



අ. පො. ස. (උසස් පෙළ)

රසායන විද්‍යාව

13 ශ්‍රේණිය

සම්පත් පොත

14 ඒකකය - කර්මාන්ත රසායනය සහ පරිසර දූෂණය

විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව  
විද්‍යා හා තාක්ෂණ පීඨය  
ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය  
මහරගම  
[www.nie.lk](http://www.nie.lk)

රසායන විද්‍යාව

සම්පත් පොත

13 ශ්‍රේණිය

© ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

ප්‍රථම මුද්‍රණය - 2019

විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව

විද්‍යා හා තාක්ෂණ පීඨය

ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

ශ්‍රී ලංකාව

ප්‍රකාශනය : මුද්‍රණාලය  
ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය  
මහරගම  
ශ්‍රී ලංකාව

## අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්ගේ පණිවිඩය

අධ්‍යාපනයේ ගුණාත්මකභාවය වර්ධනය කිරීම සඳහා ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය විසින් වරින් වර අවස්ථානුකූල පියවර ගනු ලබයි. අදාළ විෂය සඳහා අතිරේක සම්පත් පොත් සකස් කිරීම එවන් පියවරකි.

ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනයේ විෂයමාලා සංවර්ධන කණ්ඩායම, ජාතික විශ්වවිද්‍යාලවල විද්වතුන් සහ පාසැල් පද්ධතියේ පළපුරුදු ගුරුවරුන් මගින් අතිරේක සම්පත් පොත් සකස් කර ඇත. 2017 දී ක්‍රියාත්මක කරන ලද අ.පො.ස. (උසස් පෙළ) නව විෂය නිර්දේශයට අනුව මේ අතිරේක සම්පත් පොත් ලියා ඇති නිසා සිසුන්ට අදාළ විෂය කරුණු පිළිබඳ අවබෝධය පුළුල් කළ හැකි අතර වඩාත් ඵලදායී ඉගෙනුම් ඉගැන්වීම් ක්‍රියාකාරකම් සැලසුම් කිරීමට ගුරුවරුන්ට මේ කෘති පරිශීලනය කළ හැකි ය.

ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනයේ කාර්ය මණ්ඩලයේ සාමාජිකයන්ට සහ බාහිර විෂය ක්ෂේත්‍රයේ විද්වත් විශේෂඥයන්ට ඔබ වෙත මේ තොරතුරු ගෙන ඒම සඳහා ඔවුන්ගේ ශාස්ත්‍රීය දායකත්වය සැපයීම වෙනුවෙන් මාගේ අවංක කෘතඥතාව පළ කිරීමට කැමැත්තෙමි.

**ආචාර්ය ඩී.ඒ.ආර්.ජේ. ගුණසේකර**

අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්

ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

මහරගම

## අධ්‍යක්ෂවරයාගේ පණිවිඩය

2017 වර්ෂයේ සිට ශ්‍රී ලංකාවේ සාමාන්‍ය අධ්‍යාපන පද්ධතියේ අ.පො.ස. (උසස් පෙළ) සඳහා තාර්කිකරණයට ලක් කළ නව විෂයමාලාවක් ක්‍රියාත්මක වේ. ඉන් අදහස් වන්නේ මෙතෙක් පැවති විෂයමාලාව යාවත්කාලීන කිරීමකි. මේ කාර්යයේ දී අ.පො.ස. (උසස් පෙළ) රසායන විද්‍යාව, භෞතික විද්‍යාව හා ජීව විද්‍යාව යන විෂයවල විෂය සන්ධාරයේත්, විෂය ආකෘතියේත්, විෂයමාලා ද්‍රව්‍යවලත් යම් යම් සංශෝධන සිදු කළ අතර, ඊට සමගාමීව ඉගෙනුම්-ඉගැන්වීමේ ක්‍රමවේදයේත්, ඇගයීම් හා තක්සේරුකරණයේත් යම් යම් වෙනස්වීම් අපේක්ෂා කරන ලදී. විෂයමාලාවේ අඩංගු විෂය කරුණුවල ප්‍රමාණය විශාල වශයෙන් අඩු කරන ලද අතර, ඉගෙනුම්-ඉගැන්වීමේ අනුක්‍රමයේ යම් යම් වෙනස්වීම් ද සිදු කරනු ලැබී ය. පැවති විෂයමාලා ද්‍රව්‍යයක් වූ ගුරු මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහය වෙනුවට ගුරු අත්පොතක් හඳුන්වා දෙන ලදී.

උසස් පෙළ විද්‍යා විෂය සඳහා ඉංග්‍රීසි භාෂාවෙන් සම්පාදිත, අන්තර්ජාතික වශයෙන් පිළිගත් ග්‍රන්ථ පරිශීලනය පසුගිය විෂයමාලා ක්‍රියාත්මක කිරීමේ දී අත්‍යවශ්‍ය විය. එහෙත් විවිධ පෙළපොත් භාවිත කිරීමේ දී පරස්පරවිරෝධී විෂය කරුණු සඳහන් වීමත්, දේශීය විෂයමාලාවේ සීමා අභිභවා ගිය විෂය කරුණු ඒවායේ ඇතුළත් වීමත් නිසා ගුරුභවතුන්ට හා සිසුන්ට එම ග්‍රන්ථ පරිහරණය පහසු වූයේ නැත. මේ ග්‍රන්ථය ඔබ අතට පත් වන්නේ ඒ අවශ්‍යතාව සපුරාලීමට ගත් උත්සාහයක ප්‍රතිඵලයක් ලෙස ය.

එබැවින් මේ ග්‍රන්ථය මඟින් දේශීය විෂයමාලාවේ සීමාවලට යටත්ව සිය මවුභාෂාවෙන් අදාළ විෂය සන්ධාරය පරිහරණය කිරීමට සිසුන්ට අවස්ථාව සලසා ඇත. එමෙන් ම විවිධ ග්‍රන්ථ, අතිරේක පන්ති වැනි මූලාශ්‍රවලින් අවශ්‍ය තොරතුරු ලබා ගැනීම වෙනුවට විෂයමාලාව මඟින් අපේක්ෂිත තොරතුරු ගුරුභවතුන්ට හා සිසුන්ට නිවැරදිව ලබා ගැනීමට මේ ග්‍රන්ථය උපකාරී වනු ඇත.

විෂය සම්බන්ධ විශ්වවිද්‍යාල ආචාර්යවරුන් හා ගුරුභවතුන් විසින් සම්පාදිත මේ ග්‍රන්ථය ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනයේ විෂයමාලා කමිටුවෙන් ද අධ්‍යයන මණ්ඩලයෙන් ද පාලක සභාවෙන් ද අනුමැතිය ලබා ඔබ අතට පත් වන බැවින් ඉහළ ප්‍රමිතියෙන් යුතු බව නිර්දේශ කළ හැකි ය.

### ආචාර්ය ඒ.ඩී. අසෝක ද සිල්වා

අධ්‍යක්ෂ

විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව

ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

**අනුශාසකත්වය**  
**ආචාර්ය ඩී.ඒ.ආර්.ජේ. ගුණසේකර**  
 අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්  
 ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

**අධීක්ෂණය**  
**ආචාර්ය ඒ.ඩී.ඒ. ද සිල්වා**  
 අධ්‍යක්ෂ, විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව  
 ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

**විෂය නායකත්වය**  
**එම්.එස්. වික්‍රමසිංහ මිය**  
 සහකාර කලීකාචාර්ය, විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව  
 ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

**අභ්‍යන්තර සංස්කරණ මණ්ඩලය**  
**එල්.කේ. වඩුගේ මයා**  
 ජ්‍යෙෂ්ඨ කලීකාචාර්ය, විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව  
**ජී.ජී.පී.එස්. පෙරේරා මිය**  
 සහකාර කලීකාචාර්ය, විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව  
**වී. රාජදේවන් මයා**  
 සහකාර කලීකාචාර්ය, විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව

**කර්තෘ මණ්ඩලය**  
**ආචාර්ය එම්.ඒ.බී. ප්‍රශාන්ත** - රසායන විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව,  
 ශ්‍රී ජයවර්ධනපුර විශ්වවිද්‍යාලය  
**ආචාර්ය එස්.ඩී.එම්. චන්දක** - රසායන විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව,  
 ශ්‍රී ජයවර්ධනපුර විශ්වවිද්‍යාලය

**බාහිර සංස්කරණ මණ්ඩලය**  
**ජ්‍යෙෂ්ඨ මහාචාර්ය එස්.පී. දුරණියගල** - රසායන විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව, ශ්‍රී ජයවර්ධනපුර  
 විශ්වවිද්‍යාලය  
**මහාචාර්ය සුදන්ත ලියනගේ** - රසායන විද්‍යා දෙපාර්තමේන්තුව, ශ්‍රී ජයවර්ධනපුර  
 විශ්වවිද්‍යාලය  
**කේ.ඩී. බන්දුල කුමාර මයා** - නියෝජ්‍ය කොමසාරිස්, අධ්‍යාපන ප්‍රකාශන  
 දෙපාර්තමේන්තුව,  
 අධ්‍යාපන දෙපාර්තමේන්තුව  
**මුදිකා අතුකෝරල මිය** - ගුරු සේවය 1, ප්‍රජාපති බාලිකා විද්‍යාලය, හොරණ  
**දිපිකා නෙත්සිංහ මිය** - ගුරු සේවය 1 (විශ්‍රාමික), කාන්තා විද්‍යාලය, කොළඹ 07  
**සී.ඒ.එම්. පෙරේරා මෙනෙවිය** - ගුරු සේවය 1, වේල්ස් කුමරි විද්‍යාලය, මොරටුව  
**වී.කේ.ඩබ්.ඩී සාලිකා මාධවී මිය** - ගුරු සේවය 1, මුස්ලිම් කාන්තා විද්‍යාලය, කොළඹ 04

භාෂා සංස්කරණය  
ජයන් පියදසුන් මයා  
ප්‍රධාන උප කර්තෘ - සිළුමිණ,  
ලේක් හවුස්, කොළඹ 10

පිටුවැස්ම  
ආර්.ආර්.කේ. පතිරණ මිය  
ජාතික අධ්‍යාපන ආයතනය

විවිධ සහාය  
ඩබ්.පී.පී. විරවර්ධන මිය  
මංගල වැලිපිටිය මයා  
රංජිත් දයාවංශ මයා

:

## පටුන

අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්ගේ පණිවිඩය.....	iii
අධ්‍යක්ෂවරයාගේ පණිවිඩය.....	iv
විෂයමාලා කමිටුව .....	v
<b>14 ඒකකය - කර්මාන්ත රසායනය සහ පරිසර දූෂණය .....</b>	<b>01-91</b>
1.1 කර්මාන්ත රසායනය	02
1.1.1 රසායනික කර්මාන්ත	
1.1.2 රසායනික කර්මාන්ත ස්ථාපිත කිරීමේ දී සලකා බැලිය යුතු අවශ්‍යතා	
1.1.3 රසායනික කර්මාන්ත සඳහා අමුද්‍රව්‍ය භාවිතය	
1.2 Mg නිස්සාරණය - ඩව් (Dow) ක්‍රමය	05
1.3 කෝස්ටික් සෝඩා (NaOH) නිෂ්පාදනය	08
1.4 සබන් නිෂ්පාදනය	13
1.5 Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> නිෂ්පාදනය (සොල්වේ ක්‍රමය/ ඇමෝනියා සෝඩා ක්‍රමය)	17
1.6 ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය (හේබර් බොෂ් ක්‍රමය)	19
1.7 නයිට්‍රික් අම්ල නිෂ්පාදනය (ඔස්වල්ඩ් ක්‍රමය)	23
1.8 සල්පියුරික් අම්ල නිෂ්පාදනය (ස්පර්ග් ක්‍රමය)	24
1.9 රුධිරීය වලින් ටයිටේනියම් ඩයොක්සයිඩ් නිපදවීම	28
1.10 යකඩ නිස්සාරණය	30
1.11 බහුඅවයවක	35
1.11.1 රබර් හා ප්ලාස්ටික්	
1.11.2 ස්වාභාවික රබර්	
1.11.3 ස්වාභාවික රබර් වල්කනයිස් කිරීම	
1.11.4 බහුඅවයවක ආශ්‍රිත නිෂ්පාදන සඳහා යොදන ආකලන ද්‍රව්‍ය	
1.12 ශාක ප්‍රභව ආශ්‍රිත රසායනික නිෂ්පාදන	44
1.12.1 විනාකිරි නිෂ්පාදනය	
1.12.2 එතනෝල් නිෂ්පාදනය	
1.12.3 සගන්ධ තෙල්	
1.12.4 ජෛව ඩීසල්	
1.13 කර්මාන්ත නිකුතු විසින් සිදු කෙරෙන වාත දූෂණයේ රසායනය	54
1.13.1 අම්ල වැසි	
1.13.2 ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම	
1.13.3 ඕසෝන් වියන හායනය	
1.13.4 ප්‍රකාශ රසායනික භූමිකාව	
1.14 කර්මාන්ත නිකුතු විසින් සිදු කෙරෙන ජල දූෂණයේ රසායනය	76
1.14.1 ජල වක්‍රය සහ ජල දූෂණය	
1.14.1 ජල වක්‍රය සහ ජල දූෂණය	
1.14.2 ජල තත්ව පරාමිතීන් (Water quality parameters)	
1.14.3 ජල තත්ව පරාමිතීන්	



# 1. කර්මාන්ත රසායනය සහ පරිසර දූෂණය

අන්තර්ගතය	
1.1	කර්මාන්ත රසායනය
1.1.1	රසායනික කර්මාන්ත
1.1.2	රසායනික කර්මාන්ත ස්ථාපිත කිරීමේ දී සලකා බැලිය යුතු අවශ්‍යතා
1.1.3	රසායනික කර්මාන්ත සඳහා අමුද්‍රව්‍ය භාවිතය
1.2	Mg නිස්සාරණය - ඩව් (Dow) ක්‍රමය
1.3	කෝස්ටික් සෝඩා (NaOH) නිෂ්පාදනය
1.4	සබන් නිෂ්පාදනය
1.5	Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> නිෂ්පාදනය (සොල්වේ ක්‍රමය/ ඇමෝනියා සෝඩා ක්‍රමය)
1.6	ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය (හේබර් බොෂ් ක්‍රමය)
1.7	නයිට්‍රික් අම්ල නිෂ්පාදනය (ඔස්වල්ඩ් ක්‍රමය)
1.8	සල්පියුරික් අම්ල නිෂ්පාදනය (ස්පර්ශ ක්‍රමය)
1.9	රූටයිල්වලින් ටයිටේනියම් ඩයොක්සයිඩ් නිපදවීම
1.10	යකඩ නිස්සාරණය
1.11	බහුඅවයවක
1.11.1	රබර් හා ප්ලාස්ටික්
1.11.2	ස්වාභාවික රබර්
1.11.3	ස්වාභාවික රබර් වල්කනයිස් කිරීම
1.11.4	බහුඅවයවක ආශ්‍රිත නිෂ්පාදන සඳහා යොදන ආකලන ද්‍රව්‍ය
1.12	ශාක ප්‍රභව ආශ්‍රිත රසායනික නිෂ්පාදන
1.12.1	විනාකිරි නිෂ්පාදනය
1.12.2	එතනෝල් නිෂ්පාදනය
1.12.3	සගන්ධ තෙල්
1.12.4	ජෛව ඩීසල්
1.13	කර්මාන්ත නිකුතු විසින් සිදු කෙරෙන වාත දූෂණයේ රසායනය
1.13.1	අම්ල වැසි
1.13.2	ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම
1.13.3	ඕසෝන් වියන හායනය
1.13.4	ප්‍රකාශ රසායනික භූමිකාව
1.14	කර්මාන්ත නිකුතු විසින් සිදු කෙරෙන ජල දූෂණයේ රසායනය
1.14.1	ජල වක්‍රය සහ ජල දූෂණය
1.14.2	ජල තත්ත්ව පරාමිත (Water quality parameters)
1.14.3	අප ජල තත්ත්ව පරාමිත



**1.1 කර්මාන්ත රසායනය**

**1.1.1 රසායනික කර්මාන්ත**

නූතන ශිෂ්ටාචාරයේ පළමු කාර්මික විප්ලවය (1750-1850) හා දෙවන කාර්මික විප්ලවය (1870-1914 හෝ 1850-1940) ලෙසට හඳුනා ගනු ලබන කාල පරිච්ඡේදවල දී නිෂ්පාදන මාදිලි (mode of production) හා නිෂ්පාදන බලවේග (Force of production) ආශ්‍රිතව දැවැන්ත වෙනස්කම් සිදු විය. මිනිසුන්ගේ මූලික අවශ්‍යතා පදනම් කර ගනිමින් විවිධාංගීකරණය වූ වෙළෙඳපොළ සංකල්ප සමඟ නිෂ්පාදන හා සේවා ලාභ උපයමින් ලෝක පරිමාණ නිෂ්පාදන සිදු කිරීම වේගවත් විය. ඒ සඳහා විවිධ ආකාරයේ තාක්ෂණික මෙවලම් හා නිෂ්පාදන ක්‍රමවේද නිර්මාණය විය. මෙම කාර්මිකකරණය සමඟ බද්ධ වූ පරිභෝජනවාදී සංස්කෘතිය නිසා ම වූ පාරිසරික හා සමාජීය ප්‍රශ්න පිළිබඳව ලෝක පරිමාණයේ අවධානයක් මතු වී ඇත. එහෙයින් පාරිසරික ගැටලු හා ආපදා ඇති වීමේ අවදානම අඩු කිරීම, කාර්යක්ෂමතාව ප්‍රශස්ත කිරීම හා ඵලදායීතාව ඉහළ නැංවීම පිළිබඳ අවධානය වැඩි කිරීමට සිදු විය. මේ නිසා ම කාර්මික නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියෙහි සුවිශේෂීය ස්ථානයක් රසායනික කර්මාන්ත විසින් අත් කර ගැනීම සමඟ ම රසායනික ඉංජිනේරු විද්‍යාව ලෙස අධ්‍යයන ක්ෂේත්‍රයක් ස්ථාපිත විය. අද වන විට එය ප්‍රකට අධ්‍යයන ක්ෂේත්‍රයක් බවට පත් වී ඇත.

ලෝකයේ ඇති ප්‍රධාන රසායනික නිෂ්පාදන කීපයක් ලෙස යකඩ, ඇමෝනියා, සල්ෆියුරික් අම්ලය, නයිට්‍රික් අම්ලය හා කෝස්ටික් සෝඩා නිෂ්පාදනය හා පෙට්‍රෝලියම් කර්මාන්තය දැක්විය හැකි ය. විශේෂයෙන් ම පෙට්‍රෝලියම් කර්මාන්තයෙන් ලබා ගන්නා කාබනික සංයෝග මත පදනම් වූ රසායනික කර්මාන්ත සඳහා ඖෂධ, ඒකාංගවික, බහුඅවයවක, ලිහිසි තෙල් හා කාබනික වර්ණක නිෂ්පාදනය නිදසුන් වේ. එදිනෙදා ජීවිතයේ දී පරිභරණය කරන ප්ලාස්ටික් හා රබර් භාණ්ඩ, සුවඳකාරක, සබන්, සේදුම්කාරක, ඇලවුම්කාරක, කඩදාසි, වීදුරු, ලුණු, සීනි ආදී සියලු නිෂ්පාදන රසායනික කර්මාන්ත සඳහා වෙනත් නිදසුන් වේ. මුහුදු ජලය උපයෝගී කරගෙන ලුණු නිෂ්පාදනය කිරීම අප රට ආශ්‍රිත වූ එක් රසායනික කර්මාන්තයකි.

ලෝකයේ නිෂ්පාදනය කරන ප්‍රධාන රසායනික ද්‍රව්‍ය උපයෝගී කර ගනිමින් සබන් නිෂ්පාදනය, ස්වාභාවික රබර් ක්ෂීරය මඟින් විවිධ ද්‍රව්‍ය හා භාණ්ඩ නිෂ්පාදනය, සිමෙන්ති නිෂ්පාදනය, තීන්ත හා වීදුරු නිෂ්පාදනය අප රටෙහි දැනට සිදු කෙරෙන රසායනික කර්මාන්තවලින් කිහිපයකි.

ලෝක පරිමාණයෙන් ව්‍යාප්ත වී ස්ථාපිතව තිබෙන රසායනික කර්මාන්ත විවිධාකාර වේ. කාබනික රසායනික ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදනය කරන රසායනික කර්මාන්ත හා අකාබනික රසායනික ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදනය කරන රසායනික කර්මාන්ත ලෙස ද ඊට අමතර ව කෘමි රසායනික, ඖෂධ, ලිහිසි ද්‍රව්‍ය, වර්ණක, ලෝහ හා අනෙකුත් ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදනය කරන කර්මාන්ත ලෙස ද ඒවා වර්ගීකරණය කළ හැකි ය.

නූතන දැනුම හා තාක්ෂණය පදනම් වූ කර්මාන්ත කිහිපයක් පමණක් නිදසුන් ලෙසට මෙහි දී සාකච්ඡා කර ඇත. මේ වන විට වූ ලෝක පරිමාණයේ පාරිසරික, සෞඛ්‍ය හා සමාජීය ප්‍රශ්න පිළිබඳ අවධානය යොමු කරමින් මෙරටට ගැලපෙන කර්මාන්ත සඳහා මෙම දැනුම කළමනාකරණය කිරීමේ ප්‍රවේශයක් ලෙස කර්මාන්ත රසායනය පිළිබඳව මෙහි දී සලකා බලා ඇත.

**1.1.2 රසායනික කර්මාන්ත ස්ථාපිත කිරීමේ දී සලකා බැලිය යුතු අවශ්‍යතා**

රසායනික කර්මාන්ත ස්ථාපිත කිරීමේ දී සලකා බැලිය යුතු අවශ්‍යතා ගණනාවකි. එයින් කිහිපයක් පහත දැක්වේ.

- ප්‍රාග්ධනය
- අමුද්‍රව්‍ය සැපයුම
- ශ්‍රමය

- තාක්ෂණය
- නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියේ සුරක්ෂිතතාව
- අඛණ්ඩව පවත්වාගෙන යෑම සඳහා වූ සුරක්ෂිතතාව
- අපද්‍රව්‍ය හා අපද්‍රව්‍ය කළමනාකරණ ක්‍රමවේද
- කර්මාන්ත ආශ්‍රිතව ජනනය වන පාරිසරික දූෂක පරිසරයට එක් වීම වළක්වා ගැනීමට ගත හැකි උපායමාර්ග
- කර්මාන්ත ස්ථාපනය කරන ප්‍රදේශය
- බලශක්ති ස්වභාවය (පොසිල ඉන්ධන, සූර්ය ශක්තිය, න්‍යෂ්ටික ශක්තිය, ජෛව ස්කන්ධ) හා වියදම
- ප්‍රවාහන පහසුකම් හා වෙළෙඳපොළ
- ඇති විය හැකි අනතුරුවල ස්වභාවය හා අනතුරු වළක්වා ගැනීම සඳහා යොදා ගත හැකි උපායමාර්ග
- රාජ්‍ය නීති රෙගුලාසි හා ප්‍රතිපත්ති

නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියේ සුරක්ෂිතතාව හා අනතුරු වීම වළක්වා ගැනීම රසායනික කර්මාන්ත සම්බන්ධයෙන් ඉතාම වැදගත් වේ. ඒ සඳහා රසායනික කර්මාන්ත ආශ්‍රිතව සිදු වූ බේදවාවක නිසි ලෙස විමසා බැලිය යුතු ය. ජර්මනියේ ඕප්පාචු (Oppau) හි පිපිරීම (1921 සැප්තැම්බර් 21) නිසා මිනිස්සු 500 - 600 ප්‍රමාණයක් මරණයට පත් වූහ. පොහොර සඳහා භාවිත කරන ඇමෝනියම් නයිට්‍රේට් හා ඇමෝනියම් සල්ෆේට් මිශ්‍රණයක ටොන් 4500 ප්‍රමාණයක් පිපිරීම ඊට හේතු විය. එසේ ම යුක්රේනයෙහි වර්නොබ්ල් න්‍යෂ්ටික බලාගාරය පිපිරීම (1986 අප්‍රේල් 26) නිසා මිනිස්සු 4000 පමණ එකවර ජීවිතක්ෂයට පත් විය. ඉන්දියාවේ බෝපාල් බේදවාවකය (1984 දෙසැම්බර් 27) නිසා සතිකක් තුළ දී මිනිස්සු 8000 පමණ ජීවිතක්ෂයට පත් වූහ. උග්‍ර විෂ සංයෝගයක් වූ මෙතිල්අයිසොසයනයිඩ් කාන්දු වීම එයට මූලික හේතුව විය. මේ නිසා රසායනික කර්මාන්තයක සැබෑ අවශ්‍යතාව හා ඒ ආශ්‍රිතව සිදු වන දේශපාලන, සමාජ, ආර්ථික හා පාරිසරික විපර්යාස නිසි ලෙස වටහා ගැනීම අතිශය වැදගත් ය. එසේ ම නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය ආරක්ෂිත ලෙස පවත්වාගෙන යෑම සැලසුම් කිරීම හා නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය කාර්යක්ෂමව හා ඵලදායීව පවත්වා ගැනීම පිළිබඳ අවබෝධය ඉතා වැදගත් ය.

**1.1.3 රසායනික කර්මාන්ත සඳහා අමුද්‍රව්‍ය භාවිතය**

රසායනික කර්මාන්ත සඳහා බාහිරින් සපයන හා නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට සහභාගි වන ද්‍රව්‍ය, අමුද්‍රව්‍ය වේ. ඇතැම් කර්මාන්තවල දී අමුද්‍රව්‍ය රසායනික විපර්යාසවලට භාජනය වේ. මේ සඳහා නිදසුන් ලෙසට  $\text{NaHCO}_3$ ,  $\text{H}_2\text{SO}_4$  වැනි සංයෝග නිෂ්පාදනය දැක්විය හැකි ය. ඇතැම් රසායනික කර්මාන්තවල දී අමුද්‍රව්‍යවල අඩංගු රසායනික සංරචක නිෂ්පාදනය තුළ එලෙස ම පවතී. එනම් රසායනික විපර්යාස සිදු නොවේ. එහෙත් භෞතික විපර්යාසය සිදු වේ. තීන්ත නිෂ්පාදනය මේ සඳහා නිදසුනකි.

රසායනික කර්මාන්ත සඳහා විවිධ අමුද්‍රව්‍ය භාවිත වේ. මේ සඳහා විවිධ ප්‍රභව භාවිත කරයි. නිදසුනක් ලෙස ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයට අවශ්‍ය එක් අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස නයිට්‍රජන් වායුව භාවිත කරයි. මේ නයිට්‍රජන් ලබා ගන්නා ප්‍රභවය වායුගෝලීය වාතයයි. වායුගෝලීය වාතය ද්‍රව කිරීමෙන් පසුව භාගික ආසවනය මගින්  $\text{N}_2$  වායුව වෙන් කර ගෙන ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයට යොදා ගනී. එහෙත් නයිට්‍රික් අම්ලය නිෂ්පාදනයේ දී ඇමෝනියා ඔක්සිකරණය කර  $\text{NO}_2$  වායුව ලබා ගැනීමට ඔක්සිජන් සැපයීම සඳහා පිරිසිදු ඔක්සිජන් වායුව වෙනුවට වායුගෝලීය වාතය ඍජුව ම යොදා ගනියි. ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය (හේබර් ක්‍රියාවලිය) සඳහා අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍යයක් වූ  $\text{N}_2$  වායුව ලබා ගන්නා ප්‍රභවය වායුගෝලීය වාතය වුවත් නයිට්‍රික් අම්ල නිෂ්පාදනයේ දී වායුගෝලීය වාතය ඍජුව

ම අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිත වේ. මේ අනුව අමුද්‍රව්‍යය කුමන ස්වරූපයෙන් භාවිත කරයි ද යන්න තීරණය කිරීමට සමස්ත නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය සැලසුම් කරන ආකාරය, වියදම, සංශුද්ධතාව කොපමණ දුරකට පැවතිය යුතු ද ආදී කාරණා ප්‍රයෝජනවත් වේ.

අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස යම් ස්වාභාවික සම්පතක් යොදා ගැනීමේ දී පහත කරුණු පිළිබඳ සලකා බැලීම ප්‍රයෝජනවත් ය.

- අමුද්‍රව්‍ය දීර්ඝකාලීනව ප්‍රයෝජනයට ගත හැකි විශාල සංචිත ලෙස පැවතීම
- ප්‍රවාහන පහසුව
- සංශුද්ධතාව

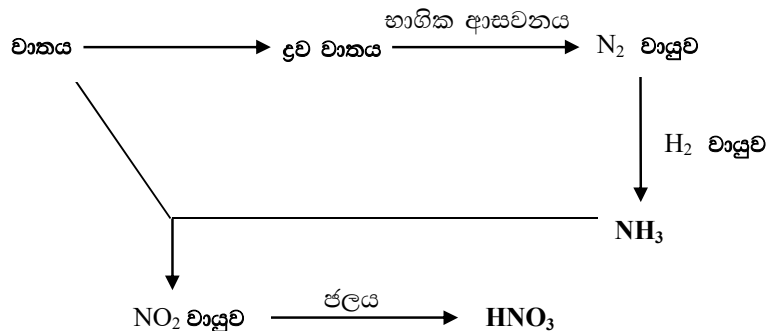
විශේෂයෙන් ම බොහෝ මූලික කාබනික සංයෝග නිෂ්පාදන සඳහා ප්‍රභවය වනුයේ බොරතෙල් ය. එසේ ම හයිඩ්‍රොකාබන් බිඳීම මඟින් ලබා ගන්නා හයිඩ්‍රජන් වායුව ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිත කරයි. යකඩ නිෂ්පාදනයට යොදා ගනු ලබන කෝක් පුනර්ජනනීය නොවන අමුද්‍රව්‍යයකි.

නිෂ්පාදන කිහිපයක් සඳහා යොදා ගනු ලබන අමුද්‍රව්‍ය පිළිබඳ කෙටි විස්තරයක් පහත දක්වා ඇත.

**වාතය**

- යකඩ නිස්සාරණය, නයිට්‍රික් අම්ලය හා සල්ෆියුරික් අම්ලය නිෂ්පාදනය සඳහා ක්‍රියාකාරී සංරචකයක් ලෙස  $O_2$  අවශ්‍ය වේ. වායුගෝලීය වාතය අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස මේ නිෂ්පාදන සඳහා භාවිත වේ.
- $N_2$  ලබා ගත හැකි ස්වාභාවික ප්‍රභවයක් ලෙස වායුගෝලීය වාතය භාවිත කරයි. වායුගෝලීය වාතය ද්‍රව කිරීමෙන් පසුව භාගික ආසවනය මඟින් ලබා ගන්නා  $N_2$  වායුව ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස යොදා ගනු ලැබේ. වායුගෝලීය වාතයෙන්  $N_2$  වායුව වෙන් කර ගන්නා ක්‍රියාවලියේ දී වායුගෝලීය වාතය, ඒ ක්‍රියාවලිය සඳහා අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිත කරයි.

රසායනික කර්මාන්ත සඳහා වායුගෝලීය වාතය භාවිත කරන විට දී,  $N_2$  වායුව සපයන ප්‍රභවයක් ලෙස හෝ  $O_2$  වායුව සපයන ප්‍රභවයක් ලෙස හෝ හඳුනා ගත හැකි ය.



**ජලය**

සෝඩියම් හයිඩ්‍රොක්සයිඩ්, නයිට්‍රික් අම්ලය, සල්ෆියුරික් අම්ලය හා කැල්සියම් හයිඩ්‍රොක්සයිඩ් නිෂ්පාදනයට ජලය යොදා ගනු ලැබේ. මේ කර්මාන්ත සඳහා ජල ප්‍රභවයක් ලෙස මුහුදු ජලය භාවිත නොකරයි. එයට හේතුව එහි අඩංගු විවිධ ලවණ නිසා නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට බාධා පැමිණීම හා ලැබෙන නිෂ්පාදිතයේ අපද්‍රව්‍ය ලෙස ඒ ලවණ අන්තර්ගත වීම යි. ඒ නිසා අමුද්‍රව්‍ය සඳහා තිබිය යුතු ප්‍රමිති පිළිබඳ අවධානය යොමු කිරීම ඉතා වැදගත් කාරණයකි.

### NaCl

මුහුදු ජලය අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස යොදා ගැනීමෙන් හෝ රොක් සෝල්ට් ලෙස වූ නිධි මගින් NaCl ලබා ගනී. NaCl අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස යොදා ගනිමින් කොස්ටික් සෝඩා නිෂ්පාදනය කරනු ලබයි. එසේ ම Na ලෝහය නිස්සාරණය කිරීමට අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස NaCl යොදා ගනු ලැබේ. NaCl නිෂ්පාදනය සඳහා ප්‍රභවයක් ලෙස මුහුදු ජලය නම් කළ හැකි වුවත් මුහුදු ජලය කෝස්ටික් සෝඩා නිෂ්පාදනය සඳහා අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිත කළ නොහැකි ය.

### බනිජ

බනිජ පුනර්ජනනීය නොවන සම්පතකි. යකඩ, තඹ, නිකල්, ඇලුමිනියම්, ටයිටේනියම් වැනි ලෝහ නිස්සාරණය සඳහා ඒ ලෝහ අන්තර්ගත බනිජ වර්ග අමුද්‍රව්‍ය ලෙස යොදා ගනු ලබයි. එසේ ම පොස්ෆේට් පොහොර නිෂ්පාදනය සඳහා ද පොස්පේට් අඩංගු බනිජ යොදා ගනු ලැබේ. බනිජ පුනර්ජනනීය නොවන සම්පතක් නිසා බනිජ මගින් නිපදවන නිෂ්පාදිත භාවිතයෙන් පසුව ප්‍රතිචක්‍රීකරණය කිරීමේ ක්‍රියාවලියක් පැවතිය යුතු ය. එසේ ම දීර්ඝකාලීනව ප්‍රයෝජනවත් ද්‍රව්‍ය සෑදීම පිණිස ඒ නිෂ්පාදිත භාවිත කිරීම වැදගත් ය.

### ගල් අඟුරු

ගල් අඟුරු පුනර්ජනනය නොවන සම්පතකි. ඉන්ධනයක් ලෙස ප්‍රධාන වශයෙන් භාවිත කරයි. යකඩ නිස්සාරණයේ දී ඉන්ධනයක් ලෙසත්, සෘජු ඔක්සිහාරකයක් ලෙස මෙන් ම ප්‍රධාන ඔක්සිහාරකයක් වූ CO ජනනයට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙසත් යොදා ගනු ලබයි.

### බොරතෙල්

බොරතෙල් පුනර්ජනනය නොවන සම්පතකි. පෙට්‍රල් හා ඩීසල් වැනි ඉන්ධන සඳහා ප්‍රධාන ප්‍රභවය ලෙස බොරතෙල් භාවිත කරයි. බහුඅවයවක සඳහා අවශ්‍ය ඒකාචයවික, ඖෂධ හා මූලික කාබනික සංයෝග නිෂ්පාදනය සඳහා අමුද්‍රව්‍ය ලබා ගන්නා ප්‍රභවය බොර තෙල් වේ. මෙය පුනර්ජනනීය නොවන අමුද්‍රව්‍යයක් නිසා එය ක්ෂය වීම සමඟ ඊට අදාළ නිෂ්පාදන පවත්වා ගැනීම අර්බුදයකට පත් වේ. බොරතෙල් මගින් ලබා ගන්නා ඉන්ධන දහනය නිසා ජනනය වන CO<sub>2</sub> ගෝලීය උණුසුම වැඩි වීම කෙරෙහි දායක වීම තවත් අර්බුදයකි.

### ශාක

විවිධ තෙල් වර්ග, ක්ෂීරය (රබර් කිරි), රෙසින් වර්ග හා ඖෂධ නිෂ්පාදනයට ශාක ඉතා වැදගත් සම්පතකි. ශාක ද්‍රව්‍ය ‘ජෛව ස්කන්ධ (Bio Mass)’ ලෙස හඳුන්වන අතර කර්මාන්ත සඳහා ඉන්ධන ලෙස මෙන් ම විවිධ කාබනික සංයෝග නිපදවා ගැනීම සඳහා අමුද්‍රව්‍ය ලෙස ද යොදා ගනු ලැබේ. ශාක පුනර්ජනනීය සම්පතක් වීම නිසා පරිසරයේ වූ ස්වාභාවික වක්‍ර කෙරෙහි හානියක් නොවන පරිදි කළමනාකරණය කළ හැකි ප්‍රභවයකි. බලශක්තිය නිපදවීම සඳහා පෙට්‍රෝලියම් තෙල් වර්ග භාවිත කළ කර්මාන්ත, විකල්ප බලශක්ති ප්‍රභවයක් ලෙස ජීව ස්කන්ධ භාවිත කිරීම ආරම්භ කර ඇත. අප රටේ කර්මාන්ත ද ඒ සඳහා යොමු වෙමින් පවතී.

## 1.2 Mg නිස්සාරණය - ඩව් (Dow) ක්‍රමය

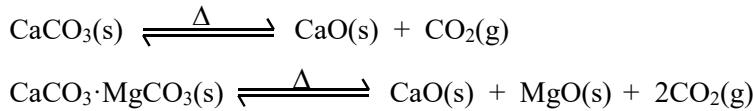
### ඩව් (Dow) ක්‍රමය මගින් Mg නිස්සාරණයට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍ය

මැග්නීසියම් අඩංගු බනිජ පෘථිවි කබොලේ සුලභ ය. එහෙයින් මුහුදු ජලය මගින් Mg නිස්සාරණය කිරීම වඩාත් ලාභදායක ය.

මුහුදු ජලයේ  $\text{Na}^+$  හැරුණු විට වඩාත් ම සුලභ ලෝහ කැටායනය  $\text{Mg}^{2+}$  වේ. මුහුදු ජලයේ බර අනුව 0.13%ක් පමණ මැග්නීසියම් අඩංගු වේ. මුහුදු ජලයෙන් ලුණු නිෂ්පාදනය කිරීමේ අවසාන අදියරේදී ඉවත ලන ද්‍රාවණය බිටරන් ලෙස හැඳින්වේ. බිටරන් ද්‍රාවණයේ සැලකිය යුතු තරමින් මැග්නීසියම් අයන ඇති හෙයින් මැග්නීසියම් නිස්සාරණයට බිටරන් යොදා ගැනීම වඩාත් යෝග්‍ය වේ. මුහුදු ජලය හෝ මුහුදු ජලය ප්‍රතිආසුතියෙන් (reverse osmosis) පසු ලැබෙන ඉවත ලන බ්‍රයින් ද මේ සඳහා යෝග්‍ය වේ. මේ ක්‍රියාවලියේ මූලික පියවර සැකෙවින් පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය.

**1 පියවර**

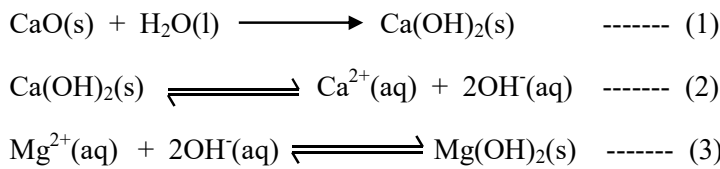
මේ පියවරේ මූලික අරමුණ  $\text{CaO}$  නිපදවීම ය. හුණුගල් තාප වියෝජනය කර  $\text{CaO}$  ලබා ගනු ලැබේ. මේ සඳහා ඩොලමයිට් ද භාවිත කළ හැකි ය.



මේ ප්‍රතික්‍රියාව ප්‍රතිවර්තය බැවින්  $\text{CO}_2$  කාර්යක්ෂම ලෙස ඉවත් කිරීමට හැකි අයුරින් තාප වියෝජන ක්‍රියාවලිය සැලසුම් කිරීම මඟින් තාප වියෝජන ක්‍රියාවලියේ ඵලදායීත්වය වැඩි කළ හැකි ය. ලැබෙන  $\text{CaO}$  ආශ්‍රිතව අපද්‍රව්‍ය ලෙස  $\text{CaCO}_3$  තිබීම අවාසියකි.

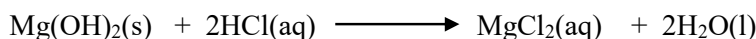
**2 පියවර**

මේ පියවරේ මූලික අරමුණ  $\text{Mg}^{2+}$  අඩංගු ද්‍රාවණයෙන්  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  නිපදවා ගැනීමයි. පළමු පියවර මඟින් නිපදවා ගත් ඔක්සයිඩ් ( $\text{CaO}$  හෝ  $\text{CaO}$  හා  $\text{MgO}$ ) බිටරන් ද්‍රාවණය සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවනු ලැබේ. එහි දී ජලය සමඟ  $\text{CaO}$  ප්‍රතික්‍රියා කිරීමෙන්  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  සෑදේ. මේ  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  ජලයේ දී මද වශයෙන් ද්‍රාවණය වී  $\text{Ca}^{2+}$  හා  $\text{OH}^-$  ලබා දෙයි.  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  හි ද්‍රාව්‍යතා ගුණිතය  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  හි ද්‍රාව්‍යතා ගුණිතයට වඩා කුඩා නිසා  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  මඟින් ලැබෙන මේ  $\text{OH}^-$  මඟින් ද්‍රාවණයේ වූ  $\text{Mg}^{2+}$  අයන  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  ලෙස අවක්ෂේප වීම සිදු වේ. ඒ සමඟ ම තව තවත්  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  ද්‍රාව්‍ය වෙමින්  $\text{OH}^-$  අයන නිදහස් කරයි.  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  අවක්ෂේප වශයෙන් ඉතිරි වීමක් සිදු නොවන පරිදි ද්‍රාව්‍ය වේ. ද්‍රාවණයේ වූ  $\text{Mg}^{2+}$  ප්‍රමාණය අවක්ෂේප කිරීමට අවශ්‍ය  $\text{CaO}$  ප්‍රමාණයක් එක් කරයි.  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  සමඟ  $\text{Ca}(\text{OH})_2$  අවක්ෂේප තිබීම අවාසියකි.



**3 පියවර**

සෑදෙන  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  පෙරා ඉවත් කර එය සාන්ද්‍ර  $\text{HCl}$  සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවා  $\text{MgCl}_2$  සාදාගනී.



පිලිස්සූ ඩොලමයිට් ( $\text{MgO} \cdot \text{CaO}$ ) යෙදුවේ නම් එහි වූ  $\text{CaO}$  ඉහත පරිදි ජලීය ද්‍රාවණයේ වූ  $\text{Mg}^{2+}$  අයන සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරයි. එහෙත්  $\text{MgO}$  ජලයේ අද්‍රාව්‍ය නිසා සෑදෙන  $\text{Mg}(\text{OH})_2$  අවක්ෂේපය සමඟ  $\text{MgO}$  ද මිශ්‍ර වී පවතී.

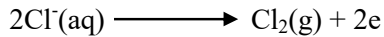
**4 පියවර**

මේ ද්‍රාවණය තදින් රත් කර ජලය වාෂ්ප කරනු ලැබේ. ස්ඵටිකීකරණ ජල ප්‍රමාණය ද සැලකිය යුතු තරම් අඩු වන පරිදි වියළනු ලැබේ. වියළි ලවණයේ 16% (w/w) පමණ ජල ප්‍රමාණයක් ඇත.



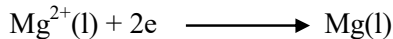
ලැබෙන ඝනය විද්‍යුත් විච්ඡේදනයට ලක් කරන වානේ කුටීරය තුළ දී පළමුව විලීන කර අනතුරුව විද්‍යුත් විච්ඡේදනය කෙරේ. ලවණය විලීන කිරීම සඳහා රත් කරන විට එහි වූ ජලය සහමුලින් ම වාෂ්ප වී ඉවත් වේ. කෝෂය තුළ උෂ්ණත්වය 700-800 °C හි පරාසයක පවත්වා ගනී. MgCl<sub>2</sub> හි ද්‍රවාංකය 714 °C හා මැග්නීසියම් ලෝහයේ ද්‍රවාංකය 650 °C පමණ නිසා ඒ ද්‍රවාංකයන්ට වඩා ඉහළ උෂ්ණත්වයක විලීන ලවණය පවත්වා ගත යුතුය. ඒ විලීන ලවණය විද්‍යුත් විච්ඡේදනය කරන විට ප්‍රතිඵල වන Mg ලෝහය ද්‍රව අවස්ථාවේ පැවතීම නිසා කෝෂයෙන් ඉවතට ගැනීම පහසු ය. Mg හි ද්‍රවාංකයේ දී ද්‍රව Mg හි ඝනත්වය 1.584 g cm<sup>-3</sup> ද විලීන MgCl<sub>2</sub> හි (ද්‍රවාංකයේ දී) ඝනත්වය 1.68 g cm<sup>-3</sup> පමණ ද නිසා සෑදෙන විලීන Mg ලෝහය විලීන MgCl<sub>2</sub> මත පා වේ.

ඇනෝඩය (මිනිරන්) අසල ප්‍රතික්‍රියාව:

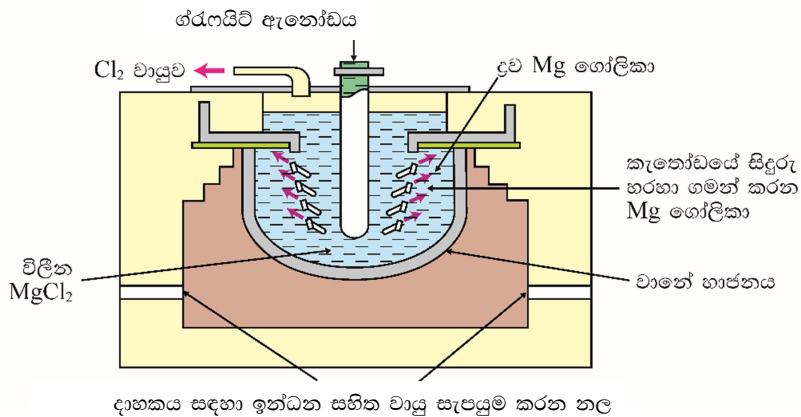


සෑදෙන Cl<sub>2</sub> වායුව HCl නිෂ්පාදනය සඳහා යොදා ගනු ලැබේ. එම HCl නැවත Mg(OH)<sub>2</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවා MgCl<sub>2</sub> නිෂ්පාදනයට යොදා ගනු ලැබේ.

කැතෝඩය (වානේ) අසල ප්‍රතික්‍රියාව:



සෑදෙන ද්‍රව Mg කෝෂයෙන් ඉවත් කර ගනී. මෙහි දී 99.8% පමණ Mg ඵලදාවක් ලබා ගත හැකි ය. මැග්නීසියම්හි ද්‍රවාංකය 650 °C පමණ නිසා 700 °C වැනි උෂ්ණත්වයේ දී එය ද්‍රව ලෙස පවතී.



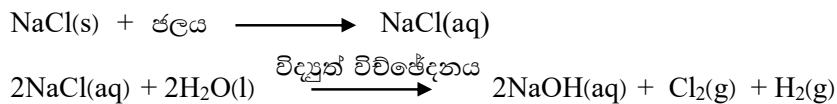
**1.1 රූපය** මැග්නීසියම් නිපදවනු ලබන විද්‍යුත් රසායනික කෝෂයෙහි හරස්කඩ ව්‍යුහය

ගුවන්යානා හා වාහන සඳහා ශක්තිමත් සැහැල්ලු ලෝහ අවශ්‍ය වේ. මෙවැනි ගුණ ලබා ගැනීමට අවශ්‍ය මිශ්‍ර ලෝහ නිෂ්පාදනයට Mg ලෝහය ඉතා වැදගත් වේ.

මේ නිෂ්පාදනයේ දී වායුගෝලයට අමතර CO<sub>2</sub> එක් වීම අවාසියකි. හුණුගල් හෝ ඩොලමයිට් පිලිස්සීම නිසාත්, විද්‍යුත් විච්ඡේදන කෝෂය ආශ්‍රිතව ඉහළ උෂ්ණත්වයක් ලබා ගැනීමට පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන දහනය කිරීම නිසාත් වායුගෝලයට CO<sub>2</sub> එක් වේ.

### 1.3 කෝස්ටික් සෝඩා (NaOH) නිෂ්පාදනය

පිරිසිදු සාන්ද්‍ර NaCl ද්‍රාවණයක් බ්‍රයින් ලෙස හැඳින්වේ. බ්‍රයින් ද්‍රාවණයක් විද්‍යුත් විච්ඡේදනය කිරීම මඟින් NaOH නිෂ්පාදනය කරනු ලබයි. අතුරු ඵල ලෙස කැතෝඩය අසලින් H<sub>2</sub> වායුව හා ඇනෝඩය අසලින් Cl<sub>2</sub> වායුව පිට වේ.



ස්කන්ධය අනුව 50% කෝස්ටික් සෝඩා අඩංගු ද්‍රාවණයකින් මෙට්‍රික්ටොන් 2.25 නිෂ්පාදනය කරන විට දී ඒ සමඟ ක්ලෝරීන් වායුව ආසන්න වශයෙන් මෙට්‍රික් ටොන් 1ක් පමණ හා හයිඩ්‍රජන් වායුව 30 kg පමණ නිපදවේ. ස්කන්ධ ලෙස මෙසේ කැපී පෙනෙන වෙනසක් ඇතත් මවුල ප්‍රමාණ සැලකූ විට Cl<sub>2</sub> මවුල ප්‍රමාණය හා H<sub>2</sub> මවුල ප්‍රමාණය ආසන්නව සමාන වේ. සෛද්ධාන්තික වශයෙන් සෑදෙන Cl<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> මවුල ප්‍රමාණ සමාන වුවත් වායු ලෙස එකතු කර ගත හැකි Cl<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> මවුල ප්‍රමාණ සමාන නො වේ. ජලීය ප්‍රතික්‍රියා මාධ්‍ය තුළ Cl<sub>2</sub> වායුව සුළු වශයෙන් දිය විය හැකි නිසා වායුමය වශයෙන් රැස් කර ගත හැකි Cl<sub>2</sub> මවුල ප්‍රමාණය, H<sub>2</sub> මවුල ප්‍රමාණයට වඩා සුළු වශයෙන් අඩු විය හැකි ය.

විද්‍යුත් විච්ඡේදනය මඟින් කෝස්ටික් සෝඩා නිෂ්පාදනය කිරීමට භාවිත කරන කෝෂ ක්ලෝරෝ-ඇල්කලි කෝෂ ලෙස හැඳින්වේ. ඒවා තුන් වර්ගයකි.

- a) රසදිය කෝෂ
- b) ප්‍රාචීර කෝෂ
- c) පටල කෝෂ

රසදිය කෝෂ ක්‍රමය පදනම් කර ගෙන මුල් යුගයේ දී NaOH නිෂ්පාදනය කරන ලදී. එහෙත් පරිසරයට රසදිය නිදහස් වීමට හැකියාවක් තිබීම හා නිපදවන NaOH ආශ්‍රිතව ඉතා ස්වල්ප වශයෙන් රසදිය අන්තර්ගතව තිබීම එහි ප්‍රධාන අවාසි වේ. පටල කෝෂය හා ප්‍රාචීර කෝෂය බොහෝ දුරට එක සමාන වේ. ප්‍රධානතම වෙනස වන්නේ ප්‍රාචීරයක් වෙනුවට, පටල කෝෂයේ දී ඇනෝඩය හා කැතෝඩය වෙන් කිරීමට Na<sup>+</sup> අයන සඳහා පාරගමය පටලයක් යොදා තිබීම වේ. පටල කෝෂය හා සැසඳූ විට දී ප්‍රාචීර කෝෂයේ ඇනෝඩ කුටීරයේ ද්‍රව මට්ටම කැතෝඩ කුටීරයේ ද්‍රව මට්ටමට වඩා වැඩිය. ඒ නිසා ඇස්බ්ලේෂන් ප්‍රාචීරය හරහා ද්‍රවස්තීය පීඩනයක් ඇනෝඩ කුටීර ද්‍රාවණයේ සිට කැතෝඩ කුටීර ද්‍රාවණයට ක්‍රියාත්මක වේ. ඇනෝඩ කුටීරයේ සිට කැතෝඩ කුටීරයට Na<sup>+</sup> අයන සංක්‍රමණය කරවීම කෙරෙහි ඒ ද්‍රවස්තීය පීඩනයේ බලපෑමක් ඇත. කැතෝඩ ද්‍රාවණයේ සිට ඇනෝඩ කුටීර ද්‍රාවණය දක්වා OH<sup>-</sup> අයන සංක්‍රමණය වීම වැළැක්වීමට ඒ ද්‍රවස්තීය පීඩන බලපෑම හේතු වේ. එහෙත් පටල කෝෂයේ දී ධන අයන සංක්‍රමණය සඳහා පමණක් ඉඩක් ඇති පටලයකින් කැතෝඩය හා ඇනෝඩය වෙන් කර ඇත. පටල කෝෂ භාවිතයේ

වාසි ලෙස නිපදවන NaOHහි සංශුද්ධතාව ඉහළ වීම, අඩු විද්‍යුත් ප්‍රමාණයක් වැය වීම හා පාරිසරික බලපෑම් අවම වීම දැක්විය හැකි ය.

