سدهای باطله معادن کرومیتی موجود در افیولیت ها می باشد. کمترین آلایندهی کروم در مجاورت رس ها (در چشمه حسنعلی شاه)، به دلیل جذب کروم توسط رس ها می باشد. نظری و همکاران (۱۳۹۳: ۸-۱) در تحقیقی با عنوان ارزیابی عناصر سنگین موجود در منابع آب در کمپلکس های افیولیتی منطقه پانگی (کته تلخ، شمال غرب تربت حیدریه ایران) به این نتیجه رسیدند که منابع آلودگی به عناصر سنگین منطقه تابع دو عامل عمده است: یکی در ارتباط با لیتولوژی منابع افیولیتی غالب منطقه که عناصر کروم و آهن استرونیوم و مس و منگنز عمدتاً به این دلیل است و دیگری فعالیت های معدنی در آنجا می باشد که عناصری همچون نیکل و کروم به این علت افزایش چشمگیری داشته است. سلگی و پرمه (۲۰۱۵: ۲۳۸۷-۲۳۸۰)، در مقاله ای تحت عنوان آنالیز و اندازه گیری آلودگی کروم و نیکل در خاکهای اطراف معادن کرومیت باعجر در کمربند افیولیتی سبزوار، شمال شرق ایران به این نتیجه رسیدند که آلودگی قابل ملاحظه است و خاک های اطراف معدن از حد طبیعی بیشتر آلودگی دارد. همچنین نتایج نشان می دهد با فاصله گرفتن از معدن مقدار تمرکز این عناصر بیشتر می شود که حکایت از حمل با فاصله زیاد از منابعشان دارد. جعفریان و جعفریان (۲۰۱۷: ۱۹۰-۱۸۳)، در مقاله ای تحت عنوان آلودگی زمین زاد و انسان زاد کروم در آبهای زیر زمینی در منطقه افیولیتی شمال شرق ایران با نمونه گیری از ۲۳ نمونه از آب های زیرزمینی به این نتیجه رسیدند که مقدار کروم در منطقه ppm ۲۵۵۸ بوده و از گستره ۸۳۲ تا ۴۵۲۵ ppm پراکنده می باشد. لایه های دونیت در منطقه به لحاظ زمین زاد و فعالیت های معدنی به عنوان انسان زاد می تواند عوامل مهم آلودگی کروم در منطقه باشد.

ارتفاعات جغتای، در کنار غسل درونه، یکی از عمده ترین مناطق افیولیتی ایران است و یک مجموعه افیولیتی تقریباً کاملی به حساب می آید. با توجه به جنس زمین شناسی که عموماً هارزبورژیت است و تعدد معادن کرومیت و بهره برداری از آن، این مساله به ذهن متبادر می شود که آیا آب منطقه به کرومیت آلوده شده است یا نه؟ و چه مواردی از زمین شناسی می تواند در تشدید این آلودگی ها کمک کند؟ این پژوهش در نظر دارد تا پاسخ مناسبی به این سوالات داشته باشد.

## روش تحقیق

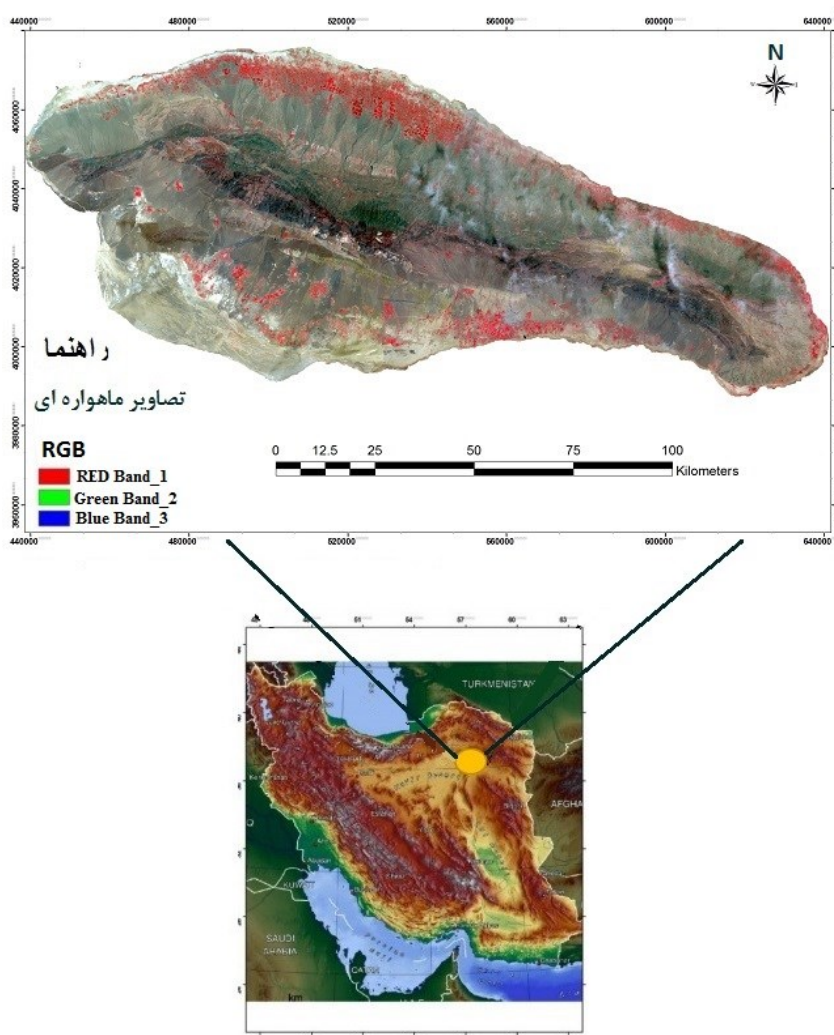
### موقعیت جغرافیایی منطقه ی مورد مطالعه

ارتفاعات جغتای در منطقه مورد مطالعه از لحاظ موقعیت ریاضی بین " ۱۰' ۰۰" تا " ۳۶' ۳۰" ۳۹° عرض شمالی و " ۴۵' ۰۰" تا " ۱۸' ۳۰" ۵۸° طول شرقی واقع شده است و دارای مساحتی معادل ۱۹۸۹۸ کیلومترمربع می باشد. ارتفاعات جغتای از نظر موقعیت نسبی، به موزات رشته کوه های آلاداغ به بینالود و در

1 Solgi and Parmah

2 Jafarian and Jafarian

جنوب آن با روند شمال غرب به جنوب شرق قرار دارد و پهنای آن بین ۱۲ تا ۳۰ کیلومتر متغیر است و این ارتفاعات جداکننده دشت سبزووار از دشت جوین می باشد. از نظر سیاسی این منطقه از شمال به شهرستان های خوشاب، جوین و جغتای، از جنوب به دشت ششتمد - روداب، از مشرق به فیروزه نیشابور و از مغرب به بخش میامی شاهرود محدود می گردد. شکل (۲).