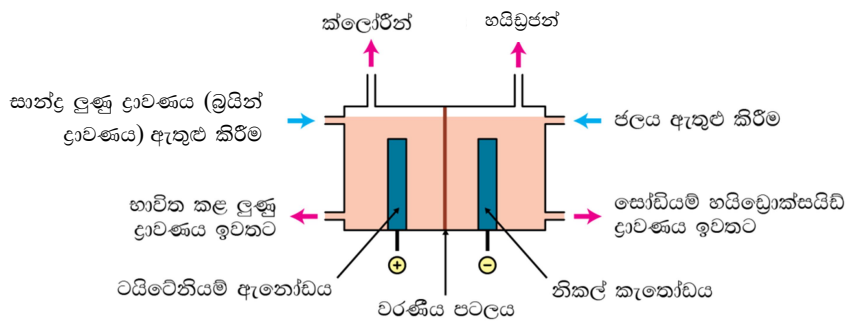
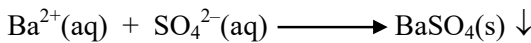
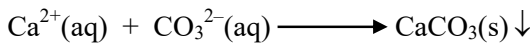
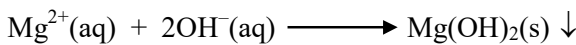
මේ විද්‍යුත් විච්ඡේදන ක්‍රියාවලියේ දී විද්‍යුත් විච්ඡේදනයට යොදා ගන්නා විද්‍යුත් විභවය හා ඉලෙක්ට්‍රෝඩ පෘෂ්ඨයේ ඒකීය වර්ගඵලයකින් ඒකීය කාලයකදී පිට කරන ආරෝපණය වැදගත් සාධකයක් වේ. පහත වගුවේ එම තොරතුරු සපයා ඇත.

**1.1 වගුව කොස්ටික් සෝඩා නිෂ්පාදනය කිරීමට භාවිත කරන කෝෂවල අන්තර්ගත සාධක**

	රසදිය කෝෂ	ප්‍රාචීර කෝෂ	පටල කෝෂ
කෝෂ විභවය/ V	-4.4	-3.45	-2.95
ධාරා ඝනත්වය/ A cm <sup>-2</sup>	1	0.2	0.4
NaOH සංයුතිය (w/w%)	50	12	35

**පටල කෝෂ ක්‍රමය**

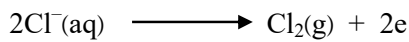
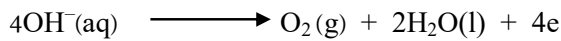
පටල කෝෂ ක්‍රමයේ දී භාවිත වන බ්‍රයින් ද්‍රාවණය ඉතා පිරිසිදු විය යුතුය. බ්‍රයින් ද්‍රාවණය ආශ්‍රිතව Mg<sup>2+</sup>, Ca<sup>2+</sup> හා SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> අයන තිබීම නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට බාධා පමුණවයි. ද්‍රාවණය භාස්මික වත් ම මේ කැටායන අවකේෂප වීම නිසා කෝෂයේ ක්‍රියාකාරිත්වයට බාධා ඇති වේ. මේ අයන NaOH ද්‍රාවණයට එකතු වීම නිසා කෝස්ටික් සෝඩාහි සංශුද්ධතාව අඩු වීම ද අවාසියකි. එබැවින් නිෂ්පාදනයට යොදා ගනු ලබන බ්‍රයින් ද්‍රාවණයේ මේ අපද්‍රව්‍ය අයන සාන්ද්‍රණය ඉතා පහළ මට්ටමක පැවතිය යුතු ය. මුහුදු ජලය මඟින් නිස්සාරණය කරන ලුණු (NaCl) ආශ්‍රිතව Mg<sup>2+</sup>, Ca<sup>2+</sup> හා SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> අයන ඇත. ඒ අනුව මේ ලුණු මඟින් සාදන බ්‍රයින්හි වූ අපද්‍රව්‍ය අයන ඉවත් කිරීමට රසායනික පිරියම් කිරීම ඉතා වැදගත් පියවරකි. ප්‍රමාණවත් පරිදි BaCl<sub>2</sub> එක් කිරීමෙන් SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> අයන BaSO<sub>4</sub> ලෙස අවක්ෂේප කර ඉවත් කළ හැකි ය. ප්‍රමාණවත් ලෙස NaOH හා Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> එක් කළ විට දී Mg<sup>2+</sup> හා Ca<sup>2+</sup> අයන Mg(OH)<sub>2</sub> හා CaCO<sub>3</sub> ලෙස අවක්ෂේප කරවා ඉවත් කළ හැකි ය.



**1.2 රූපය පටල කෝෂය**



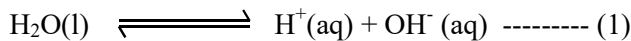
ඇනෝඩ කුටීරය තුළ ද්‍රාවණය ආශ්‍රිතව ආරම්භයේ දී ප්‍රධාන වශයෙන්  $\text{Na}^+$  හා  $\text{Cl}^-$  අයන ඇති අතර ඉතා ස්වල්ප වශයෙන් ජලය විඝටනයෙන් ලැබෙන  $\text{H}^+$  හා  $\text{OH}^-$  අයන ඇත. ඇනෝඩය අසලින්  $\text{OH}^-$  අයන ඔක්සිකරණය වී  $\text{O}_2$  නිදහස් කිරීමට ලබා දිය යුතු සම්මත විද්‍යුත් විභවය 0.4 V හා  $\text{Cl}^-$  අයන ඔක්සිකරණය කර  $\text{Cl}_2$  නිදහස් කිරීමට ලබා දිය යුතු සම්මත විද්‍යුත් විභවය 1.36 V වේ. මේ නිසා  $\text{Cl}_2$  නිදහස් වීමට අමතරව  $\text{O}_2$  නිදහස් වීමේ හැකියාවක් ඇත.  $\text{O}_2$  නිදහස් වීම අඩු කිරීමට විවිධ උපක්‍රම යොදා ඇත.



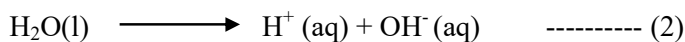
කෝස්ටික් සෝඩා නිෂ්පාදනයට ගනු ලබන බ්‍රයින් ද්‍රාවණයේ  $\text{NaCl}$  සාන්ද්‍රණය සාපේක්ෂව ඉහළ ය. සාපේක්ෂව ඉතා අඩු  $\text{OH}^-$  සාන්ද්‍රණයක් හා ඉතා ඉහළ  $\text{Cl}^-$  අයන සාන්ද්‍රණයක් ඇති අවස්ථාවේදී  $\text{OH}^-$  අයන හතරක් ඉලෙක්ට්‍රෝඩය මත එක් වී  $\text{O}_2$  අණුවක් හා ජල අණු දෙකක් සෑදීම සඳහා ඇති සම්භාවිතාව සාපේක්ෂව අඩු ය. ඇනෝඩ කුටීර ද්‍රාවණය තුළ සාපේක්ෂව ඉහළ  $\text{Cl}^-$  අයන සාන්ද්‍රණයක් ඇති බැවින්  $\text{Cl}^-$  අයන ඔක්සිකරණය වී  $\text{Cl}_2$  වායුව සෑදීම සඳහා සාපේක්ෂව වැඩි සම්භාවිතාවක් ඇත.

විද්‍යුත් විච්ඡේදනය සමඟ  $\text{Cl}^-$  අයන සාන්ද්‍රණය වඩාත් අඩු වන විට දී  $\text{OH}^-$  අයන ඔක්සිකරණය වී  $\text{O}_2$  නිදහස් වීමේ සම්භාවිතාවක් ඇති නිසා බ්‍රයින් ද්‍රාවණය මුළුමනින් ම විද්‍යුත් විච්ඡේදනයට භාජනය නොකරයි. මේ නිසා ඇනෝඩ කුටීරයට අඛණ්ඩව සාන්ද්‍ර ලුණු ද්‍රාවණයක් පොම්ප කරන අතර අඛණ්ඩව ඇනෝඩ කුටීර ද්‍රාවණය ඉවත් කිරීම සිදු කරයි. පද්ධතිය තුළ  $\text{Cl}^-$  අයන සාන්ද්‍රණය අඩු වුවත්  $\text{Na}^+$  අයන සාන්ද්‍රණය අඩු නො වේ. පද්ධතිය තුළ (සමස්ත කෝෂය ම සැලකූ විට දී) විද්‍යුත් උදාසීනතාව පැවතීම මූලික ලක්ෂණයකි. එබැවින්  $\text{Cl}^-$  අයන  $\text{Cl}_2$  ලෙසට ඇනෝඩ කුටීර ද්‍රාවණයෙන් ඉවත් වන විට දී වෙනත් ඍණ අයනයක් ඇනෝඩ කුටීර ද්‍රාවණයට පැමිණීම හෝ  $\text{Na}^+$  අයන කැතෝඩ කුටීර ද්‍රාවණයට සංක්‍රමණය විය යුතු ය. ඔක්සිහරණය සිදු වන්නේ කැතෝඩ කුටීරය තුළ දීය. ජලය  $\text{Na}^+$  අයනයට වඩා පහසුවෙන්  $\text{H}^+$  අයනය ඔක්සිහරණය වේ. ආරම්භයේ දී කැතෝඩ කුටීරය තුළ වූ මාධ්‍යයේ  $\text{NaCl}$  නැති නිසා එහි වූ ප්‍රධාන සංරචකය ජලය වේ. ජල අණු විඝටනයෙහි ප්‍රතිඵලයක් වූ  $\text{H}^+$  අයන දිගින් දිගට ඔක්සිහරණය වන නිසා ජල අණු ප්‍රතිවර්තනය ලෙස විඝටනය වී පවත්වා ගත් සමතුලිතතාව බිඳ වැටේ. ජල අණු විඝටනයෙන් ලැබුණු  $\text{H}^+$  අයන  $\text{H}_2$  ලෙස ඉවත් වීමත් සමඟ ජල අණු දිගින් දිගට විඝටනය වන නිසා කැතෝඩ කුටීරය තුළ  $\text{OH}^-$  අයන සාන්ද්‍රණය වැඩි වේ. අඛණ්ඩව විද්‍යුත් විච්ඡේදනය සිදු කරන විට, කාලයත් සමඟ කැතෝඩ කුටීරය තුළ  $\text{OH}^-$  අයන සාන්ද්‍රණය ඉහළ යයි.

ජල අණු විඝටනයේ සමතුලිත අවස්ථාව (1) සමීකරණය මගින් දැක්විය හැකි ය.



$\text{H}^+$  අයන  $\text{H}_2$  ලෙසට ඔක්සිහරණය නිසා සමතුලිතතාව බිඳවැටී ඇති අවස්ථාව (2) සමීකරණය මගින් දැක්විය හැකි ය.



ඇනෝඩ කුටීරය තුළ  $\text{Cl}^-$  අයන ඔක්සිකරණ වී  $\text{Cl}_2$  සෑදෙන ශීඝ්‍රතාවට සමාන ශීඝ්‍රතාවකින් කැතෝඩ කුටීරයේ  $\text{H}^+$  අයන  $\text{H}_2$  ලෙසට ඔක්සිහරණය වේ. මේ නිසා ම සමස්තයක් ලෙස සැලකූ

විට දී ඇතෝඩ් කුටීර ද්‍රාවණය තුළ  $\text{Cl}^-$  අයන අඩු වන ශිෂ්‍යතාවට ගැලපෙන පරිදි කැතෝඩ් කුටීරයේ වූ ජලය දිගින් දිගට විඝටනය වී  $\text{OH}^-$  ජනනය වීමක් සිදු වේ. මේ නිසා සමස්ත පද්ධතිය විද්‍යුත් වශයෙන් උදාසීන වේ.

පටල කෝෂය ආශ්‍රිතව වූ විද්‍යුත් විච්ඡේදනය සමඟ ඇතෝඩ් කුටීරය තුළ  $\text{Cl}^-$  අයන සාන්ද්‍රණය අඩු වුවත්  $\text{Na}^+$  අයන සාන්ද්‍රණය අඩු නොවේ. එසේ ම කැතෝඩ් කුටීරය තුළ ජල අණු විඝටනයෙන් ලැබෙන  $\text{H}^+$  අයන ඔක්සිහරණය වන නිසා ම  $\text{OH}^-$  අයන සාන්ද්‍රණය වැඩි වීම සිදුවේ. මේ නිසා පටලය හරහා විද්‍යුත් විභව අන්තරයක් ගොඩනැගේ. කැතෝඩ් කුටීරයේ වූ  $\text{OH}^-$  අයන ඇතෝඩ් කුටීරයට සංක්‍රමණය වුව හොත් එහි වූ  $\text{Cl}_2$  සමඟ  $\text{OH}^-$  අයන ප්‍රතික්‍රියා කරයි. එහෙත් පටල කෝෂයේ පටලය හරහා  $\text{OH}^-$  අයන සංක්‍රමණයට හැකියාවක් නැති හෙයින් පටල කෝෂයේ කැතෝඩ් කුටීර ද්‍රාවණය ආශ්‍රිතව මේ ප්‍රතික්‍රියාව සිදු නො වේ.

පටල කෝෂයේ ඇතෝඩ් කුටීරය හා කැතෝඩ් කුටීරය ධන අයන ( $\text{Na}^+$ ) සඳහා පාරගම්‍ය පටලයකින් වෙන් කර ඇත. මේ පටලයේ ඉතා කුඩා සිදුරු ඇති අතර ඒ සිදුරුවල මායිම ආශ්‍රිතව ඍණ අයන බැඳී ඇත. එහෙයින් ම ඒ සිදුරු අවට අවකාශයේ ඍණ විද්‍යුත් ක්ෂේත්‍රය මඟින් සිදුරු දෙසට ධන අයන ආකර්ෂණය වේ. ඍණ අයන විකර්ෂණය වේ. සංශුද්ධතාව ඉහළ  $\text{NaCl}$  මඟින් සෑදූ බ්‍රයින් ද්‍රාවණයක් විද්‍යුත් විච්ඡේදනයට ලක් කරවයි. කැතෝඩ් කුටීරයට එක් නලයකින් අඛණ්ඩව ජලය එක් කරන විට තවත් නලයකින්  $\text{NaOH}$  සහිත ද්‍රාවණය ඉවත් කරයි.

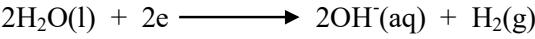
ඇතෝඩය ටයිටේනියම්වලින් ද කැතෝඩය නිකල්වලින් ද තනා ඇත. පටල කෝෂය මඟින්  $\text{NaOH}$  නිෂ්පාදනය අඛණ්ඩ ක්‍රියාවලියක් ලෙස සිදු කළ හැකි වීම විශේෂත්වයකි. අඛණ්ඩව 26% සාන්ද්‍රණය ඇති බ්‍රයින් ද්‍රාවණයක් ඇතෝඩ් කුටීරයට පොම්ප කරන අතර ගැලීම් සටහනේ දක්වා ඇති පරිදි ඇතෝඩය කුටීරයෙන් ඉවත් කරන ද්‍රාවණයේ බ්‍රයින් සාන්ද්‍රණය 24% පමණ තෙක් අඩු වී ඇත. මෙහි දී ඇතෝඩ් කුටීරයේ  $\text{Cl}^-$  අයන ඔක්සිකරණ වී  $\text{Cl}_2$  ලෙස ඉවත්වන විට ම කැතෝඩ් කුටීරයෙන්  $\text{H}^+$  අයන ඔක්සිහරණයෙන්  $\text{H}_2$  ලෙස ඉවත් වේ. මේ නිසා කැතෝඩ් කුටීරය තුළ  $\text{OH}^-$  අයන සාන්ද්‍රණය වැඩි වීමේ ශිෂ්‍යතාවය සමඟ සැසඳෙන පරිදි, ඇතෝඩ් කුටීරයේ වූ  $\text{Na}^+$  අයන කැතෝඩ් කුටීරයට සංක්‍රමණය වේ. මේ නිසා කැතෝඩ් කුටීරය තුළ  $\text{NaOH}$  සාන්ද්‍රණයක් ගොඩනැගෙයි.  $\text{Na}^+$  අයන සංක්‍රමණය සමඟ එක් එක් කුටීරය තුළ විද්‍යුත් උදාසීනතාව ඇති වේ. විද්‍යුත් විච්ඡේදනය සමඟ මේ ක්‍රියාවලිය දිගින් දිගට ම සිදු වේ.

ඇතෝඩ් කුටීරය තුළ ඇති  $\text{Cl}^-$  අයන පටලය හරහා කැතෝඩ් කුටීරය වෙත ගමන් නොකරන නිසා සෑදෙන  $\text{NaOH}$  සමඟ අපද්‍රව්‍යයක් ලෙස  $\text{NaCl}$  මිශ්‍ර නොවේ.

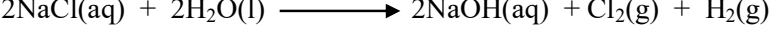
ඇතෝඩ් ප්‍රතික්‍රියාව (ධන අග්‍රය):



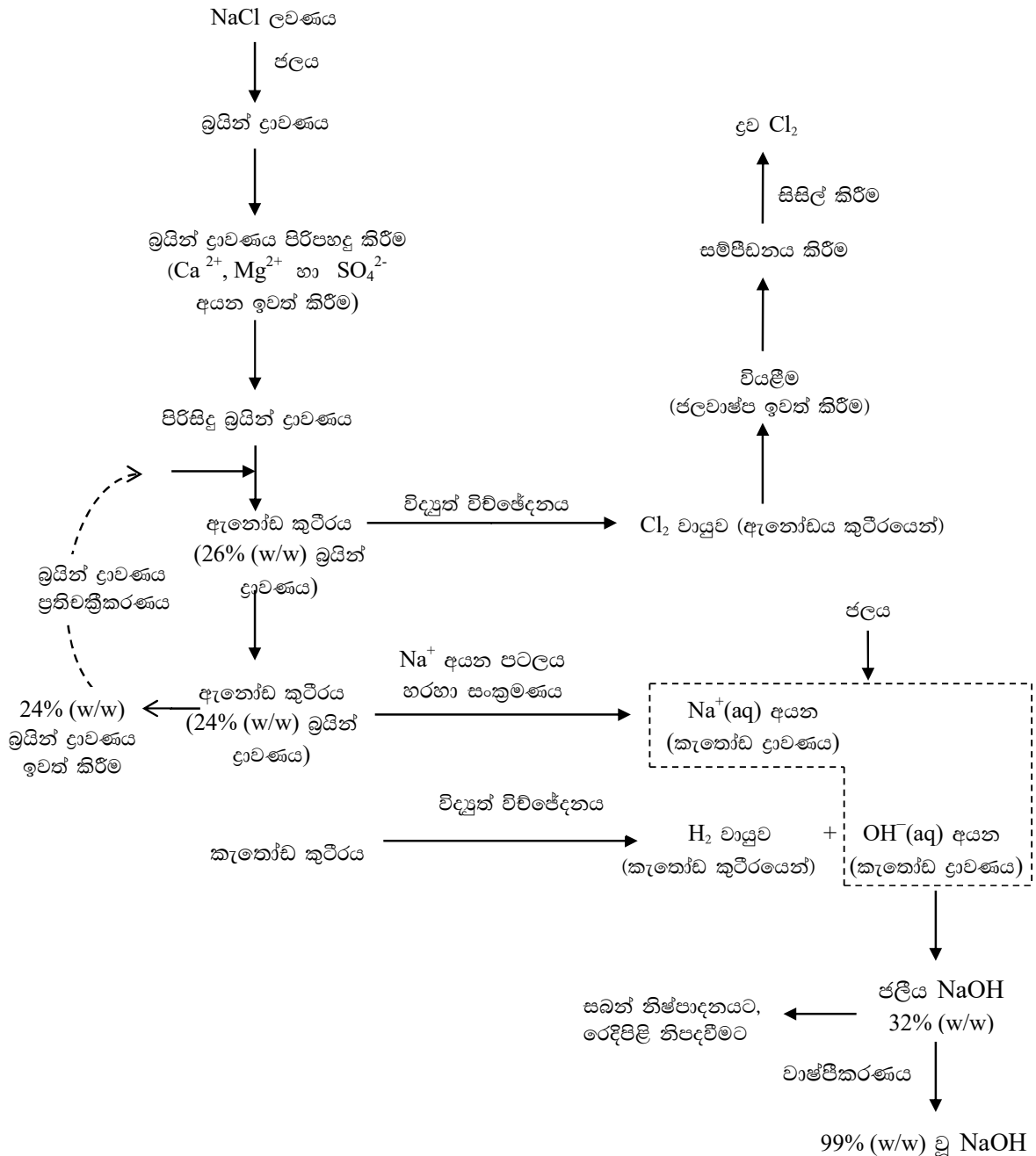
කැතෝඩ් ප්‍රතික්‍රියාව (ඍණ අග්‍රය):



සමස්ත ප්‍රතික්‍රියාව:



පටල කෝෂ ක්‍රමය මගින් NaOH නිපදවීම දැක්වෙන ගැලීම් සටහන



**NaOH සහ අතුරු එලවල ප්‍රයෝජන**

**NaOH වල ප්‍රයෝජන**

- 1) සබන් නිෂ්පාදනය
- 2) කඩදාසි, කෘත්‍රිම සේද හා සායම් කර්මාන්තය
- 3) ප්‍රබල හස්මයක් ලෙස භාවිත කිරීම
- 4) අපජලය පිරියම් කිරීමේ දී බැර ලෝහ ඒවායේ හයිඩ්‍රොක්සයිඩ් ලෙස අවක්ෂේප කිරීම

**ක්ලෝරිනේෂන් වල ප්‍රයෝජන**

- 1) රෙදිපිළි, දැව හා කඩදාසි පල්ප විරූපනය කිරීම
- 2) පානීය ජලයේ බැක්ටීරියා විනාශ කිරීම
- 3) HCl නිෂ්පාදනය
- 4) ක්ලෝරිනීකෘත රබර්, කෘමිනාශක, සායම් හා ඖෂධ නිපදවීම
- 5) PVC වැනි බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය නිපදවීමට අවශ්‍ය වයනයිල් ක්ලෝරයිඩ් නිපදවීම

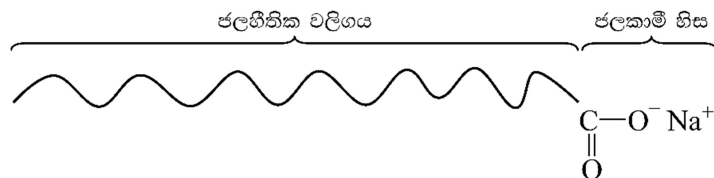
**හයිඩ්‍රජන් වල ප්‍රයෝජන**

- 1) HCl නිෂ්පාදනය
- 2) NH<sub>3</sub> නිෂ්පාදනය
- 3) එලවළු තෙල් හයිඩ්‍රජනීකරණයෙන් මාගරීන් නිෂ්පාදනය
- 4) ඉන්ධනයක් ලෙස භාවිත කිරීම

**1.4 සබන් නිෂ්පාදනය**

සබන් නිෂ්පාදනයේ දී රසායනිකව සිදු වන්නේ කෝස්ටික් සෝඩා සමඟ ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් ජලවිච්ඡේදන ප්‍රතික්‍රියාවක් (සැඟොනීකරණය) සිදු වී ග්ලිසරෝල් හා දීර්ඝ දාම කාබොක්සිලික් අම්ලවල සෝඩියම් ලවණ සෑදීමයි. මේ ලවණ සබන් ලෙස හඳුන්වයි. සබන් අණුවක කාබන් හා හයිඩ්‍රජන් පරමාණු අන්තර්ගත ජලහීනික වලිගයක් හා ජලකාමී හිසක් සහිත ප්‍රදේශයක් ඇත. ජලකාමී හිස ආශ්‍රිතව Na<sup>+</sup> අයනය හෝ K<sup>+</sup> අයනය හා -COO<sup>-</sup> අයන කාණ්ඩය ඇත.

සබන්ව තෙල් හෝ ශාක තෙල් සබන් නිෂ්පාදනයේ දී එක් අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිත වේ. NaOH හෝ KOH අනෙක් අමුද්‍රව්‍යය වේ.



**1.3 රූපය සබන් අණුවක ජලහීනික වලිගය හා ජලකාමී හිස**

සබන් නිෂ්පාදනය කළ හැකි ක්‍රියාවලි දෙකකි. උණුසුම් ක්‍රියාවලිය (Hot Process) හා ශීත ක්‍රියාවලිය (Cold Process) යනු එම ආකාර දෙකයි. ශීත ක්‍රියාවලියේ දී සබන් හා ග්ලිසරෝල් වෙන් කිරීම සිදු නොකරයි. සබන් තුළ ග්ලිසරෝල් තැම්පත් වේ. සබන් නිෂ්පාදනය කරන උණුසුම් ක්‍රියාවලිය හා ඒ ආශ්‍රිතව ප්‍රධාන පියවර හතර පිළිබඳව පමණක් මෙහි දී සලකා බලනු ලැබේ. .

- 1) සැඟොනීකරණය
- 2) අතුරු ඵලය වූ ග්ලිසරීන් ඉවත් කිරීම
- 3) සබන් පිරිපහදු කිරීම
- 4) නිම් සබන් බවට පත් කිරීම

සබන් අණුවක ඇති කාබන් පරමාණු ගණන 12, 14, 16 හා 18 ලෙසට වෙනස් වේ. පොල්තෙල්හි ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් ආශ්‍රිතව එස්ටර බන්ධනවලින් බැඳී ඇත්තේ ලෝරික් අම්ලය, මිරිස්ටික් අම්ලය, ස්ටියරික් අම්ලය හා ඔලෙයික් අම්ලයයි. එසේ ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් ස්වරූපයෙන් ඇති දිගු දාම කාබොක්සිලික් අම්ල (මේද අම්ල) ප්‍රමාණය ප්‍රතිගතයක් ලෙස දක්වයි. මීට අමතරව මේද අම්ල සුළු ප්‍රමාණයක් එස්ටර බන්ධන සාදන්නේ නැතිව නිදහස් මේද අම්ල (free fatty acid) ලෙසද පවතී. පොල්තෙල්වල 44-52% පමණ ඇත්තේ ලෝරික් අම්ලය යි. එහි කාබන් පරමාණු 12කි. එයින් පරමාණු 11ක්ම ජලහීනික වලිගය ආශ්‍රිතව ඇත. කාබන් පරමාණු 14ක් අඩංගු මිරිස්ටික් අම්ලය 14% ප්‍රමාණයක් ඇත. පොල්තෙල් හි අඩංගු පාමීටික් අම්ල ප්‍රමාණය 8% කි. පාමීටික් අම්ලයේ කාබන් පරමාණු 16ක් ඇත. කාබන් පරමාණු 18ක් ඇති ස්ටියරික් අම්ල ප්‍රමාණය 3% කි. කාබන් පරමාණු 18ක් හා ද්විත්ව බන්ධනයක් ඔලෙයික් අම්ලයේ ඇත. එය 5 - 8% ප්‍රමාණයකින් පොල්තෙල්හි ඇත. පොල්තෙල් භාවිත කර නිෂ්පාදනය කළ සබන් යනු මේ අම්ලවල සෝඩියම් ලවණ මිශ්‍රණයකි.

තෙල්වල වර්ණක හා අපද්‍රව්‍ය ඉවත් කිරීමට සක්‍රිය ෆුලර් (අ)ර්ක් (Activated fuller earth) ලෙස හඳුන්වන විශේෂ මැටි ද්‍රව්‍යයක් මතින් යවනු ලැබේ. එහි උෂ්ණත්වය 90 °C පමණ පවත්වා ගනු ලැබේ. ඉන් පසු තෙල්වල තිබිය හැකි මැටි අංශු ඉවත් කිරීමෙන් පසුව සබන් නිෂ්පාදනයට යොදා ගනු ලැබේ. සබන් නිෂ්පාදනය අඛණ්ඩ ක්‍රියාවලියක් (Continuous Process) හෝ කාණ්ඩ ක්‍රියාවලියක් (Batch Process) ලෙස හෝ සිදු කළ හැකි ය.

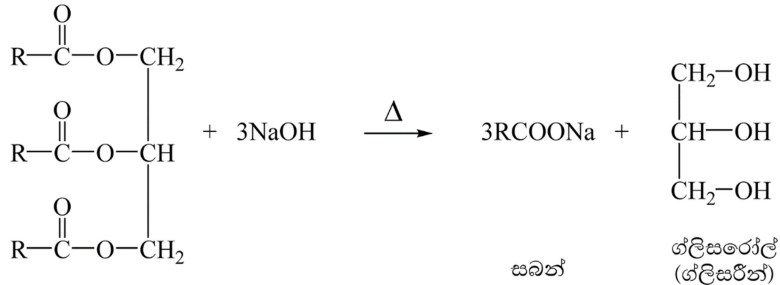
කාණ්ඩ ක්‍රියාවලිය සාම්ප්‍රදායික ක්‍රමයයි. කාණ්ඩ ක්‍රියාවලියේ දී සියලු අමුද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණ එක වර ප්‍රතික්‍රියා කුටීරයට එක් කර ප්‍රතික්‍රියා වීමට ඉඩ සලසයි. ඉන්පසු ඵල වෙන් කරයි. අඛණ්ඩ ක්‍රියාවලියේ දී ප්‍රතික්‍රියා කුටීරයට අඛණ්ඩව ප්‍රතික්‍රියක සපයන අතර අඛණ්ඩව ඵල ඉවත් කෙරේ.

1. සැඟොනීකරණය

මෙහි දී පිරිපහදු කළ ශාක තෙල් ජලීය NaOH ද්‍රාවණයක් සමඟ මිශ්‍ර කර රත් කෙරේ. ප්‍රතික්‍රියා කුටීරයට පිරිපහදු කළ ශාක තෙල් (උදා: පොල් තෙල්) හා ජලීය NaOH (කෝස්ටික් සෝඩා) හෝ KOH ද්‍රාවණය පොම්ප කරනු ලැබේ. කෝස්ටික් සෝඩා ජලයේ දිය වීම තාපදායක ය. ඒ නිසා කෝස්ටික් සෝඩා ජලයේ දිය කිරීම වෙන ම ක්‍රියාවලියක් ලෙස සිදු කරයි.

තෙල් හා ජලීය NaOH එකිනෙකට මිශ්‍ර නොවන කලාප දෙකකි. එහෙත් මේ ස්තර දෙකෙහි අතුරු මුහුණත ආශ්‍රිතව සිදු වන සැඟොනීකරණ ප්‍රතික්‍රියාවෙන් ග්ලිසරීන් හා සබන් සෑදේ. මෙහි දී NaOH උදාසීනකරණයට ලක්වන නිසා තාපය නිපදවේ. ප්‍රතික්‍රියා මිශ්‍රණයේ උෂ්ණත්වය 70 °Cහි පවත්වාගෙන මිශ්‍රණය හොඳින් මිශ්‍ර කරයි. තෙල් කුඩා බිඳිති බවට පත් වී පෘෂ්ඨික වර්ගඵලය වැඩි වේ. මේ නිසා සමස්ත ප්‍රතික්‍රියා මිශ්‍රණ පරිමාව ආශ්‍රිතව ප්‍රතික්‍රියාව ඒකාකරව සිදු වේ.

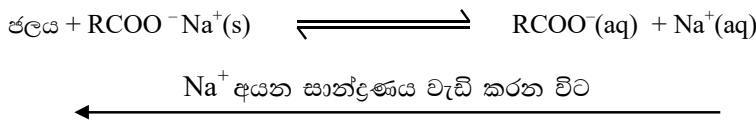
සැඟොනීකරණ ප්‍රතික්‍රියාව පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය.



$$R = C_{17}H_{35} / C_{15}H_{31} / C_{11}H_{23} / C_{13}H_{27}$$

2. ග්ලිසරීන් ඉවත් කිරීම

සැඟොනීකරණයෙන් පසු ලැබෙන ජලීය කලාපයේ භාස්මිකතාව අඩු වී ඇත. ජලීය කලාපය තුළ ග්ලිසරීන් දිය වී ඇත. යම් ප්‍රමාණයක් සබන් ද දිය වී ඇත. ජල කලාපය තුළ දිය වූ සබන් අණු අයණීකරණය වී ඇති අතර, පහත පරිදි සමතුලිතතාවක් පවත්වා ගනු ලැබේ. ජලීය කලාපයේ සබන්හි ද්‍රාව්‍යතාව අඩු කිරීමට NaCl (බ්‍රයින්) එක් කරයි. Na<sup>+</sup> අයන සාන්ද්‍රණය ඉහළ බැවින් පහත සමතුලිතතාව වම් පසට නැඹුරු වී සබන් අණු ජල කලාපයෙන් වෙන් වේ. ලවණ ද්‍රාවණය තුළ ග්ලිසරීන් දිය වේ. NaCl එක් කිරීම නිසා ජල කලාපයේ ඝනත්වය වැඩි වේ. අගුද්ධ සබන් ජල කලාපයෙන් වෙන් වූ පසු ව ග්ලිසරීන් සහිත ජල කලාපය පොම්ප කර ඉවත් කරයි.



අගුද්ධ සබන් ආශ්‍රිතව සැලකිය යුතු තරම් තෙතමනයක් (ජලය) තිබීම හා උෂ්ණත්වය 70 °C නිසා පොම්ප කර ඉවත් කිරීම පහසු වේ. ප්‍රතික්‍රියා කුටීරයෙන් ඉවත් කරන ජලීය ලවණ ද්‍රාවණය ආශ්‍රිතව ග්ලිසරීන් තිබේ. ඒ නිසා අතුරු එල ලෙසට ග්ලිසරීන් වෙන් කිරීමට එම ලවණ ද්‍රාවණය හොඳ ප්‍රභවයකි. ඒ ද්‍රාවණයෙන් ග්ලිසරීන් ඉවත් කළ පසු ලැබෙන ද්‍රාවණයට අවශ්‍ය තරම් නැවත NaCl එක් කර ප්‍රතිචක්‍රීකරණයට ලක් කෙරේ. අගුද්ධ සබන් තුළ ඇති ග්ලිසරීන් ඉවත් කිරීමට මේ ලවණ ද්‍රාවණය භාවිත කරයි. මේ ලවණ ද්‍රාවණය තුළ ග්ලිසරීන් දිය වුවත් සබන් දිය නොවේ. මෙහි දී ලවණ ද්‍රාවණය සමඟ සබන් හොඳින් මිශ්‍ර කිරීම ඉතා වැදගත් ය. මේ නිසා අගුද්ධ සබන් තුළ රැඳී තිබෙන ග්ලිසරීන් ඉවත් කර යම් ප්‍රමාණයකට පිරිපහදු කළ හැකි ය. ග්ලිසරීන් සහිත ලවණ ද්‍රාවණය හා කරමක් දුරට පිරිපහදු වූ සබන් වෙන් කරනු ලබයි.

3. සබන් පිරිපහදු කිරීම

ග්ලිසරීන් ඉවත් කර යම් ප්‍රමාණයකට පිරිපහදු කළ සබන් තුළ ජලය හා NaCl ලවණ ඇත. ලවණ සහිත තෙත් සබන් කේන්ද්‍රාපසරණය කරයි. එවිට ජලීය ලවණ ද්‍රාවණය සබන්වලින් වෙන් වේ. සබන්හි වූ NaCl වූ සංයුතිය 0.5% (w/w) තෙක් අඩු වේ.

සබන් තුළ NaOH තිබීම පාරිභෝගිකයාට හානිදායක ය. කෝස්ටික් ප්‍රමාණය ඉහළ සබන් නිසා සමට හා ඇසෙහි වූ සියුම් පටකවලට බලවත් හානි ඇති විය හැකි ය. එ නිසා ඉතා සුළු වශයෙන් හෝ ඇති NaOH උදාසීන කිරීමට සිටිලික් අම්ලය, පොස්පරික් අම්ලය හෝ පොල්තෙල් ආශ්‍රිතව වූ නිදහස් මේද අම්ල එක් කරයි.

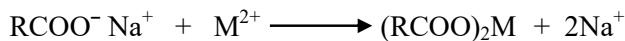
4. නිම් සබන් බවට පත් කිරීම

ලවණ ඉවත් කළ පසු ඒ සබන් තුළ ඇති ජලය ඉවත් කිරීම අවශ්‍ය වේ. ජල ප්‍රමාණය 12% (w/w) තෙක් අඩු කිරීමට 120 °C පමණ උණුසුම් කළ සබන් අඩු පීඩන කලාපයකට සියුම් බිඳිති පරිදි විසිරී යෑමට ඉසිනු ලබයි (Spray). මෙහි දී ජලය වාෂ්පීකරණයට තාපය ලබා ගන්නා නිසා සබන් බිඳිතිවල උෂ්ණත්වය අඩු වේ. අඩු පීඩන භාජනය තුළ සබන් තැම්පත් වේ. ජලවාෂ්ප ඉවත් කරයි. වියළි සබන් වෙන් කර ගනු ලැබේ. වියළි සබන්වලට පිරවුම්කාරක, වර්ණක හා සුවඳකාරක මිශ්‍ර කර අවශ්‍ය පරිදි හැඩ ගන්වා නිම් සබන් නිෂ්පාදනය කරනු ලබයි.

සබන්වල TFM අගය

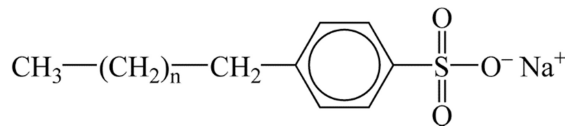
සබන්වල ඇති මුළු මේදමය ද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණය (Total Fatty Matter) මින් අදහස් වේ. එනම් සබන් කැටයේ ඇති RCOONa (සබන්) ප්‍රතිශතයයි. රෙදි සෝදන සබන් කැටයක TFM අගය 54-56% පමණ වන අතර ඉතිරිය පිරවුම් ද්‍රව්‍ය ශෝධනය වර්ධනය කෙරෙන ද්‍රව්‍ය, වර්ණක ආදිය වේ.

කඩින ජලයේ සබන් දිය නොවීම හා පෙණ නොනැගීම සබන්වල ඇති අවාසියකි. එයට හේතුව සබන් අණු කඩිනත්වයට හේතු වූ කැටායන සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර අවක්ෂේප වීමයි.



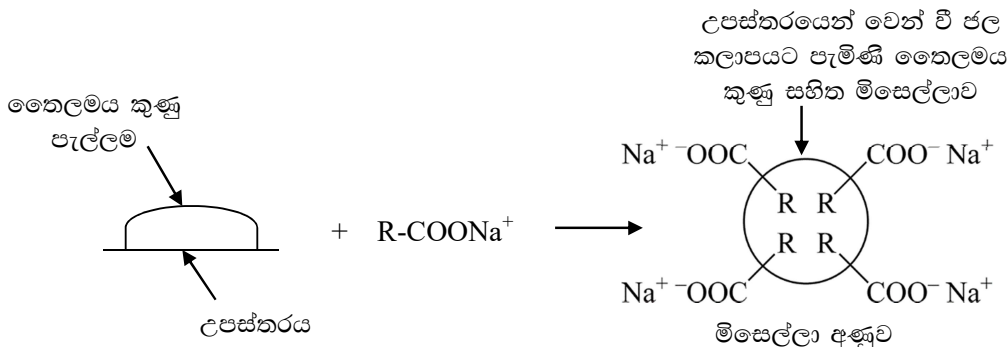
M = Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup>, Fe<sup>2+</sup> වැනි අයන

ක්ෂාලක (Detergents) කඩින ජලයේ දී අවක්ෂේප නො වේ. කෘත්‍රීම ක්ෂාලකවල ඇති ප්‍රධාන සංරචකය සෝඩියම් ඇල්කයිල්බෙන්සීන්සල්ෆොනේට් ය.



සබන්වල ශෝධන ක්‍රියාව

කුණු යනු තෙල් පටලයක් වටා එකතු වූ දූවිලි අංශු හා කාබනික සංයෝග මිශ්‍රණයක් වේ. ජලයේ පෘෂ්ඨික ආතතිය වැඩි නිසා ජලය පමණක් යෙදූ විට කුණු ඉවත් නො වේ. සබන් මඟින් ජලයේ පෘෂ්ඨික ආතතිය අඩු කරන අතර ම ශෝධන ක්‍රියාව ද වර්ධනය කරයි.



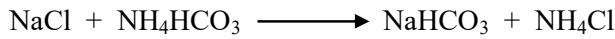
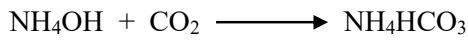
1.4 රූපය සබන්වල ශෝධන ක්‍රියාව

සබන් අණු තෙල් බිඳිති සමඟ ඉහත ආකාරයට මිසෙල්ලා සාදන බැවින් කුණු ඉවත් වේ.

**1.5 Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> නිෂ්පාදනය (සොල්වේ ක්‍රමය/ ඇමෝනියා සෝඩා ක්‍රමය)**

සෝඩියම් කාබනේට් රසායනික කර්මාන්ත ගණනාවකට අවශ්‍ය වන අමුද්‍රව්‍යයකි. එබැවින් Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> නිෂ්පාදනය ලෝකයේ ප්‍රමුඛ රසායනික කර්මාන්තයකි. දැනට ලෝකයේ වාර්ෂිකව මෙට්‍රික් ටොන් මිලියන 20ක් පමණ Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> නිෂ්පාදනය වේ.

Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> නිෂ්පාදනය ආශ්‍රිතව ඇති ප්‍රධාන රසායනික ප්‍රතික්‍රියා පහත දැක්වේ.



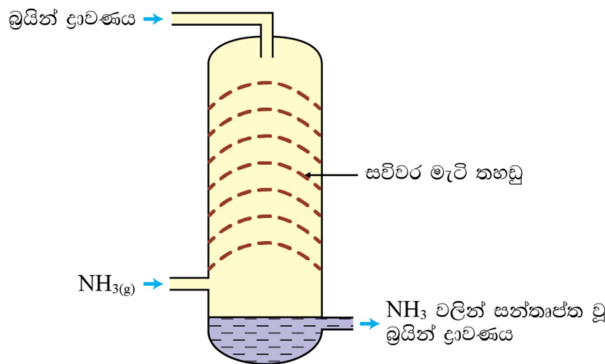
Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> නිෂ්පාදනයට අවශ්‍ය NH<sub>3</sub> ලබා ගන්නේ හේබර් ක්‍රමයෙනි. හුනුගල් තාප වියෝජනයෙන් CO<sub>2</sub> නිපදවා ගනු ලැබේ. අනෙක් ප්‍රධාන අමුද්‍රව්‍යය වන්නේ Ca<sup>2+</sup>, Mg<sup>2+</sup> හා SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> ඉවත් කරන ලද පිරිසිදු කළ සාන්ද්‍ර NaCl ද්‍රාවණයයි. මෙය බ්‍රයින් ලෙස හඳුන්වනු ලැබේ.



Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> නිපදවීම සඳහා විශේෂයෙන් සකස් කළ අටලුව තුළ සිදුවන ක්‍රියාවලියේ මූලික පියවර සැකෙවින් පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය.

**1 පියවර - ඇමෝනීකරණය**

පළමුව බ්‍රයින් ද්‍රාවණය අටලුවේ ඉහළින් ඇතුළු කරන අතර NH<sub>3</sub> වායුව අටලුවේ පහළින් ඇතුළු කරනු ලැබේ. මෙසේ ප්‍රතිවිරුද්ධ දිශාවලට ප්‍රතික්‍රියක එවීම මඟින් ඒවා කාර්යක්ෂම ලෙස මිශ්‍ර වීමට සැලසීම ප්‍රතිප්‍රවාහ ක්‍රමය ලෙස හඳුන්වයි. බ්‍රයින් ඇමෝනීකරණය තාපදායක ක්‍රියාවකි. මේ නිසා බ්‍රයින් ද්‍රාවණයේ උෂ්ණත්වය වැඩි වුව හොත් NH<sub>3</sub> දිය වීමේ කාර්යක්ෂමතාව අඩු වේ. තාප හුවමාරු ක්‍රියාවලිය මඟින් අටලුවේ වූ තාපය ඉවත් කිරීමෙන් පහළ උෂ්ණත්වයක් පවත්වා ගැනීම වැදගත් වේ.

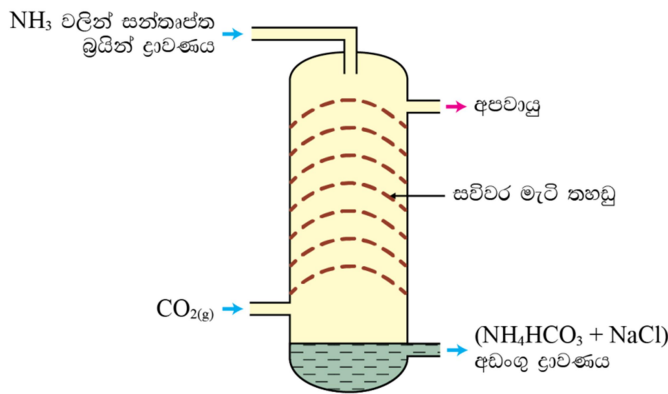


**1.5 රූපය ඇමෝනීකරණ අටලුව**



**2 පියවර - කාබොනිකරණය**

ඇමෝනියාවලින් සංතෘප්ත වූ බ්‍රයින් ද්‍රාවණය දෙවන අටලුවේ ඉහළින් ඇතුළු කරන අතර, පහළින් CO<sub>2</sub> වායුව ඇතුළු කරනු ලැබේ. මෙහි දී ප්‍රතික්‍රියක ප්‍රතිප්‍රවාහ ක්‍රමය යටතේ කාර්යක්ෂම ලෙස මිශ්‍ර වේ. ඇමෝනිකරණය කළ බ්‍රයින් ද්‍රාවණය භාස්මික මාධ්‍යයකි. CO<sub>2</sub> ආම්ලික වායුවකි. එය ජලයේ දිය වීම තාපදායකය. එසේ ම NH<sub>4</sub>OH සමඟ ජලීය CO<sub>2</sub> ප්‍රතික්‍රියා කර NH<sub>4</sub>HCO<sub>3</sub> ලබා දීමත් තාපදායක ක්‍රියාවකි. මේ නිසා දෙවන අටලුව ද සිසිල්ව පවත්වා ගැනීම ඉතා වැදගත් වේ.

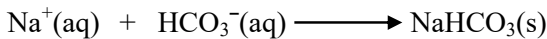


**1.6 රූපය කාබොනිකරණ අටලුව**

NH<sub>3</sub> වායුව අධික ලෙස ජල ද්‍රාව්‍ය වන නමුත් CO<sub>2</sub> වායුවේ ජල ද්‍රාව්‍යතාව සාපේක්ෂව අඩු ය. CO<sub>2</sub> ජලයේ දිය වීමෙන් සෑදෙන HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> අයන සාන්ද්‍රණය ද ඉතා අඩුය. කාබොනිකරණයට පළමුව ඇමෝනිකරණය කිරීම නිසා භාස්මික NH<sub>3</sub>(g) ද්‍රාවණය තුළට CO<sub>2</sub> වායුව හොඳින් අවශෝෂණය වන අතර ඉහළ HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> අයන සාන්ද්‍රණයක් ඇති වේ.

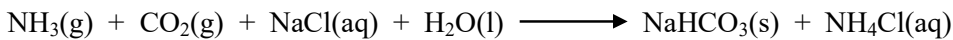
**3 පියවර - NaHCO<sub>3</sub> වෙන් කර ගැනීම**

ඇමෝනිකරණ බ්‍රයින් ද්‍රාවණය කාබොනිකරණය වීමත් සමඟ ම ඒ ද්‍රාවණය තුළ NH<sub>4</sub>HCO<sub>3</sub> සාන්ද්‍රණය වැඩි වේ. මේ බ්‍රයින් ද්‍රාවණය තුළ සාපේක්ෂව ඉහළ Na<sup>+</sup> අයන සාන්ද්‍රණයක් ඇති හෙයින්, Na<sup>+</sup> අයන හා HCO<sub>3</sub><sup>-</sup> අයන සාන්ද්‍රණ NaHCO<sub>3</sub> සංතෘප්ත සාන්ද්‍රණ සීමාව ඉක්මවන විට දී NaHCO<sub>3</sub> ස්ඵටිකීකරණය වී ද්‍රාවණයෙන් ඉවත් වේ. ඒ සමස්ත ප්‍රතික්‍රියාව පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය.



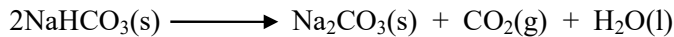
සෑදෙන NaHCO<sub>3</sub> සනය, ද්‍රාවණයෙන් ඉවත් කර ගනු ලැබේ.

මේ අනුව NaHCO<sub>3</sub> සෑදීමේ ශුද්ධ ප්‍රතික්‍රියාව පහත දැක්වෙන පරිදි සිදු වේ. මේ අනුව NaHCO<sub>3</sub> නිෂ්පාදනය සඳහා අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍ය ලෙසට NH<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>, NaCl සහ H<sub>2</sub>O දැක්විය හැකි ය.

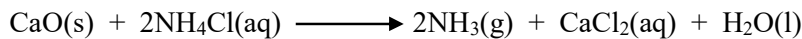


#### 4 පියවර - NaHCO<sub>3</sub> රත් කර Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> ලබා ගැනීම

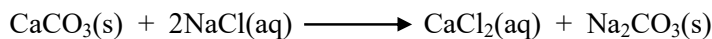
වෙන් කර ගන්නා NaHCO<sub>3</sub> අධික ලෙස රත් කිරීමෙන් නිර්ජල Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> ලබා ගනී. සෑදෙන CO<sub>2</sub> වායුව නැවත කාබොනිකරණ අටලුව වෙත යැවේ.



මේ නිෂ්පාදනයේ දී අතුරු ඵලයක් ලෙස ලැබෙන NH<sub>4</sub>Cl පහත ආකාරයට NH<sub>3</sub> පුනර්ජනනය කිරීම සඳහා යොදා ගනු ලැබේ. මේ සඳහා NH<sub>4</sub>Cl ද්‍රාවණය හුණුගල් වියෝජනය වීමෙන් ලැබෙන CaO සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවනු ලැබේ.



සෑදෙන NH<sub>3</sub>, ඇමෝනිකරණ අටලුව වෙත යවනු ලැබේ. මේ අනුව සම්පූර්ණ ක්‍රියාවලිය සඳහා සෛද්ධාන්තික සමස්ත ප්‍රතික්‍රියාව පහත පරිදි ලියා දැක්විය හැකි ය. කෙසේ වෙතත් සහ CaCO<sub>3</sub> හා ජලය NaCl මිශ්‍ර කිරීමෙන් Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> නිපදවා ගැනීමට නොහැකි ය.



මේ ක්‍රියාවලියේ දී සෑදෙන අවසාන අතුරු ඵලය CaCl<sub>2</sub> වේ. එය ද වෙනත් කර්මාන්ත සඳහා යොදා ගත හැකි ය.

පහත කරුණු නිසා සොල්වේ ක්‍රමය ආර්ථික වශයෙන් වාසිදායක වේ.

- 1) NaCl හා CaCO<sub>3</sub> අඩු වියදමකින් පහසුවෙන් ලබා ගත හැකි වීම
- 2) NH<sub>3</sub> වැය නොවන අතර චක්‍රීකරණය මඟින් නැවත නැවතත් භාවිත කළ හැකි වීම
- 3) CO<sub>2</sub> වලින් කොටසක් ද නැවත භාවිත කළ වීම

KHCO<sub>3</sub> හි ජල ද්‍රාව්‍යතාව, NaHCO<sub>3</sub> හි ජල ද්‍රාව්‍යතාවට වඩා වැඩි බැවින් අටලු තුළ දී අවක්ෂේප නොවේ. ඒ නිසා KHCO<sub>3</sub> සාදා ගැනීමට ඉහත ක්‍රමය භාවිත කළ නොහැකි ය.

#### Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> වල ප්‍රයෝජන

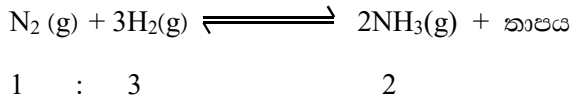
- 1) ජලයේ කඨිනත්වය ඉවත් කිරීම
- 2) සබන් හා ක්ෂාලක නිපදවීමේ දී ශෝධන ක්‍රියාව වර්ධනය කිරීමට එකතු කිරීම
- 3) රෙදිසෝඩා (දෙවුම් සෝඩා) ලෙස භාවිත කිරීම
- 4) කඩදාසි කර්මාන්තයේ දී දූව පල්පයට මිශ්‍ර කිරීම
- 5) වීදුරු නිපදවීම

#### 1.6 ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය (හේබර් බොෂ් ක්‍රමය)

ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය ඉතා වැදගත් වනුයේ කෘත්‍රීම පොහොර නිෂ්පාදනයට ය. මේ වන විට ලෝක ජනගහනය බිලියන 7.3 පමණ වන අතර 2050 වසර වන විට බිලියන 9 දක්වා වර්ධනය වේ යැයි නිමානය කර ඇත. වැඩි වන ජනගහනය සමඟ ආහාර නිෂ්පාදනය අත්‍යවශ්‍ය වේ. පොහොර නිෂ්පාදනය මේ සඳහා වැදගත් රසායනික නිෂ්පාදන ක්ෂේත්‍රයක් ලෙස සලකයි.

සමස්ත ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයෙන් 83% ක ප්‍රමාණයක් පොහොර නිෂ්පාදනයට යොදා ගනු ලබයි. විශේෂයෙන් ම සමස්ත ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයෙන් 80% ක් යොදා ගන්නේ යූරියා නිෂ්පාදනයට ය.

ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය ආශ්‍රිත රසායනික ප්‍රතික්‍රියාව පහත දැක්වේ.

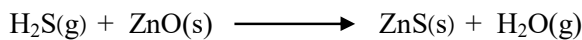


**ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍ය**

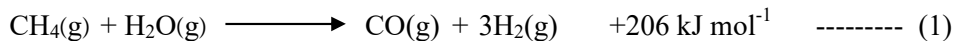
මෙහි මූලික අමුද්‍රව්‍ය වනුයේ  $\text{N}_2$  හා  $\text{H}_2$  වායුන් ය. වායුගෝලීය වාතය ද්‍රව කිරීමෙන් පසුව භාගික ආසවනය මගින්  $\text{N}_2$  වායුව වෙන් කර ගනු ලබයි. මේ නිසා  $\text{N}_2$  වායුවට නිෂ්පාදන පිරිවැයක් ඇත.

හයිඩ්‍රජන් වායුව ලබා ගන්නේ හයිඩ්‍රොකාබන් (නැප්තා) බිඳීම මගින් හෝ ස්වාභාවික වායුවෙහි (Natural gas) ප්‍රධාන සංරචකය වූ මීතේන් භාවිතයෙන්ය. පොසිල ඉන්ධනයක් ලෙස බලශක්ති ජනනයට ස්වාභාවික වායුව යොදා ගනී. විශාල ප්‍රමාණයෙන් මේ ස්වාභාවික වායුව පොළොව තුළ නිධිගතව ඇත. ස්වාභාවික වායුව මගින්  $\text{H}_2$  නිපදවීම SMR (Steam – Methane – Reforming) ලෙසට හඳුන්වයි. ස්වාභාවික වායුවේ සුළු ප්‍රමාණයෙන්  $\text{H}_2\text{S}$  තිබීම නිසා නිකල් උත්ප්‍රේරක ක්‍රියාවට බාධා පමුණුවයි. මේ නිසා ස්වාභාවික වායුවේ වූ  $\text{H}_2\text{S}$  ඉවත් කිරීමෙන් පසුව උත්ප්‍රේරක ප්‍රතික්‍රියාවක් මගින්  $\text{H}_2$  ජනනය කරවයි.

$\text{H}_2\text{S}$  ඉවත් කිරීම ආශ්‍රිත ප්‍රතික්‍රියාව



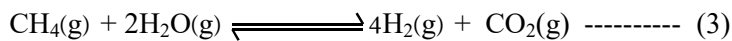
SMR ක්‍රියාවලියේ පළමු පියවර වනුයේ මීතේන් හා ජලවාෂ්ප උෂ්ණත්වය  $700-800^\circ\text{C}$  දී ප්‍රතික්‍රියා කරවීමෙන්  $\text{CO}$  හා  $\text{H}_2$  සෑදීමයි. මෙය තාපඅවශෝෂක ප්‍රතික්‍රියාවකි.



දෙවන පියවරේ දී මේ වායු මිශ්‍රණය තවදුරටත් ජලවාෂ්ප සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට සලස්වයි. එහි දී  $\text{CO}$  වායුව  $\text{CO}_2$  බවට පත් වේ. මෙය තාපදායක ප්‍රතික්‍රියාවකි.



මීට අමතරව පහත ප්‍රතික්‍රියාව සිදු වීමට ද යම් ඉඩක් ඇත.



වැඩිපුර ජලවාෂ්ප පවත්වා ගැනීමෙන් සමස්ත ප්‍රතික්‍රියාව දකුණු පැත්තට යොමු කරමින්  $\text{H}_2$  ඵලදාව වැඩි කිරීමට හැකි ය.

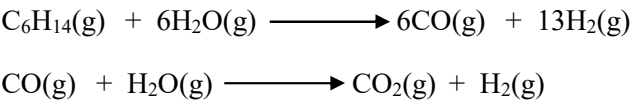
SMRහි තාපගතික ස්වභාවය පිළිබඳ ගුණාත්මකව යම් වැටහීමක් ලබා ගැනීම සඳහා  $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$  සම්බන්ධය යොදා ගත හැකි ය.

ඉහත තාපගතික සම්බන්ධය අනුව තාපදායක දෙවන ප්‍රතික්‍රියාව සාපේක්ෂව පහළ උෂ්ණත්වවල දී පවා ස්වයංසිද්ධ වේ. වායු කලාපයේ අණු ගණනේ වෙනසක් නොවන නිසා පීඩනයේ බලපෑමක් නැත. එසේ ම  $\Delta G$  කෙරෙහි  $T\Delta S$  හි බලපෑමක් නැති තරම් ය.

තාප අවශෝෂක පළමු හා තෙවන ප්‍රතික්‍රියා සිදු වන්නේ සාපේක්ෂව ඉහළ උෂ්ණත්වවල දී ය. ඉදිරි දිශාවට වායු කලාපයේ අණු ගණන වැඩි වන නිසා එන්ට්‍රොපිය වැඩි වේ. මේ නිසා උෂ්ණත්වය

වැඩිවත් ම  $T\Delta S$  හි ගුණනයේ ධන අගය වැඩි වේ. එබැවින්,  $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$  අනුව මෙම මේ 1 හා 3 ප්‍රතික්‍රියා සඳහා ඉහළ උෂ්ණත්වයේ දී  $\Delta G$  හි සෘණ ස්වභාවය වැඩි වීම සිදු වේ. ඉහළ උෂ්ණත්වයේ දී (1800-1000 °C) පළමු ප්‍රතික්‍රියාව සිදු වීමට ඉඩ සලස්වයි. එහි දී 3 වන ප්‍රතික්‍රියාව සිදු වීමට ඉඩ ඇත. ප්‍රතිඵල වූ වායු මිශ්‍රණයේ ඇති CO වායු සාන්ද්‍රණය අඩු කරමින් H<sub>2</sub> ඵලදාව වැඩි කිරීමට දෙවන ප්‍රතික්‍රියාව සාපේක්‍ෂව පහළ උෂ්ණත්වවල දී (200-400 °C) සිදු වීමට ඉඩ සලස්වයි. CO හා H<sub>2</sub> සහිත උණුසුම් වායු මිශ්‍රණයට ජල වාෂ්ප එක් කිරීම සමඟ ඒ මිශ්‍රණයේ උෂ්ණත්වය (200-400 °C දක්වා) අඩු කළ හැකි ය. දෙවන ප්‍රතික්‍රියාව තාපදායක නිසා නැවත පළමු ප්‍රතික්‍රියාව සඳහා සුදුසු ඉහළ උෂ්ණත්වය ලබා ගැනීමට දෙවන ප්‍රතික්‍රියාවෙන් ජනනය වන තාපය භාවිත කරයි.

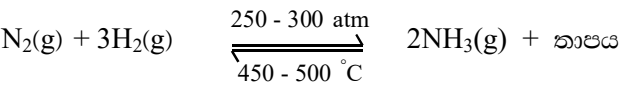
එක්සත් ජනපදයේ සමස්ත ස්වාභාවික වායු නිෂ්පාදනයෙන් 60%ක පමණ ප්‍රමාණයක් යොදා ගනු ලබන්නේ ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය සඳහා ය. නැප්තා (C<sub>6</sub>H<sub>14</sub>) බිඳීම මඟින් ද H<sub>2</sub> වායුව ලබා ගැනීමට හැකි ය. එහි දී ද වායුගෝලයට CO<sub>2</sub> නිදහස් වීම සිදු වේ. එහි දී සිදු වන ප්‍රතික්‍රියා පහත පරිදි ය:



නයිට්‍රජන් හා හයිඩ්‍රජන් වායු ප්‍රතික්‍රියා කර NH<sub>3</sub> නිපදවීම තාපදායක ප්‍රතික්‍රියාවක් වන අතර ප්‍රතිවර්තය වේ. එහෙත් සාමාන්‍ය උෂ්ණත්වය හා පීඩනය යටතේ මේ ප්‍රතික්‍රියාව සිදු නොවන තරම් ය. එයට හේතුව සක්‍රියන ශක්තිය සාපේක්‍ෂව ඉහළ වීමයි.

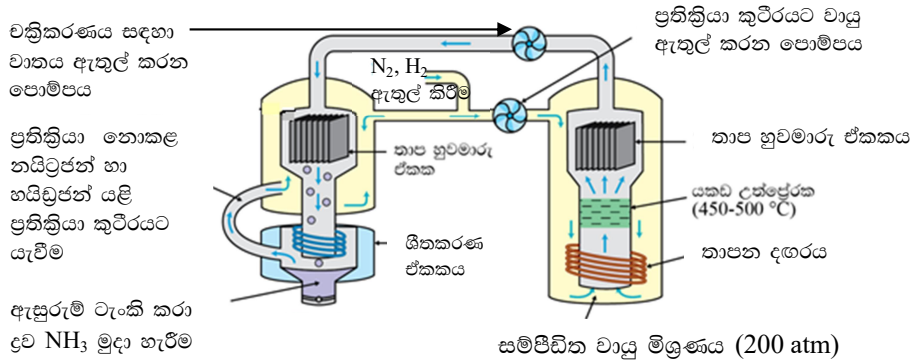
**H<sub>2</sub> හා N<sub>2</sub> මඟින් NH<sub>3</sub> සෑදීම**

කාර්මිකව ඇමෝනියා නිපදවන ක්‍රමය හේබර් බෝෂ් ක්‍රමය ලෙස හඳුන්වයි. මෙහි දී කාර්මික ප්‍රශස්ත තත්ත්ව ලෙස උෂ්ණත්වය 450 - 500 °C වැනි උෂ්ණත්ව පරාසයක් හා පීඩනය 250 - 300 atm වැනි පීඩන පරාසයක් යටතේ දී උත්ප්‍රේරක ලෙසට යකඩ ද උත්ප්‍රේරක වර්ධක ලෙසට K<sub>2</sub>O හා Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ද යොදා ගෙන ඇත.



සම්පීඩිත ප්‍රතික්‍රියක වායු මිශ්‍රණය උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨය හරහා ගමන් කරමින් NH<sub>3</sub> බවට පත් වේ. මේ ප්‍රතික්‍රියාව ප්‍රතිවර්තය නිසා උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨය පසු කරන වායු මිශ්‍රණයේ NH<sub>3</sub> වායුවට අමතරව ප්‍රතික්‍රියා නොකළ N<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> වායු ඇත. මේ මිශ්‍රණයෙන් NH<sub>3</sub> වායුව වෙන් කිරීමට සිදු වේ. උෂ්ණත්වය -33.34 °C දක්වා සිසිල් කිරීමත් සමඟ NH<sub>3</sub> වායුව ද්‍රව වේ. නයිට්‍රජන් වායුවේ තාපාංකය -195.8 °C හා හයිඩ්‍රජන් වායුවේ තාපාංකය -252.9 °C නිසා මේ මිශ්‍රණය සිසිල් කිරීම මඟින් ඉතා පහසුවෙන් NH<sub>3</sub> පමණක් ද්‍රව කර H<sub>2</sub> හා N<sub>2</sub> වායු මිශ්‍රණය, ප්‍රතික්‍රියා මිශ්‍රණයෙන් වෙන් කර ගැනීමට හැකි ය. ඉහළ පීඩනයක් යටතේ වූ NH<sub>3</sub>, H<sub>2</sub> හා N<sub>2</sub> සහිත වායු මිශ්‍රණය වෙනත් කුටීරයක් තුළ දී පීඩනය එකවර අඩු කිරීම මඟින් සිසිල් කළ හැකි ය. එවිට NH<sub>3</sub> වායුව ද්‍රව තත්ත්වයට පත් වේ. මේ නිසා වායු ලෙස ඉතිරි වී ඇති N<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> වායු නැවත ප්‍රතික්‍රියා කුටීරයට පොම්ප කරනු ලබයි. NH<sub>3</sub> සෑදීම පිණිස වැය වූ N<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> වායු ප්‍රමාණයට ගැලපෙන N<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> ප්‍රමාණය පමණක් අලුතින් එක් කරයි.

පහත දැක්වෙන රූපය මගින් මේ ක්‍රියාවලිය සරලව නිරූපණය කළ හැකි ය.



### 1.7 රූපය ඇමෝනියා නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය

ද්‍රව ඇමෝනියා ඉවත් කළ පසුව ප්‍රතික්‍රියා නොකළ  $\text{N}_2$  හා  $\text{H}_2$  ( $-33.34^\circ\text{C}$  පමණ උෂ්ණත්වයක පවතින) හා අලුතින් එක් කරන  $\text{N}_2$  හා  $\text{H}_2$  වායු මිශ්‍රණය උෂ්ණත්වය  $450-500^\circ\text{C}$  තෙක් රත් කරනු ලැබේ. මේ නිසා නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට අවශ්‍ය තාප ශක්තිය ඉන්ධන දහනය මගින් ද ලබා දිය හැක. ඒ නිසා වායුගෝලයට  $\text{CO}_2$  එක් වේ. ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයේ දී  $\text{H}_2$  ලබා ගැනීමේ පියවරේ දීත්, හේබර් ක්‍රමයේ දී ඉහළ උෂ්ණත්වය ලබා දීම පිණිස ඉන්ධන දහනය නිසාත්  $\text{CO}_2$  ජනනය වේ. මේ සමස්ත ක්‍රියාවලිය නිසා වායුගෝලයට හරිතාගාර වායුවක් වූ  $\text{CO}_2$  නිදහස් වේ. ගෝලීයව සමස්ත නිෂ්පාදනය අනුව ඇමෝනියා ටොන් 1ක් නිෂ්පාදනය කරන විට දී වායුගෝලයට එක් වන  $\text{CO}_2$  ප්‍රමාණය ටොන් 2.9ක් පමණ වේ. වායුගෝලයට  $\text{CO}_2$  එක් කරන අනෙක් ක්‍රියා හා සසඳන විට දී ඇමෝනියා නිෂ්පාදනය නිසා වායුගෝලයට එක්වන  $\text{CO}_2$  ප්‍රමාණය 1.4%ක් පමණ වේ.

ඇමෝනියා නිෂ්පාදනයේ දී  $\text{N}_2$  හා  $\text{H}_2$  මිශ්‍ර කරනුයේ ඒවා අතර ස්ටොයිකියෝමිතික අනුපාතය (1:3) අනුව ය. නයිට්‍රජන් වායුව හා හයිඩ්‍රජන් වායුව නිපදවීමට යම් පිරිවැයක් දැරීමට සිදු වන නිසා අමුද්‍රව්‍ය නාස්තිය වැළැක්වීම පිණිස ස්ටොයිකියෝමිතික අනුපාතය ඉක්මවා මිශ්‍ර කිරීම සිදු නොකරයි. එසේ ම එක් වායුවක් වැඩිපුර යොදා ගත හොත් ඒ වායුව උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨයට අධිශෝෂණය වී එම උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨය මුළුමනින් ම වැසී යාමට ඉඩකඩ ඇත. උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨය එක් වායුවකින් පමණක් වැසී ගිය විට දී ප්‍රතික්‍රියාව සිදු වීමේ ඉඩකඩ අඩු වේ. උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨයට වායු දෙක ම අධිශෝෂණය විය යුතු ය. උත්ප්‍රේරක භාවිතය නිසා සමතුලිතතාවට එළඹීමට ගත වන කාලය අඩු වේ. මේ සියලු සාධක අනුව ප්‍රශස්ත තත්ත්ව ලෙසට  $\text{N}_2$  හා  $\text{H}_2$  මිශ්‍ර කරනුයේ 1:3 අනුපාතය පවතින පරිදි ය.

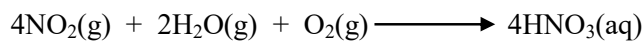
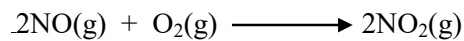
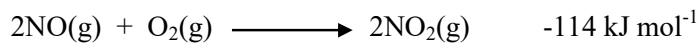
මේ ප්‍රතික්‍රියාව තාපදායක නිසා  $\Delta H$  සඳහා ඍණ අගයක් ඇත. ප්‍රතික්‍රියාව සිදු වන විට අණු ගණන අඩු වන නිසා එන්ට්‍රොපිය අඩු වේ. ඒ නිසා  $\Delta S$  සඳහා ඍණ අගයක් ඇත. එබැවින්  $T\Delta S$  ඍණ වන නිසා  $-T\Delta S$  අගය ධන අගයක් ගනු ලැබේ. එබැවින් උෂ්ණත්වය වැඩි කරන විට  $\Delta G$  හි ඍණ ස්වභාවය ධන ස්වභාවය කරා වෙනස් වේ. එසේ ම ඉහළ උෂ්ණත්ව ඉදිරි ක්‍රියාවට අහිතකර බව ලේ වැටලියර් මූලධර්මය ආශ්‍රයෙන් ද පැහැදිලි කළ හැකි ය.

උෂ්ණත්වය වැඩි කරන විට ප්‍රතික්‍රියාවේ ස්වයංසිද්ධ ස්වභාවය අඩු වේ. තාපගතිකව ස්වයංසිද්ධ ස්වභාවය අඩු වන නිසා ඵලදාව අඩු වේ. ඵලදාව වැඩි කිරීමට උෂ්ණත්වය අඩු කළ යුතු ය. උෂ්ණත්වය අඩු කරන විට දී ප්‍රතික්‍රියාවේ ශීඝ්‍රතාව අඩු වී සමස්ත ක්‍රියාවලියේ කාර්යක්ෂමතාව අඩු වේ. ප්‍රශස්ත කාර්යක්ෂමතාවක් පවත්වා ගත යුතු නිසා  $450-500^\circ\text{C}$  වැනි උෂ්ණත්වයක් පවත්වා ගනු ලැබේ. මේ තත්ත්ව යටතේ දී ලැබෙන  $\text{NH}_3$  ඵලදාව සාපේක්ෂව අඩු ය. එහෙත් ප්‍රතික්‍රියා නොකළ

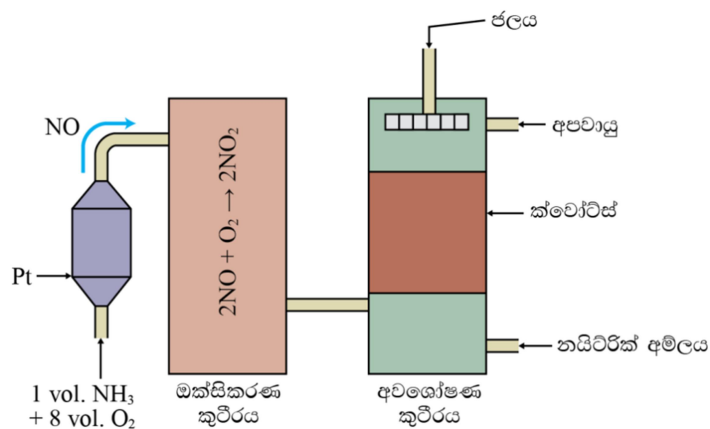
N<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> නැවත නැවත උත්ප්‍රේරක වක්‍රවලට සහභාගි කරවීමට නිෂ්පාදන ක්‍රියාව සැලසුම් කර ඇත. තනි පියවරක් ලෙසට ලැබෙන NH<sub>3</sub> ඵලදාව අඩු වුවත් සමස්ත ක්‍රියාවලිය ලෙසට ඉහළ ඵලදාවක් ලබා ගැනීමට හැකියාවක් ලැබී ඇත්තේ වැඩි උත්ප්‍රේරක වක්‍ර ගණනක් යටතේ ප්‍රතික්‍රියාව සිදු කරවීමට සැලසුම් කර තිබෙන නිසා ය. ලේ වැටලියර් මූලධර්මයට අනුව ඉහළ පීඩන ඉදිරි ක්‍රියාවට හිතකර වේ. එහෙත් අධික පීඩනවලට ඔරොත්තු දෙන උපකරණවල නඩත්තු පිරිවැය අධික ය. ඒ නිසා වර්තමානයේ භාවිත වන්නේ 250-300 atm පීඩනයකි. ප්‍රතික්‍රියක සාන්ද්‍රණය ඉහළ මට්ටමක තිබීම හා සෑදෙන ඵල ඉවත් කරමින් ඵල සාන්ද්‍රණ අඩු මට්ටමක පවත්වා ගැනීම වැඩි NH<sub>3</sub> ඵලදාවක් ලැබීමට හේතු වේ. එය ලේ වැටලියර් මූලධර්මය මගින් පැහැදිලි කළ හැකි ය. ප්‍රතික්‍රියා කුටීරයට වරින් වර N<sub>2</sub> හා H<sub>2</sub> යැවීම සිදු වන අතර සෑදෙන NH<sub>3</sub> සහිත වායු මිශ්‍රණය වරින් වර සිසිල් කර ද්‍රවීකරණය කිරීමෙන් NH<sub>3</sub> ඉවත් කරන නිසා මේ අවශ්‍යතාව සම්පූර්ණ වේ.

**1.7 නයිට්‍රික් අම්ල නිෂ්පාදනය (ඔස්වල්ඩ් ක්‍රමය)**

මේ සඳහා NH<sub>3</sub> වායුව, වායුගෝලීය වාතය හා ජලය අමුද්‍රව්‍ය ලෙස භාවිත කරයි. ඇමෝනියා හා ඔක්සිජන් වායු අතර ප්‍රතික්‍රියාවෙන් ලබා ගන්නා NO<sub>2</sub> වායුව ජලය සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවා HNO<sub>3</sub> නිපදවයි. ඒ ප්‍රතික්‍රියාව පහත දක්වා ඇත.



පහත රූපය මගින් මේ ක්‍රියාවලිය සරලව දක්වා ඇත. පළමු කුටීරයේදී උත්ප්‍රේරක හමු වේ NH<sub>3</sub> ඔක්සිකරණය කරයි. දෙවන කුටීරයේ දී NO වායුව ඔක්සිකරණය කරවයි. තෙවන කුටීරයේ දී NO<sub>2</sub> වායුව ජලය සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවයි.



**1.8 රූපය HNO<sub>3</sub> නිෂ්පාදන ක්‍රියාව**

දූවිලි හා ජල වාෂ්ප ඉවත් කළ වායුගෝලීය වාතය යොදාගෙන  $\text{NH}_3$  ඔක්සිකරණය කරයි. සාමාන්‍ය වාතයේ පරිමාව අනුව  $\text{N}_2$  වායුව 78% හා  $\text{O}_2$  වායුව 21% ඇත. අවශ්‍ය ඔක්සිජන් වායු ප්‍රමාණය අන්තර්ගත වායුගෝලීය වාත පරිමාවක් ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට පොම්ප කරනු ලැබේ. ඇමෝනියා පරිමා ඒකකයක් සඳහා වායුගෝලීය වාත පරිමා ඒකක 9-12 පරාසයක පවත්වා ගනු ලැබේ. ඉහළ උෂ්ණත්ව පරාසයක ( $800-850^\circ\text{C}$ ) පවත්වා ගනු ලැබේ. මේ තත්ත්ව යටතේ  $\text{NO}$  වායුව 97%ක් පමණ ලබා ගත හැකි ය. ඇමෝනියා සාන්ද්‍රණය වැඩි වුව හොත් පිපිරීම් සිදු විය හැකි ය. ඒ නිසා ඇමෝනියා හා වායුගෝලීය වාතය පරිමා අනුපාතය නිසි ලෙස පවත්වා ගැනීම වැදගත් ය. මේ වායු මිශ්‍රණය  $\text{Pt/Rh}$  උත්ප්‍රේරකය හරහා පීඩනයක් යටතේ ගමන් කළ විට  $\text{NO}$  බවට පත් වේ. මේ  $\text{NO}$  වායුව  $150^\circ\text{C}$  තෙක් සිසිල් කරනු ලැබේ. උෂ්ණත්වය  $150^\circ\text{C}$  පත් වූ විට  $\text{NO}$  වායුව තව දුරටත්  $\text{NO}_2$  බවට ඔක්සිකරණය වීම ඔක්සිකරණ කුටීරය තුළ දී සිදු වේ. අවශෝෂණ කුටීරය තුළ දී ජලය සමඟ  $\text{NO}_2$  වායුව ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට ඉඩ සලස්වා ඇත. මෙහි දී ද ප්‍රතිප්‍රවාහ මූලධර්මයට අනුව ජලය හා  $\text{NO}_2$  වායු ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට ඉඩ සලසා ඇත. ඔක්සිජන් වායුව සහිත  $\text{NO}_2$  වායු මිශ්‍රණය 5 -10 atm පීඩනයක් පවතින පරිදි අවශෝෂණ කුටීරයට පොම්ප කරයි. අවශෝෂණ කුලුන ද රසායනික අක්‍රිය ද්‍රව්‍යවලින් අසුරා ඇති නිසා ජලය සමඟ  $\text{NO}_2$  ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට ඇති ඉඩකඩ වැඩි කර ඇත. අවසානයේ දී 96% ක පමණ ඵලදාවක් ලැබේ.

**නයිට්‍රික් අම්ලයේ ප්‍රයෝජන**

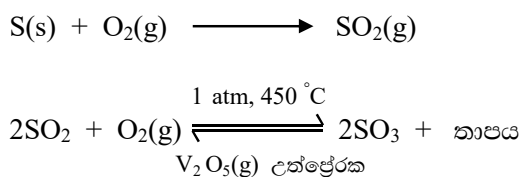
- 1) පොහොර සහ පුපුරන ද්‍රව්‍ය සෑදීම
- 2) කර්මාන්ත සඳහා අවශ්‍ය වන නයිට්‍රේට් සෑදීම  
 $\text{KNO}_3$  - වෙඩි බෙහෙත් නිෂ්පාදනය  
 $\text{AgNO}_3$  - ඡායාරූප කර්මාන්තය
- 3) රාජ අම්ලය නිපදවීම
- 4) ලෝහ පැස්සීමේ දී පාෂාණ පිරිසිදු කිරීම

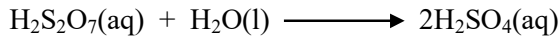
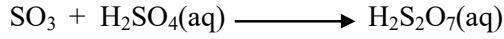
**1.8 සල්ෆියුරික් අම්ල නිෂ්පාදනය (ස්පර්ශ ක්‍රමය)**

**$\text{H}_2\text{SO}_4$  නිපදවීමට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍ය**

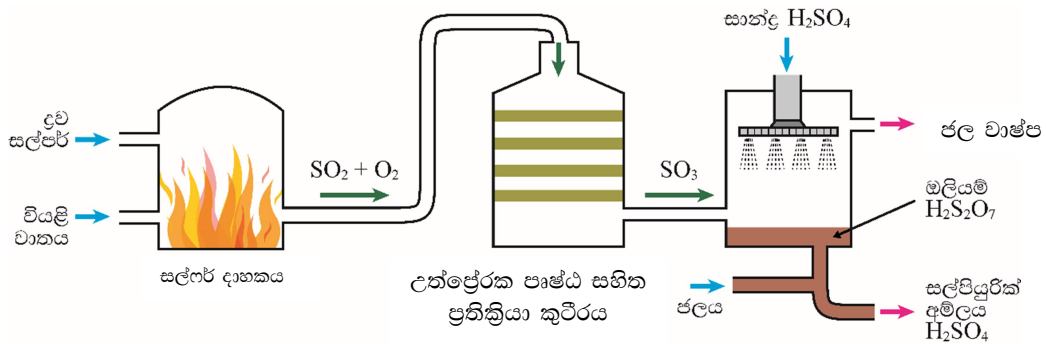
සල්ෆර් හෝ සල්ෆර් අඩංගු ලෝපස් හා ජලය මේ නිෂ්පාදනයට අමුද්‍රව්‍ය ලෙස භාවිත වේ.  $\text{PbS}$ ,  $\text{CuS}$  හා  $\text{ZnS}$  අඩංගු ලෝපස් මඟින් පිළිවෙලින්  $\text{Pb}$ ,  $\text{Cu}$  හා  $\text{Zn}$  ලෝහ නිස්සාරණයේ දී අතුරු ඵලයක් ලෙස ලැබෙන  $\text{SO}_2$  වායුව ද  $\text{H}_2\text{SO}_4$  නිපදවීම සඳහා භාවිත කළ හැකි ය. පෙට්‍රෝලියම් පිරිපහදු කිරීමේ දී අතුරු ඵලයක් ලෙස ලැබෙන සල්ෆර් හෝ පොළොවෙන් ලබාගන්නා ගෙන්දුගම් මේ සඳහා භාවිත කළ හැකි ය.

සල්ෆියුරික් අම්ල නිෂ්පාදනයේ දී සල්ෆර් හෝ ලෝහ සල්ෆයිඩ් දහනය කර  $\text{SO}_2$  පිළියෙල කර ගනු ලබයි. වායුගෝල  $\text{O}_2$  සමඟ  $\text{SO}_2$  ප්‍රතික්‍රියා කර  $\text{SO}_3$  පිළියෙල කිරීම දෙවන පියවරයි. සාන්ද්‍ර  $\text{H}_2\text{SO}_4$  සමඟ  $\text{SO}_3$  ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට සලස්වා ලබා ගන්නා  $\text{H}_2\text{S}_2\text{O}_7$  ජල විච්ඡේදනයෙන්  $\text{H}_2\text{SO}_4$  ලබා ගනී.

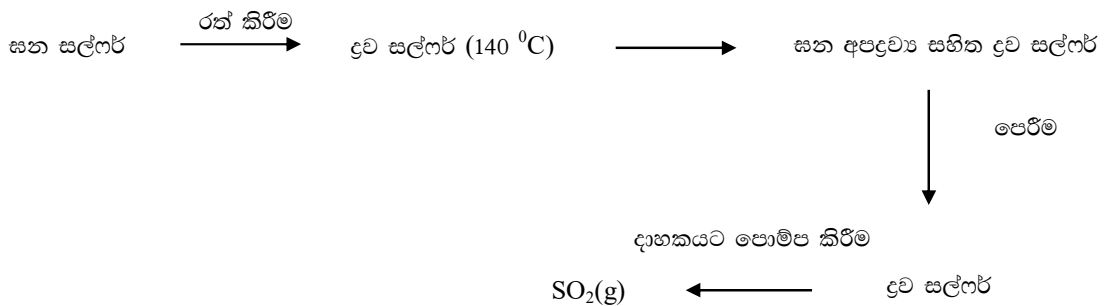




සල්ෆර් ඔක්සිඩ්‍යූර්ජන් දහනය කර  $\text{SO}_2$  නිපදවීම වෙන ම ක්‍රියාවලියකි. පාසල් පරීක්ෂණාගාරයේ දී ඉතා පහසුවෙන් සල්ෆර් කැබැල්ලක් බන්සන් දාහකය මගින් දහනය කර  $\text{SO}_2$  ලබා ගත හැකි ය. එහෙත් කාර්මික ව  $\text{SO}_2$  නිපදවීම එතරම් පහසු නොවේ. පළමුව සල්ෆර් රත් කර  $140^\circ\text{C}$  දී ද්‍රව තත්වයට පත් කරයි. ද්‍රව සල්ෆර් ආශ්‍රිතව විවිධ ඝන අපද්‍රව්‍ය ඇත් නම් ඒවා ඉවත් කිරීමට පෙරනු ලබයි.



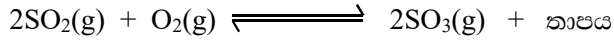
### 1.9 රූපය H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය



දාහකය තුළට ද්‍රව සල්ෆර් හා වායුගෝලීය වාතය පොම්ප කළ යුතු ය. ද්‍රව සල්ෆර් ඉතා කුඩා බිඳිති ලෙස දාහකයට පොම්ප කරයි. එම බිඳිති ඉතා පහසුවෙන් දහනය වේ. සල්ෆර් දහනය තාපදායකය. දහනයෙන් ලැබෙන වායු මිශ්‍රණයේ  $\text{SO}_2$  ප්‍රමාණය 8 -9% සංයුතියකින් පවත්වා ගනු ලැබේ.

දාහකය අවට උෂ්ණත්වය  $830^\circ\text{C}$  පමණ වේ. මේ දහන කුටිය තුළ තිබෙන  $\text{SO}_2$ ,  $\text{O}_2$  හා  $\text{N}_2$  සහිත වායු මිශ්‍රණයේ විවිධ ඝන අංශු (අළු) තිබිය හැකි ය. ඒවා ඉවත් කිරීම ඉතා වැදගත් ය. දැවිලි හෝ අළු ලෙසට විවිධ අංශු පැවතුණ හොත්  $\text{V}_2\text{O}_5$  උත්ප්‍රේරක පාෂ්ඨය මත තැන්පත් වී උත්ප්‍රේරක ක්‍රියාවට බාධා පමුණුවන නිසා පළමුව  $\text{SO}_2$  සහිත වායු මිශ්‍රණය පිරිසිදු කරනු ලැබේ. සල්ෆර්ට්‍රයොක්සයිඩ් නිපදවන ප්‍රතික්‍රියාව ප්‍රතිවර්තය තාපදායක ප්‍රතික්‍රියාවකි. ඔක්සිජන් හා සල්ෆර් ඩයොක්සයිඩ් අතර පරිමා අනුපාතය 1 : 1 (මවුල අනුපාතය 1 : 1) පරිදි පවත්වා ගනු ලබයි.





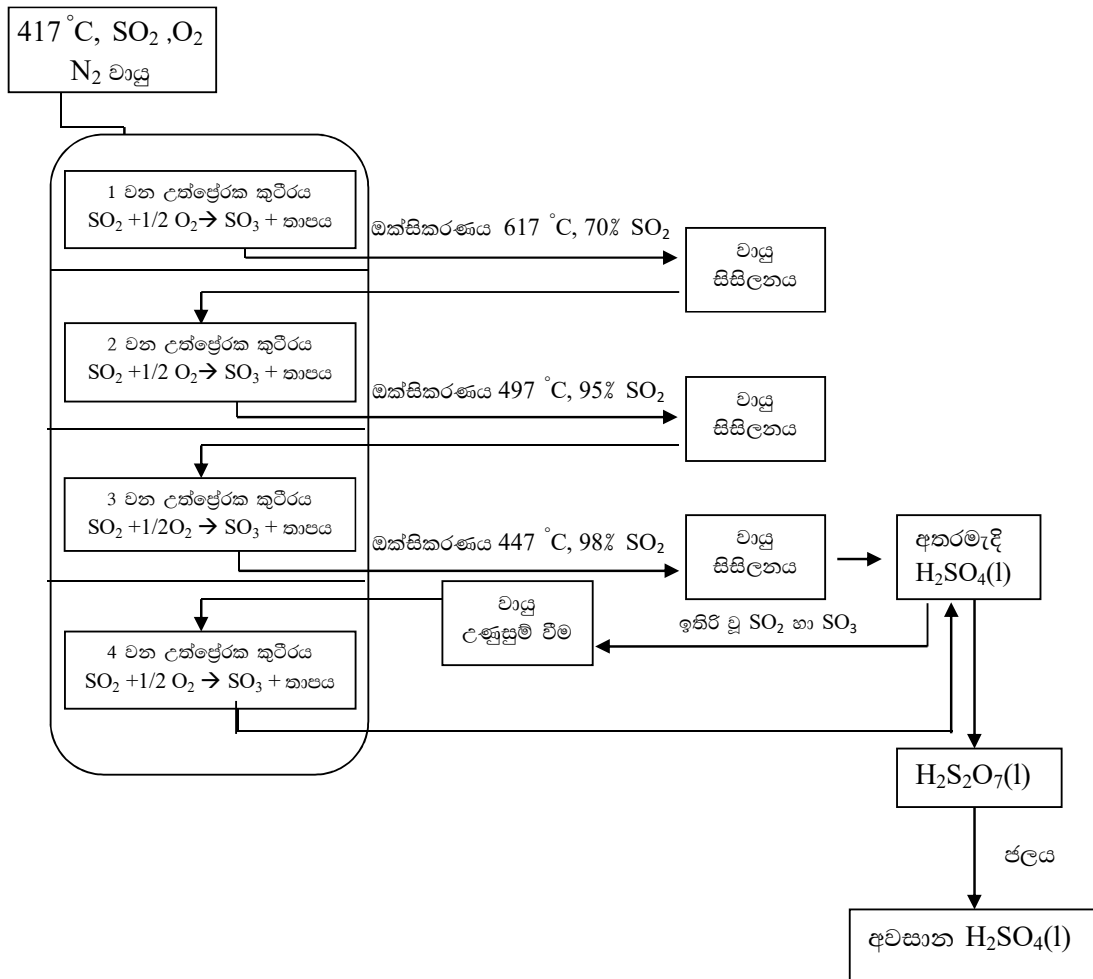
කාර්යක්ෂමතාවකින් ප්‍රතික්‍රියා සිදු කිරීමට ප්‍රශස්ත තත්වයක් ලෙසට 400-500 °C උෂ්ණත්වයක් පවත්වා ගනු ලැබේ. ප්‍රතික්‍රියාවෙන් ද තාපය ජනනය කරන නිසා එක් වර ම සමස්ත SO<sub>2</sub> ප්‍රමාණය O<sub>2</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට නිෂ්පාදන ක්‍රියාව සැලසුම් කළ හොත් වැඩි තාප ප්‍රමාණයක් ජනනය වී නැවත පසු ප්‍රතික්‍රියාව දිරිමත් කරමින් ඵලදාව අඩු වීමට හේතු වේ. ඒ නිසා සමස්ත SO<sub>2</sub> ප්‍රමාණය පියවර හතරක් ඔස්සේ SO<sub>3</sub> බවට පරිවර්තනය සිදු කරයි. සෑම පියවරක දී ම උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨ භරණා වායු මිශ්‍රණය ගමන් කිරීමට සලස්වයි.

මේ ප්‍රතිවර්තනය ප්‍රතික්‍රියාව වඩාත් දකුණු පැත්තට නැඹුරු කරමින් SO<sub>3</sub> ඵලදාව වැඩි කිරීම සඳහා වායුගෝලීය වාතය සැපයීම මගින් ඔක්සිජන් සාන්ද්‍රණය වැඩි කළ හැකි ය. වායුගෝලීය වාතය වඩාත් ම ලාභදායක අමුද්‍රව්‍යයක් නිසා වායුගෝලීය වාතය සැපයීමෙන් ඔක්සිජන් සාන්ද්‍රණය වැඩි කිරීම නිෂ්පාදන වියදම වැඩි කිරීමට හේතුවක් බවට පත් නොවේ. ස්ටොයිකියෝමිතිය අනුව SO<sub>2</sub> : O<sub>2</sub> අනුපාතය 2:1කි. මේ අනුව SO<sub>2</sub> මවුලයක් සඳහා අවශ්‍ය O<sub>2</sub> ප්‍රමාණය මවුල 0.5 කි. එහෙත් නිෂ්පාදනයේ දී මවුල අනුපාතය 1:1 නිසා SO<sub>2</sub> මවුලයක් සඳහා O<sub>2</sub> මවුල 0.5ක් වැඩිපුර ඇත. වායුගෝලීය වාතය ලාභ වුවත් අවශ්‍ය ඔක්සිජන් සාන්ද්‍රණය ඉක්මවමින් ඉහළ ඔක්සිජන් සාන්ද්‍රණයක් පවත්වා ගැනීම නිෂ්පාදන ක්‍රියාවේ කාර්යක්ෂමතාව අඩු කිරීමට හේතු වේ. මෙයට හේතුව ප්‍රශස්ත ප්‍රමාණය ඉක්මවමින් ඔක්සිජන් සාන්ද්‍රණය වැඩි කරන විට දී උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨයට වැඩිපුර O<sub>2</sub> අණු අධිශෝෂණය වීම නිසා, SO<sub>2</sub> වායුව උත්ප්‍රේරක පෘෂ්ඨයට අධිශෝෂණය වීමට ඇති ඉඩකඩ අඩු වී ප්‍රතික්‍රියාව සිදු වීමට ඇති සම්භාවිතාව අඩු වන බැවිනි.

මේ ප්‍රතික්‍රියාව තාපදායක නිසා සිසිල් කරන විට දී ඵලදාව වැඩි වීමක් ලේ වැටලියර් මූලධර්මයට අනුව පුරෝකථනය කළ හැකි ය. එහෙත් උෂ්ණත්වය අඩු කරන විට දී ප්‍රතික්‍රියාවේ ශීඝ්‍රතාව අඩු වීම නිෂ්පාදන ක්‍රියාවේ කාර්යක්ෂමතාව අඩු කිරීමට හේතු වේ. මේ නිසා ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වය 400-450 °C ලෙසට තීරණය කර ඇත.

පීඩනය වැඩි කරන විට දී වායු කලාපයේ ප්‍රතිවර්තය ප්‍රතික්‍රියාව අණු ගණන අඩු වන දිශාවට සිදු වීමට ඇති නැඹුරුතාව වැඩි වීම ලේ වැටලියර් මූලධර්මයෙන් පුරෝකථනය කරයි. මේ ප්‍රතික්‍රියාව සඳහා පීඩනය වැඩි කරන විට දී ඉදිරි ප්‍රතික්‍රියාව දිරිමත් වී SO<sub>3</sub> ඵලදාව වැඩි වේ. එහෙත් මේ ප්‍රතික්‍රියාව සඳහා වායුගෝල 1ක පීඩනයේ දී පවා ඵලදාව 99%ක් තරම් ඉහළ වේ. ඒ නිසා වඩාත් ඉහළ පීඩන යෙදීම අනවශ්‍ය වේ.

මෙම ප්‍රතික්‍රියාව අධික වශයෙන් තාපදායක බැවින් පියවර හතරක දී තාප හුවමාරුව කළමනාකරණය කරමින් නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය සිදු කරන ආකාරය පහත ගැලීම් සටහනකින් දැක්වේ.



**1.10 රූපය H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> නිෂ්පාදනය ආශ්‍රිත ප්‍රධාන තාප හුවමාරු පියවර**

පළමු කුටියට ඇතුළු වන වායුවල උෂ්ණත්වය 690 K (417 °C) පමණ වේ. උත්ප්‍රේරක හරහා ගමන් කරන විට දී උෂ්ණත්වය 890 K (617 °C) තෙක් ඉහළ ගොස් ඇති අතර SO<sub>2</sub> වලින් 70%ක් පමණ ඔක්සිකරණය වී ඇත. තාප හුවමාරු ඒකක මගින් නැවත 700 K (427 °C) පමණ උෂ්ණත්වයකට සිසිල් වූ වායු දෙවන කුටියේ දී උත්ප්‍රේරක හරහා ගමන් කරවයි. මේ අවස්ථාව වන විට තිබෙන SO<sub>2</sub> ප්‍රමාණය සාපේක්ෂව අඩු නිසා පළමු පියවරට වඩා අඩු SO<sub>3</sub> ප්‍රමාණයක් සෑදේ. ඒ නිසා ප්‍රතිඵල වන තාපය ද සාපේක්ෂව අඩු ය. උෂ්ණත්වය 770 K (497 °C) තෙක් ඉහළ ගිය වායු මිශ්‍රණය දෙවන තාප හුවමාරු ඒකකය මගින් 720 K (447 °C) දක්වා සිසිලනය කර ඇත. ඒ වන විට ආරම්භක SO<sub>2</sub> වලින් සැලකිය යුතු ප්‍රමාණයක් ප්‍රතික්‍රියා කර ඇත. තෙවන කුටියෙන් උත්ප්‍රේරක හරහා ගමන් කිරීම නිසා ආරම්භක SO<sub>2</sub> වලින් 98% SO<sub>3</sub> බවට පත් වේ.

තෙවන පියවරින් ලැබෙන SO<sub>3</sub> මගින් H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> නිපදවනු ලබන අතර, එහි දී ද SO<sub>3</sub> ප්‍රමාණ 100% ම H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> බවට පත් නොවේ. ඉතිරි වන SO<sub>3</sub> හා ප්‍රතිවර්තාතාව නිසා ඉතා සුළු වශයෙන් ඉතිරි වූ

SO<sub>2</sub> සහිත වායු මිශ්‍රණය නැවත උණුසුම් කර සිච්චන කුටීරය තුළ වූ උත්ප්‍රේරක හරහා ගමන් කරමින් SO<sub>3</sub> බවට පත් කරයි. ඒ ප්‍රමාණය ද නැවතත් H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> බවට පරිවර්තනය කරනු ලැබේ.

ජලය සමඟ SO<sub>3</sub> ප්‍රතික්‍රියාව වේගවත් හා අධික තාපදායක ය. ඒ නිසා ජලය වාෂ්පීකරණය වේ. එසේම සල්පියුරික් අම්ල දුමාරය ඇති වේ. මෙම බාධක මඟහැරීම පිණිස ඉහත විස්තර කළ ක්‍රියාමාර්ග ඔස්සේ SO<sub>3</sub> වායුව H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> බවට පත් කරයි. උෂ්ණත්වය 70 °C සාන්ද්‍ර (98%) සල්පියුරික් අම්ලය මඟින් SO<sub>3</sub> අවශෝෂණය උපරිම වේ. ඒ නිසා එම තත්ත්ව යටතේ දී සාන්ද්‍ර H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> වලට SO<sub>3</sub> අවශෝෂණය කරවා ජලය එක් කිරීම මඟින් H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> නිපදවා ගනු ලැබේ.

සල්ෆර් ට්‍රයොක්සයිඩ් හා සාන්ද්‍ර H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ප්‍රතික්‍රියා කරවනුයේ ප්‍රතිප්‍රවාහ මූලධර්මයට අනුව ය. එය සිදු වන්නේ අධිශෝෂණ කුලුන තුළ දී ය. මේ කුලුනු සෙරමික් ඇසුරුම් ද්‍රව්‍යවලින් (ceramic packing material) පුරවා ඇත. ඒ නිසා සාන්ද්‍ර H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> සෙමෙන් කුටියේ ඉහළ සිට පහළට එන අතර ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය නිසා ද්‍රව H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> හි පෘෂ්ඨ වර්ගඵලය වැඩි වී ඇත. සල්ෆර් ට්‍රයොක්සයිඩ් ඉහළට ගමන් කරයි. ද්‍රව H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> හි පෘෂ්ඨ වර්ගඵලය වැඩි වීම හා සෙමෙන් ගලා යෑම නිසාත්, SO<sub>3</sub> වායුව ඉහළට ගමන් කරන නිසාත් සාන්ද්‍ර H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> තුළට SO<sub>3</sub> අවශෝෂණය කාර්යක්ෂම වී ඇත. මෙහි දී SO<sub>3</sub> හා H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> ප්‍රතික්‍රියා කර ඕලියම් (H<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>7</sub>) සෑදේ. ඕලියම්වලට පරිස්සමින් ජලය එකතු කිරීමෙන් සාන්ද්‍ර H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> නිපදවා ගනු ලැබේ.

**සල්පියුරික් අම්ලයේ ප්‍රයෝජන**

- 1) පොස්පේට් පොහොර නිපදවීම
- 2) ඇමෝනියම් සල්ෆේට් පොහොර නිපදවීම
- 3) රේයෝන් ඇතළු කෘත්‍රීම කෙඳි හා ප්ලාස්ටික් නිෂ්පාදනය
- 4) ඇල්කයිල් හා ඇරිල් සල්ෆොනේට් අඩංගු ක්ෂාලක නිපදවීම
- 5) සායම්, පුපුරන ද්‍රව්‍ය හා ඖෂධ නිෂ්පාදනය
- 6) බැටරි ඇසිඩ් නිපදවීම
- 7) වායු වියළීම (Cl<sub>2</sub>)

**1.9 රූටයිල්වලින් ටයිටේනියම් ඩයොක්සයිඩ් නිපදවීම**

ටයිටේනියම් අන්තර්ගත ප්‍රධාන බනිජ වර්ග ලෙස ඉල්මනයිට් හා රූටයිල් දැක්විය හැකි ය. ටයිටේනියම් ලෝහය TiO<sub>2</sub> ස්වරූපයෙන් බහුලව පවතින බනිජය රූටයිල් ය. ඉල්මනයිට් යනු TiO<sub>2</sub> හා FeO ඔක්සයිඩ් දෙකෙහි මිශ්‍රණයකි. ඉල්මනයිට් භාවිත කරමින් TiO<sub>2</sub> නිෂ්පාදනය කරන අවස්ථාවල දී පළමුව එහි වූ FeO ඉවත් කිරීම සිදු කරයි. එමඟින් TiO<sub>2</sub> ප්‍රතිශතය වැඩි කිරීම සිදු වේ. ඉල්මනයිට්වලින් FeO ඉවත් කිරීම සල්ෆේට් ක්‍රියාවලිය (sulphate process) ලෙස හඳුන්වයි.

ඉල්මනයිට් හි FeO ඉවත් කරමින් TiO<sub>2</sub> ප්‍රතිශතය 70% වඩා වැඩි අවස්ථාවට පත් කළ පසු එමඟින් සංශුද්ධතාව ඉතා ඉහළ TiO<sub>2</sub> නිෂ්පාදනය කරනු ලබයි. ඉල්මනයිට්වලින් ආරම්භ කර TiO<sub>2</sub> ප්‍රතිශතය 70% ඉක්මවූ අවස්ථාවක් දක්වා පිරිපහදු කිරීමෙන් පසුව හෝ රූටයිල් භාවිත කිරීම මඟින් සංශුද්ධතාව ඉතා ඉහළ TiO<sub>2</sub> නිෂ්පාදනය කළ හැකි ය. ඒ නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය ක්ලෝරයිඩ් ක්‍රියාවලිය ලෙස හඳුන්වනු ලැබේ.

රූටයිල් මගින්  $TiO_2$  නිෂ්පාදනය ආශ්‍රිත රසායනික ක්‍රියාවලිය (ක්ලෝරයිඩ් ක්‍රියාවලිය)

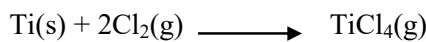
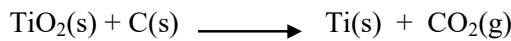
රූටයිල්හි වූ විවිධ අකාබනික අපද්‍රව්‍ය ඉවත් කර සංශුද්ධතාව ඉහළ  $TiO_2$  නිපදවීම මෙහි අරමුණ වේ. එහි වූ පියවර දෙකකි.