شکل (۲): موقعیت منطقه مورد مطالعه (منبع: نگارندگان، ۱۳۹۷)

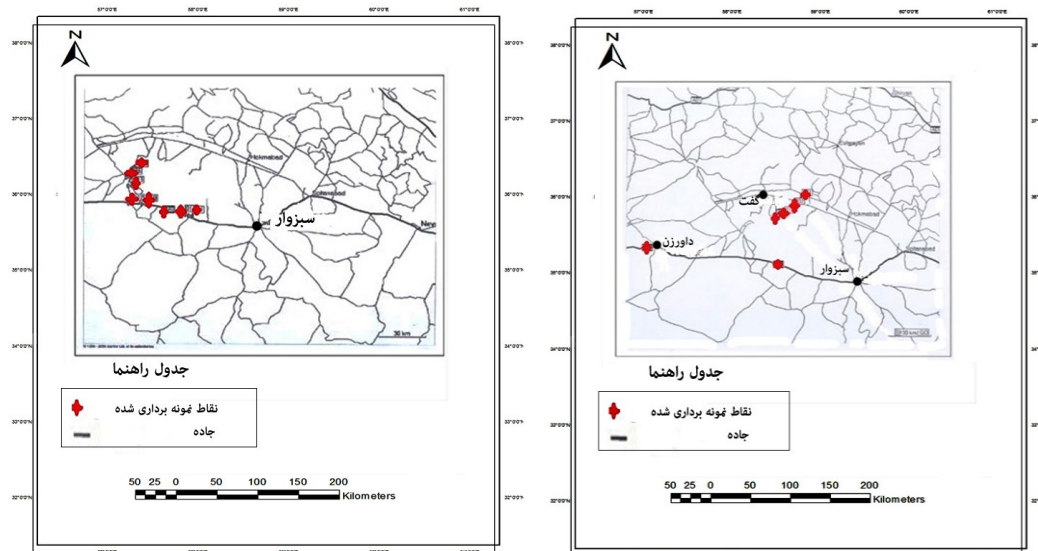
### داده و روش کار

این تحقیق ماهیتاً جزء تحقیقات علی می باشد و برای پی بردن به روابط علت و معلولی پدیده ی مورد نظر (در این جا بررسی عوامل لیتولوژیکی بر کیفیت آب) از این گونه تحقیق استفاده می شود، برای جمع آوری اطلاعات در این تحقیق از سه روش میدانی، کتابخانه ای و آزمایشگاهی استفاده شده است. در روش کتابخانه ای از کتب

مختلف در این زمینه، اسناد کتبی و تصویری مانند مقالات، طرح های پژوهشی، سالنامه های آماری، نقشه های توپوگرافی ۱:۵۰۰۰۰ و زمین شناسی ۱:۱۰۰۰۰۰، گزارشات شفاهی کارشناسان و صاحب نظران سایر نهادها و ادارات از جمله، سازمان آب منطقه ای خراسان، اداره ی آب و فاضلاب شهری سبزوار، اداره ی صنایع و معادن استفاده شده است. برای جمع آوری داده های جغرافیایی از دستگاه GPS استفاده شده است. برای تکمیل روش کتابخانه ای اقدام به مشاهدات میدانی منطقه نیز گردیده است. از روشهای آمار توصیفی و استنباطی جهت طبقه بندی داده های آماری و خلاصه سازی اطلاعات در قالب نمودارها، جداول و هیستوگرام تحلیل ارتباط بین متغیرها استفاده گردیده است. در تهیه ی نقشه ها و نمودارها از نرم افزارهای spss – photoshop – microsoft excel – GIS استفاده شده است. باتوجه به حجم و وسعت زیاد منطقه، معمولاً از روش نمونه گیری و تعمیم نمونه به جامعه استفاده گردیده است. برای دست یابی به نتایج مطلوب، لازم است که تجزیه و تحلیل بر روی نمونه ای انجام شود که ترکیب آن کاملاً انعکاسی از ترکیب کل منطقه باشد. مولفه ها، ترکیبات و عناصری که قابل اندازه گیری هستند عبارتند از کروم، آهن، بی کربنات، منیزیم، کلسیم، سولفات، سدیم، کلر، EC و PH نکته قابل توجه آن است که نباید فاصله بین نمونه گیری و آنالیز زیاد باشد. در این تحقیق نمونه ها در اردیبهشت ماه ۱۳۹۳ به وسیله ظروف پلی اتیلن ۵۰۰ میلی لیتری از نقاطی همچون روستاهای زیور، صد خرو، چشمه های اطراف معدن گفتم، شهر داورزن، اطراف روستای کاهک، معادن فرومد و اطراف آن برداشت شده است. برای پیشگیری از تاثیر آلودگی بر روی نتایج، ابتدا ظروف با اسید نیتریک غلیظ و سپس آب مقطر شسته شد و ظروف نمونه برداری کاملاً توسط نمونه پر شد تا هوا وارد آن نگردد و تا تکمیل عملیات برداشت، نمونه ها در درجه حرارت پایین (یخچال) نگه داری و بلافاصله جهت کسب نتایج به آزمایشگاه آنالیز شیمی دانشگاه حکیم سبزواری منتقل گردیده و با روش طیف سنجی جذب اتمی<sup>۱</sup> نمونه ها آزمایش شده است. طیف سنجی جذب اتمی (AAS) یک روش اسپکتروسکوپی برای اندازه گیری کمی عناصر شیمیایی با استفاده از جذب اشعه نوری (نور) توسط اتم در حالت گازی است. در شیمی تجزیه این تکنیک برای تعیین غلظت یک عنصر خاص در یک نمونه مورد استفاده قرار می گیرد. اساس این تکنیک، استفاده از دستگاه جذب برای ارزیابی غلظت آنالیت در نمونه است؛ لذا نیازمند رابطه ای بین میزان نور جذب شده توسط نمونه و غلظت نمونه هستیم. به طور خلاصه الکترون های اتم ها با جذب طول موج مشخصی (انرژی) می توانند به سطوح بالاتر انرژی بروند و برای مدت کوتاهی به حالت برانگیخته در بیایند. هر عنصری فقط به یک طول موج مشخص پاسخ می دهد. هنگامی که اتم برانگیخته به حالت پایه برمی گردد طول موج مشخصی از خود ساطع می کند با اندازه گیری میزان جذب نمونه و رسم منحنی کالیبراسیون پی به میزان مجهول در نمونه می بریم. در این تحقیق تعداد ۱۳ نمونه از منابع آب زیرمینی (چاه کشاورزی، عمیق، نیمه عمیق، چشمه و قنات) و سطحی همچون رودخانه ها، برای بررسی دقیق تر علاوه بر داده های ژئوشیمی انتخاب شده است. شکل (۱). در انتخاب این مسیرها عواملی همچون نیمرخ زمین شناسی، دوری و نزدیکی به معدن، تنوع در سنگ شناسی منطقه، وجود مخروطه افکنه و ارتفاع و یال شمالی و جنوبی در نظر گرفته شده است. به عبارتی از مناطقی برای نمونه برداری استفاده شده است تا این فاکتور ها در آلودگی آب

۱ Spectroscopy طیف سنجی جذب اتمی در شیمی تجزیه، روشی برای تعیین غلظت یک عنصر فلزی خاص در نمونه است که از آن برای تعیین غلظت بیش از ۶۲-عنصر مختلف می توان استفاده کرد.

بررسی نمود. مثلاً از دو یال شمالی و جنوبی نمونه برداشته شد تا تفاوت یال ها بررسی شود. از فواصل مختلف تا معدن نمونه برداشت شد تا فاصله تا معدن بر روی آلودگی بررسی شود. در ارتفاعات متفاوتی نمونه ها برداشت شد تا نقش ارتفاع در آلودگی بررسی شود.



شکل (۱): مسیر نقاط نمونه برداری شده (منبع: نگارندگان، ۱۳۹۷)

### نتایج

موقعیت محل های نمونه برداری شده و نتایج حاصل از نمونه برداری ها پس از آزمایش در جدول (۱) آورده شده است.

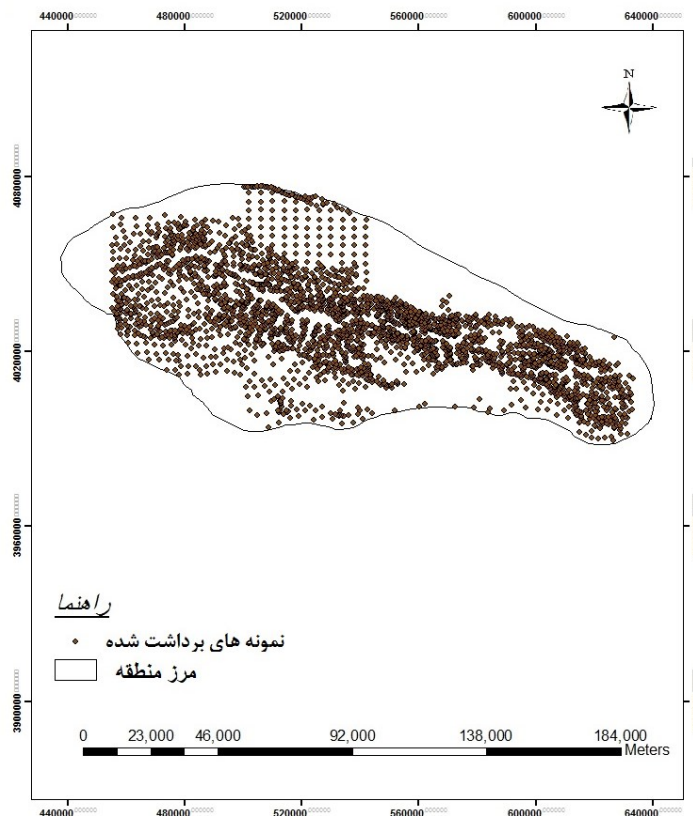
جدول (۱): نتایج آنالیز نمونه های انتخابی اطراف معادن گت و میر محمود. (منبع: نگارندگان، ۱۳۹۷)

شماره نمونه	نام محل	UTM X	UTM Y	ارتفاع محل	EC (µs)	[Cr <sup>+2,+3</sup> ] <sub>+6</sub> Mg/l	pH	سختی کل Mg/l
۱	روستای زیور	۵۰۴۲۳۱	۴۰۶۴۵۹۴	۱۱۰۲	۶۵۱	۱/۷	۸/۶	۳۸
۲	چشمه داخل معدن گت	۵۰۰۷۷۹	۴۰۵۲۲۶۰	۱۶۰۲	۴۴۳	۱/۵	۸/۹	۱۳۰
۳	چشمه خروجی از زیر معدن گت	۵۰۰۴۷۲	۴۰۵۱۹۰۵	۱۶۵۴	۴۲۲	۲/۱	۹/۷	۱۲۵
۴	چشمه اطراف معدن گت	۵۰۱۲۶۳	۴۰۵۲۵۴۹	۱۵۵۶	۴۶۹	۲/۱	۸/۸	۱۱۰
۵	چشمه پایین دست معدن گت	۵۰۱۵۱۸	۴۰۵۲۳۶۲	۱۵۴۱	۶۱۸	۲/۱	۸/۴	۱۶۰
۶	حوالی روستای کاهک	۴۷۹۳۳۹	۴۰۲۲۱۷۸	۹۳۰	۷۵۰	۰/۳	۸/۴	۲۲۰
۷	چاههای منطقه شرق فرومد	۴۷۹۱۰۰	۴۰۳۵۵۸۱	۹۹۳	۵۲۰	۰/۴۵	۸/۳	۱۶۵
۸	پایین دست معدن فرومد	۴۷۸۲۷۰	۴۰۳۶۴۲۰	۱۱۸۶	۴۵۰	۱/۲	۸/۸	۱۴۳
۹	معدن فرومد	۴۷۷۷۵۷	۴۰۴۱۳۲۶	۱۲۴۸	۴۳۰	۱/۸	۹/۲	۱۳۰
۱۰	دشت زیر معدن فرومد	۴۷۸۷۳۴	۴۰۳۷۲۳۰	۱۱۲۰	۴۰۵	۰/۸	۸/۴	۱۱۵

۹۵	۸/۵	۱/۷	۴۱۵	۱۰۱۰	۴۰۴۱۳۲۶	۴۷۸۷۵۷	قنات فرومد	۱۱
۲۳۵	۸/۲	۱/۱	۷۲۰	۹۲۷	۴۰۲۲۷۸۳	۴۸۷۷۱۶	چاه داورزن	۱۲
۸۸	۸/۳	۰/۹	۵۵۰	۹۹۷	۴۰۱۵۶۵۲	۵۱۲۲۶۴	چاه صدخرو	۱۳

• یک نمونه از آب داخل استخر مخصوص شستشوی سنگ معدن برداشته شد. این آب دارای هدایت الکتریکی ۴۷۹ میکروزیمنس و PH آن معادل ۹/۲ بوده است. غلظت یون کلرید آن نیز حدود ۳۱ ppm است. سختی کل این آب نیز حدود ۱۳۸۰ میلی گرم در لیتر است. مقدار کروم محلول در این آب برابر ۷/۶ ppm و مقدار کل آهن موجود در آن تقریباً ۰/۳ ppm است.