- 1) ක්ලෝරීනීකරණය
- 2) ඔක්සිකරණය

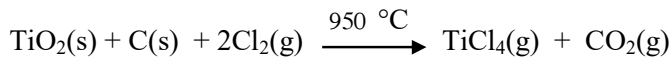
**ක්ලෝරීනීකරණය**

රූටයිල් හා කෝක්හි වූ තෙතමනය ඉවත් කිරීම පිණිස වියළීම ඉතා අවශ්‍ය වේ. මේ නිසා  $200\text{ }^\circ\text{C}$  -  $300\text{ }^\circ\text{C}$  වැනි උෂ්ණත්වයකට රත් කර හොඳින් වියළීම කරනු ලබයි.

ක්ලෝරීනීකරණ ක්‍රියාවලිය සඳහා රූටයිල් හා කෝක් සහිත මිශ්‍රණය  $950\text{ }^\circ\text{C}$  පමණ වූ උෂ්ණත්වයට රත් කරනු ලබයි. ඒ මගින්  $Cl_2$  වායු ධාරාවක් යවනු ලැබේ. එහි දී කෝක් හමුවේ  $TiO_2$  සමඟ  $Cl_2$  ප්‍රතික්‍රියාවෙන්  $TiCl_4$  වායුව ප්‍රතිඵල ලෙස ලැබේ. මේ ප්‍රතික්‍රියාව තාපදායක ය. එයට ප්‍රධාන හේතුව කෝක් ඔක්සිකරණය වී  $CO_2$  බවට පත් වීමයි. ඒ ප්‍රතික්‍රියා පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය.



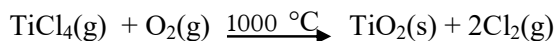
මේ සමස්ත ප්‍රතික්‍රියාව පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය.

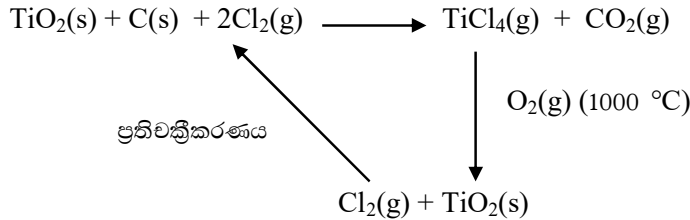


$TiCl_4$ හි තාපාංකය  $134\text{ }^\circ\text{C}$  වේ. ඒ නිසා ප්‍රතික්‍රියා කුටීරයෙන් ඉවතට එන වායු මිශ්‍රණයේ ප්‍රධාන වශයෙන්  $TiCl_4$  හා  $CO_2$  ඇත. මීට අමතරව ඇතැම් අතුරු ප්‍රතික්‍රියාහි ප්‍රතිඵලයක් ලෙස  $HCl$  හා  $CO$  වායු මෙන් ම දූවිලි අංශු පැවතිය හැකි ය. එබැවින්  $TiO_2$  ආශ්‍රිතව තිබුණු අකාබනික අපද්‍රව්‍ය වෙන් වීම මෙහි දී සිදු වේ. දූවිලි අංශු ඉවත් කිරීමෙන් පසු ඒ වායු මිශ්‍රණය සිසිල් කිරීමෙන් ද්‍රව  $TiCl_4$  වෙන් කර ගනු ලැබේ. එසේ වෙන් කර ගත් ද්‍රව  $TiCl_4$  තවදුරටත් සංශුද්ධ කිරීමෙන් පසු ඔක්සිකරණය කරනු ලබයි.

**ඔක්සිකරණය**

පළමු පියවරේ ප්‍රතිඵලය වූ  $TiCl_4$  සමඟ  $O_2$  ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට සලස්වා නැවත  $TiO_2$  ජනනය කිරීම මෙහි දී සිදු වේ. මේ නිසා රූටයිල්හි වූ අකාබනික අපද්‍රව්‍යවලින් තොර සංශුද්ධ  $TiO_2$  නිපදවීමට මේ ක්‍රියාවලිය වැදගත් වේ. එහි දී ප්‍රතිඵල වන  $Cl_2$  වායුව නැවත ක්ලෝරීනීකරණයට භාවිත කරයි. එනිසා මෙහි දී  $Cl_2$  වායුව ප්‍රතිචක්‍රීකරණය වේ.





මේ ක්‍රියාවලිය මගින් කෝක් ඔක්සිකරණය වී වායුගෝලයට  $\text{CO}_2$  එක් කිරීම සිදු වේ. එනිසා ක්ලෝරයිඩ් ක්‍රියාවලිය මගින් ගෝලීය උණුසුම වැඩි කිරීමට යම් දායකත්වයක් සැපයේ. 2006 වසරේ දී මේ කර්මාන්ත මගින් වායුගෝලයට මුදාහරින ලද සමස්ත  $\text{CO}_2$  ප්‍රමාණය මෙට්‍රික් ටොන් මිලියන 3.6කි. මේ ප්‍රමාණයෙන් අඩක් උෂ්ණත්වය ජනනය සඳහා වූ ඉන්ධන දහනය නිසා ද ඉතිරි ප්‍රමාණය නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය නිසා ද ජනනය වී ඇත.

**TiO<sub>2</sub>හි ප්‍රයෝජන**

- 1) TiO<sub>2</sub> සුදු පැහැතිය. ඒ නිසා තීන්ත, ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ, කඩදාසි ආදියෙහි දීප්තිමත් සුදු වර්ණය ලබා ගැනීම සඳහා වර්ණකයක් ලෙස TiO<sub>2</sub> යොදා ගැනේ. TiO<sub>2</sub> සතුව ඉහළ වර්තනාංකයක් පැවතීම ද එම සංයෝගය වර්ණකයක් ලෙස යොදා ගැනීම හේතු වී ඇත.
- 2) රසායනිකව අක්‍රිය නිසා ඖෂධ හා දත්තාලේපවල සුදු වර්ණය ලබා දෙන පිණිස වර්ණක ලෙස TiO<sub>2</sub> භාවිත කරයි.
- 3) සූර්ය කිරණවල අඩංගු වූ පාරජම්බුල කිරණ නිසා සමේ පිලිස්සීම් ඇති වීම වැළැක්වීමට ආලේප කරන ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදනය කිරීම සඳහා ද TiO<sub>2</sub> භාවිත කරයි. TiO<sub>2</sub> මගින් UV කිරණ සම කරා ලඟා වීම වලකනු ලබයි.
- 4) ඇතැම් සූර්යකෝෂ නිෂ්පාදනයට TiO<sub>2</sub> යොදා ගනු ලබයි.

**1.10 යකඩ නිස්සාරණය**

යකඩ නිෂ්පාදනය පිළිබඳ ඉපැරණි ඉතිහාසයක් අපට ඇත. මෙරට මුතුන් මිත්තන් දැනට වසර දහස් ගණනකට පෙර යකඩ නිස්සාරණය පිළිබඳ දැන සිටි බැව් පුරාවිද්‍යාත්මක අධ්‍යයන මගින් හෙළිදරව් වී ඇත. ඔවුන් ස්වාභාවික සුළං බලය (wind power) හා දැව පුලුස්සා ලබා ගත් අඟුරු භාවිත කර යකඩ නිස්සාරණය කර ඇත. එංගලන්තයේ එක්සට්ට් විශ්වවිද්‍යාලයේ පුරාවිද්‍යාඥයකු වූ ගිල් ජුලේෆ් (Gill Juleff) නමැති විශේෂඥවරිය බලන්ගොඩ වූ හුළං කපොල්ල ආශ්‍රිතව ඉපැරණි යකඩ නිස්සාරණ උදුනක් ප්‍රතිනිර්මාණය කර යකඩ නිස්සාරණය කිරීමෙන් මෙරට තාක්ෂණය සනාථ කර ඇත. ඒ සනාථ කිරීම "An ancient wind-powered iron smelt in technology" නමැති ශීර්ෂය යටතේ 'නේචර්' (Nature) සඟරාවේ පළ කර තිබේ.

**යකඩ නිෂ්පාදනයට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍ය**

- යපස්
- හුනුගල්
- කෝක් (ගල් අඟුරු)
- වාතය

මේ ද්‍රව්‍ය භාවිත කර යකඩ නිස්සාරණය සඳහා යොදා ගන්නා උදුන 'ධාරා උෂ්මකය' ලෙස හඳුන්වයි. ඉහළ උෂ්ණත්වයට ඔරොත්තු දෙන ගඩොළු විශේෂයකින් ධාරා උෂ්මකයේ ඇතුළත ආස්තරණය කර ඇත. ධාරා උෂ්මකයේ ඉහළින් වූ දොරටුව හරහා යපස්, හුනුගල් හා කෝක් මිශ්‍රණය එක් කරයි. ධාරා උෂ්මකයේ පහළින් වාතය සපයනු ලබයි. ධාරා උෂ්මකයේ පහළින් ම

ද්‍රව යකඩ ඉවත් වේ; ඉහළින් අපවායුව නිදහස් වේ. ද්‍රව යකඩ ඉවත් වන මට්ටමට තරමක් ඉහළින් ලෝ බොර ඉවත් වේ. ධාරා උෂ්මකය තුළ ගුරුත්වාකර්ෂණය යටතේ ඉහළ සිට පහළට ස්කන්ධ ප්‍රවාහනයක් සිදු වේ. ඒ සමඟ ම සම්පීඩිත වාතය පහළ සිට ඉහළට ගමන් කරයි. ප්‍රතිවිරුද්ධ දිශාව ඔස්සේ ද්‍රව්‍ය පරිවහනය (පහළ සිට ඉහළට හා ඉහළ සිට පහළට) වන නිසා ඝන කලාපය හා වායු කලාපය අතර ප්‍රතික්‍රියා සිදු වීමට ඇති හැකියාව වැඩි වී තිබේ. මෙය උෂ්ණත්ව අනුක්‍රමණයක් පවත්වා ගැනීමට ද හේතු වී ඇත.

යකඩ නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියේ දී සැලකිලිමත් විය යුතු කරුණු කීපයක් මෙසේ දැක්විය හැකි ය.

- 1) ලෝපස්, කෝක් හා හුනුගල් මිශ්‍රණයේ වූ එක් එක් සංඝටක අතර අනුපාතය
- 2) ඒ අංශුවල විශාලත්වය
- 3) ඒ මිශ්‍රණය ධාරා උෂ්මකයේ ඉහළින් එක් කරන ශීඝ්‍රතාව
- 4) වායු ධාරාව ගලා යන ශීඝ්‍රතාව හා පීඩනය

මෙහි දී කෝක්වල කාර්යභාරය පහත දැක්වේ.

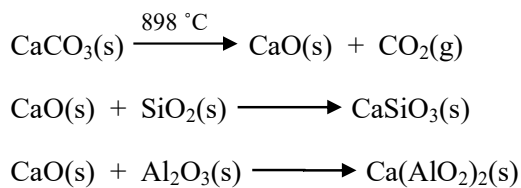
- 1) ඉන්ධනයක් ලෙසට ක්‍රියා කරයි.  

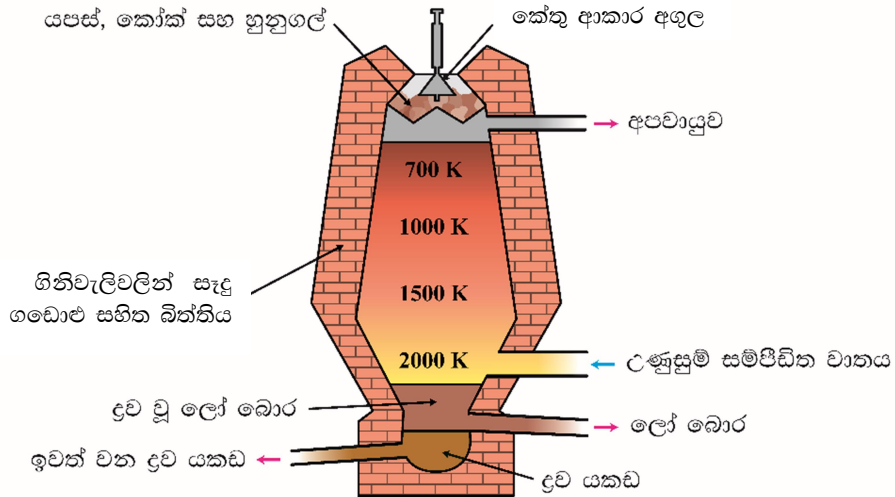
$$\text{C(s)} + \text{O}_2(\text{g}) \longrightarrow \text{CO}_2(\text{g}) + \text{තාපය} \quad \Delta H = -393.5 \text{ kJ}$$
- 2) ඉහළ උෂ්ණත්වයේ දී සෘජු ඔක්සිභාරකයක් ලෙස ක්‍රියා කරයි.  

$$\text{FeO(s)} + \text{C(s)} \longrightarrow \text{Fe(l)} + \text{CO(g)}$$
- 3) ප්‍රධාන ඔක්සිභාරකය වූ CO ජනනය කරයි.  

$$\text{CO}_2(\text{g}) + \text{C(s)} \longrightarrow 2\text{CO(g)} \quad \Delta H = 172.5 \text{ kJ}$$

ලෝපස් ආශ්‍රිතව වූ සිලිකේට් හා ඇලුමිනේට් ද්‍රව්‍ය අපද්‍රව්‍ය ලෙස යකඩ තුළ තැන්පත් වීම වැළැක්විය යුතු ය. ඒ සඳහා  $\text{CaCO}_3$  තාප වියෝජනයෙන් ලැබෙන  $\text{CaO}$  ප්‍රයෝජනවත් වේ.





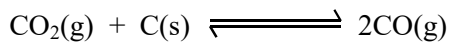
1.11 රූපය ධාරා උෂ්මකය

මෙලෙස සෑදෙන  $\text{CaSiO}_3$  හා  $\text{Ca}(\text{AlO}_2)_2$  ලෝබොර ලෙස හඳුන්වයි. ද්‍රව යකඩවල ඝනත්වයට වඩා ලෝ බොරවල ඝනත්වය අඩු ය. ඒ නිසා ද්‍රව යකඩ මත ද්‍රව ලෝ බොර ස්තරය ඇත. ලෝ බොර මඟින් ද්‍රව යකඩ පෘෂ්ඨය ආවරණය වන නිසා ද්‍රව යකඩ  $\text{O}_2$  සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට ඇති ඉඩකඩ අඩු වේ.

ධාරා උෂ්මකයේ පහළ ප්‍රදේශයෙන් උණුසුම් සම්පීඩිත වාතය ධාරා උෂ්මකය තුළට විදිනු ලබයි. එවිට කෝක් දහනය වන අතර, ඒ දහන ප්‍රතික්‍රියාව වඩාත් වේගවත්ව සිදු වේ. උණුසුම් වාතයේ උෂ්ණත්වය, පීඩනය හා කෝක් අංශුවල විශාලත්වය මත දහන ප්‍රතික්‍රියාවේ වේගය තීරණය වේ.

දහන ප්‍රතික්‍රියාව වේගවත් නිසා හා කෝක් දහනය අධික ලෙස තාපදායක නිසා කෙටි කාලයක් තුළ විශාල තාපයක් මුදා හරියි. ඒ නිසා කෝක් දහනය සිදුවන පාදස්ථ ප්‍රදේශයේ උෂ්ණත්වය එක්වර  $1700^\circ\text{C}$  පමණ වූ උෂ්ණත්වයක් කරා ඉහළ යයි. මෙම පාදස්ථ ප්‍රදේශයේ උෂ්ණත්වය ස්ථාවරව පවත්වා ගැනීම කෙරෙහි දහන ප්‍රතික්‍රියාවේ ශීඝ්‍රතාව හා දහනය වන කෝක් ප්‍රමාණය ඉතා වැදගත් සාධක වේ. ඒ සඳහා වාතය පහළ සිට ඉහළට ගලා යන ශීඝ්‍රතාව හා කෝක් සහිත මිශ්‍රණය පහළට ගලා ඒමේ ශීඝ්‍රතා ප්‍රශස්තව පවත්වා ගැනීම වැදගත් වේ.

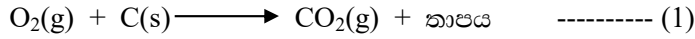
දහනයේ දී සෑදෙන උණුසුම්  $\text{CO}_2$  වායුව ලෝපස් තුළින් ඉහළට ගමන් කරයි. ඉහළ උෂ්ණත්වයේ දී කෝක් (C) සමඟ  $\text{CO}_2$  ප්‍රතිවර්තීව ප්‍රතික්‍රියා කරමින් CO සාදයි.



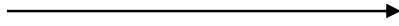
වායුමය අණු ගණන වැඩි වේ.

∴ එන්ට්‍රොපිය වැඩි වේ.

මේ ප්‍රතික්‍රියාව සඳහා  $\Delta S$  ධන අගයකි ( $176.5 \text{ J}$ ). උෂ්ණත්වය වැඩි වන විට  $T\Delta S$  හි සංඛ්‍යාත්මක අගයේ විශාලත්වය වැඩි වේ. එබැවින් කෝක් (C) හමුවේ ඉහළ උෂ්ණත්වයේ දී  $\text{CO}_2$  වායුව CO බවට ඔක්සිහරණය වීමේ ප්‍රවණතාවක් ඇත. ඉහළ උෂ්ණත්ව තත්ත්ව යටතේ CO වායුව තාපගතිකව ස්ථායී යැයි කිව හැකි ය. උෂ්ණත්වය  $1000^\circ\text{C}$  පමණ වන විට දී  $\text{CO}_2$  ප්‍රමාණය 100% පමණ CO බවට පරිවර්තනය වේ. ඉහත 1.12 රූපය මඟින් මේ විචලනය පෙන්වුම් කරයි.



වායු අණු ගණන වෙනස් නො වේ.



සැලකිය යුතු එන්ට්‍රොපි වෙනසක් නැත. තාපදායක ය.



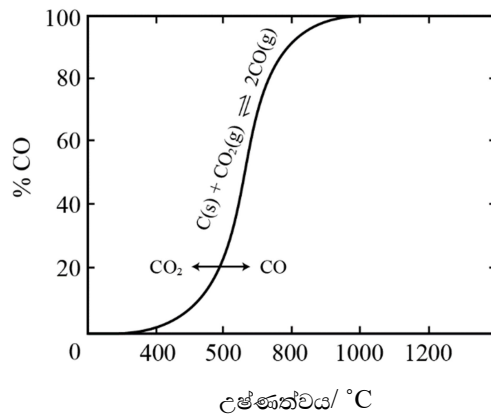
වායු අණු ගණන වැඩි වේ.



එන්ට්‍රොපිය වැඩි වේ. තාපදායක ය.

$$\Delta G = \Delta H - T\Delta S$$

ප්‍රතික්‍රියා දෙක ම තාපදායක නිසා  $\Delta H$  හි අගය සෘණ වේ. උෂ්ණත්වය වැඩි වන විට දී  $T\Delta S$  අගයේ කැපී පෙනෙන වැඩි වීමක් ඇත්තේ 2 වන ප්‍රතික්‍රියාව සඳහා ය. උෂ්ණත්වය සමඟ  $\Delta G$  හි සෘණ ස්වභාවය කැපී පෙනෙන වැඩි වීමක් 2 ප්‍රතික්‍රියාව සඳහා අපේක්ෂිත ය. උෂ්ණත්වය අඩු වන විට දී CO හි තාපගතික ස්ථායීතාව අඩු වේ, CO<sub>2</sub> හි තාපගතික ස්ථායීතාව වැඩි වේ.



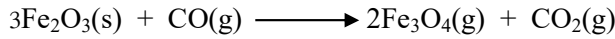
### 1.12 රූපය උෂ්ණත්වය ඉදිරියේ CO(g)හි ප්‍රමාණයේ විචලනය

ධාරා උෂ්මකයේ පාදස්ථ ප්‍රදේශයේ උෂ්ණත්වය 1700 °C තරම් ඉහළ බැවින් සෑදෙන CO<sub>2</sub> වායුව කෝක්, ලෝපස් මිශ්‍රණයේ වූ රක්ත තප්ත වූ (Red hot) කෝක් අංශු සමඟ ගැටෙන විට දී තාප ජනනය කරමින් CO සෑදේ.

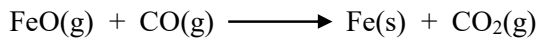
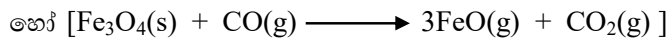
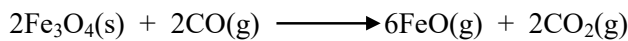
ධාරා උෂ්මකයේ ඉහළ උෂ්ණත්වයක් ඇති පහළ ප්‍රදේශයේ දී ඇති වූ CO වායුව ලෝපස් සහිත මිශ්‍රණය හරහා ඉහළට යන විට උෂ්ණත්වය අඩු වන නිසා CO හි ස්ථායීතාව අඩු වේ. ඒ නිසා CO වායුව CO<sub>2</sub> වීමේ නැඹුරුතාව වැඩි වේ. ධාරා උෂ්මකය තුළ කෝක් දහනය වන ප්‍රදේශයෙන් ඉහළ ප්‍රදේශයේ O<sub>2</sub> වායුව නැති හෙයින් Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ඔක්සිහරණය කරමින් CO වායුව CO<sub>2</sub> තෙක් ඔක්සිකරණය වේ. එහි ප්‍රතිඵලය ලෙසට Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ක්‍රමානුකූලව ඔක්සිහරණය වේ.



මේ හෙයින්, කුලුන ඔස්සේ ඉහළට යත් ම හා උෂ්ණත්වය අඩු වත් ම CO මගින් ලෝපස්හි වූ Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ඔක්සිහරණය සිදු වේ. ඒ නිසා 1000 °C ට අඩු උෂ්ණත්වයේ දී පියවර වශයෙන් Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ඔක්සිකරණය වීම පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය:



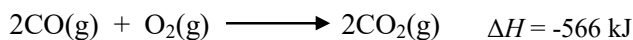
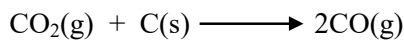
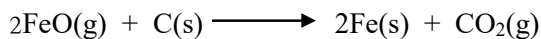
Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> යනු FeO හා Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> හි මිශ්‍රණයක් (ෆෙරිසෝෆෙරික්) ය. Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> හි +3 ඔක්සිකරණ අවස්ථාවේ වූ යකඩ ප්‍රමාණයෙන් 33%ක් පමණ +2 තෙක් ඔක්සිහරණය වී ඇත.



Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> භාගිකව ඔක්සිහරණය වෙමින් Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> බවට පත් වන අතර තව දුරටත් ධාරා උෂ්මකයේ වූ මේ මිශ්‍රණය පහළට පැමිණෙයි. එවිට තව දුරටත් CO වායුව සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර එහි +3 අවස්ථාවේ වූ යකඩ පරමාණු +2 අවස්ථාව තෙක් ඔක්සිහරණය වේ. එහි ප්‍රතිඵලය වූ FeO තවදුරටත් CO වායුව සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර නිදහස් යකඩ (Fe) තෙක් ඔක්සිහරණය වේ.

මීට අමතරව CaCO<sub>3</sub> වියෝජනය 1000 °C ට වඩා අඩු උෂ්ණත්වයේ දී (898 °C) සිදු වේ. එමගින් ජනනය වන CO<sub>2</sub> වායුවට පවා කෝක් සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර CO ජනනය කිරීමේ හැකියාවක් ඇත. එම සෑදෙන CO පවා කුලුන ඔස්සේ ඉහළට යත්ම ලෝපස්හි Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියාවෙන් CO<sub>2</sub> බවට පත් වීමේ ඉඩ කඩක් ඇත.

1000 °C ඉක්මවූ විට දී, එනම් ධාරා උෂ්මකයේ තරමක් පහළ ප්‍රදේශයේ දී පහත ප්‍රතික්‍රියා සිදු වේ. එහිදී කෝක් සෘජුවම FeO ඔක්සිහරණය කරයි.



ධාරා උෂ්මකය තුළ දී, මුළු කෝක් ප්‍රමාණයෙන් කොටසක් දහන ප්‍රතික්‍රියාව සඳහා සහභාගි වේ. තව කොටසක් CO<sub>2</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර CO ජනනයට සහභාගි වේ. තවත් ප්‍රමාණයක් FeO ඔක්සිහරණයට සහභාගි වේ. වාතය ඔක්සිකාරකයක් ලෙස ක්‍රියාකර දහන ප්‍රතික්‍රියාව මගින් තාපය ජනනයට හා CO<sub>2</sub> ජනනයට සහභාගි වේ. වැඩිපුර වාතය සැපයීම සිදු වුව හොත් ධාරා උෂ්මකය තුළ දී CO වායුව Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ප්‍රතික්‍රියා කිරීමට අමතරව O<sub>2</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර CO<sub>2</sub> බවට පත් වීම සඳහා තාපගතික වශයෙන් ඉඩකඩක් ඇත. එය අවාසියකි. මේ නිසා යකඩ නිස්සාරණයේ දී වාතයේ පරිමාමිතික ගලා යෑමේ ශීඝ්‍රතාව (volumetric flow rate), ඉහළින් ලෝපස සහිත ඝන මිශ්‍රණය ගලා යෑමේ ශීඝ්‍රතාව ප්‍රශස්ත මට්ටමක පවත්වා ගැනීමට ඉතා වැදගත් වේ. ධාරා උෂ්මකයේ පහළ ප්‍රදේශයේ දී දහනය නිසා O<sub>2</sub> ප්‍රමාණය එක්වර අඩු වන අතර, ඒ ප්‍රමාණයට ගැලපෙන CO<sub>2</sub> ප්‍රමාණයක් ජනනය කරන හෙයින් ම එක්වර CO<sub>2</sub> සාන්ද්‍රණය වැඩි වේ. එසේ ම අධික තාපයක් ජනනය වේ. ඉහළ උෂ්ණත්වයක් ඇති ප්‍රදේශයේ වූ මේ CO<sub>2</sub> වායුව පහළට පැමිණෙන ඝන මිශ්‍රණය තුළින් ඉහළට ගමන් කිරීමට නැඹුරු වේ. එනිසා ම ඝන මිශ්‍රණයේ වූ කෝක් සමඟ CO<sub>2</sub> ප්‍රතික්‍රියා කිරීම ඉහළ උෂ්ණත්වයක් පවතින ධාරා උෂ්මකයේ පහළ ප්‍රදේශයේ දී සිදු වේ. මේ නිසා CO<sub>2</sub>

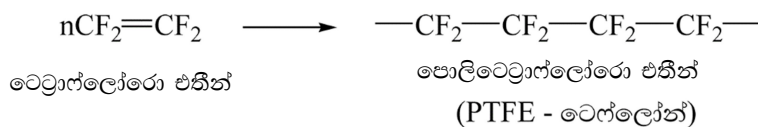
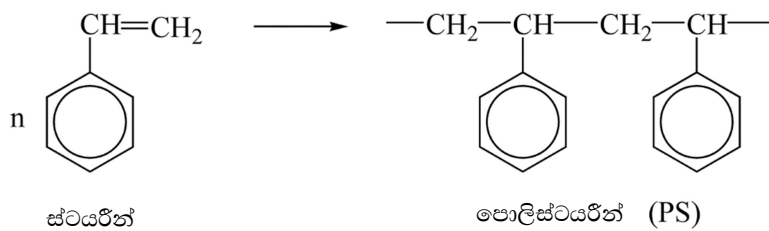
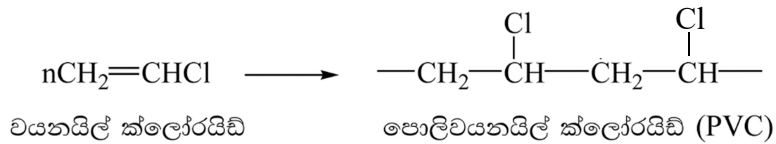
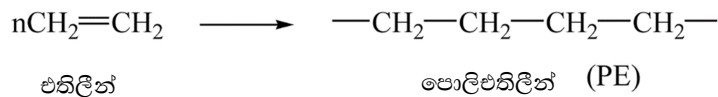
සාන්ද්‍රණය ක්‍රමයෙන් අඩු වන විට CO සාන්ද්‍රණය වැඩි වේ. පහළ ප්‍රදේශයේ දී ජනනය වූ CO වායුව පවා පහළට පැමිණෙන ඝන මිශ්‍රණය තුළින් ඉහළට ගමන් කරයි. මේ වන විට ඉහළට යත් ම උෂ්ණත්වය අඩු වීම නිසා CO වායුවේ තාපගතික ස්ථායීතාව අඩු වේ. CO<sub>2</sub> බවට පරිවර්තනය වීමේ ප්‍රවණතාව වැඩි වේ. O<sub>2</sub> වායුව නැති නිසා Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> හි ඔක්සිජන් ලබා ගනිමින් CO වායුව CO<sub>2</sub> බවට ඔක්සිකරණය වේ. එබැවින් ධාරා උෂ්මකයේ ඉහළට යත්ම මේ CO සාන්ද්‍රණය අඩු වෙමින් නැවත CO<sub>2</sub> සාන්ද්‍රණය වැඩි වේ.

කෝක් භාවිත කිරීම නිසා ධාරා උෂ්මකයෙන් නිදහස් වන CO<sub>2</sub> වායුව ගෝලීය උණුසුම වැඩි කිරීමට හේතු වේ. මේ නිසා කෝක් වෙනුවට පුනර්ජනනීය විකල්ප සෙවීම පාරිසරික වශයෙන් වැදගත් වේ. එසේ ම අනවශ්‍ය ලෙස යකඩ භාවිත කිරීමෙන් වැළකීම ද වැදගත් වේ.

### 1.11 බහුඅවයවක

ඒකාවයවික ලෙස හඳුන්වන, සාපේක්ෂව කුඩා රසායනික අණු ඉතා විශාල ප්‍රමාණයක් එකිනෙක සමඟ රසායනිකව බැඳීම නිසා බහුඅවයවක නිර්මාණය වේ.

උදාහරණ:

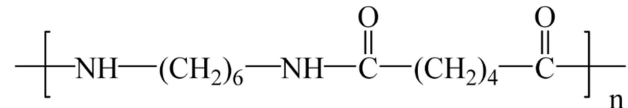


ඒකාවයවික අණු විශාල ප්‍රමාණයක් මෙසේ සම්බන්ධව වීම නිසා ඒකාවයවිකයේ කාබන් සැකිල්ල බහුඅවයවක අණුව ආශ්‍රිතව පුනරාවර්තීව පිහිටා ඇත. ඒකාවයවික කාබන් සැකිල්ල සහිත කොටස පුනරාවර්තී ඒකකය (Repeating unit) ලෙස හඳුන්වයි.



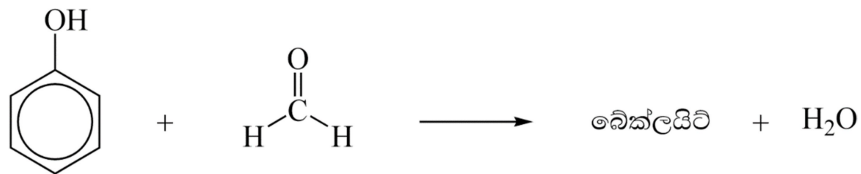


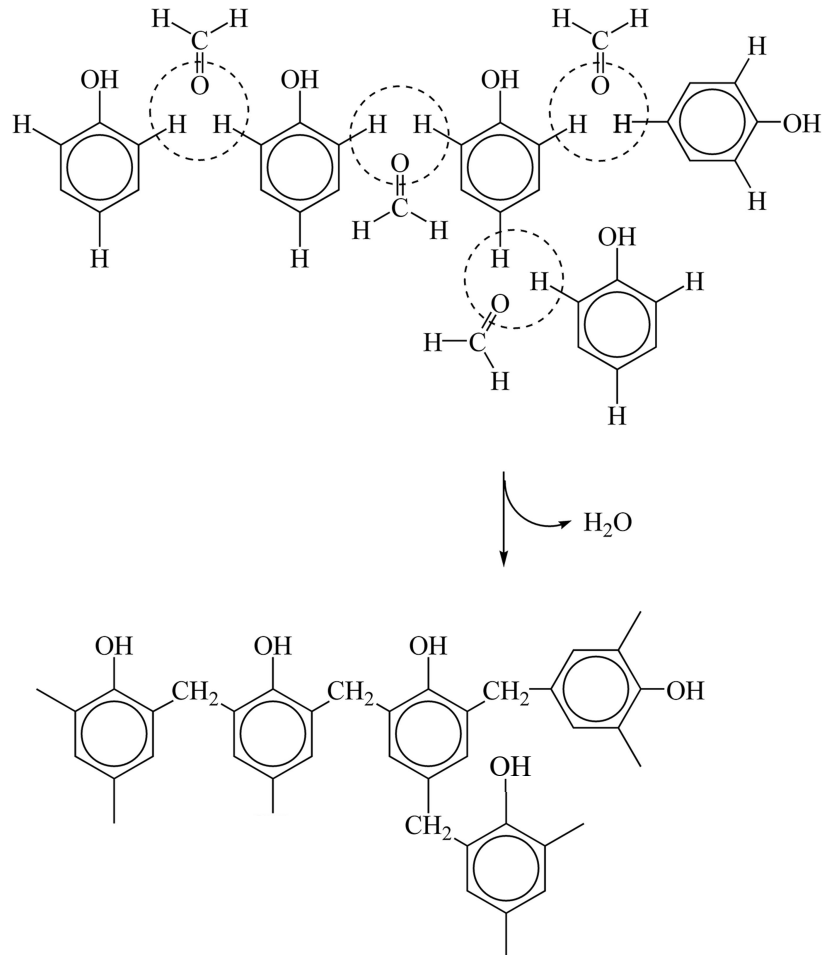
නයිලෝන් 6, 6 හි ව්‍යුහය පුනරාවර්ති ඒකකය ඇසුරෙන් පහත පරිදි දැක්විය හැකි ය. මෙහි පළමු අංකය ඩයිඇමීනයේ වූ කාබන් පරමාණු ගණන ද දෙවන අංකය ඩයිකාබොක්සිලික් අම්ලයේ වූ කාබන් පරමාණු ගණන ද නියෝජනය කරයි.



මෙතෙක් වූ විස්තර කිරීම සඳහා උදාහරණ ලෙස යොදාගත් බහුඅවයවක අණුවල ව්‍යුහය තනි දාමයක් ලෙස නිර්මාණය වී ඇති අයුරු පැහැදිලි ය. එනිසා ම එවැනි බහුඅවයවක 'රේඛීය බහුඅවයවක' ලෙස ද හඳුන්වනු ලැබේ.

ඇතැම් අවස්ථාවන්හි දී ත්‍රිමාණ ජාලයක් වන පරිදි බහුඅවයවක නිර්මාණය වේ. එයට හේතුව ඒකාවයවික ආශ්‍රිතව ප්‍රතික්‍රියාශීලී ස්ථාන දෙකකට වඩා වැඩියෙන් පැවතීමයි. නිදසුන් ලෙස ෆීනෝල් සැලැකූ විට එහි බෙන්සීන් න්‍යෂ්ටිය ආශ්‍රිත ආදේශ ප්‍රතික්‍රියාව සිදු විය හැකි ස්ථාන තුනකි. ෆීනෝල් හා ෆෝමැල්ඩිහයිඩ් අතර ප්‍රතික්‍රියාව මගින් ත්‍රිමාණ ජාලයක් වූ බහුඅවයවක නිර්මාණය වේ. එය බේක්ලයිට් ලෙස හඳුන්වයි. එය ද සංගණන ප්‍රතික්‍රියාවකි.





**1.13 රූපය** ෆීනෝල් හා ෆෝමැල්ඩිහයිඩ් අතර ප්‍රතික්‍රියාව මඟින් බේක්ලයිට් සෑදීම

මෙවැනි අවස්ථාවක දී නිශ්චිත පුනරාවර්ති ඒකකයක් ඉදිරිපත් කළ නොහැකි ය.

බහුඅවයවක අණුවේ ව්‍යුහ ස්වභාවය අනුව රේඛීය, අතු බෙදුණු හෝ ජාලාකාර ලෙස වර්ගීකරණය කළ හැකි ය. PS, PVC, PTFE, PET හි බහුඅවයවක අණුවලට රේඛීය ව්‍යුහයක් ඇත.



**1.14 රූපය** බහුඅවයවක අණුවල ව්‍යුහ ස්වභාවය

රේඛීය හා අතු බෙදුණු බහුඅවයවක අණු එකිනෙකින් වෙන් වූ අණු ලෙස විවිධ ආකාරයට ඇසිරී ඇත. ඇතැම් විට අණු එකිනෙකට වඩාත් ළං වී ක්‍රමික ඇසිරීමක් ඇති ප්‍රදේශ ඇත. එවන් ප්‍රදේශ ස්ඵටිකරූපී ප්‍රදේශ නමින් හඳුන්වයි. ඇතැම් තැන්හි දී අණු එකිනෙක පැටලී ඇඹරී තිබිය හැකි ය. එවන් ප්‍රදේශ අස්ඵටිකරූපී ප්‍රදේශ නම් වේ. ඇතැම් බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය පූර්ණ වශයෙන් අස්ඵටික ය. එසේ ම ඇතැම් බහුඅවයවක ආශ්‍රිතව යම් ප්‍රමාණයකින් ස්ඵටිකරූපී ප්‍රදේශ ඇත. ඒ ද්‍රව්‍ය අර්ධ අස්ඵටිකරූපී (semicrystalline) බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය ලෙස නම් කරයි. මේ සඳහා නිදසුන් ලෙස පොලිඑතිලීන් දැක්විය හැකි ය. අර්ධස්ඵටිකරූපී බහුඅවයවක පටල හරහා හොඳින් ආලෝකය ගමන් නොකරයි. ස්ඵටිකරූපී ප්‍රදේශ මතින් ආලෝක කිරණ ප්‍රකිරණය (scattering) කරයි. එහෙයින් පාරදෘශ්‍යතාව තරමක් අඩු වී ඇත.



**1.15 රූපය** රේඛීය හා අතු බෙදුණු බහුඅවයවක අණු ඇසිරී ඇති ආකාර

පොලිඑතිලීන් සංශ්ලේෂණය කරන ආකාරය අනුව අතු බෙදුණු ව්‍යුහයක් ලැබෙන අයුරින් ද නිපදවිය හැකි ය. රේඛීය පොලිඑතිලීන් අණු ඉතා හොඳින් එකිනෙකට ළං වී ඇසිරීම නිසා ඝනත්වය වැඩි ප්‍රදේශ වැඩි වේ. එවැනි පොලිඑතිලීන්, ඉහළ ඝනත්ව පොලිඑතිලීන් (High Density Polyethylen- HDPE) ලෙස නම් කරයි. අතු බෙදුණු විට දී එවන් අණු එතරම් ළං වී ඇසිරෙන්නේ නැත. ඒනිසා ඝනත්වය අඩු වේ. අස්ඵටිකරූපී ප්‍රදේශය වැඩි වශයෙන් ඇත. එවන් පොලිඑතිලීන් අඩු ඝනත්ව පොලිඑතිලීන් (Low Density Polyethylen-LDPE) ලෙස නම් කරයි. අස්ඵටිකරූපී ජලාස්ඵටික ද්‍රව්‍ය ඉතා හොඳින් පාරදෘශ්‍ය වේ. ස්ඵටිකරූපී ප්‍රදේශ ඇති ජලාස්ඵටික පාරදෘශ්‍ය ගුණ අඩු ය.

**1.11.1 රබර් හා ජලාස්ඵටික**

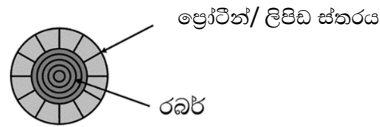
ප්‍රත්‍යාවර්ති ලෙස ඉතා ඉහළ ප්‍රත්‍යාස්ත ගුණ දක්වන බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය රබර් ලෙස සලකනු ලැබේ. රබර් සතු ප්‍රත්‍යාස්ත ගුණ පාලනය කළ හැකි ය. ඒකාවයවිකවලින් ආරම්භ කරමින් රබර් ලෙසට හඳුන්වන බහුඅවයවක නිෂ්පාදනය කළ හැකි ය. ඒවා කෘතීම රබර් ලෙස හඳුන්වයි. (උදා: නයිට්‍රයිල් රබර්). රබර් ගනේ ක්ෂීරය මගින් ද ඉහළ ප්‍රත්‍යාස්ත ගුණ ඇති බහුඅවයවකයක් (රබර්) ලබා ගනු ලැබේ. ඒවා ස්වභාවික රබර් (Natural rubber/ NR) ලෙස හඳුන්වයි.

සීමිත ප්‍රත්‍යාස්ථ ගුණ ඇති බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය ජලාස්ඵටික ලෙස සැලකිය හැකි ය. නිදසුන් ලෙස PVC, PET, PP, PE ආදී බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය ජලාස්ඵටික ලෙස සලකනු ලැබේ. මේවා සීමිත ප්‍රත්‍යාස්ථ ගුණ සීමාව ඉක්මවන පරිදි ඇදීමට ලක් කළ විට අප්‍රතිවර්තීව හැඩය වෙනස් වේ. ජලාස්ඵටික ද්‍රව්‍ය තවදුරටත් තාපස්ථාපන (thermosetting) හා තාපසුචිකාර්ය (thermoplastics) ලෙස ද වර්ග කළ හැකි ය. තාපසුචිකාර්ය ජලාස්ඵටික හි ඇත්තේ රේඛීය බහුඅවයවක අණු හෝ අතු බෙදුණු බහුඅවයවක අණු ය. තාපස්ථාපන බහුඅවයවකවල ඇත්තේ ජාලාකාර ලෙස සැකසුණු අණුක ව්‍යුහයකි. තාපසුචිකාර්ය ජලාස්ඵටික ද්‍රව්‍ය රත් කර මෘදු කළ හැකි ය. එනිසා රත් කර මෘදු කර අවශ්‍ය හැඩය ලබා ගැනීම පහසු ය. ඉන්පසු සිසිල් කිරීම නිසා එම හැඩය ස්ථිර කළ හැකි ය. මේ සඳහා නිදසුන් ලෙසට PVC, PE, PS ආදිය දැක්විය හැකි ය. තාපස්ථාපන බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය එසේ

මෘදු කළ නොහැකි ය. මේ සඳහා නිදසුන් ලෙසට ෆීනෝල්-ෆෝමැල්ඩිහයිඩ් (බේක්ලයිට්) දැක්විය හැකි ය.

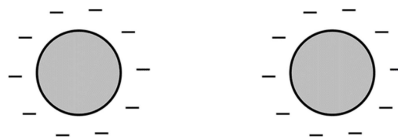
**1.11.2 ස්වාභාවික රබර්**

රබර් ගසේ (*Hevea brasiliensis*) ක්ෂීරය කැටිගැසීම නිසා ලැබෙන අධික ප්‍රත්‍යස්ත ගුණ ඇති ද්‍රව්‍යය ස්වාභාවික රබර් (Natural Rubber/ NR) ලෙස හඳුන්වනු ලැබේ. රබර් ගසේ පොත්ත ක්‍රමානුකූලව ඉවත් කිරීම මඟින් රබර් ක්ෂීරය එකතු කර ගනු ලැබේ. රබර් ක්ෂීරයේ 60% - 65% පමණ ජලය ඇති අතර 30% - 35% ප්‍රමාණයකින් රබර් ඇත. රබර් ක්ෂීරය ආශ්‍රිතව ඉතා කුඩා අංශු ලෙස රබර් අංශු විසිරී කලීල ද්‍රාවණයක් ලෙස පවතී. මේ කලීලමය ද්‍රාවණය ආශ්‍රිතව සරල සිනී හා ලවණ වර්ග ද දිය වී ඇත.



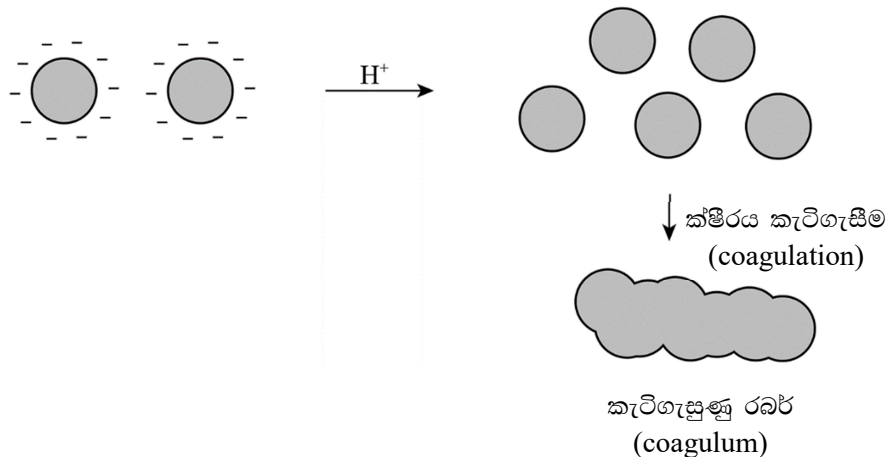
1.16 රූපය රබර් අංශුව

රබර් අංශුවක් වටා ලිපිඩ හා ප්‍රෝටීන් අන්තර්ගත ස්තරයක් පවතී. ඊට ඇතුළතින් රබර් අණු පිහිටයි. රබර් අංශුවක පිටත ස්තරය ආශ්‍රිතව  $-COO^-$  කාණ්ඩ ඇති නිසා, බාහිර පෘෂ්ඨයට සෘණ ආරෝපණයක් ඇත. මේ සෘණ ආරෝපිත අංශු අතර ස්ථිති විද්‍යුත් විකර්ෂණ බල ක්‍රියාත්මක වන හෙයින් ඒ අංශු ද්‍රාවණය පුරා විසිරී පවතී.



**1.17 රූපය රබර් අංශුවක පිටත ස්තරයෙහි සෘණ ආරෝපණ පවතින ආකාරය**

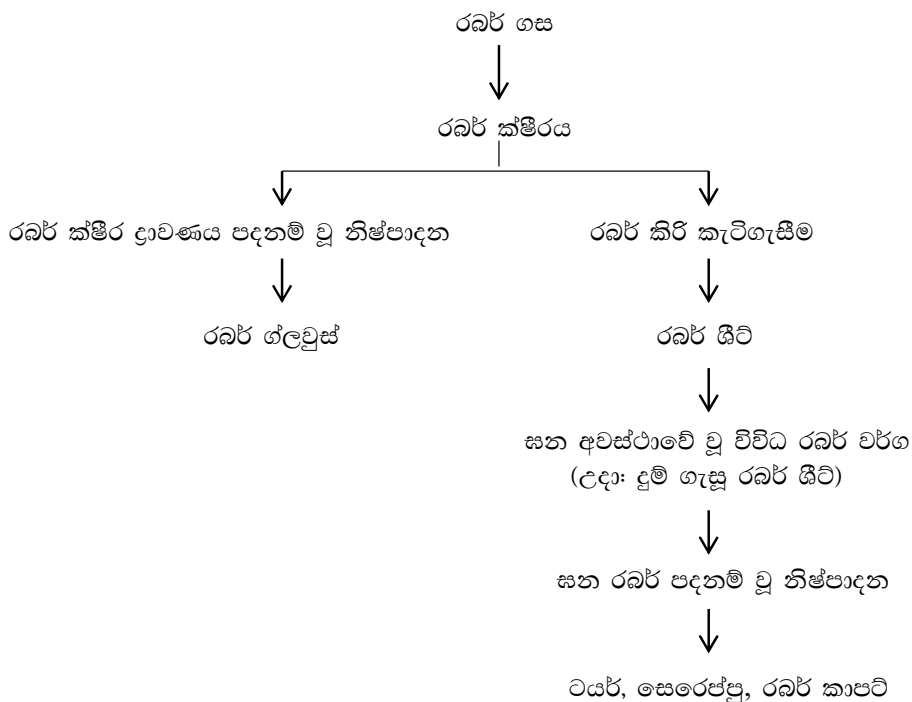
සෘණ ආරෝපණ සහිත පෘෂ්ඨ අතර වූ විකර්ෂණ බල නිසා ඒවා එකිනෙක සම්බන්ධ නො වේ. අම්ල එක් කරන විට දී  $H^+$  අයන මඟින් මේ  $-COO^-$  කාණ්ඩ උදාසීන කරන බැවින් ඒ අංශුවල පෘෂ්ඨ විද්‍යුත් උදාසීන තත්ත්වය පත් වේ. එවිට එම අංශු එකිනෙක සමඟ සම්බන්ධ වී ස්කන්ධයක් ලෙස තැන්පත් වේ. මෙය කිරි කැටිගැසීම ලෙස හඳුන්වනු ලැබේ.



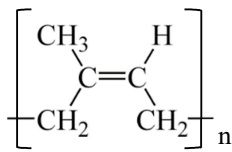
1.18 රූපය කිරි කැටිගැසෙන ආකාරය



රබර් ක්ෂීරය ආශ්‍රිතව ලවණ, සීනි, ඇමයිනෝ අම්ල ආදිය ඇති නිසා ක්ෂුද්‍රජීවී ක්‍රියාකාරීත්වයට සුදුසු මාධ්‍යයක් වේ. ක්ෂුද්‍රජීවී ක්‍රියාකාරීත්වය නිසා මුදාහරින අම්ල නිසා ක්ෂීරය කැටිගැසීම සිදු වේ. මේ නිසා රබර් ක්ෂීරය එක් රැස් කළ පසු නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට භාජනය කරන තෙක් ක්ෂුද්‍රජීවී ක්‍රියාකාරීත්වය නවතා තැබීම මගින් කිරි කැටිගැසීම වළක්වා ගත හැකි ය. ඇමෝනියා ද්‍රාවණයක් එක් කර ක්ෂීර ද්‍රාවණය භාස්මික කිරීම මගින් කිරි කැටිගැසීම වළක්වා ගැනීමට හැකි ය. ඇමෝනියා මගින් මාධ්‍යය ආම්ලික වීම වළක්වා රබර් අංශු වටා ඇති සෘණ ආරෝපණ ස්ථාවර කරවයි. මේ භාස්මික තත්ත්වය යටතේ ක්ෂුද්‍රජීවී ක්‍රියාකාරීත්වය ද අඩාල වේ.

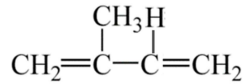


ස්වභාවික රබර් අණුවේ පුනරාවර්ති ඒකකය ආශ්‍රිතව වූ ද්විත්ව බන්ධන කාබන් ආශ්‍රිතව  $-CH_2$  කාණ්ඩ දෙකක් හා එක්  $-CH_3$  කාණ්ඩයක් ඇත. එම අණුවේ  $CH_2$  කාණ්ඩයෙහි පිහිටීම අනුව ඒවා සිස්-1, 4-පොලිඅයිසොප්‍රින් යනුවෙන් හඳුන්වයි. ගැටාපර්වා හි ඇත්තේ ට්‍රාන්ස් ව්‍යුහයකි. ට්‍රාන්ස්-1,4-පොලිඅයිසොප්‍රින් ලෙස හැඳින්වෙන ස්වභාවික බහුඅවයවකය ප්‍රත්‍යාස්ත ගුණ නොදක්වයි. එහි වූ යාබද  $CH_2$  කාණ්ඩ දෙක අතර පරතරය උපරිම ය.



සිස්-1, 4-පොලිඅයිසොප්‍රින්

අයිසොප්‍රින් නමැති ඒකාවයවිකය බහුඅවයවීකරණයට ලක් කර කෘත්‍රීමව පොලිඅයිසොප්‍රින් සංශ්ලේෂණය කළ හැකි ය. ඒ රබර් කෘත්‍රීම රබර් යටතට අයත් වේ. මේ කෘත්‍රීම රබර් IR (Isoprene Rubber) ලෙස නම් කරනු ලැබේ.