مناطق ژئوشیمی سازمان زمین شناسی که در تاریخ ۱۹۹۱/۰۱/۰۱ ثبت شده، طبق نقشه شکل (۳) آورده شده است.



شکل (۳): پراکندگی نمونه های ژئوشیمی برداشت شده توسط سازمان زمین شناسی کشور. (منبع: سازمان زمین شناسی، ۱۳۹۷)

۳۰۶۶ نمونه در شکل (۳) به نمایش گذاشته شده است که در چند دسته به شرح جدول (۲) دسته بندی شده اند.



جدول (۲): دسته بندی نمونه ها بر اساس مقدار ppm از نمونه های موجود. (منبع: نگارندگان، ۱۳۹۷)

ردیف	دسته بندی داده ها به ppm	تعداد نمونه ها	درصد نمونه ها
۱	زیر ۵۰۰	۲۱۳۱	۶۹/۵
۲	۵۰۰ تا ۱۰۰۰	۶۳۶	۲۰/۸
۳	۱۰۰۰ تا ۲۰۰۰	۲۳۸	۷/۷
۴	۲۰۰۰ تا ۴۰۰۰	۵۶	۱/۸
۵	بالای ۴۰۰۰	۵	۰/۲
۶	کل نمونه ها	۳۰۶۶	۱۰۰

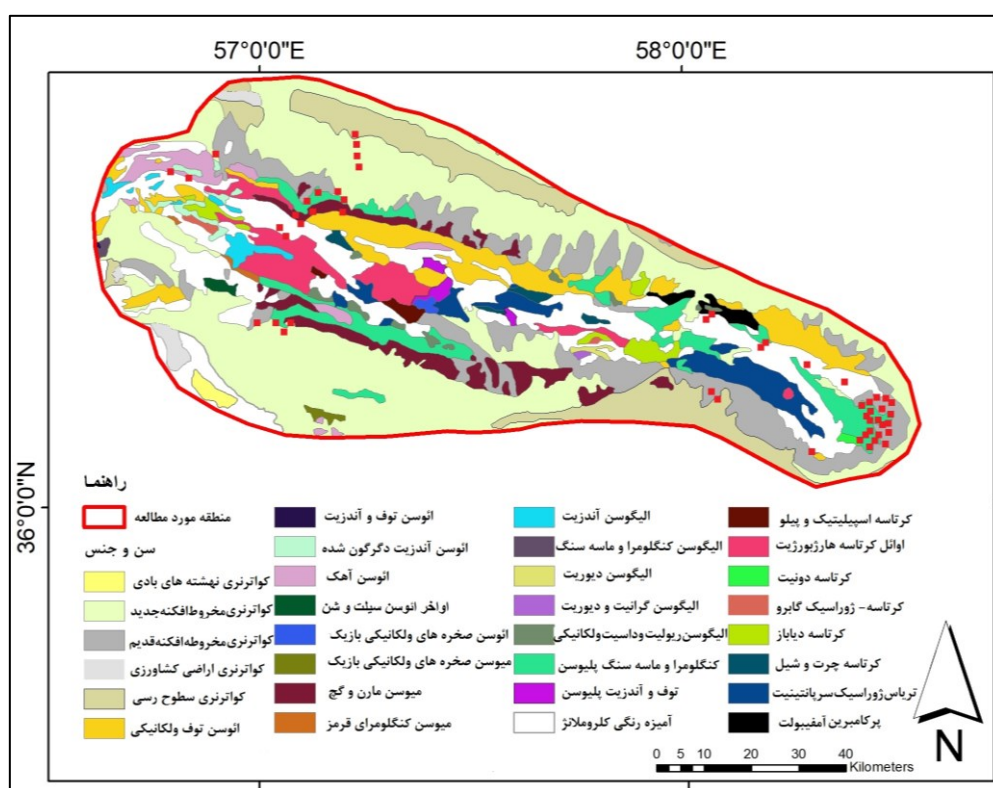
نتایج به دست آمده از داده های ژئوشیمی نشان می دهد از کل نمونه ها ۶۹/۵ درصد آنها کرومیت در حد زیر ۵۰۰ ppm دارند. این نشان دهنده آن است که در نمونه های ژئوشیمی سازمان زمین شناسی مقدار کرومیت موجود در آب در حد متعارف و خوبی می باشد. ۲۰/۸ درصد نمونه ها مقدار ۵۰۰ تا ۱۰۰۰ ppm دارد. تنها حدود ۱۰ درصد نمونه ها بالای ۱۰۰۰ ppm دارد که با توجه به گستردگی معادن کرومیت در منطقه این داده ها نگران کننده نیست. ۲ درصد نمونه ها بالای ۲۰۰۰ ppm را نشان می دهند که هرچند اندک ولی باز می تواند در برنامه ریزی ها برای ترفیع مشکل آلودگی لحاظ شود.

نتایج بدست آمده از نمونه های گرفته شده در مناطق اطراف معدن نشان می دهد مقدار کروم در منابع آبی انتخاب شده بین ۰/۳-۲/۱ میلی گرم در لیتر متغیر است. مقایسه این داده ها با حدود استاندارد مشخص می کند مقدار کروم در برخی نمونه ها بیش از حد استاندارد است. خوشبختانه بر اساس اطلاعات بدست آمده بیشتر کروم موجود در مناطق نمونه گیری شده بصورت کروم سه ظرفیتی هستند، که از سمیت کمی برخوردارند. اما به هر حال مقدار کلی کروم بیش از مقدار استاندارد ۱ میلی گرم در لیتر می باشد. عوامل طبیعی و به خصوص عوامل انسانی مانند سموم کشاورزی و استقرار صناعی که به نحوی با مواد اسیدی و اکسید کننده سر و کار دارند، سبب می شوند کروم سه ظرفیتی که مانند خطری خفته در کمین آبهای زیرزمینی است، به کروم شش ظرفیتی تبدیل شده و سریعاً آنها را آلوده کند. دلایل ناهنجاری یافته های تحقیق را با موارد زمین شناسی زیر بررسی می کنیم:

#### تاثیر سنگ شناسی و معادن کرومیت بر کیفیت آب دشت های شمال و جنوب منطقه

سنگ شناسی منطقه بالاخص معادن کروم بر کیفیت آب دشتهای سبزوار و جوین اثر داشته است. مشخص می شود که هرچه از دشت به سمت ارتفاعات جغتای در دامنه های جنوبی و شمالی پیش می رویم، فاصله تا سنگهای کرومیت دار کمتر می شود به طوری که در دشتهای دستوران فاصله تا سنگ هایی که کرومیت دارند به بیش از ۲۰۰۰ متر می رسد. سنگهای سرپانتینیت، هارزبورژیتی و دونیتی سنگ هایی هستند که در آن رگه های معدنی کرومیت پیدا می شود. همان طور که از جدول ۱ استنباط می شود می توان گفت که با نزدیک شدن به معادن و سنگهایی که کرومیت دارند و با ارتفاع گرفتن میزان آلودگی آب به کروم بیشتر شده است. بیشترین