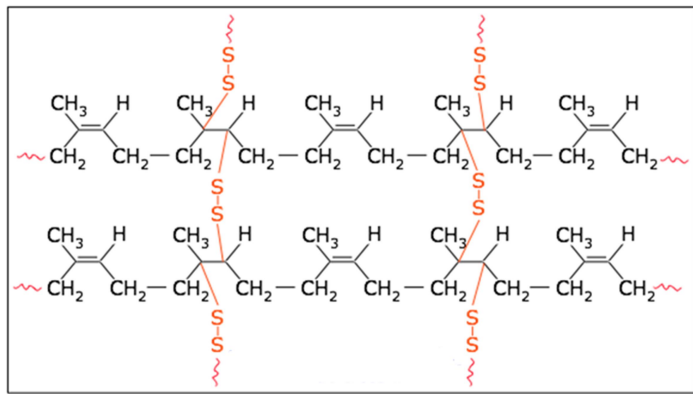


අයිසොප්‍රින්

කෘත්‍රිම පොලිඅයිසොප්‍රින්හි ඒකාචයවිකය අයිසොප්‍රින් වුවත් ස්වාභාවික රබර්හි ඒකාචයවිකය එය යැයි සඳහන් කළ නොහැකි ය. රබර් ශාකය තුළ දී රබර් අණු නිපදවන්නේ ඉතා සංකීර්ණ ජෛව රසායනික ප්‍රතික්‍රියා මඟින් වීම මෙයට හේතුවයි.

**1.11.3 ස්වාභාවික රබර් වල්කනයිස් කිරීම**

ස්වාභාවික රබර්වල ඇදීමේ ගුණයට හේතුව *cis*-පොලිඅයිසොප්‍රින් දාම තිබීමයි. එහෙත් රබර්වල ප්‍රත්‍යස්ත ගුණය කාර්මිකව අවශ්‍ය පරිදි වෙනස් කිරීමට හා ශක්තිමත් කිරීම පිණිස බර අනුව 1%-3%ක් අතර සල්ෆර් ප්‍රමාණයක් යොදා රත් කරනු ලැබේ. එය රබර් 'වල්කනයිස් කිරීම' ලෙස හඳුන්වයි. එවිට පොලිඅයිසොප්‍රින් දාම අතර සල්ෆර් මඟින් හරස් බන්ධන සාදන නිසා ඒවායේ ප්‍රත්‍යස්ථ ගුණය අඩු වන අතර, ඇදීමෙන් පසු මුල් පිහිටුමට යෑමේ හැකියාව එනම් ප්‍රත්‍යාස්ථතාව ද වැඩි වේ. බර අනුව 25% - 35% අතර S යොදා රබර් රත් කළ විට එබන්ධනවලට ලැබේ. එබන්ධනවලට ප්‍රත්‍යස්ථ ගුණ නොදක්වයි. එයට හේතුව රබර් අණුවල වූ ද්විත්ව බන්ධන ආශ්‍රිත ක්‍රියාශීලිත්වය නිසා සල්ෆර් සමඟ හරස් බන්ධන විශාල ප්‍රමාණයක් සෑදීමයි. ප්‍රශස්ත ප්‍රමාණයකින් සල්ෆර් එක් කර වල්කනයිස් කළ රබර් නොඇලෙන සුලු වන අතර, ප්‍රශස්ත ප්‍රත්‍යාස්ථතාවක් හා උසස් යාන්ත්‍රික ගුණවලින් යුක්ත වේ. පහත රූපයේ රබර් අණු සල්ෆර් හරස් බන්ධනවලින් බැඳී ඇති අයුරු දක්වයි.



**1.19 රූපය** සල්ෆර් හරස් බන්ධනවලින් රබර් අණු බැඳී ඇති අයුරු

**1.11.4 බහුඅවයවක ආශ්‍රිත නිෂ්පාදන සඳහා යොදන ආකලන ද්‍රව්‍ය**

බහුඅවයවක ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදනයේ දී ආකලන ද්‍රව්‍ය (Additives) ලෙස හඳුන්වන්නේ නිම් භාණ්ඩයෙහි ගුණාංග වැඩි කිරීමට හා නිෂ්පාදන වියදම අඩු කිරීමට යොදා ගන්නා ද්‍රව්‍යයන් ය. විශේෂයෙන් ම පිරවුම් (Fillers) යොදා ගැනීම මඟින් නිම් භාණ්ඩයට අවශ්‍ය විශාලත්වය (පරිමාව) ලබා ගැනීම සිදු කරයි. රබර් ආශ්‍රිතව වූ ටයර් නිෂ්පාදනයේ දී පිරවුම් ලෙසට කාබන් බ්ලැක් යොදා ගනු ලබයි. කාබන් බ්ලැක් යේදීම නිසා භෞතික හා යාන්ත්‍රික ගුණාංග වැඩි වීමක් ද සිදු වේ. නිදසුන් ලෙස ගෙවීම අඩු වීම, ශක්තිමත් බව වැඩි වීම දැක්විය හැකි ය. එහෙත් ටයර් ගෙවීම සමඟ මේ කාබන් බ්ලැක් අංශු පරිසරයට එක් වීම පාරිසරික ගැටලු සඳහා හේතු වේ. වල්කනයිස් කිරීම කාර්යක්ෂම කිරීමට විවිධ කාබනික උත්ප්‍රේරක හා ZnO වැනි උත්ප්‍රේරක වර්ධක යොදා ගනු ලැබේ. මේ කාබනික උත්ප්‍රේරක බහුතරයක් විෂදායක ය. ජලාස්ථික් ද්‍රව්‍ය ආශ්‍රිතව ද විවිධ පිරවුම් ද්‍රව්‍ය යොදා

ගනු ලැබේ. කැල්සියම් කාබනේට් ඉන් එක් වර්ගයකි. ප්ලාස්ටික් ද්‍රව්‍ය නිපදවීමේ දී නම්‍යශීලීතාව වැඩි කිරීමට 'ප්ලාස්ටිසයිසර්' ලෙස හඳුන්වනු ලබන සංයෝග එක් කරයි. නිදසුන් ලෙස PVC යොදා ගෙන නිපදවන ජල නල දැඩි අතර නම්‍යශීලීතාව අඩු ය. එහෙත් PVC යොදා ගෙන නිෂ්පාදනය කරන ගෘහ විද්‍යුත් රැහැන්වල බාහිර ආවරණය නම්‍යශීලී වී ඇත. එයට හේතුව ඒ විදුලි රැහැන්වල බාහිර ආවරණය PVC මඟින් නිපදවීමේ දී PVC සමඟ ප්ලාස්ටිසයිසර් මිශ්‍ර කිරීමයි. එනිසා නම්‍යශීලී බව ලැබේ. මීට අමතරව ගිනි ගැනීමට ඇති හැකියාව අඩු කිරීමට ආකලන ද්‍රව්‍ය එක් කරයි. එසේ ම පාරජම්බුල කිරණ මඟින් ඇති වන හානිය වළක්වා ගැනීමට විවිධ ආකලන ද්‍රව්‍ය එක් කරයි. ආකලන ද්‍රව්‍ය එක් කරන්නේ සුළු ප්‍රමාණවලිනි. ප්ලාස්ටික් ආශ්‍රිතව වූ මෙවැනි බොහෝ ආකලන සංයෝග ද්‍රව්‍ය තැලේට් සංයෝග වේ. ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ නිෂ්පාදනයේ දී යොදා ගන්නා බොහෝ ආකලන ද්‍රව්‍ය අන්තරාසර්ග පද්ධතියේ ක්‍රියාකාරිත්වයට බාධා පමුණුවන ද්‍රව්‍ය ලෙස හඳුනා ගෙන ඇත. එනිසා ආහාර ද්‍රව්‍ය ගබඩා කිරීමට යොදා ගන්නා ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය ලෙස ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ යොදා ගැනීමේ දී වඩාත් සැලකිලිමත් විය යුතු ය. ආකලන ද්‍රව්‍ය බහුලව යොදා ගන්නා ප්ලාස්ටික් නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියක් ලෙස PVC මඟින් ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ නිෂ්පාදනය හඳුන්වා දිය හැකි ය. එයට හේතුව PVC අණු ආශ්‍රිතව Cl පරමාණු ද්විතීයික කාබන් පරමාණුවකට බැඳී තිබීමයි. ඒ C-Cl බන්ධනය පහසුවෙන් බිඳවැටීම වළක්වා ගැනීමට විවිධ ආකලන ද්‍රව්‍ය භාවිත කරයි. නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියේ දී වූ උෂ්ණත්වය හෝ ඒ භාණ්ඩ පාරජම්බුල කිරණ සඳහා නිරාවරණය වූ විට දී PVC අණුවලින් HCl ඉවත් වීම සිදු වේ.

**1.12 ශාක ප්‍රභව ආශ්‍රිත රසායනික නිෂ්පාදන**

**1.12.1 විනාකිරි නිෂ්පාදනය**

විනාකිරි ආශ්‍රිත වූ ක්‍රියාශීලී රසායනික සංරචකය ඇසිටික් අම්ලයයි. රා නිෂ්පාදනයෙන් ලැබෙන ද්‍රව්‍යය තව දුරටත් ක්ෂුද්‍රජීවී ක්‍රියාකාරිත්වයට ලක් කළ විට දී ඇසිටික් අම්ලය තෙක් ඔක්සිකරණය වේ. එහිදී ඇසිටික් අම්ල ප්‍රමාණය 48% පමණ වන තෙක් වැඩි වේ. මෙසේ සකස් කළ විනාකිරි ස්වාභාවික විනාකිරි ලෙස හඳුන්වයි. පෙට්‍රෝලියම් කර්මාන්තයෙන් ලබා ගන්නා අමුද්‍රව්‍ය මඟින් නිපදවන එතනෝල් ඔක්සිකරණය කර ලබා ගන්නා ඇසිටික් අම්ලය සුදුසු පරිදි තනුක කිරීමෙන් කෘත්‍රිම විනාකිරි නිපදවනු ලබයි. ස්වාභාවික විනාකිරි ආශ්‍රිතව සුළු ප්‍රමාණවලින් ලබන, සරල සීනි, එස්ටර් හා ඇල්කොහොල් ඇත.

**1.12.2 එතනෝල් නිෂ්පාදනය**

සුවඳ විලවුන් හා සුවඳකාරක සඳහා ද්‍රාවක ලෙස එතනෝල් භාවිත වේ. රසායනික ප්‍රතික්‍රියා සඳහා මාධ්‍යයක් ලෙස ද එය භාවිත වේ. පරිසර හිතකාමී පුනර්ජනනය කළ හැකි ඉන්ධනයක් වශයෙන් ද එතනෝල්හි භාවිතය වැඩි වෙමින් පවතියි. ජෛව ස්කන්ධ භාවිත කරමින් ක්ෂුද්‍ර ජීවී ක්‍රියාකාරිත්වය මඟින් නිපදවන එතනෝල් ජෛව එතනෝල් (Bio ethanol) ලෙස හඳුන්වයි.

එතිලීන් සජලනය කිරීමෙන් හෝ යීස්ට් හමුවේ සීනි හෝ පිෂ්ටය පැසවීමෙන් කාර්මිකව එතනෝල් නිපදවනු ලබයි. ඇල්කොහොලීය පානවල අන්තර්ගත ඇල්කොහොල් විවිධ ශාක ප්‍රභව මඟින් ජනනය කෙරේ.

නිදසුන් - මිදි (වයින්)  
බාර්ලි (බියර්)

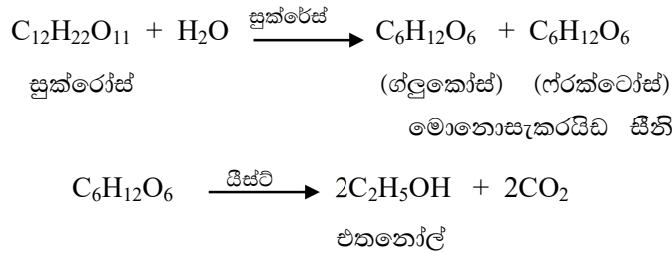
කාර්මිකව ඇල්කොහොල් නිපදවීම සඳහා විවිධ ධාන්‍ය වර්ග, පළතුරු යුෂ, සීනි නිෂ්පාදනයේ අතුරු ඵලයක් වන පැණි මණ්ඩිය (molasses) ආදිය යොදා ගැනේ. යීස්ට්වලට සාන්ද්‍ර එතනෝල් ද්‍රාවණයක් ජීවය පවත්වා ගත නොහැකි නිසා පැසීමෙන් ලැබෙන ද්‍රාවණයේ එතනෝල් ප්‍රතිශතය 12% පමණ පවත්වා ගනී.

පැසවීමෙන් ලත් ජලීය ද්‍රාවණ ආසවනයෙන් ඉහළ ඇල්කොහොල් මට්ටම් සහිත නිෂ්පාදන ලැබේ.  
 නිදසුන් - බ්‍රැන්ඩි (40% පමණ) - වයින් ආසවනයෙනි.  
 අරක්කු (40% පමණ) - පොල් රා ආසවනයෙනි.

ජලීය එතනෝල් භාගික ආසවනයෙන් ලැබිය හැකි උපරිම එතනෝල් සාන්ද්‍රණය 96.5%කි. මෙය ප්‍රතිශෝධිත මද්‍යසාරය (Rectified spirit) නම් වෙයි.

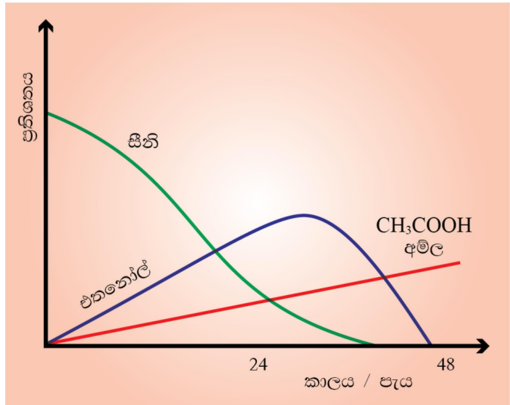
අද ලෝකයේ මත් ද්‍රව්‍ය භාවිතය දෙස බලන විට 'අරක්කු' ද භයානක ම මත් ද්‍රව්‍යවලින් එකක් ලෙස වෛද්‍ය විශේෂඥයන් විසින් හඳුන්වන බව සඳහන් කළ හැකි ය. වෙළෙඳපොළෙහි ඇති අරක්කු යනු මොනවා දැයි අපි දැන් සලකා බලමු. එහි අඩංගු වන ප්‍රධානතම සංඝටකය වන්නේ එතනෝල් ය. අද ලෝකයේ එතනෝල් නිෂ්පාදනය කරන ක්‍රම රාශියක් ඇත. එයින් ක්‍රම කීපයක් මගින් ශ්‍රී ලංකාවේ ද එතනෝල් නිපදවේ. නීතිමය අවසර ඇතිව එතනෝල් නිපදවන ක්‍රම වන්නේ පැසුණු පොල් රාවලින් සහ උක්ගස්වලින් සීනි නිෂ්පාදනයේ අතුරු ඵලයක් ලෙස ලැබෙන පැණි මණ්ඩියක් ය.

පොල් රා නිපදවන්නේ පොල් ගසෙහි ළපටි පුෂ්ප මංජරිය (පොල් මල) මැදීමෙන් ලැබෙන යුෂ හෙවත් මී රා පැසීමට ඉඩ හැරීමෙනි. පැසීමේ ක්‍රියාවලියේ දී සිදු වන්නේ වාතයේ පාවෙන සීස්ටි වැනි දිලීරවල බීජාණු මී රා මත තැන්පත් වී, එහි ඇති සීනි උපස්තරයක් ලෙස යොදා වර්ධනය වීමත්, සීස්ටි සෛලවලින් නිපදවන එන්සයිමවලින් සීනි ක්‍රමයෙන් මද්‍යසාර හා කාබන්ඩයොක්සයිඩ් බවට පත් වීමත් ය.



මී රා මෙලෙස දින දෙකක් පමණ කාලයක දී පැසුණු රා බවට පත් වන අතර, එවිට සීනි සාන්ද්‍රණය ක්‍රමයෙන් අඩු වේ.

පැසුණු රා තවදුරටත් තිබෙන්නට හැරියොත් බැක්ටීරියා මගින් රාවල ඇති මධ්‍යසාරය ඔක්සිකරණය කිරීමට පටන් ගන්නා බැවින් ක්‍රමයෙන් ඇසිටික් අම්ලය බවට පත් වීමට පටන් ගනී. එනම්, මධ්‍යසාර ප්‍රතිශත අඩු වී අම්ල ප්‍රතිශතය ක්‍රමයෙන් වැඩි වේ.



**1.20 රූපය** මී රා පැසීමේ දී කාලයත් සමඟ සිදු වන රසායනික ද්‍රව්‍යවල විචලනය

**භාගික ආසවනය**

තාපාංකය එකිනෙකට වෙනස්, එකිනෙක සමඟ හොඳින් මිශ්‍ර වන සංඝටකවලින් සෑදුණ ද්‍රාවණයකින් ඒ සංඝටක වෙන් කර ගැනීම සඳහා භාවිත කරනු ලබන ආසවන ක්‍රමය භාගික ආසවනය නමින් හැඳින්වේ.

**1.3 වගුව සංයෝග කිහිපයක තාපාංක**

සංයෝගය	තාපාංකය/ °C
මෙතනෝල්	64.6
එතනෝල්	785
ප්‍රොපන් -1-ඕල්	971
ප්‍රොපන් -2-ඕල්	824
බියුටනෝල්	747
බියුටනෝන්	795
එතිල්එතනෝල්	772

පොල් රාවලින් හැර වෙනත් කාබෝහයිඩ්‍රේට් අඩංගු ශාක කොටස් ඇසුරෙන් ද එතනෝල් නිපදවීම සිදු කෙරේ. නිදසුන් ලෙස බීට්, අර්තාපල්, පලතුරු, හාල් යනාදිය සඳහන් කළ හැකි ය. මෙබඳු ශාක කොටස් පැසීමේ දී මධ්‍යසාරවලට අමරතව එස්ටර්, ඇල්ඩිහයිඩ්, කීටෝන වැනි සංයෝග ද නිපදවේ. ඒවා ද ජලීය මිශ්‍රණයට එකතු වේ. මේවායේ තාපාංකය ද එතනෝල්වල පරාසයේ වේ නම් ඒවා ද එතනෝල් සමඟ වාෂ්ප වී එතනෝල් අඩංගු ආසුනයට ගමන් කරයි.

මේ ක්‍රියාවලියේ පළමු වන ආසුන කොටසෙහි ප්‍රධාන වශයෙන් අඩංගු වන්නේ මෙතනෝල් ය. මෙය විෂ සහිත වන අතර, වයින් ස්ප්‍රිතු වලට යොදයි. ආසවනයේ දෙවන භාගයේ ප්‍රධාන වශයෙන් ඇත්තේ එතනෝල් ය. වඩා ඉහළ උෂ්ණත්වයක දී ලැබෙන තුන්වන භාගයෙහි උච්ච මධ්‍යසාරය අඩංගු වන අතර, එය පියුසල් තෙල් නමින් හැඳින්වේ.

**1.12.3 සගන්ධ තෙල්**

ශාක ද්‍රව්‍යවලින් නිස්සාරණය කරනු ලබන ජලයේ අද්‍රාව්‍ය වාෂ්පශීලී ද්‍රව සගන්ධ තෙල් වශයෙන් හඳුන්වනු ලැබේ. විවිධ සගන්ධ තෙල්වල ඒවාට ම ලාක්ෂණික වූ ගන්ධයක් ඇත. සගන්ධ තෙල් මඟින් ආහාර වර්ග සුවඳවත් කිරීමෙන් ආහාර රුචිය වැඩි වේ. එසේ ම සුවඳ විලවුන් නිපදවීම සඳහා ද සගන්ධ තෙල් යොදා ගැනේ. අද ලෝකයේ වාණිජ ක්ෂේත්‍රය තුළ සුවඳ විලවුන් සහ රසකාරක සඳහා අධික ඉල්ලුමක් පවතී. අතීත සගන්ධ යේ රජවරුන් පවා සුවඳ වර්ග ගැල්වූ බව ඉතිහාසයේ සඳහන් වේ.

කුරුඳු, කරාබු, පැඟිරි, කරදමුංගු, වින්ට්‍රින් වැනි ශාක කොටස්වලින් සගන්ධ තෙල් ලබා ගනී. ශාකවල සගන්ධ තෙල් අඩංගු වන විශේෂ දේහ කොටස් ඇත.

**1.4 වගුව සහතික තෙල් අඩංගු කොටස් හා උදාහරණ**

සහතික තෙල් අඩංගු කොටස්	උදාහරණ
මූල	කුරුඳු, සැවැන්දරා
කඳ	සඳුන්
පොත්ත	කුරුඳු
පත්‍රය	පැඟිරි, පේර, යුකැලිප්ටස්, කුරුඳු
අංකුරය	කරාබු
පුෂ්පය	සමන් පිච්ච, රෝස
එල	දොඩම්, ලෙමන්
බීජය	කරදමුංගු, සාදික්කා

**සහතික තෙල් නිස්සාරණය කර ගන්නා ක්‍රම**

- 1) හුමාලය ආසවනය
- 2) ද්‍රාවක නිස්සාරණය
- 3) තෙරපීම

**හුමාල ආසවනය**

සහතිකය තෙල් බොහෝ වර්ග තාපය නිසා විශෝජනය වීමට හෝ බහුඅවයවීකරණය වීමට ඉඩ තිබේ. එනම් ඉහළ උෂ්ණත්වවලට රත් කිරීම සුදුසු නොවේ. එබැවින් හුමාල ආසවනයට ලක් කර පහළ උෂ්ණත්වවල දී නිස්සාරණය කරනු ලැබේ. එම සංසිද්ධිය ආංශික පීඩන නියමය ඇසුරින් පැහැදිලි කළ හැකි ය. සහතික තෙල් අන්තර්ගත ශාක කොටස් හා ජලය සහිත පද්ධතිය රත් කරන විට දී එම පටක හානි වී වාෂ්පශීලී සංයෝග නිදහස් වේ. එම පද්ධතියේ වායු කලාපයේ ජල වාෂ්ප හා වාෂ්පශීලී සංයෝග ඇත. පද්ධතිය නටන උෂ්ණත්වයේ දී ජලවාෂ්ප හා සහතික තෙල් වාෂ්පයෙන් ඇති කරන පීඩනවල එකතුව බාහිර වායුගෝලීය පීඩනයට සමාන වේ. එනිසා එම උෂ්ණත්වයේදී,

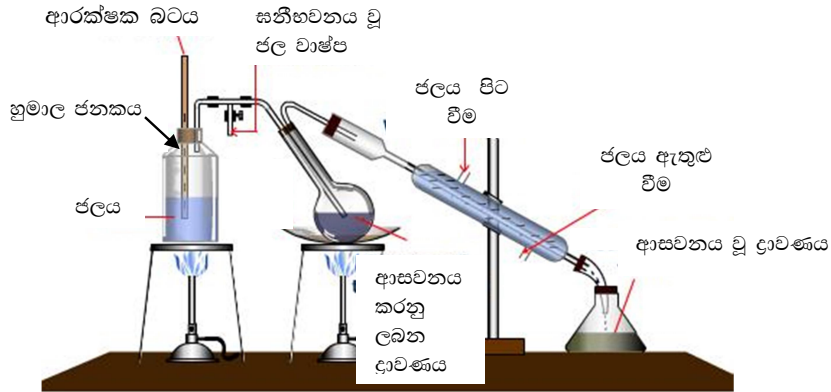
$$\text{ජල වාෂ්පවල ආංශික පීඩනය (සංතෘප්ත වාෂ්ප පීඩනය)} = p_{H_2O}$$

$$\text{සහතික තෙල් වාෂ්පයේ ආංශික පීඩනය (සංතෘප්ත වාෂ්ප පීඩනය)} = p_A$$

ඩෝල්ටන්ගේ ආංශික පීඩන නියමය අනුව මුළු පීඩනය (P)

$$P = p_{H_2O} + p_A$$

P (මුළු පීඩනය) වායුගෝලීය පීඩනය සමාන වන විට මිශ්‍රණය නටයි. ඒ මිශ්‍රණයේ තාපාංකය, පිරිසිදු ජලයේ හා සහතික තෙල්වල තාපාංකයට වඩා අඩු වේ. ඒ නිසා 100 °Cත් සහතික තෙල්වල තාපාංකය යන දෙකට ම වඩා අඩු උෂ්ණත්වයක දී සහතික තෙල් ආසවනය කර ගත හැකි ය.



**1.21 රූපය විද්‍යාගාරයේ දී හුමාල ආසවනය මගින් සගන්ධ තෙල් නිස්සාරණය**

සගන්ධ තෙල් අඩංගු ශාක කොටස් ඇති භාජනයට වෙන ම හෝ හුමාල ජනකයක් මගින් නිපදවන හුමාලය එවනු ලැබේ. මෙසේ වෙනම හෝ හුමාල ජනකයකින් හුමාලය එවන නිසා හුමාලයේ පරිමාණික ගැලීම පාලනය කිරීමට හැකි වීම වාසියකි. මෙසේ හුමාලය ශාක කොටස් ඇති භාජනයට පැමිණීම හේතුවෙන්, හුමාලයෙන් ලැබෙන තාපය නිසා ශාක සෛල විනාශ වෙමින් වාෂ්පශීලී සංයෝග නිදහස් වේ. වාෂ්පය සනීභවනය වෙමින් යම් ප්‍රමාණයකට ජලවාෂ්ප එහි එකතු වේ. දිගින් දිගට ජලවාෂ්ප පැමිණෙන විට ද්‍රව පෘෂ්ඨයට ඉහළින් ජල වාෂ්පත්, සගන්ධ තෙල් වාෂ්පත් යන සංඝටකයන්ගේ වාෂ්ප පීඩන එකතුව වායුගෝලීය පීඩනයට සමාන වන විට පද්ධතිය නැටීමට පටන් ගනී. එවිට ශාක කොටස්වල ඇති සගන්ධ තෙල් ද ජලය සමඟ වාෂ්ප කලාපයට එක් වෙයි. කෙසේ වෙතත් අඛණ්ඩව ජලවාෂ්ප ධාරාවක් ගැලීම නිසා භාජනයෙන් ඉවතට යන වාෂ්ප ධාරාවේ ජලවාෂ්පත් සගන්ධ තෙල් වාෂ්පත් අන්තර්ගත වේ. මේ වාෂ්ප කොන්ඩෙන්සරයක් තුළින් යවා සිසිලනය කළ විට ආසුනය ජලය හා සගන්ධ තෙල් යන ස්තර දෙකක් වශයෙන් ලැබේ. එය පහසුවෙන් වෙන් කර ගත හැකි වේ.

උදාහරණය: කුරුඳු ශාකයේ විවිධ කොටස් යොදා ගනිමින් හුමාල ආසවනය මගින් ලබා ගත් කුරුඳු තෙල්වල අඩංගු ප්‍රධාන සංඝටක පහත පරිදි වේ.

- පත්‍ර තෙල් - ඉයුජ්නෝල්
- පොතු තෙල් - සිනමැල්ඩිහයිඩ්
- මුලෙහි තෙල් - කැම්පර්
- පැඟිරි තෙල්වල අඩංගු ප්‍රධාන තෙල් සංඝටකය - ජෙරනියෝල්

**ද්‍රාවක මගින් නිස්සාරණය**

මෙහි මූලධර්මය නම් සගන්ධ තෙල් වඩා අධිකව ද්‍රාව්‍ය වන ද්‍රාවකයක දිය කර ගැනීමයි. සගන්ධ තෙල්හි ජලයෙහි ද්‍රාව්‍යතාව ඉතා අඩු නමුත් කාබනික ද්‍රාවකවල (උදා: පෙට්‍රෝලියම් ඊතර්, ක්ලෝරෝෆෝම්, ටොලුයින්, එතනෝල්) වඩා පහසුවෙන් අධිකව ද්‍රාව්‍යය වේ.

ශාක කොටස් මෙවැනි ද්‍රාවකයක් සමඟ සෙලවූ විට සගන්ධ තෙල්වලින් වැඩි කොටසක් ද්‍රාවකය තුළට ගමන් කරයි. මේ ද්‍රාවකය වාෂ්ප කිරීමෙන් හෝ වෙන යම් ක්‍රමයකින් ඉවත් කිරීමෙන් සගන්ධ තෙල් ලබා ගත හැකි ය.

**තෙරපීම**

සුදුසු පීඩනයක් ශාක කොටස් මත යෙදීමෙන් ඒවායේ අඩංගු වාෂ්පශීලී තෙල් ලබා ගත හැකි ය. මෙහි දී වෙනත් අධිශෝෂක ද්‍රව්‍යයක් සහිතව තෙරපීම සිදු කිරීමෙන් සගන්ධ තෙල් ඒ ද්‍රව්‍ය මතට

අධිශෝෂණය වේ. උදා: ඉටි ආලේපිත විදුරු තහඩු දෙකක් අතර ශාක කොටස් තබා තෙරපීමෙන් ඒවායේ සගන්ධ තෙල් ඉටිවලට අධිශෝෂණය වේ. පසුව වෙනත් ද්‍රාවකයක් (ඊතර්) යොදා ගෙන අධිශෝෂකයෙන් සගන්ධ තෙල් නිස්සාරණය කර ගනී. තෙරපුම් ක්‍රමය කාලාතුරකින් පමණක් භාවිත කෙරේ. ඊට හේතු වන්නේ,

- 1) ලැබෙන ඵල ප්‍රමාණය අඩු වීම
- 2) තෙල් වෙනත් කාබනික ද්‍රව්‍ය සමඟ මිශ්‍ර වීමත් නිසා ය.

කරදමුංග බීජ මඟින් තෙල් නිස්සාරණයේ දී තෙරපුම් ක්‍රමය ද යොදා ගැනේ.

කුරුඳු තෙල් ප්‍රධාන වශයෙන් නිස්සාරණය කරන්නේ අම්බලන්ගොඩ, හික්කඩුව සහ බද්දේගම වැනි ප්‍රදේශවල ය. මෙහි දී පළමුව කුරුඳු පත්‍ර සෙවණ ඇති ස්ථානයක දින දෙක - තුනක් පමණ පවත්වා වේළඹු ලැබේ. පවත්වා වේළෑ කුරුඳු පත්‍ර යොදා ගන්නේ අලුත් පත්‍රවලට වඩා ඒවායින් තෙල් නිස්සාරණය පහසු නිසා ය. එවිට පත්‍රවල උච්චර්ම කැඩී යෑමෙන් ආසවනයේ දී පහසුවෙන් සගන්ධ තෙල් ඉවත් කර ගත හැකි ය. වඩාත් සුදුසු වන්නේ ළපටි හෝ ඉතා මේරූ පත්‍ර නොව, මැදි වයසේ පත්‍ර බව සොයා ගෙන ඇත.

කලකට පෙර ආසවනය සඳහා තඹ බොයිලේරු භාවිත කළත් තෙල්වල අඩංගු ඉයුජනෝල් තඹ සමඟ ප්‍රතික්‍රියා වීමෙන් තෙල්වලට අඳුරු වර්ණයක් ලැබේ. ඒ නිසා වර්තමානයේ තඹ වෙනුවට මල නොබැඳෙන වානේ හෝ ඇලුමිනියම් භාවිතයට ගැනේ.

පැඟිරි සාමාන්‍යයෙන් දක්නට ලැබෙන්නේ හම්බන්තොට දිස්ත්‍රික්කයේ ය. ප්‍රධාන පැඟිරි වර්ග 3කි.

1. හීන් පැඟිරි (*Cymbopogon nardus*)
2. ලේන බටු
3. මහ පැඟිරි (*Cymbopogon winterianus*)

මෙයින් පළමු දෙවර්ගය ශ්‍රී ලංකාවට ආවේණික වන අතර, මහ පැඟිරි පිලිපීනයෙන් හඳුන්වා දෙන ලද්දකි. ජෙරනියෝල් නමින් හැඳින්වෙන සංයෝගයෙහි පැවැත්ම අනුව පැඟිරි තෙල්වල අගය රඳා පවතී. ජෙරනියෝල් යනු අසන්තෘප්ත ඇලිෆැටික මධ්‍යසාරයකි. මහ පැඟිරිවල අධිකව ජෙරනියෝල් අඩංගු වන බැවින් එයට වැඩි ඉල්ලුමක් තිබේ.

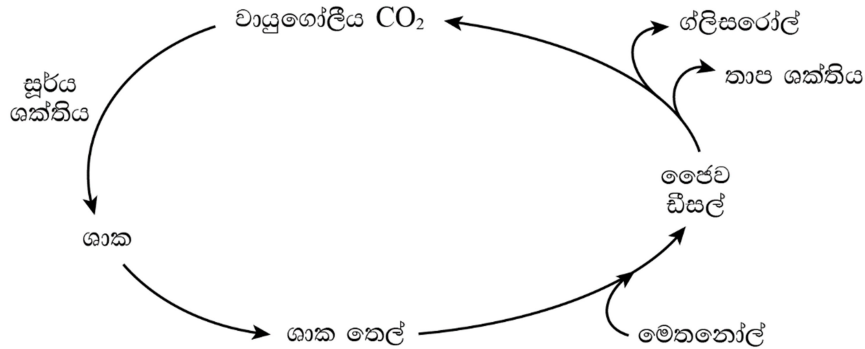
### 1.12.4 ජෛව ඩීසල්

පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන කාර්යක්ෂම ඉන්ධනයක් ලෙස යොදා ගත හැකි ඒප්න් නිපදවීමත් සමඟ ම ප්‍රවාහන ක්ෂේත්‍රයේ වේගවත් වර්ධනයක් ඇති විය. නූතන ශීෂ්ටාචාරයේ ප්‍රධානතම බලශක්ති ප්‍රභවය පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධනයයි. පරිහරණය පහසු වීමත්, බොහෝ ආරක්ෂාකාරී ලෙස පරිහරණය කිරීමට හැකි වීමත් ඒවායේ විශේෂ ලක්ෂණ වේ. ඒ නිසා ම පෙට්‍රෝලියම් නිස්සාරණය වේගවත්ව පුළුල් විය.

පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන පුනර්ජනනීය නොවන බලශක්ති ප්‍රභවයකි. ඒ නිසා නුදුරු අනාගතයේ දී පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන ලොවෙන් තුරන්ව යනු ඇත. තව ද පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන දහනයේ දී පොසිල ලෙස පැවතුණු කාබන්, කාබන්ඩයොක්සයිඩ් බවට පරිවර්තනය වේ. එයින් වායුගෝලයේ CO<sub>2</sub> ප්‍රමාණය ඉහළ යන අතර, ගෝලීය උණුසුම වැනි ප්‍රබල පාරිසරික ගැටලු පැන නගී. මේ නිසා පුනර්ජනනීය සම්පත් යොදා ගෙන ශක්තිය නිපදවීම ගැන අවධානය යොමු වෙමින් පවතී. ජෛව ඩීසල් මෙවැනි පුනර්ජනනීය ඉන්ධනයකි.

ජෛව ඩීසල් නිපදවන්නේ වාෂ්පශීලී නොවන ශාක තෙල් මඟිනි. ශාක තෙල් පුනර්ජනනීය සම්පතකි. ඒ නිසා එය දහනය වීම මඟින් වායුගෝලයේ CO<sub>2</sub> ප්‍රමාණය වැඩි කිරීමට හේතු නො වේ.





**1.22 රූපය ඡේව ඩීසල් නිපදවීම**

ඡේව ඩීසල් නිපදවීම සඳහා මෙතනෝල් අවශ්‍ය වේ. මෙතනෝල් ලබා ගන්නේ පෙට්‍රෝලියම් කර්මාන්තයෙන් ලබා ගන්නා සංයෝග මගිනි. එබැවින් එම මෙතනෝල් භාවිත කර සෑදෙන ඡේව ඩීසල් 100%ක් ම පුනර්ජනනීය සම්පත් භාවිතයෙන් නිපදවන ඡේව ඩීසල් නො වේ. මේ නිසා ක්ෂුද්‍ර ජීවීන් යොදා ගෙන කාබෝහයිඩ්‍රේට් හෝ වෙනත් ඡේව ස්කන්ධ මගින් මෙතනෝල් නිපදවීම කෙරෙහි අවධානය යොමු වී ඇත. මේ ආකාරයට නිපදවන මෙතනෝල් ඡේව මෙතනෝල් නම් වේ. ඡේව මෙතනෝල් යොදා ගෙන නිපදවන ඡේව ඩීසල් 100%ක් ම පුනර්ජනනය වන අමුද්‍රව්‍ය පදනම් වූ ඡේව ඩීසල් ය.

ඡේව ඩීසල් නිපදවන්නේ ශාක තෙල්වල ඇති ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් මගින් ය. මේ ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ්වල අඩංගු මේද අම්ල කොටස මෙතිල් එස්ටර් (FAME = fatty acid methylester) බවට පරිවර්තනය කිරීමේ ප්‍රතික්‍රියාව ට්‍රාන්ස්එස්ටරිකරණ ප්‍රතික්‍රියාවක් ලෙස හැඳින්වේ. එක් එස්ටරයක්, වෙනත් එස්ටරයක් බවට පත් වීම මෙහි දී සිදු වේ. උත්ප්‍රේරකය ලෙස NaOH ද්‍රාවණයක් යොදා ගනී. සෑදෙන ඡේව ඩීසල් හා ග්ලිසරෝල් එකිනෙක මිශ්‍ර නොවන හෙයින් කලාප දෙකක් ලෙස වෙන් වේ. මේ නිෂ්පාදනයේ ප්‍රධාන අතුරු ඵලය ග්ලිසරෝල් ය. මේ අනුව ඡේව ඩීසල් යනු මේද අම්ලවල මෙතිල් එස්ටර් කිහිපයක මිශ්‍රණයකි. සනත්වය අඩු ඡේව ඩීසල්, ග්ලිසරෝල් ස්ථරය මතුපිට පා වේ.

ශාක තෙල්වල RCOOH ආකාරයේ නිදහස් මේද අම්ල තිබේ නම් NaOH සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර සබන් (RCOONa) සෑදීමට ඉඩ ඇත. සබන් ඇති වුව හොත් පෙණ ඇති වන අතර, උත්ප්‍රේරක ක්‍රියාවට ද බාධා ඇති වේ. එනිසා මේ සඳහා යොදා ගන්නා ශාක තෙල්වල නිදහස් මේද අම්ල ප්‍රමාණය 2%ට (w/w) වඩා අඩු විය යුතු ය. අම්ල අගය (acid volume) 0.1 mg (KOH) g<sup>-1</sup> විය යුතු ය.

ඡේව ඩීසල් නිෂ්පාදනය ආශ්‍රිත මූලික පියවර කීපයකි.

- පියවර 1 - අමුද්‍රව්‍ය ලෙස ගනු ලබන ශාක තෙල් පිරියම් කිරීම
- පියවර 2 - උත්ප්‍රේරක මිශ්‍රණය පිළියෙල කිරීම
- පියවර 3 - ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් හා මෙතනෝල් අතර ප්‍රතික්‍රියා සිදු කිරීම
- පියවර 4 - ඵල වෙන් කිරීම
- පියවර 5 - රොන් ඡේව ඩීසල් තව දුරටත් පවිත්‍ර කිරීම

**පියවර 1**

ශාක තෙල් ආශ්‍රිතව වූ නිදහස් මේද අම්ල හා සැතපුම්කරණයට භාජනය නොවන සංයෝග ඉවත් කිරීම සිදු කරයි. මෙමගින් ට්‍රාන්ස්එස්ටරිකරණ ප්‍රතික්‍රියාව මගින් ඉහළ ඵලදාවක් ලබා ගැනීමට හා ලැබෙන ජෛව ඩීසල්හි ඉහළ සංශුද්ධතාවක් පවත්වා ගැනීමට හැකි ය.

**පියවර 2**

මෙතනෝල් තුළ NaOH උත්ප්‍රේරක දිය කිරීම මෙහි දී සිදු වේ. ඉන් පසුව ඒ ද්‍රාවණය ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් (ශාක තෙල්) සමඟ මිශ්‍ර කරයි. මේ මධ්‍යසාරයේ ජලය නොතිබීම ඉතා වැදගත් වේ. යොදනු ලබන මෙතනෝල් ප්‍රමාණය ඉතා වැදගත් ය. මෙතනෝල් ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් අනුපාතය 1:3 වුවත් මෙහි දී මෙතනෝල් ස්වල්ප ලෙස වැඩිපුර එක් කරයි. එයට හේතුව ප්‍රතික්‍රියාව ප්‍රතිවර්තීය නිසා ඵලදායීබව වැඩි කිරීම කෙරෙහි එය බලපාන නිසා ය. එහෙත් වැඩිපුර මෙතනෝල් එක් කිරීම සිදු නො කරයි. වඩාත් වැඩිපුර මෙතනෝල් එක් කළ විට දී ජෛව ඩීසල් සහිත ප්‍රතික්‍රියා මිශ්‍රණයේ වූ මෙතනෝල් වෙන් කිරීම තරමක් දුෂ්කර වේ. NaOHට අමතරව KOH, සෝඩියම් මෙනොක්සයිඩ් (NaOCH<sub>3</sub>) වැනි සංයෝග සමජාතීය උත්ප්‍රේරක ලෙස යොදා ගනු ලැබේ. එසේ ම MgO, ZnO වැනි සංයෝග විෂමජාතීය උත්ප්‍රේරක ලෙස භාවිත කළ හැකි ය.

**පියවර 3**

මධ්‍යසාරය හා ශාක තෙල් එකිනෙක මිශ්‍ර නොවන හෙයින් අධිශ්චච කලතමින් මිශ්‍ර කරන අතර උෂ්ණත්වය 50-60 °C හි පවත්වා ගනු ලබයි. එවිට ට්‍රාන්ස්ටරිකරණ ප්‍රතික්‍රියාවෙන් ජෛව ඩීසල් හා ග්ලිසරෝල් ප්‍රතිඵල වේ.

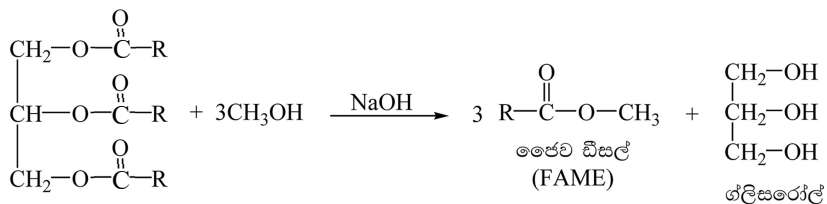
**පියවර 4**

ප්‍රධාන ඵල එකිනෙක මිශ්‍ර නොවන නිසා කලාප දෙකක් ලෙස පවතී. ඉහළ ස්තරය ජෛව ඩීසල් හා ප්‍රතික්‍රියා නොකළ ට්‍රයිග්ලිසරයිඩ් ඩයිග්ලිසරයිඩ් හා සුළු ප්‍රමාණයෙන් ග්ලිසරෝල් හා මෙතනෝල් පවතියි. පහළ ස්තරයේ ග්ලිසරෝල් සමඟ වැඩිපුර වූ මෙතනෝල් හා උත්ප්‍රේරකය ඇත. කලාප වෙන් වූ පසු මේ ස්තර වෙන් කරයි.

**පියවර 5**

ජෛව ඩීසල් කලාපය ජලයෙන් සෝදන විට දී ඒ කලාපය තුළ ද්‍රාව්‍ය වී ඇති ග්ලිසරෝල්, මෙතනෝල්, උත්ප්‍රේරක ඉවත් කළ හැකි ය. අවසානයේ එහි වූ ජලය ඉවත් කිරීමට ලැබේ.

සැදෙන ජෛව ඩීසල් හා ග්ලිසරෝල් යන ස්තර දෙක තුළ ම අපද්‍රව්‍ය ලෙස ඉතිරි CH<sub>3</sub>OH තිබිය හැකි ය. මේ ස්තර වෙන් කරන ගෙන රත් කිරීමෙන් එහි අඩංගු මෙතනෝල් ඉවත් කළ හැකි ය. මේ මෙතනෝල් නැවත භාවිත කළ හැකි ය. ජෛව ඩීසල්වල අපද්‍රව්‍ය ලෙස ඇති NaOH හා ග්ලිසරෝල් ඉවත් කිරීමට එය තුළින් ජලය බුබුළනය කර පිරිසිදු කරනු ලැබේ. ඉන් පසු ජෛව ඩීසල් තුළ රැඳුණු ජලය (තෙතමනය) ඉවත් කරනු ලැබේ.

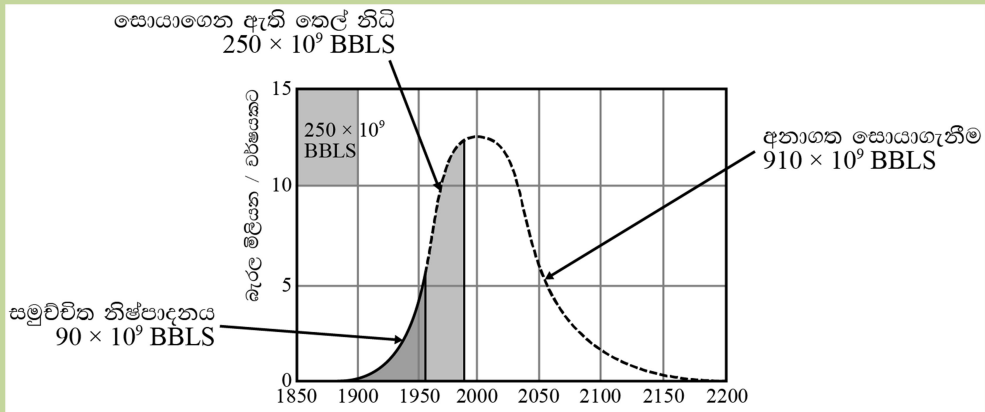


පෙප්ට් ඩීසල් නියැදියක් පිළියෙල කිරීමට 0.75 g ප්‍රමාණයක NaOH, මෙතනෝල් 26 g ප්‍රමාණයක් දිය කරවා සෑදූ ද්‍රාවණය හා සෝයා තෙල් 250 g ප්‍රමාණයක් භාවිත කළ හැකි ය.

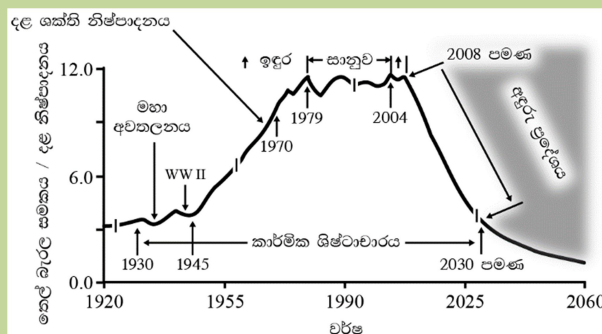
පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන පුනර්ජනනය නොවන (Nonrenewable) ශක්ති ප්‍රභවයකි. සීමිත ස්වාභාවික සම්පතක් වන පෙට්‍රෝලියම් භූගෝලීය වශයෙන් ලෝකය පුරා ඒකාකාරව ව්‍යාප්ත වී නැත. මේ නිසා ම අන්තර්ජාතික සම්බන්ධතා හා අන්තර්ජාතික දේශපාලනයේ දී අතිප්‍රබල තීරණාත්මක සාධකයක් බවට බොරතෙල් පත් වී ඇත. බොරතෙල් මූලික කර ගනිමින් පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන නිපදවීමටත්, අතුරු ඵල මගින් ලබා ගන්නා කාබනික සංයෝග ඖෂධ නිෂ්පාදනය, ප්ලාස්ටික් හා කෘත්‍රීම රබර් නිපදවීමට අවශ්‍ය ඒකාචයවික නිපදවීමට යොදා ගනු ලබන නිසා පෙට්‍රෝලියම් කර්මාන්තය නූතන මානව ශිෂ්ටාචාරයේ ගාමක බලය වී ඇත. භූගතව ඇති බොර තෙල් මගින් ලබා ගන්නා පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන දහනය සමඟ වායුගෝලීය කාබන් ඩයොක්සයිඩ් ප්‍රමාණය ඉහළ යෑම නිසා ගෝලීය උණුසුම වැඩි වීම ද නූතන මානව ශිෂ්ටාචාරය අබියස වූ එක් ප්‍රධාන අභියෝගයකි.

**අමතර දැනුම**

පුනර්ජනනය නොවන සම්පතක් වූ මේ පෙට්‍රෝලියම් සම්පත මිනිස් පරිභෝජන රටාව අනුව ක්ෂය වීමේ ස්වරූපය පිළිබඳ විස්තර කළ භූ භෞතික විද්‍යාඥයෙකි, ආචාර්ය එම්.කේ. හර්බට්. ඔහු විසින් ඉදිරිපත් කරන ලද වාදයට අනුව (Hurbbert Peak Theory) යම් සලකනු ලබන භූගෝලීය ප්‍රදේශයක පෙට්‍රෝලියම් තෙල් නිෂ්පාදන ශීඝ්‍රතාව කාලයත් සමඟ විචලනය වනුයේ සීනු හැඩැති රටාවක් අනුව ය. ජනගහනය වැඩි වීම හා ඉන්ධන පරිභෝජනය වැඩි වීමත් සමඟ පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන කෙරෙහි ඉල්ලුම වැඩි වීම නිසා බොරතෙල් නිෂ්පාදන (වසරකට නිෂ්පාදනය කරන බොරතෙල් බැරල් ගණන) වැඩි කිරීමට සිදු වේ. නිෂ්පාදන ශීඝ්‍රතාව වැඩි කිරීමත් සමඟ තෙල් ලිං ආශ්‍රිත බොරතෙල් ප්‍රමාණය සීමා වීම නිසා නිෂ්පාදන ශීඝ්‍රතාව තවදුරටත් වැඩි කිරීමට නොහැකි මට්ටමකට පත් වේ. ඒ නිසා වසරකට නිපදවන බොරතෙල් බැරල් ප්‍රමාණය උපරිමයකට ළඟා වේ. ඉල්ලුම පැවතිය ද බොරතෙල් සම්පත වඩවඩාත් සීමා වීම නිසා නිෂ්පාදන ශීඝ්‍රතාව නියත උච්ච මට්ටමක පවත්වාගැනීමට නොහැකි වේ. එබැවින් වසරකට නිපදවිය හැකි බැරල් ප්‍රමාණය ක්‍රමයෙන් අඩු වී නිෂ්පාදන ශීඝ්‍රතාවේ බැස්මක් ඇති වේ. ඇමරිකා එක්සත් ජනපදය නිපදවන බොරතෙල් බැරල් ප්‍රමාණය වසර 1965 - 1970 වන විට දී උපරිමයකට ළඟා වන බව හර්බට් විසින් වසර 1965 දී පෙන්වා දෙන ලදී. වසර 1970 පසු කිරීමේ දී මේ අනාවැකියේ සාර්ථකත්වය තහවුරු විය. ඔහු ගේ මේ වාදය අනුව ගෝලීයව බොරතෙල් නිපදවීම උපරිමයකට ළඟා වනුයේ වසර 2000 වන විට දී ය. ඉන් පසු වසරකට නිපදවන බොරතෙල් බැරල් ප්‍රමාණය අඩු වී යනු ඇත. කෙසේ වෙතත් වසර 1995 පසුව බොරතෙල් නිපදවීමේ ශීඝ්‍රතාව මේ ආකෘතිය පදනම් කර ගෙන ප්‍රකාශ කළ ආකාරයට වඩා තරමක් වෙනස් වුව ද, මූලික වශයෙන් ක්ෂය වීමේ කලාපය අද අපි පසු කරමින් සිටිමු. විශේෂයෙන් ගෝලීය දේශපාලන සාධක, විකල්ප බලශක්ති හා ඉන්ධන කාර්යක්ෂමතාව වැඩි එංජින් නිපදවීම ආදී කරුණු, මේ ක්ෂය වීමේ ශීඝ්‍රතාව තරමක් වෙනස් වීමට හේතු වී ඇත. පහත 1.23 (a) රූපය මගින් බොරතෙල් නිෂ්පාදනය සඳහා ඉදිරිපත් කළ හර්බට් උච්ඡ තෙල් වක්‍රය දක්වා ඇත.