میزان آلودگی کروم در اطراف معدن "گفت" به میزان ۲/۱ میلی گرم در لیتر می باشد که در بیشترین ارتفاع یعنی ۱۶۵۴ متر از سطح دریا بوده و در آن قسمت بیشترین تجمع سنگ های کرومیت دار می باشد. بعد از معدن "گفت" بیشترین آلودگی آب مربوط به معدن "فرومد" به میزان ۱/۸ میلی گرم در لیتر است که ارتفاع آن محل از سطح دریا ۱۲۴۸ متر بوده و بر روی سنگهای هارزبورژیته و دونیتی است. کمترین مقدار آلودگی کروم در کاهک به میزان ۱/۲ میلی گرم در لیتر بوده است که در دورترین فاصله نسبت به معدن می باشد و کمترین ارتفاع یعنی ۹۳۰ متر از سطح دریا را دارد. شکل (۴)، نقشه زمین شناسی منطقه را نشان می دهد. هر جا تراکم سرپانتینیت بیشتر باشد میزان کرومیت نیز بیشتر است.

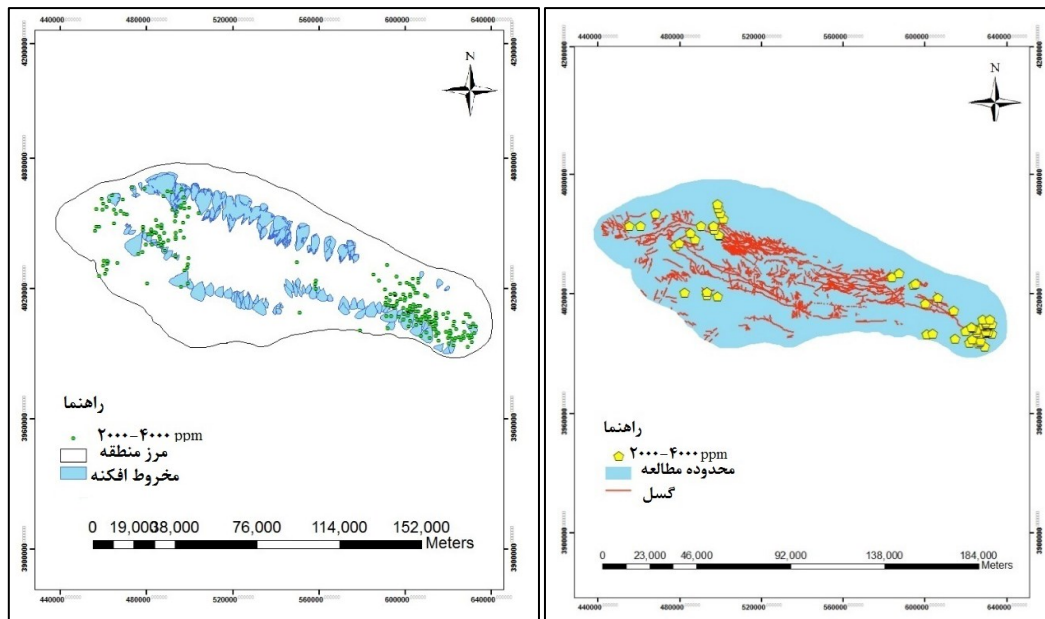


شکل (۴): نقشه جنس سنگ منطقه و مقادیر بالای ۲۰۰۰ ppm تا ۴۰۰۰ ppm (منبع: نگارندگان، ۱۳۹۷)

#### تاثیر گسل و مخروط افکنه بر میزان آلودگی کرومیت

داده های ژئوشیمی نشان می دهد که تراکم گسلها و مخروط افکنه ها بر مقدار کرومیت حل شده تاثیر مثبتی ندارد. همان طور که در شکل (۵) نشان داده شده است، از نمونه های فراوان ژئوشیمی سازمان زمین شناسی مقادیر با غلظت کم منطبق با مخروط افکنه ها بوده و اکثر مقادیر بالاتر از ۲۰۰۰ ppm بر روی آن ها قرار نگرفته است. جوان بودن رسوبات و نیز زهکش آب به پایین دست می تواند در این امر دخالت داشته باشد. از طرف دیگر، شکل ۵ نشان می دهد که گسل ها نیز نقشی در مقدار بالای کرومیت ندارد و یا به عبارتی رابطه معکوس دارد. شاید بتوان گفت که گسل ها غیر مستقیم بر انحلال کرومیت در پایین دست تاثیر گذاشته است. خطواره

ها و به ویژه گسلها در نفوذپذیری و هدایت آب نقش اساسی دارند. این امر می تواند به دلیل سست بودن خاک در این ناحیه و به طبع آن نفوذپذیر بودن آب، جهت شیب گسل و به طبع آن جهت حرکت و انباشت آب حاوی کروم باشد. آب نقش هدایت کننده آب را بازی می کند و در قسمتی دیگر آلودگی ایجان می کند.



شکل (۵): سمت چپ، مخروط افکنه همراه با داده های ژئوشیمی و سمت راست گسلهای منطقه همراه با داده های ژئوشیمی. (منبع: نگارندگان، ۱۳۹۷)

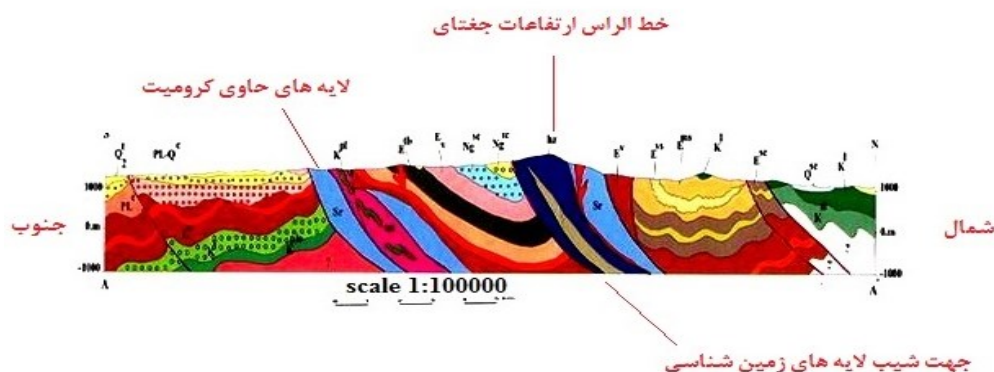
جدول (۳) فاصله نمونه های بالای ۲۰۰۰ ppm از گسل را در چهار دسته نشان می دهد. این جدول نشان می دهد که در فاصله های دورتر از گسل میزان انحلال بیشتر است. ۴۴ نمونه از ۶۱ نمونه بالای ۲۰۰۰ ppm، در فاصله ای دورتر از ۵۰۰ متر از گسل قرار دارد. می توان گفت در این منطقه گسل یک ارتباط غیر مستقیم با آلودگی دارد.