(a)



(b)

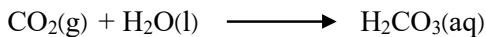
### 1.23 රූපය විකල්ප බලශක්ති හා ඉන්ධන කාර්යක්ෂමතාව

ඉහත රූපය 5 (b) මගින් දක්වන්නේ වාර්ෂික බලශක්ති නිෂ්පාදන ව්‍යාප්තිය පිළිබඳ ඕල්ඩුවයි වාදය (Olduvai theory) මත ඉදිරිපත් කළ ප්‍රස්තාරයකි. බොහෝ විට 1930 දී නිෂ්පාදනයත් වසර 100කට පසු එනම් 2030 දී සිදු කෙරෙහියි අපේක්ෂිත බලශක්ති නිෂ්පාදනයත් බොහෝ දුරට සමාන වීමට ඉඩ ඇතැයි සලකනු ලැබේ. මේ නිසා ම පුනර්ජනනය කළ හැකි අමුද්‍රව්‍ය භාවිතයෙන් බලශක්තියට විසඳුම් සෙවීමටත් පුනර්ජනනය කළ හැකි අමුද්‍රව්‍ය පදනම් කර ගනිමින් විවිධ කාබනික සංයෝග නිෂ්පාදනය කිරීමේ ක්‍රමවේද පිළිබඳ ලෝක පරිමාණයේ අවධානය මේ වන විට යොමු වී ඇත.

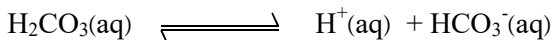
**1.13 කර්මාන්ත නිකුතු විසින් සිදු කෙරෙන වාත දූෂණයේ රසායනය**

**1.13.1 අම්ල වැසි**

වර්ෂාව ජල වකුයේ එක් සංරචකයෙකි. පෘථිවි පෘෂ්ඨයේ ඇති විවිධ ජල ප්‍රභව මඟින් වාෂ්පීකරණය හේතුවෙන් ජලය වායුගෝලයට පැමිණෙයි. මේ වායුමය ජලය වායුගෝලය තුළ දී විවිධ සාධක හේතුවෙන් සනීභවනය වී නැවත පෘථිවි පෘෂ්ඨයට පැමිණීම වර්ෂණය (precipitation) නම් වෙයි. වර්ෂණයේ ආකාර කිහිපයකි. ද්‍රව ජලය ලෙස පෘථිවියට පැමිණීම වර්ෂාව ද, ඝන ආකාරයට පෘථිවියට ළඟා වීම හිම (Snow) සහ අයිස් වර්ෂා (Hail) ද නම් වෙයි. මෙයට අමතර මිදුම, තුහින ලෙස කුඩා බිඳිති (aerosol) ආකාරයට සනීභවනය වීමෙන් ද පෘථිවි පෘෂ්ඨයට ජලය ළඟා වෙයි. කුමන ආකාරයට පෘථිවියට ළඟා වුව ද වායුගෝලයෙන් පෘථිවියට ලැබෙන ජලය ජල වකුයේ පිරිසිදු ම කොටසයි. වායුගෝලයේ ඇති ඝන අංශු සහ දිය වූ වායු කිහිපයක් වන O<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> වලට අමතරව වෙනත් කිසිදු ද්‍රව්‍යයක් වායුගෝලීය ජලයේ නැත. මේ දිය වී ඇති වායු අතුරින් කාබන් ඩයොක්සයිඩ් වඩාත් අවධානයට ලක් වී ඇත. ඒ වායුගෝලීය කාබන් ඩයොක්සයිඩ් ජලයේ දිය වූ විට එය ජලය සමඟ සම්බන්ධ වී දුර්වල අම්ලයක් වන කබොනික් අම්ලය සාදන බැවිනි.



කබොනික් අම්ලය දුබල ලෙස විඝටනය වී ජලයට H<sup>+</sup> අයන එක් කරයි.



මේ හේතුවෙන් වර්ෂා ජලයේ pH අගය උදාසීන ජලයේ pH අගයට වඩා මඳක් අඩු ය.

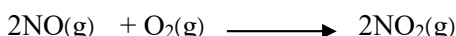
දූතට වාතයේ පවතින කාබන් ඩයොක්සයිඩ් සංයුතිය වන 400 mg dm<sup>-3</sup> හෝ ppm (0.004%) සැලකූ කල වර්ෂා ජලයේ අවම pH අගය වන්නේ 5.6 වැනි අගයකි. එනම් වෙනත් කිසිදු බලපෑමක් නැති වුවද වර්ෂා ජලය මඳක් ආම්ලික වෙයි. මේ මඳ ආම්ලිකතාව ජලජ ජීවීන්ට, මිනිසාට හෝ වෙනත් කිසිදු ජලය සම්බන්ධ ක්‍රියාවලියකට හානිකර නොවෙයි. එය සාමාන්‍ය තත්ත්වයකි.

එහෙත් විවිධ ස්වාභාවික හා මිනිස් ක්‍රියාකාරකම් හේතුවෙන් වඩාත් ආම්ලික වායු වායුගෝලයට එකතු වෙයි. මේවා නම්, නයිට්‍රජන්හි ආම්ලික ඔක්සයිඩ් (NO<sub>x</sub>) වායු සහ සල්ෆර්හි ආම්ලික ඔක්සයිඩ් (SO<sub>x</sub>) වායුන්ය. නයිට්‍රජන්හි ආම්ලික ඔක්සයිඩ් වායු ලෙස නයිට්‍රික් ඔක්සයිඩ් (NO) සහ නයිට්‍රජන් ඩයොක්සයිඩ් (NO<sub>2</sub>) සැලකිය හැකි ය. සල්ෆර්හි ආම්ලික වායුමය ඔක්සයිඩ් වන්නේ සල්ෆර් ඩයොක්සයිඩ් (SO<sub>2</sub>) හා සල්ෆර් ට්‍රයොක්සයිඩ් (SO<sub>3</sub>) යන වායු වර්ගයි.

**නයිට්‍රජන්හි වායුමය ආම්ලික ඔක්සයිඩ් වායුගෝලයට එක් වන ආකාර**

**ස්වාභාවික ක්‍රියාවලි**

අකුණු ගැසීම් ක්‍රියාවලියේ දී වාතයේ ඇති නයිට්‍රජන් ඉහළ උෂ්ණත්ව තත්ත්ව යටතේ වායුගෝලීය ඔක්සිජන් සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර NO හා NO<sub>2</sub> වායු නිපදවයි.

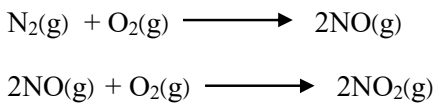


එසේ ම යමහල් විදාරණය සහ පරිසරයේ ජීවත් වන නයිට්‍රිහාරී බැක්ටීරියා මඟින් ද NO හා NO<sub>2</sub> නිපදවෙයි. එසේ ම නිර්වායු තත්ත්ව යටතේ දී නයිට්‍රජන් අඩංගු සංයෝග ක්ෂුද්‍රජීවී විශෝජනයට

ලක් විමෙන් නිපදවෙන ඇමෝනියා වායුව ( $\text{NH}_3$ ) වායුගෝලයේ දී ඔක්සිකරණයට ලක් විමෙන් ද නයිට්‍රජන්හි ආම්ලික වායුමය සංයෝග නිපදවෙයි. මෙම සියලු ස්වභාවික ක්‍රියාවලි තුළින් වායුගෝලයට ලැබෙන ආම්ලික වායුමය සංයෝගවල ප්‍රමාණය ඉතා කුඩා ය. මේ හේතුවෙන් වායුගෝලයේ ස්වාභාවිකව නිපදවූ නයිට්‍රජන්හි ආම්ලික වායු සංයුතිය ඉතා කුඩා අගයක් වන අතර වර්ෂා ජලය ආම්ලික වීමට සැලකිය යුතු බලපෑමක් නැත.

**මිනිස් ක්‍රියාකාරකම්**

නයිට්‍රජන් අඩංගු වායුමය ආම්ලික සංයෝග වායුගෝලයට මුදාහරින ප්‍රධාන මිනිස් ක්‍රියාකාරකම නම් වාහන ධාවනයේ දී සිදු කරන ඉන්ධන දහනයයි. අභ්‍යන්තර දහන එංජිම (වාහන එංජිම) තුළ ඉතා අධික පීඩනයක් තුළ වාතය සහ ද්‍රව ඉන්ධන අධික උෂ්ණත්වයක් යටතේ දී දහනයට ලක් කර ශක්තිය ලබා ගනී. සාමාන්‍ය තත්ත්ව යටතේ දී නිෂ්ක්‍රීය වන වායුගෝලීය  $\text{N}_2$  වායුව මේ අධික උෂ්ණත්ව සහ පීඩන තත්ත්ව යටතේ දී ඔක්සිජන් සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර ප්‍රධාන වශයෙන් නයිට්‍රික් ඔක්සයිඩ් නිපදවයි. මේ නයිට්‍රික් ඔක්සයිඩ් තවදුරටත් වායුගෝලයේ දී ඔක්සිකරණය වී නයිට්‍රජන් ඩයොක්සයිඩ් නිපදවයි.



මිනිස් ක්‍රියාකාරකම් නිසා ඇති වන ආම්ලික  $\text{NO}_x$  වැසි ජලය ආම්ලික වීමට හේතු වේ.

**සල්ෆර්හි ඔක්සයිඩ් වායුගෝලයට එක් වන ආකාර**

**ස්වාභාවික ආකාර**

යමහල් විදාරණයේ දී අළු සහ සල්ෆර් ඩයොක්සයිඩ් බහුලව පවතින වායු නිදහස් වන අතර මේ වායු කෙළින්ම වායුගෝලයට එකතු වෙයි. එසේ ම නිර්වායු තත්ත්ව යටතේ දී සාගරයේ සහ ජලාශවල පතුලේ රොන්මඩ ආශ්‍රිතව සිදු වන ක්ෂුද්‍ර ජීවී ක්‍රියාකාරිත්වය හේතුවෙන් හයිඩ්‍රජන් සල්ෆයිඩ් වායුව නිපදවෙයි. මේ වායුව වායුගෝලයේ දී ඔක්සිකරණයට ලක් විමෙන් සල්ෆර් ඩයොක්සයිඩ් වායුව නිපදවෙයි. කෙසේ වෙතත් යමහල් විදාරණය හැරුණු කොට  $\text{H}_2\text{S}$  වායුගෝලයේ දී ඔක්සිකරණය වීම හේතුවෙන් නිපදවන  $\text{SO}_2$  වායුගෝලයේ විශාල ප්‍රදේශයකට පැතිරීම නිසා වායුගෝලයේ යම් නිශ්චිත අවස්ථාවක පවත්නා  $\text{SO}_2$  සාන්ද්‍රණය ඉතා අඩු අගයකි. එබැවින් ස්වාභාවිකව වායුගෝලයට එක් වන සල්ෆර් ඩයොක්සයිඩ් හේතුවෙන් ද වැසි ජලය ආම්ලික වීමට දායකත්වයක් නැති තරම් ය. (යමහල් විදාරණය වූ පසු ඒ ආශ්‍රිත ප්‍රදේශවලට සීමා වූ අම්ල වැසි වාර්තා වී ඇත.)

**මිනිස් ක්‍රියාකාරකම්**

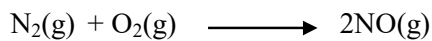
බොරතෙල් පිරිපහදුවෙන් ලැබෙන අඩු වාෂ්පශීලතාවකින් යුත් ඉන්ධන වර්ග වන ඩීසල් සහ දැවි තෙල් ආදියෙහි අපද්‍රව්‍ය ලෙස සල්ෆර් අඩංගු සංයෝග පවතියි. මේ සල්ෆර් අඩංගු සංයෝග දහනයේ දී සල්ෆර් ඩයොක්සයිඩ් බවට පත් වී වායුගෝලයට එකතු වෙයි.

එසේ ම ගල් අගුරු සමඟ අපද්‍රව්‍ය ලෙස පවත්නා මූලද්‍රව්‍යමය සල්ෆර් සහ සල්ෆර් සංයෝග ( $\text{FeS}$ ) ගල් අගුරු දහනයේ දී ඔක්සිකරණය වී  $\text{SO}_2$  ලෙස වායුගෝලයට එක් වෙයි. මෙසේ මිනිස් ක්‍රියාකාරකම් හේතුවෙන් නිපදවන  $\text{SO}_2$  යම් නිශ්චිත ස්ථානයක දී ඉතා අධික ලෙස වායුගෝලයට එක් වෙයි. මේ හේතුවෙන් අදාළ ස්ථානය (උදාහරණ: ගල් අගුරු බලාගාරය) අවට වායුගෝලයේ

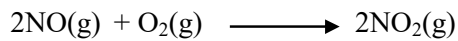
ඉතා අධික සංයුතියකින්  $\text{SO}_2$  පැවැතිය හැකි ය. මෙසේ මිනිස් ක්‍රියාකාරකම් නිසා ඇති වන ආම්ලික  $\text{SO}_x$ , වැසි ජලය ආම්ලික වීමට හේතු වේ.

**ආම්ලික වායු වැසි ජලයේ pH අගය අඩු කරන ආකාරය**

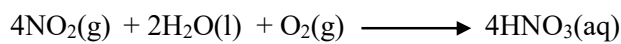
එංජිම තුළ සිදු වන දහනයේ දී  $\text{NO}$  සෑදේ.



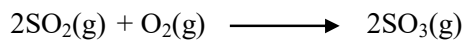
වාහන දුම මඟින් පිට වන  $\text{NO}$  වායුගෝලයේ දී තවදුරටත් ඔක්සිකරණය වී  $\text{NO}_2$  නිපදවයි.



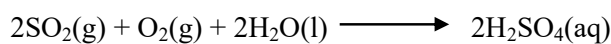
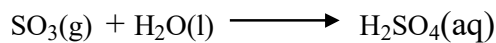
වාතාශ්‍රය ඇති විට මේ  $\text{NO}_2$  වායුව ජලය සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර ප්‍රබල අම්ලයක් වන  $\text{HNO}_3$  නිපදවයි.



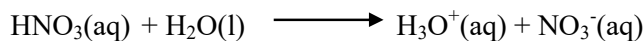
එසේ ම වාතයට එක් වන  $\text{SO}_2$  වායුව තවදුරටත් ඔක්සිකරණය වී  $\text{SO}_3$  වායුව නිපදවයි.



සෑදෙන  $\text{SO}_3$  ජලවාෂ්ප සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර  $\text{H}_2\text{SO}_4$  නිපදවයි. තව ද වාතාශ්‍රය ඇති විට  $\text{SO}_2$  වායුව ද ජල වාෂ්ප සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර  $\text{H}_2\text{SO}_4$  බවට පත් වේ.



ඉහත දී ලැබුණු  $\text{HNO}_3$  හා  $\text{H}_2\text{SO}_4$  යන සංයෝග ප්‍රබල අම්ල වෙයි. ඒ සංයෝග ජලයේ දී පූර්ණ ලෙස අයනීකරණය වී ජලයට අධික ලෙස  $\text{H}_3\text{O}^+$  අයන එක් කරයි.



මෙසේ ප්‍රබල අම්ල මඟින් ජලයට එක් වන  $\text{H}_3\text{O}^+$  අයන හේතුවෙන් ජලයේ pH අගය,  $\text{CO}_2$  දිය වීම නිසා නිපදවන කාබනික අම්ලය මඟින් අඩු වූ pH අගයට වඩා පහළ අගයක් දක්වා ගමන් කරයි.

මෙසේ වර්ෂා ජලයට ප්‍රබල අම්ල එකතු වීම නිසා pH අගය 5.6 වඩා පහළ අගයක් කරා ගමන් කිරීම වාතය ආම්ලීකරණය වීම නැත හොත් අම්ල වැසි ඇති වීම ලෙස හඳුන්වනු ලැබේ. මෙසේ ජලය අධික ලෙස ආම්ලික වීම නිසා ගැටලු රාශියක් පැන නගී.

**ජලය ආම්ලීකරණයේ බලපෑම**

ජලයේ ජීවීන් ජලයේ pH අගයේ විචලනයට ඉතා සංවේදී වෙයි. ඒ නිසා ජලයේ pH අගය සුළුවෙන් හෝ අඩු වීම මේ ජීවීන්ට අහිතකර වෙයි. මේ හේතුවෙන් මසුන් සහ අනෙකුත් ජලජ ජීවීන්ගේ හැසිරීම් රටා වෙනස් වීම, ඉන්ද්‍රිය වර්ධනය අඩාල වීම, බිත්තර සහ නොමේරූ සතුන් විනාශ වීම ආදිය සිදු වෙයි. එනම් ජෛව විවිධත්වයට හානි සිදු වේ.



1.24 රූපය ජලයේ ජීවීන් විනාශ වීම

එසේ ම කොරල් පර නිර්මාණයට දායක වන කොරල් බුහුබාවන් වැනි සතුන් මිය යෑම හේතුවෙන් කොරල් පර සෑදීම නැවැත්වීම සහ විරූපනය (සුදු වීම) සිදු වෙයි.

එසේ ම වනාන්තර ප්‍රදේශවලට දිගින් දිගට ම අම්ල වැසි පතිත වීම හේතුවෙන් ශාක පත්‍රවල ක්ලෝරෝෆිල් විනාශ වීමෙන් ඒ ශාක ක්‍රමිකව මියයෑම සිදු වෙයි. වනාන්තරවල ශාක ඉහළ සිට පහළට ක්‍රමිකව මිය යෑම අම්ල වැසි නිසා ශාක විනාශ වීමේ එක් ලක්ෂණයකි.



1.25 රූපය වනාන්තර විනාශ වීම

එසේ ම අම්ල වැසි නිසා පස ආම්ලීක වීමෙන් පසේ නොදියවෙන පාංශු ව්‍යුහය සමඟ තදින් බැඳී පවතින විෂ සහිත ලෝහ අයන ( $Al^{3+}$ ,  $Cd^{2+}$ ,  $Cr^{2+}$ ,  $Hg^{2+}$ ) සහ වෙනත් විෂ සහිත අයන වර්ග ආම්ලීකතාව නිසා දිය වී ජලයට එක් වෙයි. මේ හේතුවෙන් ජලයේ එම අයන සාන්ද්‍රණ ඉහළ යෑමෙන් ඒ ජලය ජලජ ජීවීන්ට සහ මිනිස් පරිභෝජනයට අහිතකර වෙයි.

උදාහරණ -  $Al^{3+}$ ,  $Fe^{3+}$  සහ බැරලෝහවල ජලීය සාන්ද්‍රණය ඉහළ යෑම ජලජ ජීවීන්ට ඉතා අහිතකර වේ.

එසේ ම පසේ පවතින ක්ෂුද්‍ර පෝෂක මූලද්‍රව්‍ය වන  $Fe^{3+}$ ,  $Zn^{2+}$ ,  $Cu^{2+}$  වැනි ලෝහ අයන වර්ෂා ජලයේ ඉහළ ආම්ලීකතාව හමුවේ වේගයෙන් දිය වී පසෙන් ඉවත් වී යෑම හේතුවෙන් පස නිසරු වේ.

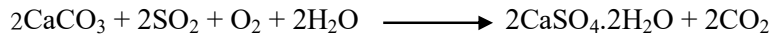
එසේ ම අධික ආම්ලීකතාව හේතුවෙන් පසේ පවත්නා කැල්සියම්, මැග්නීසියම් හා ඇලුමිනියම් අඩංගු පාෂාණ සහ බනිප් දිය වී ජලයට වැඩිපුර එකතු වීම නිසා ජලයේ කැඩිනත්වය ඉහළ යයි.

එසේ ම ආම්ලීකතාව හේතුවෙන් ලෝහ ආශ්‍රිත ඉදිකිරීම්වල විනාශනය වේගවත් වී ඒවායේ යාන්ත්‍රික ශක්තිය දුර්වල කරන අතර ආයු කාලය ද අඩු කරයි.

එසේ ම කිරිගරුඬ වැනි කැල්සියම් කාබනේට් පාෂාණ යොදා ගෙන සිදු කර ඇති ප්‍රතිමා සහ වෙනත් ඉදිකිරීම් වේගයෙන් විනාශනයට ලක් වී, ඒවායේ සියුම් කැටයම් ඉවත් වී ඓතිහාසික වටිනාකම හීන වෙයි.

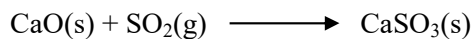


හුනුගල් ආශ්‍රිත බදාම සහ සිමෙන්ති යොදා ඉදි කරන ලද නිවාස සහ නිර්මිතවල යාන්ත්‍රික ශක්තිය හීන කරයි. මෙහි දී බදාම සහ සිමෙන්තිවල අඩංගු ද්‍රාව්‍යතාව අඩු කාබනේට් සංයෝග අම්ල වැසි සහ ආම්ලික වායු හේතුවෙන් වඩාත් ද්‍රාව්‍ය සල්ෆේට් සහ නයිට්‍රේට් සංයෝග බවට පත් වෙයි.



**අම්ල වැසි අවම කිරීමට සිදු කළ හැකි ක්‍රියාකාරකම්**

- 1) ගල් අඟුරු හෝ ඩීසල් බලාගාර තුළ අඩු සල්ෆර් ප්‍රතිශතයක් සහිත ගල් අඟුරු සහ ඩීසල් යොදා ගැනීම
- 2) බලාගාර මඟින් පිට වන SO<sub>2</sub> වැනි ආම්ලික වායු ඉවත් කිරීමට ක්‍රමවේද යොදා ගැනීම
  - I. SO<sub>2</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කළ හැකි ද්‍රව්‍ය එක් කර ගල් අඟුරු දහනය කිරීම (CaCO<sub>3</sub> Fluidized bed combustion)



- II. බලාගාර අපවායුවල ඇති SO<sub>2</sub> සහ ද්‍රව්‍ය බවට පත් කිරීම (Ca(OH)<sub>2</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර වීම - Lime slurry process)



- 3) ගල් අඟුරු සහ ඩීසල් වෙනුවට පරිසර හිතකාමී ඉන්ධන හෝ විකල්ප බලශක්ති ප්‍රභව වන සූර්ය ශක්තිය, සුළං ශක්තිය, මුහුදු රළ ශක්තිය, භූතාප ශක්තිය සහ න්‍යෂ්ටික ශක්තිය යොදා ගැනීම

**1.13.2 ශෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම**

අප පෘථිවිය තුළ සිදුවන සියලු ස්වාභාවික ක්‍රියාවලි සහ මිනිසා විසින් සිදු කෙරෙන සියලු ගතික ක්‍රියාවලි සඳහා ශක්තිය සපයනුයේ සූර්යා මඟිනි. සූර්යා සහ පෘථිවිය ඇතුළු සියලු ග්‍රහලෝක අතර පවතිනුයේ හිස් අවකාශයකි. මේ හේතුවෙන් සූර්ය ශක්තිය අප පෘථිවිය කරා ළඟා වනුයේ විකිරණ ආකාරයෙනි. මේ විකිරණ ශක්තිය ප්‍රධාන වශයෙන් දෘශ්‍ය විකිරණ, අධෝරක්ත විකිරණ සහ පාරජම්බුල විකිරණ ලෙස පෘථිවියට පැමිණෙයි. මෙසේ ලැබෙන සූර්ය විකිරණ ශක්තිය පෘථිවිය තුළ විවිධ පරිවර්තනවලට භාජනය වී නැවත පෘථිවියෙන් පිට වී යයි. එනම් පෘථිවිය තුළ ශක්ති සමතුලිතයක් පවතී.

පෘථිවියට ලැබෙන විකිරණ ශක්තිය පෘථිවියේ දී විවිධ පරිවර්තනවලට ලක් වීම හේතුවෙන් පෘථිවිය තුළ තාපයක් උපදී. මේ තාපය හේතුවෙන් පෘථිවිය රත් වීමකට ලක් වී යම් උෂ්ණත්වයකට ළඟා වෙයි. සූර්යා මඟින් ලැබෙන ශක්තිය මෙසේ පරිවර්තනවලට ලක් වී නැවත පිට වී සමතුලිතයකට ළඟා වීම හේතුවෙන් පෘථිවිය රත් වන ප්‍රමාණය ද නියතව පවතී. මේ හේතුවෙන් සමස්තයක් ලෙස ගත් කල පෘථිවියේ සාමාන්‍ය උෂ්ණත්වය නියත අගයක් ගනී. මේ අගය සෙල්සියස් අංශක 15ක පමණ අගයකි. කෙසේ වෙතත් පෘථිවිය තම අක්‍ෂයට දක්වන අංශක 23.5ක ආනතිය සහ අක්ෂාංශගත පිහිටීම නිසා පෘථිවියේ විවිධ ප්‍රදේශවලට ලැබෙන සූර්ය ශක්තියේ තීව්‍රතාව වෙනස් වීම සහ සෘතු හේදය ආදී හේතු නිසා පෘථිවියේ විවිධ ප්‍රදේශවල, විවිධ කාල පරාස තුළ උෂ්ණත්වය වෙනස් අගයන් ගනී.

උදා: සමකාසන්න ප්‍රදේශවල ඉහළ උෂ්ණත්වයක් පවත්නා අතර, එය වසර පුරා ඒකාකාරී වෙයි. සමකයේ සිට ධ්‍රැව ප්‍රදේශ කරා යන විට සෘතු හේදය වඩාත් තීව්‍ර වන අතර, වර්ෂය තුළ උෂ්ණත්වය අධික ලෙස උච්ඡාවචනය වෙයි (ග්‍රීෂ්ම සෘතුවේ දී අධික උෂ්ණත්වයක් ද, සිසිර සෘතුවේ දී අධික සීතලක් ද පවතී.) එසේ ම ධ්‍රැවාසන්න ප්‍රදේශවල වර්ෂය පුරා අධික ශීතලක් පවතී.

පෘථිවියේ සාමාන්‍ය උෂ්ණත්වය වන සෙල්සියස් අංශක 15 යනු ජීවයේ පැවැත්මට හිතකර තත්වයකි. පෘථිවියේ මේ හිතකර උෂ්ණත්වය පැවැත්මට ප්‍රධාන හේතුව පෘථිවියේ පවතින හරිතාගාර ආචරණයයි. පෘථිවියේ හරිතාගාර ආචරණයේ ප්‍රබලතාව ඒ තුළ ජීවයට හිතකර ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වයක් පවත්වා ගෙන යෑමට උපකාරී වෙයි.

**හරිතාගාර ආචරණය**

හරිතාගාර ආචරණය හැදෑරීමට පෙර හරිතාගාරයක් යනු කුමක් දැයි තේරුම් ගනිමු. අප සියලු දෙනා දන්නා පරිදි කෘෂි භෝග වගා කිරීම සඳහා යම් ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වයක් අදාළ භෝගයේ ජීව කාලය පුරා අත්‍යවශ්‍ය වේ. අප පෘථිවියේ සමකයේ සිට මධ්‍ය අක්ෂාංශ ප්‍රදේශ කරා යන විට වසරක් තුළ මේ ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වය පවත්නා කාලය ක්‍රමයෙන් අඩු වී යයි. ධ්‍රැවාසන්න ප්‍රදේශ කරා ළඟා වන විට ශාක වර්ධනයට අවශ්‍ය ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වය සහිත කාලය ඉතා කෙටි බැවින් ඒ ප්‍රදේශවල ශාක නොවැඩෙයි. වැඩුණත් ඒවා ඉතා කෙටි ආයු කාලයක් සහිත ශාක වෙයි. (උදාහරණ: තුන්ද්‍රා ප්‍රදේශවල වැවෙන ශාකවල ආයු කාලය සති 2-3ක් පමණ වෙයි.) එසේ ම කඳුකර ප්‍රදේශවල වසර පුරා පාහේ අඩු උෂ්ණත්වයක් පවතී. (උදාහරණ: නුවරඑළිය, බණ්ඩාරවෙල ආදී ප්‍රදේශ)

මේ අනුව යම් ප්‍රදේශයක යම් භෝගයක් සඳහා අවශ්‍ය ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වය පවත්නා කාල පරාසය ඒ භෝගයේ ආයු කාලයට වඩා අඩු නම් අදාළ භෝගය ඒ ප්‍රදේශයේ වගා කිරීම අපහසු ය. හරිතාගාරයක් මඟින් සිදු කරන්නේ අදාළ ප්‍රදේශයේ ආරක්ෂිත ගෘහයක් තුළ මේ ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වය පවත්නා කාල පරාසය බාහිර තාප සැපයුමකින් තොරව දිගු කර ගැනීමයි. හරිතාගාරයක් තුළ උෂ්ණත්වය ඒ හරිතාගාරයට පිටතින් ඇති උෂ්ණත්වයට වඩා අංශක 2-6 අතර ප්‍රමාණයකින් ඉහළ වෙයි. මේ හේතුව නිසා බාහිර උෂ්ණත්වය ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වයට අඩු වුව ද හරිතාගාරය තුළ අදාළ ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වය පවත්වා ගත හැකි ය. මේ හේතුවෙන් හරිතාගාර තුළ දී අදාළ ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වය ඇති කාල පරාසය සාමාන්‍ය පරිසරයට වඩා සති 2-3ක් පමණ දීර්ඝ කරගත හැකි ය. මෙය සිදු වන්නේ කෙසේ දැයි දැන් විමසා බලමු.

**හරිතාගාර ක්‍රියාකාරිත්වය**

හරිතාගාරයක් යනු සම්පූර්ණයෙන් ම පාහේ ආරක්ෂිත ගෘහයක් වන අතර, එහි වහල සහ බිත්ති සූර්ය කිරණ විනිවිද යන පරිදි පාරදෘශ්‍ය ද්‍රව්‍ය මඟින් ආවරණය කර ඇත. මේ පාරදෘශ්‍ය ද්‍රව්‍ය තුළින් සූර්යාගේ සිට පැමිණෙන දෘශ්‍ය සහ පාරජම්බුල කිරණ හරිතාගාරය තුළට ගමන් කරයි. හරිතාගාරය තුළ දී මේ විකිරණ ඒ තුළ ඇති පස සහ වෙනත් ද්‍රව්‍ය මඟින් උරාගනු ලැබේ. මෙසේ උරාගන්නා විකිරණ, ශක්තිය අඩු පාරජම්බුල හෝ දෘශ්‍ය විකිරණ ලෙස නැවත ප්‍රතිවිකිරණ කරයි. මෙසේ ප්‍රතිවිකිරණය කිරීමේ දී උරා ගත් විකිරණ ශක්තියෙන් කොටසක් අධෝරක්ත විකිරණ ආකාරයට ද ප්‍රතිවිකරණය කරයි. හරිතාගාරයේ වහල සහ බිත්ති සඳහා යොදා ගෙන ඇති ආවරණ පටල තෝරා ගෙන ඇත්තේ දෘශ්‍ය සහ පාරජම්බුල



1.26 රූපය හරිතාගාරයක රූප සටහන

සහ පාරජම්බුල

විකිරණවලට පාරදායී වන ආකාරයටත් අධෝරක්ත කිරණ පරාවර්තනය වන ආකාරයටත් ය. මෙසේ අධෝරක්ත විකිරණ වැඩි කාලයක් හරිතාගාරය තුළ පරාවර්තනය වීමේ දී හරිතාගාර තුළ ඇති CO<sub>2</sub> සහ ජල වාෂ්ප මගින් ඒ කිරණ උරා ගෙන තාපය බවට පත් කර හරිතාගාරය ඇතුළත උෂ්ණත්වය ඉහළ නංවයි. මෙය හරිතාගාරයක් තුළ සිදු වන ක්‍රියාවලියයි. අප පෘථිවියේ ඇති වායුගෝලය ද හරිතාගාරයක ක්‍රියාකාරීත්වයට තරමක් සමාන ක්‍රියාවලියක් පෙන්වුම් කරයි. මෙය පෘථිවියේ හරිතාගාර ආචරණය නම් වෙයි.

**පෘථිවියේ හරිතාගාර ආචරණය**

පෘථිවියට හිරුගෙන් ලැබෙන සූර්ය විකිරණය ප්‍රධාන වශයෙන් පාරජම්බුල සහ දෘශ්‍ය කලාපයට අයත් වේ. මෙයින් පාරජම්බුල කලාපයට අයත් වන විකිරණ වැඩි ප්‍රමාණයක් ඉහළ වායුගෝලයේ දී උරා ගැනීමට ලක් වීම නිසා පෘථිවි පෘෂ්ඨය කරා පැමිණෙනුයේ ඉතා කුඩා ප්‍රමාණයකි. එසේ පැමිණෙන්නේ ද ශක්තිය ඉතා අඩු පාරජම්බුල කිරණ පමණි. මෙසේ පෘථිවි පෘෂ්ඨය කරා පැමිණෙන දෘශ්‍ය කිරණ සහ අඩු ශක්ති ඇති පාරජම්බුල කිරණ හරිතාගාරයේ මෙන් පෘථිවි පෘෂ්ඨය (පස) මගින් උරා ගෙන අඩු ශක්තිය ඇති දෘශ්‍ය කිරණ සහ අධෝරක්ත කිරණ ලෙස විමෝචනය කරයි. මෙසේ පිට වන දෘශ්‍ය කිරණ සැලකිය යුතු වෙනසකට භාජනය නොවී පෘථිවියෙන් අභ්‍යවකාශයට පිට වී යයි. එහෙත් පිට වූ අධෝරක්ත විකිරණ වාතයේ ඇති සමහර වායු මගින් උරා ගත හැකි ය. වාසනාවකට පෘථිවියේ ඇති ප්‍රධාන වායු වන N<sub>2</sub> (78%), O<sub>2</sub> (21%), Ar (1%) වායුවලට මේ අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත නොහැකි ය. එසේ පෘථිවි වායුගෝලයේ 99%ටත් වඩා ප්‍රතිශතයකින් යුතු මේ ප්‍රධාන වායු, අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත්තේ නම් අප පෘථිවියේ උෂ්ණත්වය ඉතා ඉහළ අගයක් ගැනීමට ඉඩ තිබේ.

**හරිතාගාර වායු**

වායුගෝලයේ ඇති අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත හැකි මෙන් ම දිගු කාලයක් වායුගෝලයේ ස්ථායීව පවතින වායු හරිතාගාර වායු ලෙස හැඳින්වෙයි.

දෙකකට වැඩි පරමාණු සංඛ්‍යාවක් සහිත ඕනෑ ම වායුවකට අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත හැකි ය. එසේ ම විෂම ද්විපරමාණුක වායුවකට ද (CO) අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත හැකි ය. සම ද්විපරමාණුක (N<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>) සහ ඒක පරමාණුක වායුවලට (Ar) අධෝරක්ත කිරණ උරාගත නොහැකි ය. මේ අනුව ඒක පරමාණුක සහ සම ද්විපරමාණුක නොවන ඕනෑ ම වායුවකට අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත හැකි ය. එහෙත් පෘථිවි වායුගෝලයේ හරිතාගාර වායුවක් ලෙස ක්‍රියා කිරීමට නම් එම වායුවට පහත ලක්ෂණ තිබිය යුතු ය.

- 1) අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත හැකි වීම
- 2) වායුගෝලයේ දිගු කාලයක් ස්ථායීව පැවතිය හැකි වීම

වායුගෝලයේ පවතින අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත හැකි වුව ද අස්ථායී හෝ කෙටි කාලයක් පවතින වායු හරිතාගාර වායු ලෙස සලකනු නොලැබේ. ඉහත කරුණු අනුව පෘථිවි වායුගෝලයේ පවත්නා ප්‍රධාන හරිතාගාර වායු පහත දැක්වේ.

- 1) ජල වාෂ්ප (H<sub>2</sub>O)
- 2) කාබන් ඩයොක්සයිඩ් (CO<sub>2</sub>)
- 3) මීතේන් (CH<sub>4</sub>)
- 4) නයිට්‍රස් ඔක්සයිඩ් (N<sub>2</sub>O)
- 5) වාෂ්පශීලී හැලජනීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන් (CFC, HFC, HCFC)

වායුගෝලයේ යම් ප්‍රමාණයකින් පැවැතිය ද SO<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>, NO, CO වැනි වායු වායුගෝලයේ පවත්නා කාලය (ආයු කාලය) ඉතා කෙටි බැවින් අධෝරක්ත කිරණ උරා ගත හැකි වුව ද හරිතාගාර වායු

ලෙස නොසලකයි. ඉහත සියලු හරිතාගාර වායුවලින් හැලප්නීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන් හැරුණු විට ඉතිරි සියලු වායු ස්වභාවයේ පවතින වායු වෙයි.

ඉහත දක්වන ලද හරිතාගාර වායු පෘථිවියෙන් ප්‍රතිචිකරණය වන අධෝරක්ත කිරණ උරා ගෙන පෘථිවිය තුළ වැඩි කාලයක් රඳවා තබාගැනීම හේතුවෙන් පෘථිවිය රත් වීමට ලක් වෙයි. මේ රත් වීමේ ප්‍රතිඵලය නම් පෘථිවියේ සාමාන්‍ය උෂ්ණත්වය සෙල්සියස් අංශක 15 පමණ පවත්වාගෙන යෑමයි. එනම් පෘථිවියේ පවතින හරිතාගාර ආචරණය ජීවයේ පැවත්මට අවශ්‍ය හිතකර සාධකයකි.

අප සෞරග්‍රහ මණ්ඩලයේ උණුසුම් ම ග්‍රහයා සූර්යාට ආසන්නව ම පිහිටි බුදු ග්‍රහයා නොව, දෙවැනියට පිහිටි සිකුරු ග්‍රහයා වෙයි. සිකුරුට ලැබෙනුයේ බුදු ග්‍රහයාට ලැබෙන සූර්ය ශක්තියෙන් 25%ක් පමණ අගයකි. එහෙත් මෙසේ වීමට හේතුව නම් සිකුරු ග්‍රහයා තුළ පවත්නා ප්‍රබල හරිතාගාර ආචරණයයි. සිකුරු ග්‍රහයාගේ වායුගෝලයෙන් 95%ක් පමණ සමන්විත වනුයේ CO<sub>2</sub> වායුවෙනි. මේ හේතුවෙන් සිකුරු ග්‍රහයාගේ වායුගෝලය ඉතා අධික ලෙස අධෝරක්ත කිරණ උරා ගැනීම නිසා ප්‍රබල හරිතාගාර ආචරණයක් පවතී. මේ හේතුවෙන් සිකුරු ග්‍රහයා සූර්යාගේ සිට දෙවැනියට පිහිටිය ද සෞරග්‍රහ මණ්ඩලයේ උණුසුම් ම ග්‍රහයා යන වාර්තාව උසුලයි.

අප පෘථිවියේ ඇති හරිතාගාර වායු ප්‍රතිශත පහත දැක්වෙයි.

**1.5 වගුව පෘථිවියේ ඇති හරිතාගාර වායු ප්‍රමාණ**

හරිතාගාර වායුව	ප්‍රමාණය
ජල වාෂ්ප (%)	0.001 – 0.5
කාබන් ඩයොක්සයිඩ් (ppm)	415
මීතේන් (ppb)	1745
නයිට්‍රස් ඔක්සයිඩ් (ppb)	315
වාෂ්පශීලී හැලප්නීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන් (CFC, HFC, HCFC) (ppt)	53.3

පෘථිවියේ හරිතාගාර වායු ප්‍රතිශතය ප්‍රශස්ත මට්ටමට වඩා ඉහළ ගිය හොත් කුමක් සිදු වේ ද? හරිතාගාර වායු ප්‍රතිශතය ඉහළ ගිය විට සිදු වනුයේ වැඩි වන හරිතාගාර වායු ප්‍රමාණය මඟින් වැඩිපුර අධෝරක්ත කිරණ උරා ගැනීම හේතුවෙන් පෘථිවිය තුළ වැඩිපුර තාපය නිපදවී වැඩි කාල පරාසයක් ඒ තාපය පෘථිවිය තුළ සංසරණය වීමයි. මෙහි අවසන් ප්‍රතිඵලය වන්නේ වැඩිපුර කාලයක් සංසරණය වන තාපය හේතුවෙන් පෘථිවි උෂ්ණත්වය ඉහළ යෑමයි. මිනිසා විසින් කාර්මික දියුණුවත් සමඟ සිදු කරන විවිධ කාර්මික ක්‍රියාකාරකම් සමඟ හරිතාගාර වායු සංයුතිය ක්‍රමයෙන් ඉහළ යමින් පවතී. මෙය කාර්මික විප්ලවය සමඟ ඇරඹී දෙවන ලෝක යුද්ධයෙන් පසු ඇති වූ කාර්මික ප්‍රබෝධය සමඟ ශීඝ්‍රයෙන් ඉහළ ගියේ ය.

**1.6 වගුව කර්මික විප්ලවයට පෙර සහ වර්තමානයේ හරිතාගාර වායු සංයුතිවල වෙනස්කම්**

වායුව	වර්ෂ 1750 දී අගය (පරිමා ප්‍රතිශතය)	වර්තමාන අගය (පරිමා ප්‍රතිශතය)
CO <sub>2</sub>	0.028	0.041
CH <sub>4</sub>	0.00007	0.00018
N <sub>2</sub> O	0.000027	0.0000314
හැලජනීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන්	0	0.0000000533

ඉහත වගුවට අනුව පෙනී යන්නේ ප්‍රධාන හරිතාගාර වායු ඉතා අධික ලෙස ඉහළ ගොස් ඇති බවයි. පෘථිවියේ වායුගෝලයේ ඇති ජලවාෂ්ප ප්‍රමාණය කෙටිකාලීනව සහ භූගෝලීය සාධක මත හා වෙනත් කාලගුණ සාධක මත වෙනස් වුව ද දිගුකාලීනව සැලකූ කල පෘථිවියේ සමස්ත ජලවාෂ්ප ප්‍රමාණය නොවෙනස්ව පවතී. මෙහිසා ජලවාෂ්ප හරිතාගාර වායුවක් වුව ද ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමට දායකත්වයක් නොදක්වයි. පෘථිවියේ හරිතාගාර වායු ඉහළ යෑම හේතුවෙන් පෘථිවි උෂ්ණත්වය වර්ෂ 1750 සිට අංශක 0.95 පමණ ඉහළ ගොස් ඇත. මේ වැඩි වීම වර්ෂ 1950 පසු අංශක 0.65ක අගයකි. මේ අනුව පෙනී යන්නේ ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම ආසන්න දශක කිහිපය තුළ සීඝ්‍රයෙන් ඉහළ ගොස් ඇති බව ය.



**1.27 රූපය** පෘථිවි උෂ්ණත්වය ඉහළ යෑමේ බලපෑම

**හරිතාගාර වායු සාන්ද්‍රණය ඉහළ යෑමට හේතු වූ මිනිස් ක්‍රියාකාරකම්**

**කාබන්ඩයොක්සයිඩ් (CO<sub>2</sub>)**

ගල් අගුරු සහ පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන ශක්ති අවශ්‍යතා සපුරාලීම සඳහා අධික ලෙස දහනය කිරීම හේතුවෙන් වසර මිලියන ගණනක් තිස්සේ පෘථිවි අභ්‍යන්තරයේ අක්‍රියව පැවැති මේ කාබන් සංචිත ඉතා කෙටි කාලයක් තුළ වායුගෝලයට CO<sub>2</sub> ලෙස එක් කරන ලදී. වායුගෝලයට CO<sub>2</sub> එක් කරන වේගයට වඩා වායුගෝලයෙන් CO<sub>2</sub> ඉවත් කෙරෙන යන්ත්‍රණවල වේගය අඩු වීම හේතුවෙන් වායුගෝලයේ CO<sub>2</sub> එක්රැස් වෙයි.

එසේ ම අධික ලෙස සිදු කරන වන විනාශය හේතුවෙන් කපා දමන ලද ශාක තුළ වසර සිය ගණනක් තැන්පත් වී ඇති කාබන් සංචිත ක්ෂුද්‍ර ජීවී ක්‍රියාකාරිත්වය හේතුවෙන් විශෝජනය වී වසර කිහිපයක් තුළ CO<sub>2</sub> ලෙස වාතයට එක් වීම ද වායුගෝලයේ CO<sub>2</sub> ඉහළ යෑමට හේතු වෙයි.

**මීතේන්**

දිරා යන කාබනික අපද්‍රව්‍ය පරිසරයේ අක්‍රමවත් ලෙස එක්රැස් වී එම හේතුවෙන් ඒ කාබනික ද්‍රව්‍ය නිර්වායු බැක්ටීරියා මඟින් විශෝජනයට ලක් වීම හේතුවෙන් මීතේන් නිපදවෙයි. නාගරික අපද්‍රව්‍ය කුණු කඳු ලෙස බැහැර කිරීම ද මීතේන් වැඩිපුර ඇති වීමට හේතු වෙයි. එසේ ම වගුරු හෝ ජලය

ආශ්‍රිතව කරන කෘෂිකර්මාන්තය (වී වගාව) නිසා ද කාබනික ද්‍රව්‍ය නිර්ව්‍යුහ විශේෂනයට ලක් වී මිනෙන් නිපදවයි.

එසේ ම හරකුන්, එළවන්, බැටලුවන් වැනි වමාරා කන සතුන්ගේ බඩවැල් තුළ ශාක ද්‍රව්‍ය නිර්ව්‍යුහ තත්ත්ව යටතේ දී බැක්ටීරියා විශේෂනයට ලක් වීමේ දී මිනෙන් නිපදවයි. මේ අනුව අධික ලෙස මෙවැනි සතුන් පරිභෝජනය සඳහා ඇති කිරීම ද අධික ලෙස මිනෙන් වායුව වායුගෝලයට එකතු වීමට හේතු වෙයි. එසේ ම බොරතෙල් කැණීමේ දී බොරතෙල් නිධි ආශ්‍රිතව ස්වාභාවික වායුව ලෙස පවතින මිනෙන් වායුගෝලයට එක් වීමෙන් ද වායුගෝලයේ මිනෙන් වායු ප්‍රමාණය ඉහළ යයි.

**නයිට්‍රස් ඔක්සයිඩ්**

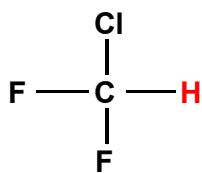
නයිට්‍රස් ඔක්සයිඩ් ප්‍රධාන වශයෙන් වායුගෝලයට එක් වනුයේ නයිට්‍රජන් අඩංගු සංයෝග මත බැක්ටීරියා ක්‍රියාකාරිත්වය හේතුවෙනි. කෘෂිකර්මාන්තයේ දී පොහොර වශයෙන් පසට එකතු කරන නයිට්‍රජන් සංයෝග මත නයිට්‍රිහාරි බැක්ටීරියා ක්‍රියාකාරිත්වයෙන් N<sub>2</sub>O වායුව නිපදවෙයි.

**වායුමය හැලජනීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන්**

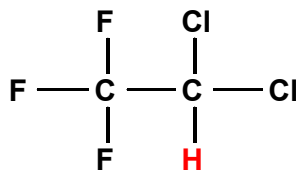
හැලජනීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන් ඉතා ප්‍රබල හරිතාගාර වායු වෙයි. මේවායේ ප්‍රබලතාව කාබන්ඩයොක්සයිඩ් මෙන් දස දහස් ගුණයකි. මේ හේතුව නිසා හැලජනීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන් වායුගෝලයේ ඉතා කුඩා ප්‍රමාණවලින් පැවතිය ද ඒවායේ අධික ප්‍රබලතාව හේතුවෙන් ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමට සැලකිය යුතු දායකත්වයක් දක්වයි.

ස්වභාවයේ හැලජනීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන් සංයෝග ඉතා අඩුවෙන් පවතී. ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමට හේතු වන හැලජනීකෘත සංයෝගය කිහිපයක් පහත දැක්වේ.

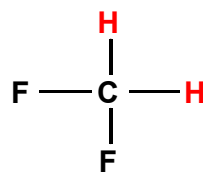
- 1) ක්ලෝරෝප්ලූවොරෝ කාබන් (CFC)
- 2) හයිඩ්‍රොක්ලෝරෝප්ලූවොරෝ කාබන් (HCFC)
- 3) හයිඩ්‍රෝප්ලූවොරෝ කාබන් (HFC)



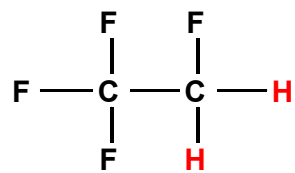
HCFC 22



HCFC 123



HFC 32



HFC 134a

**1.28 රූපය** හැලජනීකෘත හයිඩ්‍රොකාබන් අණු කිහිපයක්

මේ සංයෝග තුන් වර්ගය ම මිනිසා විසින් සංශ්ලේෂණය කරන ලද සංයෝග වන අතර, වායුසමන් යන්ත්‍ර සහ ශීතකරණවල සිසිලන වායු ලෙස මේවා භාවිත කරයි. මේ වායු සවිවර ප්ලාස්ටික් නිපදවීමේ දී පිපුම්කාරක වායුවක් ලෙස ද විසිරුම්කාරක සුවඳ විලවුන් සහ පලිබෝධනාශක බඳුන් තුළ විසිරුම්කාරක වායු ලෙස ද භාවිත කරයි. ඉහත උපකරණ අලුත්වැඩියා කිරීමේ දී සහ භාවිතයෙන් ඉවත දැමීමේ දී මේ සංයෝග වායුගෝලයට එක් වෙයි. මේවායේ වායුගෝලීය ආයු කාලය වසර සිය ගණනකි.

**ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමෙන් සිදු වන අහිතකර බලපෑම**

- ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම නිසා ධ්‍රැවාශ්‍රිත ප්‍රදේශවල ඇති අයිස් තට්ටු සහ උස් කඳුකර ප්‍රදේශවල සහ ධ්‍රැවාශ්‍රිත ප්‍රදේශවල ඇති ග්ලැසියර දිය වීම සහ ඉහළ යන උෂ්ණත්වය නිසා සාගර ජලය ප්‍රසාරණය වීම හේතුවෙන් වෙරළාශ්‍රිත පහත් බිම් (ඉන්දියාවේ ගංගානම් ගඟ, බ්‍රහ්මපුත්‍ර ගඟ ආශ්‍රිත ඩෙල්ටාව සහ විසට්නාමයේ මිකොන් ඩෙල්ටාව) මුහුදට යට වීම සිදු විය හැකි ය. මේ අනුව ජනාවාස අහිමි වීම, වෙරළාශ්‍රිත පරිසර පද්ධති විනාශ වීම, කරදිය ගොඩබිමට පැමිණීම හේතුවෙන් පය නිසරු වීම, වගා පාඨ වීම් ආදිය සිදු වෙයි. එසේ ම මාලදිවයින සහ ශාන්තිකර සාගරයේ ඇති කුඩා දූපත් රාජ්‍ය සම්පූර්ණයෙන් ම පාහේ ලෝක සිතියමෙන් මැකී යා හැකි ය.
- ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම නිසා වසංගත රෝග බහුලව සහ ශීඝ්‍රයෙන් පැතිර යෑම (ඩෙංගු, එබෝලා වැනි) සිදු වෙයි.
- වසරක් තුළ අධික උෂ්ණත්වය සහිත දින ගණන ඉහළ යෑම, ශීත දින ගණන අඩු වීම සහ ප්‍රබල තාපතරංග (කෙටිකාලයක් තුළ යම් ප්‍රදේශයක උෂ්ණත්වය ශීඝ්‍රයෙන් ඉහළ යෑම) වැඩි වශයෙන් සහ දීර්ඝව ඇති වීම
- සුළි සුළං, ටොනාඩෝ වැනි තත්ත්ව නිතර නිතර ඇති වීම සහ ඒවා ඉතා ප්‍රබලව ඇති වීම
- ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම හේතුවෙන් ආක්‍රමණකාරී ශාක සහ සතුන් පෙර නොසිටි ප්‍රදේශ කරා සංක්‍රමණය වීම (සර්පයන් සහ උරගයන් වැනි චලනාපී සතුන් වඩාත් ශීත ප්‍රදේශවලට සංක්‍රමණය වීම)
- ලෝකයේ සමහර ප්‍රදේශ අධික ලෙස වියළි යෑම (දකුණු ආසියාව, මධ්‍යම අප්‍රිකාව) සහ සමහර ප්‍රදේශවලට අධික වර්ෂාපතනයක් ලැබීම (යුරෝපය)
- දිගුකාලීන නියං තත්ත්ව සහ කෙටි කාලයක් තුළ අධික වර්ෂා ඇති වීමෙන් ඇති වන ඝෂණික ගංවතුර තත්ත්ව නිතර නිතර ඇති වීම



**1.29 රූපය** ධ්‍රැවාශ්‍රිත ප්‍රදේශවල ඇති අයිස් තට්ටු දියවීම

**ලෝක දේශගුණික රටා වෙනස් වීම**

ලෝකයේ බොහෝ මිනිස් ක්‍රියාකාරකම් අදාළ ප්‍රදේශයේ දේශගුණය සමඟ සම්බන්ධ වී පවතී. උදාහරණ ලෙස කෘෂිකර්මාන්තය, සත්ත්ව පාලනය, සංචාරක කර්මාන්තය, මැටි කර්මාන්තය දේශගුණික රටා සමඟ තදින් ම බද්ධ වී පවතී. මේ දේශගුණික රටා ඇති වනුයේ ලෝකයේ විවිධ ප්‍රදේශවලට ලැබෙන සූර්ය ශක්තියේ වෙනස් වීම් හේතුවෙනි. ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම හේතුවෙන් මේ ශක්ති සංසරණය විතැන් වීම නිසා දේශගුණ රටා වෙනස් වීමට ලක් වෙයි.