جدول (۳): فاصله نمونه ها بالای ۲۰۰۰ ppm از گسل

ردیف	فاصله از گسل	تعداد نمونه
۱	۰-۲۵۰ متری	۱۲
۲	۲۵۰-۵۰۰ متری	۵
۳	۵۰۰-۱۰۰۰ متری	۱۴
۴	بیش از هزار متر	۳۰

نقش شیب لایه های زمین شناسی، جهت حرکت آب های زیر زمینی و توپوگرافی بر پراکنش آلودگی کروم در آب های منطقه

همان طور که در شکل (۶) نشان داده شده است، جهت شیب لایه های زمین شناسی تاثیر بیشتری بر پراکنش آلودگی کروم در منطقه داشته باشد. همان طور که مشخص است سنگهای اولترابازیک به وضوح به سمت "گفت" گسله خورده و شیب این لایه ها به سمت گفت می باشد. نمونه گیری ها نشان می دهد که میزان آلودگی های آب به کروم در گفت و دامنه ی شمالی ارتفاعات جغتای بیشتر از دامنه ی جنوبی یعنی فرومد می باشد. کمترین آلودگی در دامنه ی شمالی ۱/۷ میلی گرم در لیتر می باشد در صورتی که در دامنه ی جنوبی کمترین آلودگی ۰/۳ میلی گرم در لیتر است. بیشترین آلودگی در دامنه ی شمالی ۲/۱ میلی گرم در لیتر می باشد در صورتی که در دامنه ی جنوبی بیشترین آلودگی ۱/۸ میلی گرم در لیتر است (جدول ۱). شیب توپوگرافی و شبکه ی جریان آب در دو سوی دامنه تفاوت چندانی ندارد، اما آنچه در این دو دامنه باعث تمایزشان شده است شیب لایه های زمین شناسی است که بطور محسوسی به سمت دامنه های شمالی یعنی معدن "گفت" می باشد. بنابراین می توان گفت تغییر در آلودگی آب به کروم در دو دامنه ی شمالی و جنوبی بیشتر مربوط به شیب لایه های زمین شناسی است. هرچه به سمت ارتفاعات بالاتر می رویم مقدار کرومیت بیشتر می شود. این امر به این علت است که به سنگهای سرپانتینیت حاوی کرومیت دار نزدیک تر می شویم.



شکل (۶). نیمرخ زمین شناسی از ارتفاعات جغتای. (منبع: نگارندگان، ۱۳۹۷)

\*نقش اسیدیتته ی (PH) آب های منطقه در میزان آلودگی آب ها به کروم:

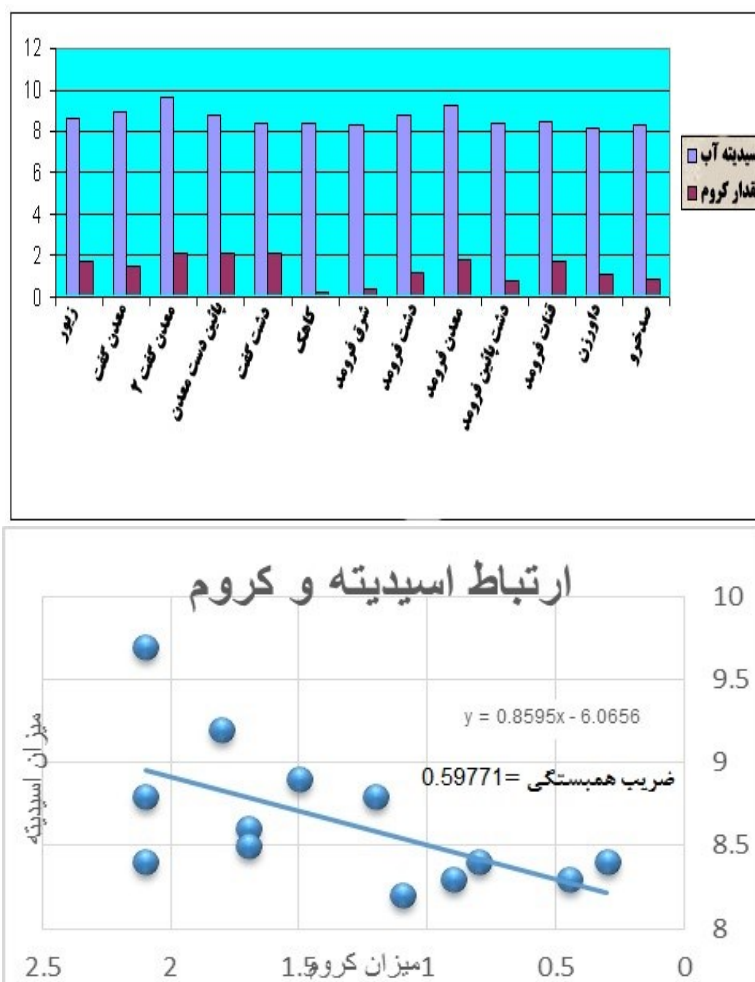
میزان اسیدیتته ی آب و میزان کروم در آب از مناطق نمونه برداری شده به صورت نمودار ترسیم شده در شکل (۷) نشان داده شده است. این شکل نشان می دهد که در بعضی موارد با افزایش اسیدیتته ی آب میزان کروم نیز افزایش پیدا کرده است. به عنوان مثال بیشترین اسیدیتته ی آب در اطراف معدن گفت به میزان ۷/۹ است درحالی که بیشترین آلودگی آب به کروم نیز در همین منطقه به میزان ۲/۱ میلی گرم در لیتر است. از طرفی کمترین میزان اسیدیتته در اطراف روستای کاهک و داورزن به میزان ۸/۳ و ۸/۲ می باشد. این درحالی است که در این قسمت کمترین میزان آلودگی به کروم نیز به میزان ۰/۳ و ۱/۱ میلی گرم در لیتر است. اما نمی توان به

طور کلی بیان داشت با افزایش اسیدیته کروم نیز افزایش پیدا می کند. در رابطه (۱) ضریب همبستگی (۰/۵۹۷۷۱) عدد قابل توجهی را نشان نمی دهد. رابطه (۱).

$$r = \frac{n(\sum xy) - (\sum x)(\sum y)}{\sqrt{[n(\sum x^2) - (\sum x)^2][n(\sum y^2) - (\sum y)^2]}}$$

r=0/59771

در بعضی از موارد با اسیدیته ی یکسان، میزان کروم متفاوتی دیده می شود. همچنین میزان اسیدیته در تبدیل کروم ۳ ظرفیتی به کروم ۶ ظرفیتی تاثیر گذار می باشد. شکل (۷).