කලට වැසි නොලැබීම, අකල්හි වැසි ලැබීම, නියං කාල ඇති වීම, සුළි සුළං, ටොනාඩෝ මින් පෙර නොතිබුණු ප්‍රදේශවල ඇති වීම ආදිය සිදු විය හැකි ය. දිගු කාලයක් නියං තත්ත්වයක් පැවතීම හේතුවෙන් සමහර ප්‍රදේශ කාන්තාරකරණයට ලක් වීම හේතුවෙන් ජනයාට ඒ ප්‍රදේශවලින් ඉවත් වීමට සිදු වෙයි. එසේ ම දේශගුණ රටා වෙනස් වීම නිසා රටවල් අතර දේශපාලනික අර්බුද මෙන් ම යුද්ධ වක්‍රකාරයෙන් ඇති විය හැකි ය.

උදාහරණ ලෙස යම් රටක ජනයා විතැන් වීම හේතුවෙන් ඔවුන් යාබද රටවලට සංක්‍රමණය වීම සිදු වේ. ඔවුන්ට දේශපාලන රැකවරණ සැපයීමට සිදු වීම හා රටවල් කිහිපයකට පොදු ගංගාවල (නයිල්, බ්‍රහ්මපුත්‍ර, ඕකොං) ජල ප්‍රමාණය අඩු වීමෙන් ඒ ජලය බෙදා ගැනීම සඳහා දේශපාලනික අර්බුද මෙන් ම යුද්ධ ද ඇති විය හැකි ය.

ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම සහ ඒ ආශ්‍රිත දේශගුණ වෙනස් වීම ලෝකයටම පොදු ප්‍රශ්නයකි. මේ මඟින් ප්‍රධාන බලපෑමට ලක් වනුයේ ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමට අඩු දායකත්වයක් දක්වන සංවර්ධනය වෙමින් පවත්නා හා උෟන සංවර්ධිත රටවල් ය. මෙහිසා ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑම පාලනය කිරීම සඳහා ලොව සියලු රටවල් එක් වී ඊට හේතුවන හරිතාගාර වායු විමෝචනය අවම කරන ක්‍රියාමාර්ගවලට එළඹිය යුතු ය.

මේ සඳහා විසඳුම් ලෙස,

- පොසිල ඉන්ධන දහනය සීමා කර විකල්ප ඉන්ධන සඳහා යොමු වීම සුදුසු ය. හොඳ ම විකල්පය නම් සූර්ය ශක්තිය යොදා ගැනීමයි. ඊට අමතරව න්‍යෂ්ටික ශක්තිය, සුළං බලය ආදිය ද යොදා ගත හැකි ය. එසේ ම දැනට පවත්නා යන්ත්‍ර සූත්‍ර යාවත්කාලීන කර ඒවායේ ඉන්ධන කාර්ෂමතාව ඉහළ දැමීම ද සිදු කළ හැකි ය.
- ඉන්ධන සඳහා පොසිල ඉන්ධන වෙනුවට පුනර්ජනනීය බලශක්ති ප්‍රභවයක් වන එනර්ජල් සහ ජෛව ඩීසල් යොදා ගැනීම සුදුසු ය. මේ ජෛව ඉන්ධන දහනය හේතුවෙන් වායුගෝලයට එක් වන ශුද්ධ කාබන් ප්‍රමාණය ශුන්‍ය වේ.
- සරල හා දිවි පෙවෙතකට හුරු වීම මඟින් සුබෝපභෝගී ජීවිතයකට අවශ්‍ය කරන අධික බලශක්ති ඉල්ලුම අවම කර ගත හැකි ය.
- වන විනාශය අවම කිරීම, ශාක රෝපණය, ලී බඩු, දර, කඩදාසි වැනි ද්‍රව්‍ය සෑදීමට වනාන්තර විනාශ නොකර ඒ සඳහා වේගයෙන් වැඩෙන, වගා කරන ලද ශාක යොදා ගත හැකි ය.
- අක්‍රමවත් කසළ බැහැර කිරීම වෙනුවට මනා කළමනාකරණයකින් යුක්තව කසළ බැහැර කිරීමෙන් වාතයට මිනෙන් පිට වීම අවම වේ.
- මාංස අනුභවයෙන් හැකි තරම් ඇත් වී, නිර්මාංස ආහාරවලට හුරු වීමෙන් මස් සඳහා හරකුන්, එළවන්, සහ බැටළුවන් වැනි සතුන් ඇති කිරීම අවම කළ හැකි ය.
- රසායනික පොහොර වෙනුවට කොම්පෝස්ට් පොහොර යොදා ගනිමින් වගා කටයුතු කිරීමෙන් වායුගෝලයට N<sub>2</sub>O නිකුත් වීම අවම කර ගත හැකි ය.
- ශිතකරණ සහ වායු සමන යන්ත්‍ර ඉතා අඩුවෙන් භාවිත කිරීම සහ ඒ යන්ත්‍රවල භාවිත කරන ප්‍රබල හරිතාගාර වායු වන CFC, HCFC වැනි වූ වායු වෙනුවට ප්‍රබලතාවෙන් අඩු HFO (Hydrofluoroolefines), අයිසොබියුටේන් (R600a), ඇමෝනියා වැනි සිසිලනකාරක වායු භාවිත කිරීම සුදුසු ය.

**1.13.3 මිසෝන් වියන භායනය**

අප පෘථිවියේ සිදු වන සියලු ක්‍රියාවලි සඳහා ශක්තිය සපයනුයේ සූර්යා මඟිනි. ශක්තිය යම් තැනක සිට තවත් තැනකට සම්ප්‍රේෂණය වන ක්‍රම තුනකි. ඒවා නම් සන්නයනය, සංවහනය සහ විකිරණයයි. මේ අතුරින් සන්නයනය සහ සංවහනය මඟින් ශක්ති සම්ප්‍රේෂණයට මාධ්‍යයක් අවශ්‍ය වෙයි. විකිරණය මඟින් ශක්ති සම්ප්‍රේෂණයට මාධ්‍යයක් අවශ්‍ය නො වෙයි. අප සෞරග්‍රහ මණ්ඩලයේ සූර්යා සහ ග්‍රහලෝක අතර පවතිනුයේ හිස් අවකාශයකි (රික්තකයකි). මේ හේතුව නිසා සූර්යාගේ සිට පෘථිවියට ශක්ති සම්ප්‍රේෂණය සන්නයනය හා සංවහනය යන ක්‍රම දෙක මඟින් සිදු වීමට කිසිදු ඉඩක් නැත. මේ නිසා සූර්ය ශක්තිය අප පෘථිවියට පැමිණෙනුයේ සම්ප්‍රේෂණයට



මාධ්‍යයක් අවශ්‍ය නොවන විකිරණය මගිනි. සූර්යාගේ සිට අප පෘථිවිය කරා ශක්තිය රැගෙන එන විකිරණ හඳුන්වනුයේ විද්‍යුත් චුම්බක විකිරණ ලෙස ය.

විද්‍යුත් චුම්බක විකිරණ ඒවා සතු ශක්තිය අනුව වර්ග කර ඇත. ඒ X කිරණ, පාරජම්බුල කිරණ, දෘශ්‍ය කිරණ, අධෝරක්ත කිරණ, ක්ෂුද්‍ර තරංග කිරණ, සහ ගුවන් විදුලි තරංග කිරණ ලෙසයි. පහත වගුව මගින් විවිධ විද්‍යුත් චුම්බක තරංගවල ගුණ දැක්වේ.

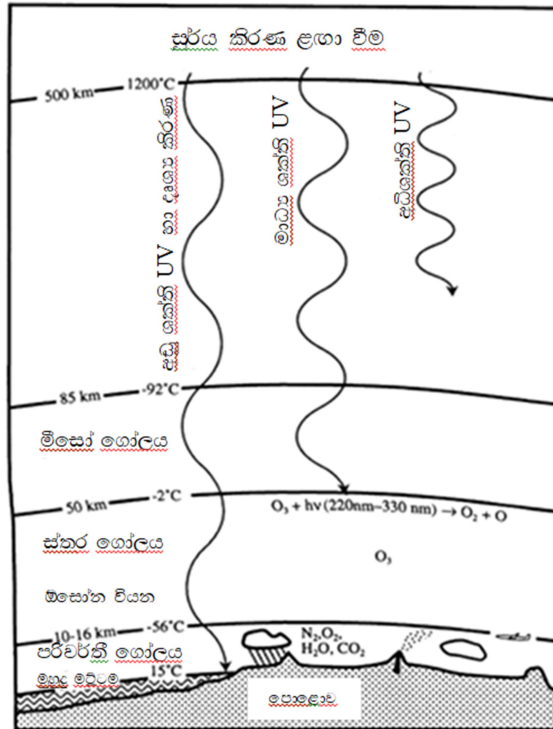
**1.7 වගුව විද්‍යුත් චුම්බක තරංගවල ගුණ**

විද්‍යුත් චුම්බක තරංග	මධ්‍යන්‍ය තරංග දෘශ්‍යමය	මධ්‍යන්‍ය සංඛ්‍යාතය/ s <sup>-1</sup>	මධ්‍යන්‍ය ශක්තිය/ kJ mol <sup>-1</sup>
ගුවන් විදුලි තරංග	1 cm	$3 \times 10^{10}$	$1.2 \times 10^{-2}$
ක්ෂුද්‍ර තරංග	1 mm	$3 \times 10^{11}$	$1.2 \times 10^{-1}$
අධෝරක්ත තරංග	10 μm	$3 \times 10^{13}$	12
දෘශ්‍ය තරංග	500 nm	$6 \times 10^{14}$	240
පාරජම්බුල තරංග	250 nm	$1.2 \times 10^{15}$	479
X කිරණ	1 nm	$6 \times 10^{17}$	$1.2 \times 10^5$

මේ තරංග අතුරින් X කිරණ සහ පාරජම්බුල කිරණවල ශක්තිය ඉතා අධික බැවින් ඒ කිරණවලට නිරාවරණය වීමේ දී අප ශරීරයේ ඇති ජෛව අණුවල රසායනික වෙනස්කම් සිදු වෙයි. මේ නිසා අප ශරීරයේ ඇති ක්‍රියාකාරී ජෛව අණු වන DNA, RNA සහ ප්‍රෝටීන (එන්සයිම) අණුවල ව්‍යුහාත්මක වෙනස්කම් සිදු වීම මගින් ඒවායේ ක්‍රියාකාරීත්වයට බාධා පැමිණෙයි. මේ හේතුවෙන් අප ශරීරයේ විවිධ සංකුලතා හට ගනියි. මේ සංකුලතා සම්බන්ධයෙන් අපි ඉදිරියේ දී දීර්ඝව කථා කරමු.

සූර්යාගේ සිට පෘථිවියට ප්‍රධාන වශයෙන් ශක්තිය සම්ප්‍රේෂණය වනුයේ පාරජම්බුල කිරණ, දෘශ්‍ය කිරණ සහ අධෝරක්ත කිරණ වශයෙනි. මේ කිරණ අතුරින් දෘශ්‍ය කිරණ සහ අධෝරක්ත කිරණවල ශක්තිය අඩු බැවින් ඒ කිරණවලට නිරාවරණය වීමෙන් අපට හානි සිදු නො වෙයි. විද්‍යුත් චුම්බක වර්ණාවලියේ අප ඇසට සංවේදී එක ම කිරණ වර්ගය දෘශ්‍ය කිරණ වන අතර ඒවා අපට පෙනීම ලබා දීමට උපකාරී වෙයි. අධෝරක්ත කිරණවලට අප සංවේදී වනුයේ උණුසුම දැනීම ලෙසයි.

පහත රූපයෙන් දැක්වෙනුයේ පෘථිවියට ළඟා වන සූර්ය කිරණවල ස්වභාවය සහ ඒවායේ තීව්‍රතාවයි. ඒ රූපයට අනුව දැකිය හැක්කේ පෘථිවි වායුගෝලයේ ඉහළ සීමාවට ලැබෙන සූර්ය ශක්තියෙන් සැලකිය යුතු ප්‍රමාණයක් පෘථිවි පෘෂ්ඨයට පැමිණීමට පෙර ඉවත් වී ගොස් ඇති බවයි. තවදුරටත් මේ රූපය නිරීක්ෂණය කළ විට ඔබට පෙනෙනුයේ පෘථිවි වායුගෝලයට ලැබෙන UV කිරණවලින් වැඩි ප්‍රමාණයක් පෘථිවි පෘෂ්ඨයට පැමිණීමට පෙර ඉවත් වී ඇති බවයි. මෙසේ වන්නේ ඇයි? මෙසේ වනුයේ සූර්ය කිරණ පෘථිවි වායුගෝලය හරහා පෘථිවි පෘෂ්ඨය කරා ළඟා වීමේ දී වායුගෝලයේ ඉහළ ස්තරවල දී ඒ ස්තරවල ඇති වායු අණු මගින් ඒ කිරණ උරා ගැනීම හේතුවෙනි.



**1.30 රූපය** වායුගෝලයේ ස්තරීකරණය සහ සූර්ය කිරණ ස්තර හරහා ගමන් කිරීම

**වායුගෝලයේ ස්තරීකරණය**

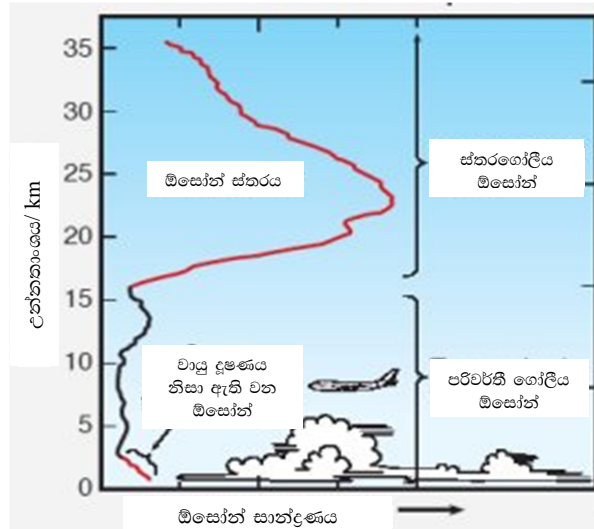
අප වායුගෝලය අධ්‍යයනයේ පහසුව තකා ස්තර කිහිපයකට වෙන් කරනු ලැබේ. මේ ස්තර වෙන් කිරීම අදාළ ප්‍රදේශය තුළ උෂ්ණත්ව විචලනය වන වායුන්ගේ ඝනත්වය මත සිදු කෙරේ.

**පරිවර්ති ගෝලය** - පෘථිවි පෘෂ්ඨයේ සිට ඉහළට 15 kmක් පමණ දක්වා විහිදී පවතී. පෘථිවි වායුගෝලයේ වායුන්ගෙන් වැඩි ප්‍රතිශතයක් (99%ක් පමණ) මේ ප්‍රදේශයේ පවතින අතර, පෘථිවි පෘෂ්ඨයේ සිට ඉහළට යන විට උෂ්ණත්වය අඩු වෙයි.

**ස්ථර ගෝලය** - පෘථිවි පෘෂ්ඨයේ සිට 15 km සිට 50 km දක්වා ප්‍රදේශය ස්තර ගෝලය වෙයි. මෙහි ඇති වායු ප්‍රතිශතය ඉතා පහළ අතර ඉහළට යන විට උෂ්ණත්වය වැඩි වෙයි.

**මීසෝ ගෝලය** - මීසෝ ගෝලය පෘථිවි පෘෂ්ඨයේ සිට 50 kmට ඉහළ ප්‍රදේශය වෙයි. වායු ප්‍රමාණය ඉතා අඩු අතර ඉතා ඉහළ උෂ්ණත්වයක් පවතී.

**ඕසෝන් වියන** - ස්තර ගෝලය තුළ පවත්නා උප කලාපයක් ඕසෝන් වියන ලෙස හැඳින්වෙයි. මේ කලාපය නැත හොත් ඕසෝන් වියන පෘථිවි පෘෂ්ඨයේ සිට 20 km සිට 35 km පමණ ප්‍රදේශයක් පුරා පවතී. මේ ප්‍රදේශය ඕසෝන් වියන යනුවෙන් හඳුන්වනුයේ පෘථිවියේ ස්වාභාවිකව පවත්නා ඕසෝන් වායුවෙන් වැඩි ම ප්‍රමාණයක් (95% පමණ) මේ ප්‍රදේශයේ පැවතීම හේතුවෙනි. එය ඕසෝන්වලින් පමණක් සමන්විත ප්‍රදේශයක් නොවන බව සිත්හි තබාගන්න.

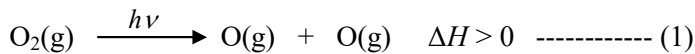


1.31 රූපය මිසෝන් වියන සහ වායුගෝලයේ ස්තරීකරණය

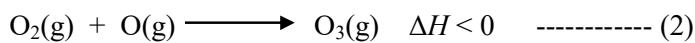
ස්තර ගෝලයේ මිසෝන වියන කලාපයේ, මිසෝන් වායුව පවත්වාගෙන යෑම සඳහා සූර්යාගෙන් ලැබෙන පාරජම්බුල කිරණවලින් වැඩි ප්‍රමාණයක් වැය වෙයි. මේ හේතුව නිසා සූර්යාගෙන් ලැබෙන හානිකර පාරජම්බුල කිරණ වැඩි ප්‍රමාණයක් පාවිච්චි පෘෂ්ඨය කරා ළඟා නො වෙයි. වෙනත් අයුරකින් කිව හොත් මිසෝන් වියන මේ අධිශක්ති පාරජම්බුල කිරණ සඳහා පෙරණයක් ලෙස ක්‍රියා කර ඒ කිරණවලට නිරාවරණය වීමෙන් අපව ආරක්‍ෂා කරයි. මේ සංසිද්ධිය පාවිච්චි තුළ ජීවයේ පැවැත්මට අත්‍යවශ්‍ය ජලය පැවතීම සහ ප්‍රශස්ත උෂ්ණත්වයක් පැවතීම යන කරුණු තරම් ම ජීවයේ පැවැත්මට උපකාරී වේ.

**මිසෝන් වියනේ ක්‍රියාකාරිත්වය**

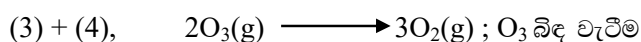
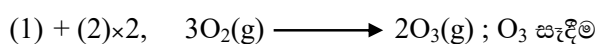
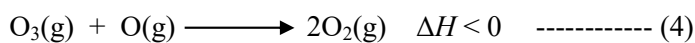
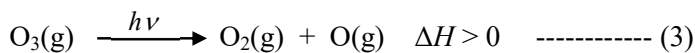
සූර්යාගෙන් ලැබෙන අධි ශක්ති පාරජම්බුල කිරණ ස්තර ගෝලය කරා ළඟා වීමේ දී එය ඔක්සිජන් වායුව වියෝජනය කර පරමාණුක ඔක්සිජන් නිපදවයි.



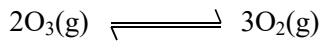
මේ පරමාණුක ඔක්සිජන් ඉතා ප්‍රතික්‍රියාශීලී බැවින් එය තවත් ඔක්සිජන් අණුවක් සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර මිසෝන් නිපදවයි.



මිසෝන් වායුව අස්ථායී වායුවක් බැවින් එය UV කිරණ හමුවේ වියෝජනය වී  $O_2$  බවට පත් වෙයි.



ඕසෝන් වියන තුළ දී මෙසේ ස්වභාවිකව ඕසෝන් බිඳවැටෙන සහ සෑදෙන වේග සමාන වූ විට (ගතික සමතුලිතතාවයට පත් වී) නියත  $O_3$  ප්‍රමාණයක් මේ ප්‍රදේශය තුළ පවත්වා ගනී. එනම් ඕසෝන් වියන තුළ දී පහත සඳහන් සමතුලිත ක්‍රියාව සිදු වෙයි.



මේ සමතුලිතය පවත්වාගෙන යෑම සඳහා සූර්යාගෙන් පැමිණෙන භානිකර කිරණ අවශෝෂණය වීම හේතුවෙන් ඒවා පෘථිවි පෘෂ්ඨය කරා ළඟා වීම වැළකෙයි.

**ඕසෝන් වියන හායනය**

ඕසෝන් වියනේ පවත්නා ඕසෝන් මට්ටම වර්ෂ 1950 සිට පමණ කාලගුණ බැඳුණ ආධාරයෙන් සංතතිකව මැනීම සිදු කරන ලදී. මෙසේ මැනීම සිදු කරන අතරතුර හැක්කෑව දශකයේ මැද භාගයේ සිට ඕසෝන් වියනේ ඕසෝන් මට්ටම වාර්ෂිකව පහළ යෑමක් නිරීක්ෂණය කරන ලදී.

සාමාන්‍යයෙන් ඕසෝන් වියනේ ඕසෝන් මට්ටම සෑම දිනක ම නියතව නොපවතී. එය පරිසර උෂ්ණත්වය, සෘතු වෙනස් වීම සහ භූගෝලීය සාධක මත යම් පමණකට වෙනස් වෙයි. එහෙත් එය වාර්ෂිකව ක්‍රමයෙන් පහත යයි. මෙසේ ඕසෝන් වියනේ ඕසෝන් මට්ටම සංතතිකව පහළ යෑම ඕසෝන් වියනේ හායනය (ozone layer depletion) ලෙස හැඳින්වේ. මෙලෙස ඕසෝන් වියන හායනයට ලක් වීම ඉතා බරපතළ පාරිසරික ප්‍රශ්නයකි.

ඕසෝන් වියනේ පැවැත්ම නිසා භානිකර පාරජම්බුල කිරණ පෘථිවි පෘෂ්ඨයට පැමිණීම වළකාලයි. එනම් ඉහත ප්‍රදේශයේ ඕසෝන් ප්‍රමාණය අඩු වීම හේතුවෙන් භානිකර UV කිරණ වැඩිපුර පෘථිවි පෘෂ්ඨය කරා ළඟා වීම සිදු වෙයි. මේ නිසා පෘථිවි වාසීන් මේ භානිකර UV කිරණවලට වැඩිපුර නිරාවරණය වීමෙන් විවිධ වූ සංකූලතා ඇති වේ.

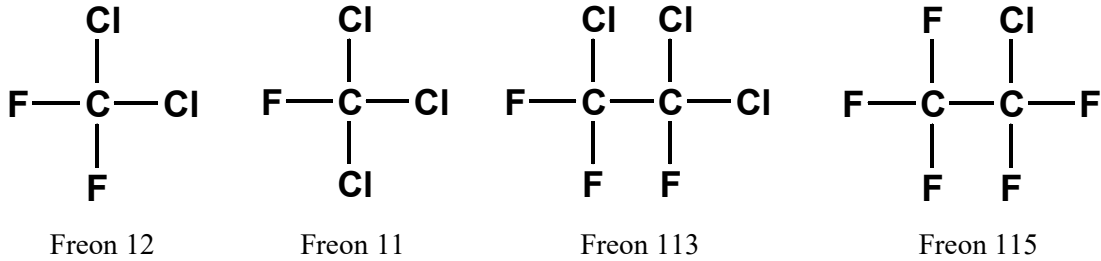
**ඕසෝන් වියනේ හායනයට හේතු වන කරුණු**

ඕසෝන් වියනේ හායනයට ස්වාභාවික සාධක මෙන් ම මිනිස් ක්‍රියාකාරකම් ද හේතු වෙයි. මේ අතුරින් ස්වාභාවික හේතු තාවකාලික වන අතර, සිදු වූ හානිය කෙටි කලකින් නැවත යථා තත්ත්වයට පත් වෙයි. ප්‍රබල ගිනිකඳු පිපිරීම් මඟින් ඉහළ වායුගෝලයට එක් වන සල්ෆර් අඩංගු සංයෝග ඕසෝන් වියනට හානි කිරීම එක් ස්වාභාවික ක්‍රියාවලියකි.

ඕසෝන් වියනට ඉතා බරපතළ මෙන් ම ප්‍රතිවර්ති නොවන හානිය සිදු කෙරෙනුයේ මිනිසා විසිනි. මිනිසා විසින් වායුගෝලයට එක් කරන වාෂ්පශීලී සංයෝග මෙයට හේතු වෙයි. මේ සඳහා නිදසුන් පහත දැක්වේ.

- 1) ක්ලෝරෝප්ලූවොරෝ කාබන් (chlorofluorocarbon)
- 2) බ්‍රෝමීන් අඩංගු වාෂ්පශීලී කාබනික සංයෝග ද (bromofluorocarbon) වක්‍රාකාරයෙන් ඕසෝන් වියන හායනයට දායක වෙයි.
- 3) ඉහළ වායුගෝලයට ආසන්නව ගමන් කරන ගුවන් යානා මඟින් පිට කරනු ලබන නයිට්‍රික් ඔක්සයිඩ් (NO) වායුව ද ඕසෝන් වියන හායනයට ලක් කරයි.

ඕසෝන් වියන හායනයට දායක වන ප්‍රධාන ම සංයෝග කාණ්ඩය වනුයේ ක්ලෝරෝප්ලූවොරෝ කාබන්ය. ක්ලෝරෝප්ලූවොරෝ කාබන් යනු කාබන් පරමාණු 1ක් හෝ 2ක් සහිත හයිඩ්‍රොකාබන්වල ව්‍යුත්පන්න වෙයි. මේ හයිඩ්‍රොකාබන්වල ඇති සියලු H පරමාණු ක්ලෝරින් හා ප්ලූවොරින් පරමාණුවලින් ආදේශ වී ඇත.



**1.32 රූපය CFC අණු කිහිපයක් සහ ඒවායේ කාර්මික නාම**

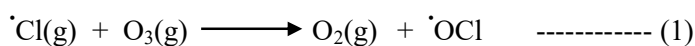
මේ CFC සම්පූර්ණයෙන් ම සංශ්ලේෂිත සංයෝග වන අතර, ස්වභාවයේ දී හමු නො වෙයි. CFCවලට ප්‍රධාන වශයෙන් පහත කාර්මික භාවිත පවතී.

- 1) වායු සමන යන්ත්‍ර සහ ශීතකරණ තුළ සිසිලන වායුව ලෙස භාවිත කෙරේ.
- 2) සුවඳ විලවුන් කර්මාන්තයේ දී අධි පීඩනයකට ලක් කර විසුරුවා හරින ආකාරයේ (spray) සුවඳ විලවුන් බෝතල් තුළ විසුරුවා හරිනයක් (විසරණ ප්‍රවාහකයක්) ලෙස භාවිත කෙරේ.
- 3) ප්ලාස්ටික් කර්මාන්තයේ දී අදාළ නිෂ්පාදනවලට සවිවර ගතියක් ලබා ගැනීම සඳහා පිම්බුම් කාරකයක් (blowing agent) ලෙස භාවිත කරයි (උදා: රිජිෆෝම්, කුෂන් මෙට්ට, තාප පරිවාරක සවිවර බිත්ති).
- 4) එසේ ම බ්‍රෝමීන් අඩංගු සංයෝග (bromofluorocarbon) දූමකරණයේ දී සහ ගිනි නිවීමේ උපකරණවල භාවිත කෙරේ.

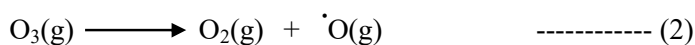
**CFC සහ අනෙකුත් සංයෝග ඕසෝන් වියනට හානි කරන ආකාරය**

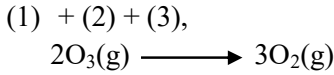
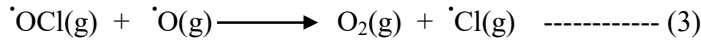
ඉහත කුමන සංයෝගය වුව ද අප මතක තබා ගත යුත්තේ මේ සංයෝග ඕසෝන් සමඟ කෙළින් ම ප්‍රතික්‍රියා නොකරන බවයි. ඉහත සඳහන් කරන ලද CFC සංයෝග ඉතා ස්ථායී සංයෝග වේ. ඒවා තාප වියෝජනයට ලක් නොවන අතර (තාප ස්ථායී) ජෛව හානියට ද ප්‍රතිරෝධී වෙයි. ඒ හේතුවෙන් මේ සංයෝග වායුගෝලයේ දිගු කාලයක් පැවැතිය හැකි ය. කෙසේ වෙතත් මේ සංයෝග ඉතා වාෂ්පශීලී බැවින් වේගයෙන් වාෂ්ප වී ඉහළ වායුගෝලයට එනම් ඕසෝන් වියන පවතින ස්තර ගෝලයට ළඟා විය හැකි ය. එලෙස මේ සංයෝග ඕසෝන් වියන ප්‍රදේශයට ළඟා වූ විට පහළ වායුගෝලයේ දී හමු නොවන නමුත් ඉහළ වායුගෝලයේ පවත්නා ශක්තිය අධික පාරජම්බුල කිරණවලට නිරාවරණය වෙයි. මේ අධිශක්ති පාරජම්බුල කිරණවලට නිරාවරණය වීම හේතුවෙන් ඒ සංයෝගවල C - Cl බන්ධනය විඛණ්ඩනය වී Cl<sup>•</sup> මුක්ත බණ්ඩ සාදයි. ඕසෝන් සමඟ මේ Cl<sup>•</sup> මුක්ත බණ්ඩ ප්‍රතික්‍රියා කරනු ලබයි. මේ Cl<sup>•</sup> මුක්ත බණ්ඩ ඕසෝන් බිඳවැටීමේ ප්‍රතික්‍රියාව උත්ප්‍රේරණය කර ඕසෝන් බිඳවැටීම වේගවත් කරයි. මෙවිට ඕසෝන් බිඳවැටීමේ ස්වාභාවික ක්‍රියාවලියට අමතරව තවත් බිඳවැටීමේ ක්‍රියාවලියක් එක් වීම හේතුවෙන් ඕසෝන් සෑදෙන ක්‍රියාවලියට වඩා බිඳවැටෙන ක්‍රියාවලිය වේගවත් වී, ඕසෝන් හානියට ලක් වෙයි. මෙය පහත ආකාරයට සරල සමීකරණ කිහිපයකින් පෙන්වා දිය හැකි ය.

Cl මුක්ත බණ්ඩ O<sub>3</sub> සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කිරීම



මෙසේ සෑදුණ  $\cdot\text{OCl}$  මුක්ත බණ්ඩ ඕසෝන් ස්වාභාවිකව බිඳවැටීමෙන් හට ගන්නා ඔක්සිජන් පරමාණුවක් සමඟ සම්බන්ධ වී නැවත මුක්ත බණ්ඩය හට ගනී.





මේ අනුව ඔබට පෙනී යන්නේ  $\text{Cl}^\cdot$  මුක්ත ඛණ්ඩයක් මගින්  $\text{O}_3$  අණුවක් වියෝජනය කළ පසු  $\text{Cl}^\cdot$  මුක්ත ඛණ්ඩය විනාශ වී නොගොස් නැවත එය සෑදෙන බවකි. එනම් මේ  $\text{Cl}^\cdot$  මුක්ත ඛණ්ඩයකට වෙනත් ප්‍රතික්‍රියාවකින් විනාශ වී යන තුරු  $\text{O}_3$  අණු විශාල ප්‍රමාණයක් බිඳහෙළිය හැකි ය. එනම්  $\text{Cl}^\cdot$  මුක්ත ඛණ්ඩ  $\text{O}_3$  බිඳ හෙළීම සඳහා උත්ප්‍රේරකයක් ලෙස ක්‍රියාකර ඇත.

**ඕසෝන් වියන හායනයෙන් සිදු වන අහිතකර බලපෑම්**

ඕසෝන් වියන හායනයෙන් සිදු වන අහිතකර බලපෑම නම් සූර්යාගෙන් පැමිණෙන, ශක්තිය අධික, අහිතකර පාරජම්බුල කිරණ වැඩි තීව්‍රතාවකින් පෘථිවි පෘෂ්ඨයට ළඟා වීමයි. ඕසෝන් වියන හායනයට පෙර පෘථිවියට ළඟා වූ UV කිරණවලට වඩා වැඩි ශක්තිය අධික UV කිරණ ප්‍රමාණයක් ඕසෝන් වියන හායනය වූ පසු පෘථිවියට ළඟා වෙයි. මෙවිට පෘථිවි ජීවීන් අහිතකර, ශක්තිය අධික UV කිරණවලට වැඩිපුර නිරාවරණය වීම හේතුවෙන් ඒ UV කිරණ මගින් ඇති කරන අහිතකර බලපෑම්වලට වැඩිපුර ගොදුරු වෙයි.

ඒ අහිතකර බලපෑම් පහත දැක්වේ.

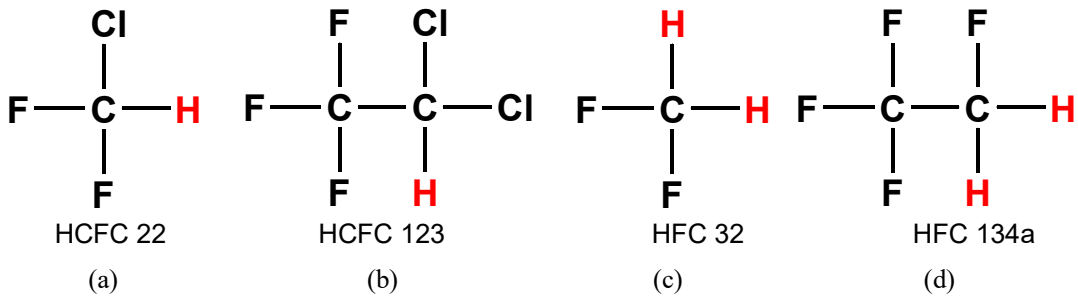
- 1) සමේ පිළිකා ඇති වීම  
 UV කිරණවල ඇති ඉහළ ශක්තිය හේතුවෙන් එයට නිරාවරණය වූ විට සම ආශ්‍රිත සෛලවල ඇති DNA වැනි අණුවල ව්‍යුහාත්මක වෙනස්කම් සිදු වේ. UV කිරණ හමුවේ දී මේ විශාල අණුවල ඇති හයිඩ්‍රජන් බන්ධන බිඳී ගොස් නැවත වෙනස් ආකාරයට සැකසීම නිසා මෙය සිදු වෙයි. මෙම අණුවල ඇති වන විකෘතිය නිසා පිළිකා සෛල හට ගෙන සම මත වේගයෙන් පැතිරීමෙන් සමේ පිළිකා ඇති වෙයි.
- 2) ඇසේ සුද මතු වීම  
 DNA මෙන් ම ප්‍රෝටීන ද හයිඩ්‍රජන් බන්ධන මගින් තම ව්‍යුහය පවත්වා ගනී. UV කිරණ හේතුවෙන් මේ බන්ධන බිඳී නැවත සකස් වීමෙන් එම ප්‍රෝටීන්වල ව්‍යුහය වෙනස් වෙයි. ඇසේ පෙනීමට උපකාරී වන ඇසේ කාචය සමන්විත වනුයේ පාරදෘශ්‍ය ද්‍රවමය ප්‍රෝටීනයකිනි. UV කිරණ හේතුවෙන් මේ කාචයේ පවත්නා ප්‍රෝටීනවල ව්‍යුහය වෙනස් වී එහි පාරදෘශ්‍යභාවය ක්‍රමයෙන් අඩු වීම ඇසේ සුද මතු වීම ලෙස හඳුන්වයි (උදාහරණ: අවර්ණ බිත්තර සුදු මදය රත් කිරීමේ දී සුදු පැහැ වීම සිදු වනුයේ ද බිත්තර සුදු මදයේ ඇති ඇල්බියුමින් ප්‍රෝටීනයේ ව්‍යුහය වෙනස් වීමෙනි). මේ ඇසේ සුද මතු වීම මිනිසාගේ පමණක් නො ව, එළිමහනේ වැඩිපුර ගැවසෙන ගවයන්, එළුවන් වැනි සතුන්ගේ ද සිදු වේ.
- 3) එසේ ම වැඩිපුර UV කිරණවලට ශාක නිරාවරණය වීම හේතුවෙන් විවිධ ජාන විකෘති සහිත ශාක බිහි විය හැකි ය (කුරුශාක, පත්‍ර විකෘතියා සහිත ශාක ආදිය).
- 4) වර්ණක විරූපනය වීමෙන් රෙදිවල ගුණාත්මක බව අඩු වීම
- 5) ඕසෝන් රබර් අණු සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර එහි ඇති ද්විත්ව බන්ධන බිඳ දමා රබර් දාම කෙටි කරයි. මේ නිසා රබර් ආශ්‍රිත නිෂ්පාදනවල යාන්ත්‍රික ශක්තිය අඩු වීම මෙන් ම ඒවායේ ආයු කාලය කෙටි වීම ද සිදු වෙයි.

**ඕසෝන් වියන ආරක්‍ෂා කිරීමට ගත යුතු ක්‍රියා මාර්ග**

වර්තමානයේ දී සිදු වන වේගයෙන් ම ඕසෝන් වියන දිගට ම හායනයට ලක් වුව හොත් තව දශක කිහිපයක් යන විට අප පෘථිවිය ජීවයේ පැවැත්මට නුසුදුසු ස්ථානයක් බවට පත් වෙයි. නැතහොත් ඉතා අධික ලෙස ඇසේ සුදු මතු වීම සහ සමේ පිළිකා සහිත රෝගීන් අධික ලෙස වාර්තා වෙයි.

මේ නිසා ඕසෝන් වියන හායනය වන වේගය අඩු කිරීම සඳහා ඉක්මන් ක්‍රියාමාර්ග ගත යුතු ය. CFC ඕසෝන් වියනට හානිකර ප්‍රධානම කාරකය බැවින් එය නිපදවීම සහ භාවිතය නැවැත්විය යුතු ය. මේ සඳහා දැනටමත් ක්‍රියාමාර්ග ගෙන ඇති අතර මොන්ට්‍රියල් සම්මුතිය මගින් CFC නිෂ්පාදනය 1996 දී පමණ නවතා දමන ලදී. මෙවිට CFC යොදාගත් කාර්මික භාවිත සඳහා විකල්ප වායු යොදා ගැනීමට සිදු වෙයි.

CFC සඳහා ප්‍රථමයෙන් යොදා ගත් විකල්ප වායුව වනුයේ HCFC (Hydrochlorofluorocarbon) හයිඩ්‍රොක්ලෝරෝෆ්ලුවොරොකාබන්ය. මේ අණුව CFCවලට බොහෝ සෙයින් සමාන අතර වෙනස නම් ක්ලෝරීන් සහ ෆ්ලුවොරීන් පරමාණුවලට අමතරව හයිඩ්‍රජන් පරමාණුවක් ද පැවතීමයි.



**1.33 රූපය (a) හා (b) HCFC අණු කිහිපයක් සහ (c) හා (d) HFC අණු කිහිපයක්**

මෙම අණුවල පවතින C - H බන්ධනය පහළ වායුගෝලයේ පවතින ශක්තිය සාපේක්‍ෂව අඩු සූර්ය කිරණ හමුවේ දී විභේදනයට ලක් වෙයි. මේ හේතුවෙන් සංයෝග අණු සැලකිය යුතු ප්‍රමාණයක් ඕසෝන් වියන ප්‍රදේශයට ළඟා වීමට පෙර විභේදනයට ලක් වෙයි. එහෙත් අධික වාෂ්පශීලිතාව හේතුවෙන් මේ වායුව ද ස්තර ගෝලයට ගමන් කළ හැකි අතර, එසේ ඕසෝන් වියන ප්‍රදේශයට ළඟා වුව හොත් C - Cl බන්ධනය අධි ශක්ති UV කිරණ හමුවේ දී විඛණ්ඩනය වී 'Cl මුක්ත බණ්ඩ නිපදවීම මගින් ඕසෝන් වියනට හානි කිරීමේ යම් විභවයක් පවතී. ඕසෝන් වියන ආරක්‍ෂා කිරීම සඳහා යොදා ගත් දෙවන විකල්පය වනුයේ ශීතකාරක වායුව ලෙස හයිඩ්‍රොෆ්ලුවොරො කාබන් (HFC) යොදා ගැනීමයි. HFC හි Cl පරමාණු නැති අතර ඇත්තේ F හා H පරමාණු පමණි. H පරමාණු පැවතීම හේතුවෙන් එහි ස්ථායීතාව අඩු වන අතර, (HCFC මෙන්) Cl පරමාණු නැති නිසා ඉහළ වායුගෝලයේ දී 'Cl මුක්ත බණ්ඩ නිපදවීමක් සිදු නොවන හෙයින් HFC මගින් ඕසෝන් වියනට කිසිදු හානියක් සිදු නොකරයි. මේ හේතුවෙන් අද වන විට ලෝකයේ භාවිත කරන වායු සමන යන්ත්‍ර සහ ශීතකරණ තුළ භාවිත කරනු ලබන සිසිලන වායුව වනුයේ HFC (HFC 134a) ය.

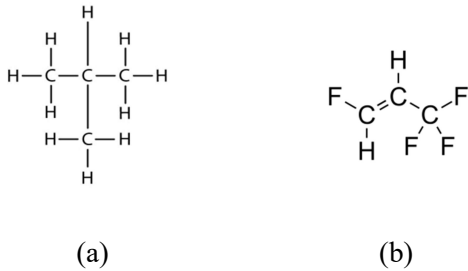
**සටහන-** මේ HFC වායුව ඕසෝන් වියනට කිසිදු හානියක් සිදු නොකළත් HFC, CFC, HCFC යන සියල්ල ඉතා ප්‍රබල හරිතාගාර වායු වෙයි. මේ වායුන්ගේ හරිතාගාර වායු ප්‍රබලතාව (Global warming potential - GWP) කාබන් ඩයොක්සයිඩ් මෙන් දහස් ගුණයකි.

**1.8 වගුව හරිතාගාර වායු සහ ඒවායේ GWP අගය**

වායුව	GWP අගය
CO <sub>2</sub>	1
CH <sub>4</sub>	22
N <sub>2</sub> O	310
HFC 23	11700
HFC 134a	1300
CFC 12	10600
HCFC 22	1700

මේ හේතුවෙන් ඉහත සඳහන් වායු වායුගෝලයේ ඉතා කුඩා සාන්ද්‍රණයකින් (ppt) පැවැතිය ද ඉතා ඉහළ GWP අගයන් නිසා ඒවාට ගෝලීය උණුසුම ඉහළ දැමීමට සැලකිය යුතු දායකත්වයක් දැක්විය හැකි ය. මේ නිසා HFC ඕසෝන් වියන හායනය වැළැක්වීම සඳහා හොඳ විකල්පයක් වුව ද එය තවත් ලෝක පාරිසරික ප්‍රශ්නයක් වන ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමට දායක වීම හේතුවෙන් එහි භාවිතය ප්‍රශ්නාර්ථයක් වී ඇත. මේ හේතුවෙන් ඕසෝන් වියනට හානි නොකරන සහ ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමට ඉතා අඩු දායකත්වයක් දක්වන සිසිලන වායු යොදා ගැනීමට ලෝක ප්‍රජාව පෙලඹෙමින් සිටිති.

මේ සඳහා විකල්ප ලෙස වාෂ්පශීලී හයිඩ්‍රොකාබන් (R600a) සහ වායුගෝලයේ දී ස්ථායීතාව ඉතා අඩු අසංතෘප්ත හයිඩ්‍රොෆ්ලූරෝවොරොකාබන් සංයෝගය (Hydrofluoroolefin) HFO-1234a යොදා ගැනීම ඇරඹී ඇත. වාෂ්පශීලී හයිඩ්‍රොකාබන් සඳහා අයිසොබියුටේන් යොදා ගැනේ. මේ අයිසොබියුටේන්, R600a වායුව ලෙස කාර්මිකව හඳුන්වයි. එසේ ම අසන්තෘප්ත හයිඩ්‍රොෆ්ලූරෝවොරොකාබන් ලෙස හයිඩ්‍රොෆ්ලූරොබලිපීන (HFO) භාවිතය නිර්දේශ කර ඇත. HFO ව්‍යුහමය වශයෙන් HFCට සමාන අතර එහි ද්විත්ව බන්ධනයක් පවතී. ද්විත්ව බන්ධන සහිත සංයෝග වඩාත් ප්‍රතික්‍රියාශීලී වන හෙයින් මේ HFO සංයෝග පහළ වායුගෝලයේ දී ඉක්මනින් වියෝජනය වී වායුගෝලයෙන් ඉවත් වෙයි. මේ නිසා ගෝලීය උණුසුම ඉහළ යෑමට දක්වන දායකත්වය ඉතා අඩු ය.



**1.34 රූපය (a) අයිසොබියුටේන් (R600a) (b) හයිඩ්‍රොෆ්ලූරොබලිපීන (HFO-1234a)**

**1.13.4 ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව**

ඔබ වාහන තදබදය අධික නගරයක ජීවත් වන කෙනෙක් ද? එසේ නම් මෙවැනි නගරයක අපර භාගයේ දී තරමක් ඉහළ ගොඩනැගිල්ලක සිට නගරය දෙස බැලූ විට අදාළ ගොඩනැගිලිවලට ඉහළින් පාරදෘශ්‍යතාව අඩු දුඹුරු පැහැති කිමීර පටලයක් දැකගැනීමට හැකි වනු ඇත. මහනුවර නගරය, කොළඹ පිටකොටුව, බොරැල්ල, කඩුවෙල ආශ්‍රිත ප්‍රදේශවල සමහර සුළං රහිත, අහස පැහැදිලි දිනවල මෙය දැක ගත හැකි ය. ලංකාවේ තරමක් විරල වුව ද නවදිල්ලිය, මුම්බායි, කල්කටා, ශැංහයි, බීජිං සහ ක්වාලාලාම්පූර් වැනි නගර ආශ්‍රිත ව මේ තත්ත්වය දරුණුවට දැක ගත හැකි ය.



මෙසේ අපර භාගයේ දුඹුරු පැහැති අඩු පාරදෘශ්‍යතාවකින් යුත් පටලයක් ඇති වීමට හේතුව කුමක් ද? මේ පටලය ඇති වීමට හේතු වන සංකීර්ණ ප්‍රකාශ රසායනික ක්‍රියාවලිය ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව වශයෙන් හැඳින්වෙයි. සූර්ය කිරණ හමුවේ පරිසර දූෂක කාරක කිහිපයක් එකිනෙක ප්‍රතික්‍රියා කර ඇති වන රසායන ද්‍රව්‍ය, සියුම් අංශු හා ජල බිඳිති මඟින් සූර්ය කිරණ ප්‍රකිරණය (scattering) වීමෙන් සිදු වන වායුගෝලයේ පාරදෘශ්‍යභාවය අඩු වීම ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව ලෙස හඳුන්වයි.

**ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව ඇති වීමට හේතු වන රසායනික දූෂක සහ ඒවායේ ප්‍රභව**

ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව ඇතිවීමට රසායනික දූෂක වර්ග දෙකක් දායක වෙයි. ඒවා නම් නයිට්‍රික් ඔක්සයිඩ් වායුව (NO) සහ වාෂ්පශීලී හයිඩ්‍රොකාබන (නොදැවුණු ඉන්ධන) වෙයි. මීට අමතරව සූර්යාලෝකය සහ 15 °Cට වැඩි උෂ්ණත්වයක් තිබීමද අවශ්‍ය වේ.

**ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවට හේතු වන රසායන ද්‍රව්‍ය වන්නේ, NO, CH<sub>3</sub> (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CH<sub>3</sub> (n = 1 – 4)**

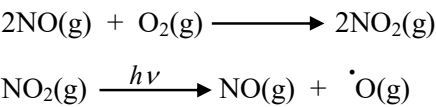
මේ රසායන ද්‍රව්‍ය දෙක ම සම්පූර්ණයෙන් ම පාහේ වාතයට එක් වනුයේ රථවාහන ගමනාගමනය හේතුවෙනි. හයිඩ්‍රොකාබන් යනු ද්‍රව පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධනවල ප්‍රධාන සංඝටක වෙයි. වාහන ගමනාගමනය සම්පූර්ණයෙන් ම පාහේ රැඳී ඇත්තේ ද්‍රව පෙට්‍රෝලියම් ඉන්ධන මතයි. වාහනවලට යොදන ඉන්ධන විවිධ ආකාරයෙන් නොදැවුණු ඉන්ධන ලෙස පරිසරයට එකතු වෙයි. විශේෂයෙන් ගැසොලින් ඉන්ධනවල අධික වාෂ්පශීලීතාව හේතුවෙන් වාහනයේ ඉන්ධන ටැංකියෙන් වාෂ්පීකරණය වීම නිසා වාෂ්පශීලී හයිඩ්‍රොකාබන පරිසරයට එකතු වෙයි. එසේ ම කාබියුලේටරය තුළින් ද සැලකිය යුතු හයිඩ්‍රොකාබන ප්‍රමාණයක් වාෂ්ප වී යයි. එහෙත් වැඩි ම ප්‍රමාණයක් වාතයට එක් වනුයේ වාහනයේ අපවහන (exhaust) පද්ධතිය හරහා ය. වාහනයේ ඇන්ජම තුළ දී ඉන්ධන අධික පීඩනයක් සහ අධික උෂ්ණත්වයක් හමුවේ දහනයට ලක් වුව ද ඇන්ජමේ පිස්ටන් තුළට ඇතුළු වන සියලු ඉන්ධන අණු දහනය වන්නේ නැත. විශේෂයෙන් පිස්ටනයේ පිටත බිත්තියට ආසන්නව පවතින හයිඩ්‍රොකාබන අණු දහනය වන්නේ නැත. මේ නොදැවුණු ඉන්ධන අණු අපවහන පද්ධතිය හරහා වාතයට නිදහස් වෙයි.

වාහනයේ ඇන්ජම තුළ ඉන්ධන දහනය කෙරෙනුයේ ඉන්ධන සහ වාතය ප්‍රශස්ත අනුපාතයකට මිශ්‍ර කර අධික පීඩනයක් යටතේ ජීවලනයට පත් කිරීමෙනි. මෙහි දී දහනයෙන් පිට වන තාපය හේතුවෙන් ඇන්ජම තුළ අධික උෂ්ණත්ව සහ පීඩන තත්ත්වයක් නිර්මාණය වෙයි. සාමාන්‍ය තත්ත්ව යටතේ දී අක්‍රිය වායුවක් ලෙස සැලකෙන නයිට්‍රජන් මේ ඉහළ උෂ්ණත්ව සහ පීඩන තත්ත්ව යටතේ දී ඔක්සිජන් සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර නයිට්‍රික් ඔක්සයිඩ් නිපදවයි. මෙසේ නිපදවන නයිට්‍රික් ඔක්සයිඩ් වායුව වාහනයේ අපවහන පද්ධතිය හරහා වාතයට එකතු වෙයි. මේ අනුව ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවට හේතු වන දූෂක කාරක දෙක ම වාතයට එකතු වනුයේ වාහන ධාවනය හේතුවෙනි. මේ අනුව අධික වාහන තදබදය ඇති නාගරික ප්‍රදේශවල ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව ප්‍රබලව ඇති වෙයි.