شکل (۷). نمودار رابطه میزان اسیدیته و کرومیت در منطقه مورد مطالعه. (منبع : نگارندگان، ۱۳۹۷)

### نتیجه‌گیری

با توجه به موقعیت اقلیمی منطقه که محدودیت منابع آب (به لحاظ کمی و کیفی) را باعث گردیده است، بایستی به منظور جلوگیری از بحران های زیست محیطی، اجتماعی و اقتصادی با برنامه ریزی مدون و اصولی در جهت حل مشکلات منابع آبی اقدامات لازم صورت گیرد. تاثیر سازندهای مختلف منطقه، همچون رسوبات تخریبی و تبخیری نئوزن، آمیزه های رنگین، توده های آذرین رشته کوه های جغتای و واریزه ها و آبرفت ها در دشت ها باعث ایجاد تنگناها و پتانسیل هایی در منابع آبی منطقه گردیده است. نتایج این تحقیق نشان می دهد که مقادیر کروم در نزدیکی معدن در این منطقه به بیشترین حد خود می رسد و هر چه از معدن فاصله می گیریم میزان آلودگی آن کمتر می شود. البته تفاوت میزان کروم موجود در آبهای زیرزمینی در فاصله های دورتر از معادن در مقایسه با معدن خیلی چشمگیر نیست، این می تواند حاکی از آن باشد که این عنصر کروم در دراز مدت تاثیر خود را بر آب گذاشته است. تا فواصل زیاد از معدن نیز تمرکز عناصر کرومیت وجود دارد که حکایت از حمل این عناصر تا فاصله دور دارد. هر چند این نتیجه بدیهی به نظر می رسد اما در تحقیق های دیگر در مناطق دیگر همچون تحقیق سلگی و پرمه (۲۰۱۵) عکس این عمل را نشان داده است. مقادیر کروم موجود در آب های زیرزمینی ارتفاعات دامنه های شمالی جغتای نسبت به دامنه های جنوبی آن بیشتر است. از جایی که در دو طرف یال، جنس سنگ شناسی، ارتفاعات و شیب توپوگرافی تا حدودی در دو طرف یال یکی است، این موضوع می تواند به دلیل تفاوت در شیب لایه های زمین شناسی و اقلیم متفاوت باشد. شیب لایه های زمین شناسی به گونه ای است که آب های حاوی کرومیت می تواند عناصر کروم بیشتری به یال شمالی ببرد. اقلیم هم می تواند در این مورد تاثیر گذار باشد. جهت شیب، بارندگی و رطوبت بیشتر می تواند در دامنه شمالی انحلال کرومیت را بیشتر نماید. شیب لایه های زمین شناسی، جهت حرکت آبهای سطحی و زیر زمینی، و سنگ شناسی منطقه بر پراکنش کروم در آب های زیرزمینی موثر می باشد. مقدار کروم آب با ارتفاع نمونه های برداشته شده از سطح دریا رابطه ای مستقیم دارد. یعنی با افزایش ارتفاع مقدار کروم موجود در آب نیز افزایش می یابد. این امر به دلیل وجود سنگهای کرومیت دار از جمله سرپانتینیت می باشد. مقدار کروم موجود در آبهای زیرزمینی اطراف معادن کرومیت گف و میرمحمود به ویژه حوالی روستاهای گف، جبله و دستوران بیش از حد استاندارد بوده که به دلیل شست و شوی سنگریزه های استخراجی از معدن و دفع نامناسب آنها است؛ و مخاطراتی را به همراه دارد. میزان اسیدیته در برخی موارد رابطه مستقیم با میزان آلودگی آب به کرومیت دارد و در برخی مناطق این رابطه حالت عکس را نشان می دهد. بنابراین در این منطقه اسیدیته آب تاثیری بر میزان آلودگی کرومیت ندارد. داده های بالای آلودگی در مخروط افکنه دیده نمی شود که می تواند به دلیل جوان بودن رسوبات و نیز زهکش آب به پایین دست باشد. گسل ها هم می تواند به صورت غیر مستقیم بر انحلال کروم تاثیر داشته باشد. سست بودن خاک در محل گسل یکی از این موارد است.

با توجه به اینکه در محدوده شمال شهرهای سبزوار، داورزن و جنوب جغتای منابع وسیع و سرشار کرومیت وجود دارد، مسلماً نتایج این تحقیق می تواند مورد استفاده مدیران و برنامه ریزان قرار گیرد. نتایج این بررسی می تواند برای نهادهایی همچون آب منطقه ای، جهاد کشاورزی، بهداشت و درمان، منابع طبیعی و صنایع و معادن و مورد استفاده قرار گیرد.

## منابع

- احمدی، سیروس و زارعی، قاسم. (۱۳۹۶). بررسی تاثیر دینداری برگرایش به صرفه جویی در مصرف آب، فصلنامه ی توسعه ی اجتماعی (توسعه ی انسانی سابق)، ۱۱(۳): ۲۱۰-۱۹۵.
- جنیدی، احمد؛ رستگار، ایوب؛ فرزادکیا، مهدی؛ رضایی کلانتری، روشنگر؛ رضایی گزل آباد، زهرا. (۱۳۹۱). بررسی تاثیر جنس خاک بر نشت و جذب فلزات سنگین (کروم، سرب و کادمیوم) بعد از کاربرد کمپوست بر روی خاک ها، مجله ی سلامت و محیط، فصلنامه ی علمی پژوهشی انجمن علمی بهداشت محیط ایران، ۶(۴): ۵۲۳-۵۳۴.
- شایان یگانه. (۱۳۸۷). بررسی عوامل لیتولوژیکی ارتفاعات جغتای بر کیفیت آب دشت جوین و سبزوار(با تاکید بر کروم)، پایان نامه ارشد، دانشکده جغرافیا و علوم محیطی، دانشگاه حکیم سبزواری، سبزوار، ایران، ۱-۹۶.
- شایسته فر، محمد رضا؛ محمدی، محمد؛ رضایی، علی؛ رنجبر، حجت اله (۱۳۹۳). اکتشاف کرمیت با استفاده از آنالیز داده های مغناطیس سنجی هوایی ۱:۵۰۰۰۰ آبدشت، اسفندقه کرمان، مجله ی علوم زمین (زمین شناسی مهندسی و محیط زیست)، ۹۴: ۵۸-۵۱.
- شهریاری، طاهر؛ عزیزی، محمود؛ شریف زاده، غلامرضا؛ حاجیانی، محمود؛ زراعتکار، ولی الله؛ علی آبادی، رقیه. (۱۳۹۰). غلظت کروم و مس در آب های زیرزمینی و شبکه توزیع آب آشامیدنی شهر بیرجند در سال ۸۹-۱۳۸۸، مجله ی علمی دانشگاه علوم پزشکی بیرجند، ۱۱(۱): ۴۱-۳۳.
- طیبه، رضا؛ شایان یگانه، علی اکبر. (۱۳۸۷). تعیین آهن و کروم به عنوان یونهای فلزی تلفیقی در منابع آب زیرزمینی اطراف معادن کروم در سبزوار، دهمین کنفرانس ملی شیمی معدنی ایران در دانشگاه سیستان و بلوچستان.
- علوی تهرانی، نورالدین. (۱۳۶۰). ویژگی های ژئوشیمی در مجموعه سنگهای افیولیتی ناحیه شمال شرق ایران، سازمان زمین شناسی و اکتشافات معدنی کشور، تهران.
- علیدادی، حسن؛ پیروی، مینائی رویا؛ دهقان، علی اکبر؛ واحدیان، محمد؛ معلم زاده؛ حقیقی، حمیده؛ امینی، امین رضا. (۱۳۹۲). بررسی غلظت فلزات سنگین (کروم، کادمیوم، سرب) در آب آشامیدنی شهر مشهد در سال ۱۳۹۰، مجله ی علوم پزشکی رازی، ۲۰(۱۱۶): ۲۷-۳۴.
- قاسمی، علی؛ رزم آرا فرزقی، مرتضی. (۱۳۹۲). تاثیرات زیست محیطی کروم (Cr) موجود در افیولیت ها و مهادن کرومیتی منطقه گرماب-آبدارو(شمال شرق تربت حیدریه) بر منابع آب و خاک منطقه، هشتمین همایش انجمن زمین شناسی مهندسی و محیط زیست ایران.
- محمدی، سیاوش؛ عالم، زینب؛ کاشفی پور، سید محمود؛ خوب، عصمت (۱۳۹۰). بررسی کیفیت آب رودخانه کرخه و کارون با استفاده از شاخص WQI، اولین کنفرانس بین المللی و سومین کنفرانس ملی سد و نیروگاه های برق آبی، ۸-۱.
- نظری، اسحاق؛ رزم آرا فرزقی، مرتضی؛ قاسمی، علی (۱۳۹۳). بررسی شاخص های آلودگی منابع آب، در منطقه افیولیتی کته تلخ (شمال غرب تربت حیدریه، خراسان رضوی)، اولین همایش سراسری محیط زیست و پدافند زیستی، ۸-۱.

- Jafarian A., Jafarian S. (2017). **Geogenic and Anthropogenic Chromium Contamination in Groundwater in an Ophiolitic Area, Northeastern Iran**, Universal Journal of Geoscience 5(6): 183-190.
- Anderson, R.A., (1989). **Essentiality of chromium in humans**. Sci. Tot, Environ. 86:75-81.
- Bandita D., Gayatri N., and R.K.Sahu. (2011), **Studies on the uptake of heavy metals by selected plant species growing on coal mine spoils in sub-tropical regions of India**, Journal of American Science , 7(1): 26-34
- BOADU THEOPHILUS M.(2014), **HEAVY METALS CONTAMINATIONS OF SOIL AND WATER AT AGBOGBLOSHIE SCRAP MARKET**, ACCRA,2014, MASTER OF SCIENCE DEGREE IN ENVIRONMENTAL SCIENCE,1-59.
- Daugherty, M. L., (1992). **Toxicity summary for chromium**". Oak Ridge National Laboratory Chemical Hazard Evaluation and Communication Group, Oak Ridge, Tenn .
- Dávila O. G., Gómez-Bernal J. M. and Ruiz-Huerta E. A. (2012). **Plants and soil Contamination with Heavy Metals in Agricultural areas of Guadalupe, Zacatecas, Mexico**, Environmental Contamination, Dr. Jatin Srivastava (Ed.), ISBN: 978-953-51- 0120-8, InTech ,37-50.
- SOLGI E., PARMAH J. (2015). **Analysis and assessment of nickel and chromium pollution in soils around Baghejar Chromite Mine of Sabzevar Ophiolite Belt, Northeastern Iran**, Transactions of Nonferrous Metals Society of China, (25)7: 2380-2387.
- Fatma Ç., Münir Ziya L. G., Osman B D., and Özlem F. (2009).**An assessment of metal pollution in surface sediments of Seyhan dam by using enrichment factor, geoaccumulation index and statistical analyses**, Environ Monit Assess 152:309–317.
- Gad, C.S., (1989). **Acute and chronic systemic chromium toxicity**. Sci. Tot. Environ
- Kien C.N., Noi N.V., Son L.T., Ngoc H.M., Tanaka S., Nishina T., IWasaki K. (2010). **Heavy metal contamination of agricultural soils around a chromite mine in Vietnam**, Soil Science and Plant Nutrition, (56)2: 344-356.
- Lasate, M. M., (2003). **Phytoextraion of toxic metal": A review of biological mechanism, Review and analyses with heavy metal. J Environ, Qual**, 31: 109-120.
- Nordberg, G. F., Fowler, B. A., Nordberg, M. and Friberg, L., (2007). **Handbook on the Toxicology of metals**", (3rd ed.), NY: Elsevier.
- Nriagu J.O., Nieboer E. (1988). **Production and uses of chromium. In Natural and Environments Wiley. interscience**, New York, 81-104.
- Rai D., Zachara J.M., Eary L.E., Ainsworth C.C., Amonette J.E., Cowan C.E., Szelmezcza R.W., Resch C.T., Schmidt R.L., Girvin D.C., and Smith S.C., (1988). **Chromium reactions in geological materials**, Interim Report, Electric Power Research Institute (EPRI) EA.
- Richard F.C., Bourg, A.C.M. (1991). **Aqueous geochemistry of chromium**, a review. Wat. Res. 25:807–816.
- Said Muhammad M. T. S., Sardar K., Umar S., Nida G., Muhammad U, K., Riffat N M., Muhammad F. and Alia N.(2013), **Wild Plant Assessment for Heavy Metal Phytoremediation Potential along the Mafic and Ultramafic Terrain in Northern Pakistan**. BioMed Research International, Article ID 194765, 9 <http://dx.doi.org/10.1155/2013/194765>
- Wuana R. A. and Okieimen F. E. (2011). **Heavy Metals in Contaminated Soils: A Review of Sources, Chemistry, Risks and Best Available Strategies for Remediation**, ISRN Ecology, vol. 2011, Article ID 402647, 20.