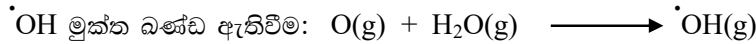
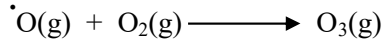
**ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවේ රසායනය**

ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව ඇති වීම පහළ වායුගෝලයේ සූර්යාලෝකය හමුවේ සිදු වන ඉතා සංකීර්ණ රසායනික ප්‍රතික්‍රියා ජාලයකි. එහෙත් අධ්‍යයනයේ පහසුව තකා ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවේ දී සිදු වන රසායනික ප්‍රතික්‍රියා පහත ආකාරයට ඉතා සරල ව දැක්විය හැකි ය.

අභ්‍යන්තර දහන එන්ජමෙන් පිට වන NO වායුව වායුගෝලයේ දී තවදුරටත් ඔක්සිකරණය වී NO<sub>2</sub> සෑදෙයි. මේ NO<sub>2</sub> සූර්ය කිරණ හමුවේ දී විශෝජනයට ලක් වී පරමාණුක ඔක්සිජන් නිපදවෙයි.



සෑදෙන පරමාණුක ඔක්සිජන් අණුක ඔක්සිජන් ( $O_2$ ) සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවේ එක් ප්‍රධාන දූෂකයක් වන ඕසෝන් ( $O_3$ ) නිපදවයි.



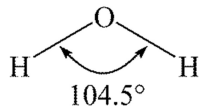
මීට අමතරව ඉහත සෑදුණු  $\cdot OH$  මුක්ත බණ්ඩ සහ පරමාණුක ඔක්සිජන් මඟින් සාදන ඕසෝන් වාෂ්පශීලී හයිඩ්‍රොකාබන සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර ඇල්කයිල් සහ පෙරොක්සි ඇල්කයිල් මුක්ත බණ්ඩ සාදයි. මේ ඇල්කයිල් ( $R\cdot$ ) හා පෙරොක්සි ඇල්කයිල් ( $ROO\cdot$ ) මුක්ත බණ්ඩ  $NO_2$  හා  $O_2$  සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර වාෂ්පශීලී කෙටිදාම ඇල්ඩිහයිඩ්, පෙරොක්සි ඇසිටයිල් නයිට්‍රේට් ( $PAN$ ), පෙරොක්සි බෙන්සයිල් නයිට්‍රේට් ( $PBN$ ) ආදී අහිතකර ඵල හටගනී. එසේ ම නිපදවූ ඇල්ඩිහයිඩ්, බහුඅවයවීකරණයට ලක් වීමෙන් වාතයේ අවලම්බනය වන කුඩා අංශු හට ගනී. මේ අංශු මත දූවිලි, ජලවාෂ්ප ආදිය තැන්පත් වීම හේතුවෙන් වඩා විශාල අංශු හට ගන්නා අතර, මේ අංශු මඟින් සූර්ය ආලෝකය ප්‍රකිරණය ( $scattering$ ) වීම නිසා පහළ වායුගෝලයේ පාරදෘශ්‍යතාව අඩු වී තිඹිර පටලයක් සේ දිස් වෙයි. ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාව යනු අප පියවී ඇසට පෙනෙන එකම වායු දූෂණ අවස්ථාවයි.

**ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවේ අහිතකර බලපෑම**

- ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවේ ප්‍රධාන ඵලයක් ලෙස ඕසෝන් නිපදවෙයි. ඕසෝන් විෂ වායුවකි. ඕසෝන් ආඝ්‍රාණය වීම හේතුවෙන් ශ්වසන ආබාධ, ශ්වසන මාර්ගයේ ශ්ලේෂ්මල පටල විනාශ වීම, කැස්ස ආදිය ඇති වෙයි.
- එසේ ම ඕසෝන් අස්ථායී අධික ප්‍රතික්‍රියාශීලී වායුවක් වීම හේතුවෙන් ඕසෝන්වලට නිරාවරණය වූ විට විශේෂයෙන් ළපටි ශාක පත්‍රවල හරිතප්‍රද විනාශ වීමෙන් ශාක පත්‍ර මත කහ පැහැති පැල්ලම් ඇති වෙයි. මේ හේතුවෙන් ශාකවල ආහාර නිෂ්පාදනය අඩාල වීමෙන් වර්ධන දුර්වලතා හටගන්නා අතර කෘෂි භෝගවල අස්වැන්න අඩු වෙයි.
- එසේ ම ඕසෝන් රබර් අණුවල ඇති ද්විත්ව බන්ධන විච්ඡේදනය කරයි (ඕසෝන් විච්ඡේදනය). මෙවිට රබර් අණුවල දාම කෙටි වීම නිසා රබර් ආශ්‍රිත නිෂ්පාදනවල යාන්ත්‍රික ශක්තිය අඩු වෙයි. මේ නිසා රබර්වල ප්‍රත්‍යාස්ථතාව අඩු වීම, ටයර්වල පැළුම් ඇති වීම ආදිය සිදු වේ.
- ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවෙන් ඇති වන වාෂ්පශීලී ඇල්ඩිහයිඩ් රාශියක් වෙයි. මේවා ආඝ්‍රාණයෙන් ශ්වසන ආබාධ ඇති වීම සහ ඇදුම, හතිය, බ්‍රොන්කයිටිස් වැනි ආබාධ සහිත පුද්ගලයන්ගේ ආබාධ තත්ත්ව උත්සන්න වීම සිදු වෙයි. එසේ ම ඒ සංයෝග ආඝ්‍රාණය වීම හේතුවෙන් අසාත්මික ලක්ෂණ ද ඇති වෙයි.
- ප්‍රකාශ රසායනික ධූමිකාවෙන් ඇති වන පෙරොක්සි ඇසිටයිල් සංයෝග ( $PAN$  හා  $PBN$ ) පිළිකාකාරක වන අතර ජාන විකෘතිතා ඇති කරයි. එසේ ම මේ සංයෝග ශරීරයේ ක්‍රියාකාරී ප්‍රෝටීන සහ එන්සයිමවල රසායනික වෙනස්කම් ඇති කිරීම හේතුවෙන් ඒ එන්සයිමවල ක්‍රියාකාරිත්වයට බාධා ඇති කරයි.
- ඕසෝන් මඟින් වර්ණක විරූපනය වේ. ඒ නිසා රෙදිපිළිවල ගුණාත්මක බව අඩු වේ.

**1.14 කර්මාන්ත නිකුතු විසින් සිදු කෙරෙන ජල දූෂණයේ රසායනය**

ජලය යනු පෘථිවියේ ජීවයේ පැවැත්මට අත්‍යවශ්‍ය එක් සාධකයකි. ඒ ජලය ජෛව රසායනික ප්‍රතික්‍රියා සඳහා දායක වීම සහ එම ප්‍රතික්‍රියා සඳහා ද්‍රාවකය ලෙස ක්‍රියා කිරීම හේතුවෙනි. එසේ ම ජලය ස්වාභාවික පාරිසරික ප්‍රතික්‍රියා සඳහා ද්‍රාවකය ලෙස ද ක්‍රියා කරයි. ජලය මෙසේ ජෛව - පාරිසරික ප්‍රතික්‍රියා සඳහා ද්‍රාවකය ලෙස ක්‍රියා කරනුයේ ජල අණුවේ අපූර්ව ලක්ෂණ හේතුවෙනි. ජල අණුවේ ජ්‍යාමිතික හැඩය සැලකූ විට එය කෝණික හැඩයක් ගනී (රූපය 1.34).



**1.34 රූපය ජල අණුවේ ජ්‍යාමිතික හැඩය**

එහි HOH කෝණයේ අගය 104.5° වෙයි. ජල අණුව සෑදීමට හේතු වූ H හා O පරමාණුවල විද්‍යුත්සාණතා වෙනස හේතුවෙන් ජල අණුවේ O-H බන්ධන ධ්‍රැවීය වෙයි. මේ ධ්‍රැවීය O-H බන්ධන යුගලය අවකාශයේ කෝණිකව පිහිටන බැවින් ජල අණුවට සම්ප්‍රයුක්ත ධ්‍රැවීයතාවක් පවතී. මේ ධ්‍රැවීයතාව ඩෙබායි ඒකක 1.85 (1.85 D) පමණ වෙයි. මේ හේතුවෙන් ජල අණුව ප්‍රබල ධ්‍රැවීය අණුවක් ලෙස සැලකිය හැක. ජල අණුවේ මේ ප්‍රබල ධ්‍රැවීයතාව හේතුවෙන් අණු අතර ප්‍රබල හයිඩ්‍රජන් බන්ධන හට ගැනීම නිසා නිකර ජලය (Bulk Water) කාමර උෂ්ණත්වයේ දී ද්‍රවයක් ලෙස පවතී. එනම් ජලය යනු ප්‍රබල ධ්‍රැවීය ද්‍රවයකි. ජලයේ මේ ප්‍රබල ධ්‍රැවීයතාව හේතුවෙන් බොහෝ ධ්‍රැවීය සංයෝග ජලයේ ද්‍රාවණය වෙයි. එනම් ජලය ධ්‍රැවීය සංයෝග සඳහා හොඳ ද්‍රාවකයකි. අප පරිසරයේ ඇති බොහෝ ස්වාභාවික සංයෝග ධ්‍රැවීය වෙයි. එසේ ම ජෛව රසායනික ක්‍රියාවලිය සඳහා දායක වන බොහෝ සංයෝග ධ්‍රැවීය වෙයි. මේ හේතුවෙන් ජලය ජෛව රසායනික සහ පාරිසරික ක්‍රියාවලි සඳහා ද්‍රාවකයක් ලෙස ක්‍රියා කරයි. මේ හේතුවෙන් පරිසර රසායනික විද්‍යාවේ දී ජලය පාරිසරික ධ්‍රැවීය ද්‍රාවකය ලෙස ද නම් කරයි.

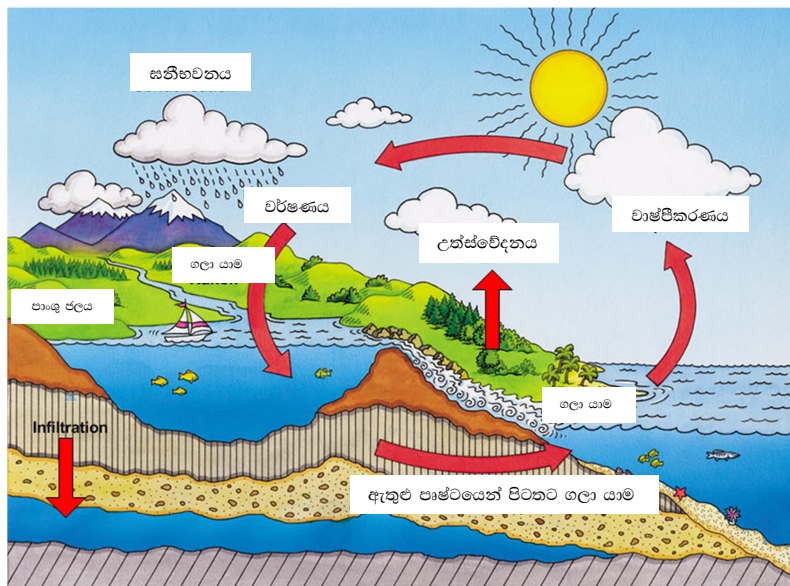
ජලය මෙසේ ධ්‍රැවීය සංයෝග සඳහා හොඳ ද්‍රාවකයක් ලෙස ක්‍රියා කිරීමේ අහිතකර ලක්ෂණ ද පවතී. එනම් විවිධ අහිතකර ධ්‍රැවීය සංයෝග ජලයේ හොඳින් දිය වී ජලය ශීඝ්‍රයෙන් දූෂණයට ලක් වීමයි. මෙසේ විවිධ සංයෝග ජලයේ ද්‍රාවණය වී ජලය අදාළ කාර්යය සඳහා සුදුසු නොවීම ජලය දූෂණය නම් වෙයි. ජල දූෂණය ජලය යොදා ගෙන කරන කාර්යය අනුව වෙනස් වෙයි. උදාහරණයක් ලෙස බීමට සුදුසු නොවන ආකාරයට දූෂණය වූ ජලය කෘෂිකර්මාන්තය සඳහා දූෂණය නොවූ ජලය ලෙස සැලකිය හැකි අවස්ථා ඇත. එසේ ම කාර්මිකව ආහාර සැකසුම් සඳහා සුදුසු නොවන ආකාරයට ක්ෂුද්‍ර ජීවීන් මගින් දූෂිත වූ ජලය හුමාලය ලබා ගැනීම සඳහා සුදුසු වේ.

ජලය ප්‍රබල ධ්‍රැවීය ද්‍රාවකයක් වුවත් නිර්ධ්‍රැවීය සංයෝග ද ජලයේ සුළු වශයෙන් දිය වෙයි. මෙවැනි සමහර නිර්ධ්‍රැවීය සංයෝග ඉතා විෂ සහිත වන අතර අංශු මාත්‍ර ප්‍රමාණවලින් ද්‍රාවණය වුව ද ඒ ප්‍රමාණය අහිතකර අවම මට්ටමට වඩා ඉහළ විය හැකි ය. උදාහරණයක් ලෙස ඉතා ප්‍රබල පිළිකාකාරකයක් වන බෙන්සීන්වල ජල ද්‍රාව්‍යතාව මිලියනයකට කොටස් 1780 (1780 ppm) පමණ වෙයි. එහෙත් බීමට ගන්නා ජල පරාමිති අගය අනුව බොහෝ ජලයේ බෙන්සීන් තිබිය හැකි උපරිම අගය බිලියනයක කොටස් 5කි (5 ppb). එනම් බෙන්සීන්වල ජල ද්‍රාව්‍යතාව අදාළ අවම අගයට වඩා 350,000 වාරයක් ඉහළ අගයකි. මේ අනුව අපට නිගමනය කළ හැක්කේ ධ්‍රැවීය මෙන් ම නිර්ධ්‍රැවීය සංයෝග ද ජලයේ ද්‍රාවණය වීමෙන් ජලය දූෂණයට ලක් වන බවයි. එසේ ම සම්පූර්ණයෙන් ම නිර්ධ්‍රැවීය අණුවක් වන ඔක්සිජන් අණුව ද සුළු වශයෙන් ජලයේ ද්‍රාවණය වෙයි (8 ppm). මේ ඉතා සුළු වශයෙන් ජලයේ දිය වූ ඔක්සිජන් සියලු ජලජ ජීවී ක්‍රියාවලි සඳහා අත්‍යවශ්‍ය සාධකයකි. සියලු ජලජ ජෛව ක්‍රියාවලි සිදු වනුයේ මෙසේ ඉතා සුළුවෙන් ජලයේ ද්‍රාවණය වූ O<sub>2</sub> නිසා ය.

### 1.14.1 ජල චක්‍රය සහ ජල දූෂණය

රූපය 1.35 මගින් දැක්වෙනුයේ පාරිසරික ජල චක්‍රයයි. මෙහි දී ජලය පරිසරයේ විවිධ කොටස් අතර හුවමාරුව දැක්වෙයි. ජල චක්‍රයේ සියලු අවස්ථාවල දී ජලය දූෂණයට ලක් වේ. ජල චක්‍රයේ අඩු ම දූෂිත ජලය වනුයේ වායුගෝලීය ජලයයි. (වලාකුළු, ජල වාෂ්ප, මීදුම, තුහින සහ වර්ෂා ජලය) වායුගෝලයට ජලය එක් වනුයේ භෞමික ජලය වාෂ්පීකරණයට ලක් වීමෙනි. ජලයේ ද්‍රාවණය වී ඇති බොහෝ ධූවීය සංයෝගවල (ලවණ ආදිය) තාවකාලික ඉහළ අගයක් ගන්නා බැවින් එම සංයෝග ජලයේ වාෂ්පීකරණයත් සමඟ වායුගෝලයට ගමන් නොකරයි. මේ හේතුවෙන් වාෂ්පීකරණය මගින් වායුගෝලයට එක් වන ජලය පරිසරයේ ඇති පිරිසිදු ම සහ අවම දූෂණයට ලක් වූ ජලය වේ. කෙසේ වෙතත් වාෂ්පයීලී ධූවීය සංයෝග වායුගෝලයේ දී ජලයේ දිය වේ ( $H_2S$ ,  $NH_3$ ,  $NO_2$ ). එසේ ම ප්‍රකාශ රසායනික ක්‍රියාවලි හේතුවෙන් වායුගෝලයේ නිපදවෙන විවිධ රසායනික සංයෝග ද වායුගෝලීය ජලයේ ද්‍රාවණය වේ ( $NO_2$ ,  $SO_2$ ,  $H_2SO_4$ ,  $HNO_3$ ,  $NH_4NO_3$  ආදිය). එසේ ම වායුගෝලයේ පවත්නා ඉතා කුඩා අවලම්බිත අංශු ද (දුටුලි, පරාග, බැක්ටීරියා ආදිය) වායුගෝලීය ජලය සමඟ එක් වී වායුගෝලීය ජලය දූෂණයට ලක් කරයි.

මේ වායුගෝලීය ජලය වර්ෂණය (precipitation) (වර්ෂාව, හිම, තුහින, මීදුම, අයිස් කැට වර්ෂා (Hale)) ලෙස පෘථිවි පෘෂ්ඨයට ළඟා වෙයි. මෙලෙස පෘථිවි පෘෂ්ඨයට ළඟා වන ජලයෙන් කොටසක් පෘථිවි පෘෂ්ඨය හරහා ගලා යෑම හේතුවෙන් තවදුරටත් දූෂණයට ලක් වෙයි. ඛනිජ ද්‍රව්‍ය දිරාපත් වීමෙන් සැදෙන ලවණ (බැරලෝහ ලවණ), පසේ ඇති විවිධ



රූපය 1.35 ජල චක්‍රය

ලවණ වර්ග, මිනිසා විසින් නිපදවා පරිසරයට එක් කරන ලද විවිධ රසායන ද්‍රව්‍ය (පොහොර, කාර්මික රසායන ද්‍රව්‍ය, කෘෂි රසායන ද්‍රව්‍ය) ආදිය ජලයේ දිය වීමෙන් ජලය තවදුරටත් ද්‍රාවණයට ලක් වෙයි. වර්ෂණය මගින් පෘථිවි පෘෂ්ඨයට ළඟා වූ ජලයෙන් කොටසක් පෘථිවියේ පාෂාණ ස්තර හරහා පෘථිවි අභ්‍යන්තරයට ගමන් කරයි (Ground Water). මෙලෙස ජලය පසේ ඛනිජ ස්තර හා පාෂාණ ස්තර හරහා ගමන් කිරීමේ දී මේ ස්තර විඛාදනයට ලක් වීමෙන් විවිධ ඛනිජ ලවණ වර්ග ජලයට එක් වී පෘථිවි අභ්‍යන්තර ජලය ද දූෂණයට ලක් වෙයි.

### 1.14.2 ජල තත්ව පරාමිති (Water quality parameters)

අප මීට පෙර සඳහන් කළ පරිදි ධූවීය මෙන් ම නිර්ධූවීය බොහෝ දෑ අඩු වැඩි වශයෙන් ජලයේ ද්‍රාවණය වෙයි. සමහර දෑ ඉතා විශාල වශයෙන් ද්‍රවණය වූව ද අහිතකර නැත (උදා: NaCl). සමහර දෑ ඉතා කුඩා ප්‍රමාණයක් ද්‍රවණය වූව ද ඉතා විෂ සහිත ය (උදා: බැරලෝහ අයන). මේ හේතුව නිසා ජලය අදාළ ප්‍රයෝජනයට ගන්නා කාර්යය සඳහා යෝග්‍යතාව මැන බැලීම සඳහා ජලයේ ද්‍රවණය වී සහ ද්‍රවණය නොවී පවත්නා ද්‍රව්‍ය සඳහා උපරිම අවම මට්ටම් හෝ පරාස තීරණය කර ඇත. මේවා

ජල තත්ත්ව පරාමිති වේ. පානීය ජලයේ රසායනික පරාමිති සහ අපජලය බැහැර කිරීම සඳහා වන පරාමිති ලෙස විවිධ රටවල් සහ අන්තර්ජාතික ආයතන විසින් ප්‍රකාශයට පත් කර ඇත. මේ පරාමිති අදාළ සීමාවලින් ඉවතට ගිය විට ජලය අදාළ කාර්යය සඳහා සුදුසු නොවේ යැයි සලකනු ලැබේ.

පහත වගුවේ දැක්වෙනුයේ ශ්‍රී ලංකා ප්‍රමිති ආයතනය විසින් ප්‍රකාශයට පත් කරන ලද ශ්‍රී ලංකාවේ ගෙදර දොර පරිහරණයට සුදුසු ජලයේ තිබිය යුතු උපරිම අගය හෝ පරාස වෙයි.

**1.9 වගුව** ශ්‍රී ලංකා ප්‍රමිති ආයතනය විසින් ප්‍රකාශයට පත් කරන ලද ගෙදර දොර පරිහරණයට සුදුසු ජලයේ තිබිය යුතු උපරිම අගය හෝ පරාස

පරාමිතිය	ඒකකය	උපරිම අගය හෝ පරාසය
වර්ණය	හේසල් ඒකක (Hazen Units)	15
ආවිලතාව	නෙෆෙලෝමෙට්‍රික් අවිලතා ඒකකය (NTU)	2
pH අගය		6.5 - 8.5
රසායනික ඔක්සිජන් ඉල්ලුම (COD)	mg L <sup>-1</sup>	10
පූර්ණ ද්‍රාවිත සහ ද්‍රව්‍ය	mg L <sup>-1</sup>	500
ජලයේ කැබනික්වය (CaCO <sub>3</sub> ලෙස)	mg L <sup>-1</sup>	250
මුළු පොස්ෆේට් (PO <sub>4</sub> <sup>3-</sup> ලෙස)	mg L <sup>-1</sup>	2.0
ආසනික් (As <sup>3+</sup> ලෙස)	mg L <sup>-1</sup>	0.01
කැඩ්මියම් (Cd <sup>2+</sup> ලෙස)	mg L <sup>-1</sup>	0.003
ලෙඩ් (Pb <sup>2+</sup> ලෙස)	mg L <sup>-1</sup>	0.01
ම'කරි (Hg <sup>0</sup> සහ Hg <sup>2+</sup> ලෙස)	mg L <sup>-1</sup>	0.001

**1.14.3 අපජල තත්ත්ව පරාමිති**

අපජල තත්ත්ව පරාමිති කිහිපයක් ඉතා කෙටියෙන් සලකා බලමු.

- **pH අගය**

pH යන අකුරු දෙකෙන් කියවෙනුයේ හයිඩ්‍රජන් විභවය (Potential of Hydrogen) යන්නයි. pH පරිමාණය (pH scale) යනු ද්‍රාවණයේ අම්ලිකතාව හෝ භාස්මිකතාව ප්‍රකාශ කරන පරිමාණයකි. pH අගය ලෙස දැක්වෙනුයේ ද්‍රාවණයක හයිඩ්‍රජන් අයන සාන්ද්‍රණය (mol dm<sup>-3</sup>) ඍණ ලඝු අගයක් ලෙස ප්‍රකාශ කළ විටයි.

ද්‍රාවණයක pH අගය නිරීක්ෂණය කිරීමට ක්‍රම කිහිපයක් ඇත.

1. අනුමාපනයක් හෝ වෙනත් ක්‍රමයක් මගින්: ද්‍රාවණයේ  $H^+$  සාන්ද්‍රණය නිර්ණය කර එහි සෘණ ලඝු අගය ගැනීමෙන් ඉතා නිරවද්‍ය ලෙස pH අගය තීරණය කළ හැකි ය.
2. pH දර්ශක භාවිතයෙන් (එනම් ද්‍රාවණයේ  $H^+$  අයන සාන්ද්‍රණයට අනුව වර්ණ වෙනස් වන පත්‍ර අනුසාරයෙන්): මෙහි දී අදාළ pH පත්‍රය ද්‍රාවණයේ පොඟවා ලැබෙන වර්ණය සම්මත pH වර්ණ පරිමාණය හා ගැලපීමෙන් දළ pH අගයක් ලබා ගත හැකි ය.
3. pH මීටරයක් භාවිතයෙන්: මෙහි දී ජලයේ  $H^+$  අයන සාන්ද්‍රණය සමග විභවය වෙනස් වන විශේෂ ඉලෙක්ට්‍රෝඩයක විභවය (වීදුරු ඉලෙක්ට්‍රෝඩය) සම්මත ඉලෙක්ට්‍රෝඩයක ( $Ag/AgCl$  ඉලෙක්ට්‍රෝඩයක) විභවයට සාපේක්ෂව මැන එමඟින් ද විවිධ ජලීය ද්‍රාවණවල pH අගය සෘජුවම සෙවිය හැකි ය.

පහත සඳහන් වනුයේ අපට එදිනෙදා ජීවිතයේ දී හමු වන ජලීය ද්‍රාවණ කිහිපයක pH අගය යි. ශ්‍රී ලංකාවේ පානීය ජලයේ තිබිය යුතු ප්‍රශස්ත pH පරාසය 6.5 - 8.5 ලෙස තීරණය කර ඇත.



රූපය 1.36 එදිනෙදා ජීවිතයේ දී හමුවන ජලීය ද්‍රාවණ කිහිපයක pH අගය

• **සන්නායකතාව (Conductivity)**

ජලීය ද්‍රාවණයක සන්නායකතාව යනු ඒ ජලීය මාධ්‍ය මඟින් විද්‍යුතය සන්නයනය කිරීමේ හැකියාව පිළිබඳ මිනුමකි. මේ සඳහා ජලයේ නිදහස් අයන තිබිය යුතු ය. පිරිසිදු ජලයේ සන්නායකතාව ඉතා අඩු ය. පිරිසිදු ජලයේ ඇත්තේ ජලය ස්වයං-අයනීකරණය හේතුවෙන් ඇති වන  $OH^-$  හා  $H^+$  ඉතා කුඩා ප්‍රමාණයකි ( $1 \times 10^{-7} \text{ mol dm}^{-3}$  බැගින්). ජලයේ සන්නායකතාවට ප්‍රධාන වශයෙන් හේතුවනුයේ ජලයේ දිය වී ඇති ලවණ ප්‍රමාණයයි. ලවණ ජලයේ දිය වූ විට ඒ ලවණ අදාළ කැටයාන සහ ඇනායන බවට වෙන් වී සජලනය වූ අයන ලෙස පවතී. මේ අයනවලට ජලයේ ඔබ-මොබ ගමන් කළ හැකි බැවින් විභව අන්තරයක් යෙදූ කළ ඉලෙක්ට්‍රෝඩ වෙත ගමන් කිරීම මගින් සන්නායකතාව ඇති කරයි. සන්නායකතාව සඳහා ජලයේ ද්‍රාවණය වන අකාබනික ලවණ, ජලයේ දී අයන බවට විඝටනය විය හැකි කාබනික ලවණ සහ සංයෝග (කාබනික අම්ල, හස්ම ආදිය) දායක වෙයි. ජලයේ හොඳින් දියවන එහෙත් අයන බවට විඝටනය නොවන ශ්ලැකෝස්, සුක්රෝස් වැනි කාබනික සංයෝග මඟින් ජලයේ සන්නායකතාවට දක්වන දායකත්වය ඉතා අල්පය. සන්නායකතාව මැනීම සඳහා සන්නායකතා මානය (Conductivity meter) භාවිත කරයි. සෙන්ටිමීටරයට සීමන්ස් ( $S \text{ cm}^{-1}$ )

සන්නායකතාව මනින ඒකකය වේ. එහෙත් අපට හමු වන බොහෝ ජලීය ද්‍රාවණවල මේ අගය කුඩා අගයක් බැවින් සෙන්ටිමීටරයට මයික්‍රෝසීමන්ස් ( $\mu\text{S cm}^{-1}$ ) ලෙස සන්නායකතාව බොහෝ විට වාර්තා කරයි.

පහත දැක්වෙනුයේ අපට ඵදිනෙදා හමු වන ජලීය ද්‍රාවණ කිහිපයක සන්නායකතා අගය කිහිපයකි.

**1.10 වගුව ඵදිනෙදා හමු වන ජලීය ද්‍රාවණ කිහිපයක සන්නායකතා අගය**

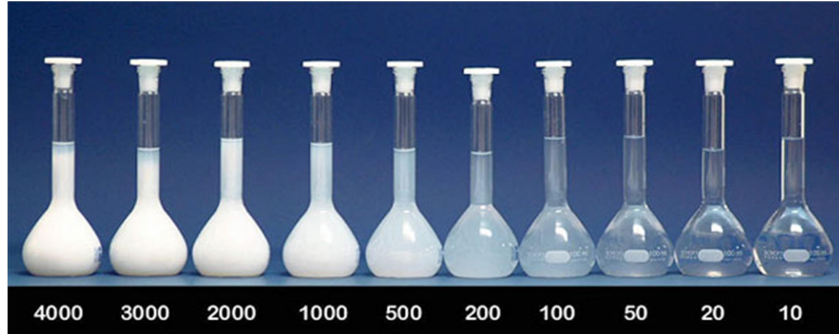
ද්‍රාවණය	සන්නායකතාව/ $\mu\text{S cm}^{-1}$
අයන ඉවත් කළ ජලය	0.1- 5
ආසුන ජලය	1-10
පානීය ජලය	50-1000
කිරි	1000
0.01 M KCl ද්‍රාවණය	1410
සන්නායකතා සම්මත ද්‍රාවණය	
භූ ජලය	100-8000
මුහුදු ජලය	2000-60000
ඇපල් යුෂ	10000
සාන්ද්‍ර අම්ල	60000-900000

• **ආවිලතාව (Turbidity)**

පිරිසිදු ජලය පූර්ණ පාරදෘශ්‍ය බවකින් යුක්ත වෙයි. එනම් ජලය තුළින් කිසිදු බාධාවකින් තොරව අලෝකය ගමන් කරයි. එහෙත් ජලයට යම් යම් ද්‍රව්‍ය එකතු වීම හේතුවෙන් ජලයේ පාරදෘශ්‍යතාව අඩු වී ජලය අපැහැදිලි ලෙස දිස් වෙයි. මෙසේ ජලයේ පාරදෘශ්‍යතාව අඩු වී දිස් වීම ජලයේ ආවිලතාව ලෙස හැඳින්වේ. ආවිලතාව ඇති වනුයේ ජලයේ ද්‍රාවණය නොවූ අවලම්බිත අංශු එනම් ගුරුත්වය මඟින් තැන්පත් නොවන සියුම් අංශු පැවතීම හේතුවෙනි. මේ කුඩා අංශු පැවතීම හේතුවෙන් ජලය තුළින් ගමන් කරන අලෝකය ප්‍රකිරණයට (scattering) ලක් වෙයි. මෙවිට ජල සාම්පලය වලාකුළක් සේ හෝ තිම්ඵර පටලයක් සේ හෝ දිස් වෙයි. මෙසේ අවලම්බිත අංශු පැවතීම ජල දූෂණයේ එක් දෘශ්‍යමාන අවස්ථාවකි.

එසේ ම ජලයේ ඉතා සියුම් කලිල අංශු පැවතීම ද ආවිලතාවට හේතු වෙයි. ජලයේ ආවිලතාවට හේතු වන අවලම්බිත අංශු වනුයේ සියුම් මැටි අංශු, ඉතා කුඩා කාබනික හෝ අකාබනික අංශු, ඒකසෛලික ජීවීන්ගේ කොලනි සහ ඉතා සියුම් බහුඅවයවක අංශු ආදිය යි.

ජලයේ ආවිලතාව මැනීම සඳහා අලෝක කදම්බයක් ජලය තුළින් කොපමණ ප්‍රකිරණය වනවා ද යන්න (scatter) හෝ සම්ප්‍රේෂණය වනවා ද (transmittance) යන්න මැනීම මඟින් සිදු කරයි. මෙහි දී ද්‍රාවණයේ ආලෝකය ප්‍රකිරණය වන ප්‍රමාණය, දන්නා ආවිලතාවක් ඇති ද්‍රාවණයක එම ආලෝකය ප්‍රකිරණය වන ප්‍රමාණය සමඟ සංසන්දනය කර ආවිලතාව මනිනු ලබයි. ආවිලතාව මනින ඒකකය nephelometric turbidity unit (NTU) වෙයි. සම්මත ආවිලතාව ඇති ද්‍රාවණ කිහිපයක NTU අගය පහත රූපයෙන් දැක්වේ.



රූපය 1.37 සම්මත ආවිලතාව ඇති ද්‍රාවණ ශ්‍රේණියක NTU අගය

• ජලයේ කඨිනත්වය

ඔබ ලංකාවේ වියළි කලාපයේ ජීවත් වන්නකු ද? නැතහොත් ඒ ප්‍රදේශයට ගිය විට ලිඳකින් හෝ ජල මූලාශ්‍රයකින් ජලය පානය කර තිබේ ද? ඔබ පානය කළ ජලයේ රසය සිහියට නගන්න. ඒ ජලය යම් කිවුල් රසයකින් යුක්ත බව ඔබට මතක ඇත. එසේ ම එම ජලය ස්නානය කළ විට ඔබගේ හිසකෙස් ඇලෙන ස්වභාවයකට සහ රළු ගතියකට හැරවෙන ආකාරය නිරීක්ෂණය කරන්නට ඇත. මෙසේ වන්නේ ඇයි? එසේ කිවුල් රසයක් ලැබෙනුයේ සහ හිසකේ රළු බවක් ඇති වනුයේ ජලයේ කඨිනත්වය අධික වීම හේතුවෙනි.

ජලයේ කඨිනත්වය අර්ථ දැක්වනුයේ ජලයේ සබන් අවක්ෂේප කිරීමේ ධාරිතාව ලෙසයි. ජලයේ කඨිනත්වයට හේතු වන රසායනික විශේෂ වනුයේ ජලයේ දිය වී පවතින බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායනයි. මේවා නම්  $Ca^{2+}$ ,  $Mg^{2+}$ ,  $Fe^{2+}$ ,  $Mn^{2+}$ ,  $Al^{3+}$  හෝ වෙනත් ඕනෑ ම බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායනවල සමස්ත සාන්ද්‍රණයයි. ස්වාභාවිකව ජලයේ වැඩිපුර ම පවතින බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායන වනුයේ  $Ca^{2+}$  සහ  $Mg^{2+}$  ය. මේ නිසා ස්වාභාවික ජලයේ කඨිනත්වයට සම්පූර්ණයෙන් ම පාහේ දායක වනුයේ මේ  $Ca^{2+}$  සහ  $Mg^{2+}$  කැටායනයි. එහෙත් ඉතා කලාතුරකින්  $Mn^{2+}$ ,  $Fe^{2+}$ ,  $Al^{3+}$  වැනි අයන ද කඨිනත්වයට දායක වන අවස්ථා ඇත. සබන් යනු මේද අම්ලවල සෝඩියම් හෝ පොටෑසියම් ලවණ වෙයි. මේ ලවණවල කාබොක්සිලේට් කාණ්ඩය අදාළ බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායන සමඟ සම්බන්ධ වූ විට සෑදෙන මේද අම්ලයේ බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායන ලවණය, ජලයේ ද්‍රාව්‍යතාව අඩු බැවින් අවක්ෂේපනයට ලක් වෙයි. මේ අවක්ෂේපයේ සනත්වය ජලයේ සනත්වයට වඩා අඩු බැවින්, සබන් උඩු මන්ඩි (soap scum) ලෙස ජලයේ පාවේ. මෙවිට සබන්වල ශෝධන ක්‍රියාව මේ සියලු බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායන ඉවත් වන තෙක් සිදු නො වෙයි. එසේ ම මේ බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායන හිසකෙස් පාෂ්ඨයේ ස්වභාවයෙන් ම ඇති ආරෝපණ සමඟ සම්බන්ධව ඒ ආරෝපණ උදාසීන කරයි. එවිට මින් පෙර පාෂ්ඨය ආරෝපණ හේතුවෙන් විකර්ෂණය වූ හිසකෙස් ආරෝපණ නැති වීම නිසා නැවත එකිනෙක එකතු වී ඇලෙන සුලු ස්වභාවයක් ඇති කරයි.

මෙහි දී ජලයේ පවතින වෙනත් ඇනායන ( $Cl^-$ ,  $SO_4^{2-}$ ) ස්ථිර කඨිනත්වයට කිසිදු සම්බන්ධයක් නැත. ජලයේ කඨිනත්වය ප්‍රකාශ කරන ඒකකය වනුයේ කැල්සියම් කාබනේට් මිලියනයකට කොටස් (ppm  $CaCO_3$ ) ලෙසයි. ජලයේ කඨිනත්ව මට්ටම් පහත ආකාරයට වර්ගකර ඇත (දළ වර්ගීකරණයකි).

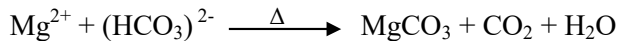
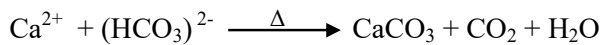


**1.11 වගුව ජලයේ කැසීමේ මට්ටම්**

කැල්සියම් කාබනේට්/ mg L <sup>-1</sup>	ජලයේ තත්ත්වය
0 -50	මෘදු ජලය
50 -100	මධ්‍යස්ථ මෘදු ජලය
100 - 200	මදක් කැසීම ජලය
200 - 300	මධ්‍යස්ථ කැසීම ජලය
300 - 450	කැසීම ජලය
450 +	අධික කැසීම ජලය

• **තාවකාලික කැසීමේ වය (temporary hardness)**

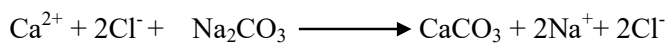
ජලයේ ඉහත බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායන සමඟ ඒ මුළු සාන්ද්‍රණයට වඩා වැඩිපුර සාන්ද්‍රණයකින් බයිකාබනේට් අයන සහ කාබනේට් අයන පැවැතීම තාවකාලික කැසීමේ වයයි. මෙය තාවකාලික කැසීමේ වය ලෙස සඳහන් කරනුයේ එය ජලය නැටවීම මගින් ඉවත් කිරීමට හැකි බැවිනි. මෙහි දී ජලය නැටවීමේ දී අදාළ ලෝහ කැටායන ඒවායේ කාබනේට් ලෙස අවක්ෂේප වෙයි.



**ස්ථිර කැසීමේ වය (permanent hardness)**

ස්ථිර කැසීමේ වය ලෙස හැඳින්වෙනුයේ අදාළ බහු-සංයුජ ලෝහ කැටායනවල මුළු සාන්ද්‍රණයට වඩා ඉතා අඩුවෙන් කාබනේට් හෝ බයිකාබනේට් අයන පැවැතීමයි.

මෙහිදී කාබනේට් හා බයිකාබනේට් අයනවල සමතුල්‍ය සාන්ද්‍රණයට (equivalent concentration) වඩා වැඩිපුර පවතින ලෝහ අයන රත් කිරීම මගින් අවක්ෂේප කළ නොහැකි නිසා එය ස්ථිර කැසීමේ වය ලෙස නම් කරයි. මේ කැසීමේ වය ඉවත් කිරීම බැහැරින් ජල ද්‍රාව්‍ය කාබනේට් සංයෝග (Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>) එක් කිරීමෙන් සිදු කළ හැකි ය.



• **ජලයේ රසායනික ඔක්සිජන් ඉල්ලුම (chemical oxygen demand)**

ජලයේ රසායනික ඔක්සිජන් ඉල්ලුම යනු ජලයේ ද්‍රාව්‍ය ඔක්සිකරණය කළ හැකි ද්‍රව්‍ය ඔක්සිකරණය කිරීම සඳහා අවශ්‍ය වන ඔක්සිජන් ප්‍රමාණයයි. ජලයේ බහුලව ම පවතින ඔක්සිකරණය කළ හැකි සංයෝග වනුයේ විවිධ කාබනික සංයෝගයි. මේවා විවිධ ඔක්සිකරණ අවස්ථාවල පවතින අතර අවසානයේ කාබන්ඩයොක්සයිඩ් (හෝ කාබනේට්) බවට ඔක්සිකරණය කළ හැකි ය. මේද අම්ල, ඇමයිනෝ අම්ල, ග්ලුකෝස් හා පාක්ටෝස් වැනි සීනි වර්ග, පිෂ්ඨය, ප්‍රෝටීන මේ ගණයට අයත් වෙයි.

එසේ ම අකාබනික සංයෝග වන Fe<sup>2+</sup>, Mn<sup>2+</sup> වැනි අයන ද ජලයේ රසායනික ඔක්සිජන් ඉල්ලුමට දායක වෙයි. ජලයේ රසායනික ඔක්සිජන් ඉල්ලුම නිර්ණය කිරීම අනුමාපනයක් මගින් සිදු කරයි. ප්‍රබල ඔක්සිකාරකයක් වන ආම්ලික පොටෑසියම් ඩයික්‍රොමේට් ද්‍රාවණය දන්නා ප්‍රමාණයක් සමඟ

ආසවනය කර ඉතිරිවන ඩයික්‍රොමේට් අයන ප්‍රමාණය සම්මත  $Fe^{2+}$  අයන ද්‍රාවණයක් මගින් අනුමාපනය සිදු කර ජලයේ COD අගය නිර්ණය කරයි.

ජලයේ COD මට්ටම බොහෝ විට මනිනුයේ කර්මාන්ත මගින් පිට කරන අපජලයේය. ඒ COD අධිකව ඇති අපජලය ජලාශවලට එක් වූ විට එම ජලාශ දූෂණයට ලක් වන බැවිනි.

ශ්‍රී ලංකා මධ්‍යම පරිසර අධිකාරිය දක්වා ඇති පරිදි විවිධ ස්ථානවලට බැහැර කරන අපජලයේ තිබිය යුතු උපරිම COD මට්ටම් පහත වගුවේ දැක්වේ.

**1.12 වගුව ශ්‍රී ලංකා මධ්‍යම පරිසර අධිකාරිය මගින් ප්‍රකාශිත අපජලයේ තිබිය යුතු උපරිම COD මට්ටම**

ඉවත ලන ද්‍රව්‍ය	උපරිම COD අගය / $mg L^{-1}$
මතුපිට ජලයට බැහැර කරන කාර්මික අපජලය	250
වාරිමාර්ග ජලයට බැහැර කරන කාර්මික අපජලය	400
සාගර ජලයට ජලයට බැහැර කරන කාර්මික අපජලය	250
රබර් කර්මාන්තශාලාවලින් ඉවත ලන අපජලය	400
රෙදි කර්මාන්තශාලාවලින් ඉවත ලන අපජලය	250

• **ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම (dissolved oxygen level)**

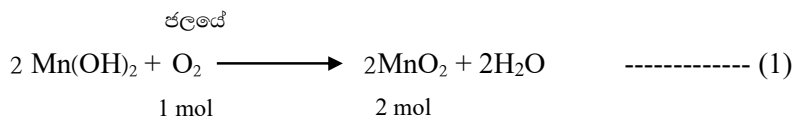
ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම ජලයේ ඒකක පරිමාවක දිය වී ඇති අණුක ඔක්සිජන් ( $O_2$ ) ප්‍රමාණය ලෙස අර්ථ දැක්වේ. වායුගෝලයේ සියයට 21 පමණ ඇති ඔක්සිජන් වායුව කෙළින් ම ජලයේ දිය වීමෙන් සහ ජලයේ තිබෙන ප්‍රභාසංශ්ලේෂණය සිදු කළ හැකි ජලජ ශාක සහ ජීවීන් (ඇල්ගී, සයනොබැක්ටීරියා) විසින් සූර්යාලෝකය හමුවේ දී නිපදවන  $O_2$  වලින් ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් ඇති වෙයි. ජල අණු ධ්‍රැවීය නිසාත්, ඔක්සිජන් අණුව නිර්ධ්‍රැවීය නිසාත් ඔක්සිජන්හි ජල ද්‍රාව්‍යතාව ඉතා කුඩා අගයකි. උදාහරණයක් ලෙස මුහුදු මට්ටමේ දී වායුගෝලයේ ඔක්සිජන් වායුවේ ආංශික පීඩනය සැලකූ කළ උෂ්ණත්වය  $21^{\circ}C$  හිදී හා 1 atm වායුගෝලීය පීඩනයේ දී ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම  $9 mg L^{-1}$  (9 ppm) පමණ වෙයි. ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම ජලයේ සිදු වන විවිධ රසායනික සහ ජෛව ක්‍රියාවලි හේතුවෙන් අඩු වෙයි. ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම 5 ppmට වඩා අඩු වූ විට ජලජ ජීවීන් ආතතියට (stress) ලක් වෙයි. ජලයේ ජීවත් වන මසුන් ජල පෘෂ්ඨයට පැමිණ මුඛය වායුගෝලයට විවෘතව තබා ගැනීම වැනි ආතති ලක්ෂණ මෙවැනි අවස්ථාවක නිරීක්ෂණය කළ හැක. මේ අගය 1-2 ppm අගයට පත් වූ විට ජලයේ ජීවත් වන මසුන් මිය යෑමට පටන් ගනී. සමහර කාලවල දී රටේ විවිධ ප්‍රදේශවල ජලාශවල එකවර මසුන් දහස් ගණනක් මිය ගිය අවස්ථා පිළිබඳ පුවත් දක්නට ලැබෙයි. මෙසේ වීමට ප්‍රධාන හේතුව වන්නේ ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම ඉතා පහළ අගයකට පත් වීමයි.

ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම ඉතා අඩු වීමට (0 ppm ට ආසන්න වූ විට) ජලයේ නිර්වායු තත්ත්ව ඇති වෙයි. ගැඹුරු ජලාශවල පතුලේ මෙවැනි නිර්වායු තත්ත්ව පවතී. ජලයේ ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම නිර්ණය කිරීමට ක්‍රම කිහිපයක් ඇත.

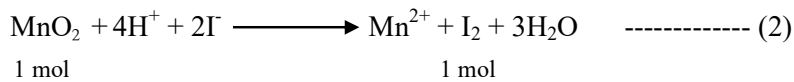
1. ද්‍රාවිත ඔක්සිජන්වලට සංවේදී ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මීටරයක් මගින් කෙළින් ම මැන ගැනීම (pH මීටරයක් වැනි).

2. අනුමාපනයක් මගින් (වින්ක්ලර් ක්‍රමය - Winkler method) මෙහි දී පසු අනුමාපනයක් (Back titration) මගින් ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම නිර්ණය කෙරේ.

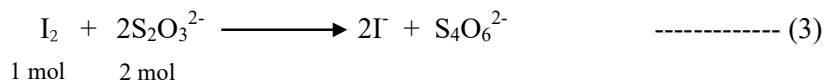
මෙහි දී ප්‍රථමයෙන් ද්‍රාවිත  $O_2$  මැංගනීස් හයිඩ්‍රොක්සයිඩ් ( $Mn(OH)_2$ ) සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවා අවක්ෂේප වීමට ලක් කරයි.



මෙසේ සාදන මැංගනීස් සංකීර්ණය ආම්ලික මාධ්‍යයක දී අයඩයිඩ් අයන සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කරවයි.

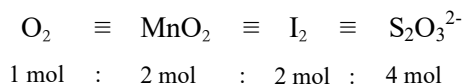


මෙහි දී පිට වන  $I_2$  ප්‍රාමාණික තයෝසල්පේට් ද්‍රාවණයක් සමඟ අනුමාපනය කරනු ලැබේ.



මෙහි දී එක් ඔක්සිජන් මවුලයක් සඳහා තයෝසල්පේට් මවුල 4ක් වැය වෙයි. විද්‍යාගාරයේ දී විවිධ ජල සාම්පලවල ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම මේ ක්‍රමය මගින් නිර්ණය කළ හැකි ය.

(1), (2), (3) අනුව



### ජලයේ සුපෝෂණය (Eutrophication)

- පෝෂක ද්‍රව්‍ය ජලයට එක් වීම හේතුවෙන් ජලයේ අධික ලෙස ඇල්ගී වර්ධනය ජලයේ සුපෝෂණය ලෙස අර්ථ දැක්වෙයි.
- අධික ලෙස ඇල්ගී වර්ධනය වූ විට එම ඇල්ගී ජල පාෂයේ ඝන කොලනි ස්තරයක් ලෙස පවතියි. මේ හේතුව නිසා සූර්ය කිරණ ජල තටාකයේ පහළ ස්තරවලට ගමන් නොකිරීමෙන් පහළ ස්තරවල ප්‍රභාසංශ්ලේෂණය සිදු නොවීමෙන් සහ ඔක්සිජන් ද්‍රාවණය නොවීමෙන් පහළ ස්තරවල ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම පහළ යෑමෙන් ජලජ ශාක සහ සතුන් මිය යයි. මෙසේ මිය යන ශාක සහ සතුන් ස්වායු බැක්ටීරියා මගින් වියෝජනයට ලක් කිරීමේ දී ද්‍රාවිත ඔක්සිජන් මට්ටම තව දුරටත් පහළ ගොස් නිර්වායු තත්ත්ව ඇති කරයි. මේ නිර්වායු තත්ත්ව යටතේ දී  $H_2S$  වැනි වායු නිපදවීම හේතුවෙන් ජලාශය අධික දුර්ගන්ධයක් ඇති ප්‍රදේශයක් බවට පත් වීම සුපෝෂණය නිසා සිදු වෙයි. ඇල්ගී වර්ධනයට විවිධ පෝෂක ද්‍රව්‍ය අවශ්‍ය වුව ද බොහෝ අවස්ථාවල දී සීමාකාරී පෝෂකය වනුයේ පොස්පේට් ( $PO_4^{3-}$ ) අයන වෙයි. එසේ ම නයිට්‍රේට්

අයන ( $\text{NO}_3^-$ ) ද සමහර අවස්ථාවල දී සීමාකාරී වෙයි. මේ පෝෂක අයන දෙවර්ගය සීමාකාරී වීම හේතුවෙන් ජලාශවල ඇල්ගී වර්ධනය ස්වාභාවිකව ම පාලනය වෙයි. එහෙත් විවිධ මිනිස් ක්‍රියාකාරකම් හේතුවෙන් (කෘෂිකර්මාන්තය), කාර්මික අපජලය මගින් හා නිවසේ භාවිත කරනු ලබන පිරිසිදුකාරක (cleaning agents) මගින් ප්‍රධාන වශයෙන් ජලාශවලට  $\text{PO}_4^{3-}$  අයන එක්වෙයි. මෙවිට අදාළ පෝෂකයේ සීමාකාරී තත්ත්වය ඉවත් වීම හේතුවෙන් අධික වේගයෙන් ඇල්ගී වර්ධනය වෙයි. මෙය සුපෝෂණයයි. උදාහරණයක් ලෙස ඇල්ගී වර්ධනය නැවැත්වීමට නම් අදාළ ජලාශයේ  $\text{PO}_4^{3-}$  මට්ටම 0.05 ppm මට්ටමට පවත්වාගෙන ගත යුතු යි. එහෙත් බොහෝ නාගරික අපද්‍රව්‍යවල මේ පොස්පේට් මට්ටම 25 ppm වැනි ඉහළ අගයක පවතී.



රූපය 1.39 සුපෝෂණය හේතුවෙන් මසුන් මිය යෑම

• ජලයේ බැර ලෝහ අයන පැවතීම

බැර ලෝහ අයනයක් තීරණය කිරීමට ඉතා නිවැරදි නිර්වචනයක් නැතත් පහත නිර්වචන භාවිත කරයි.

1. ලෝහ විද්‍යාවේ දී බැර ලෝහයක් ලෙස හැඳින්වෙනුයේ අදාළ ලෝහයේ ඝනත්වය  $5 \text{ g cm}^{-3}$  හෝ සාපේක්ෂ ඝනත්වය 5ට ඉහළ ලෝහයයි.
2. භෞතික විද්‍යාවේ දී මෙය පරමාණුක ක්‍රමාංකය 20ට ඉහළ ලෝහ ලෙස නිර්වචනය කරයි.
3. රසායන විද්‍යාවේ දී සල්ෆයිඩ් ( $\text{S}^{2-}$ ) හා හයිඩ්‍රොක්සයිඩ් ( $\text{OH}^-$ ) අයන සමඟ අද්‍රව්‍ය අවක්ෂේප සාදන කැටායන නිපදවන ලෝහ ලෙස නිර්වචනය කරයි.

මේ බැර ලෝහ අයන සමහර අවස්ථාවල දී අපට අත්‍යවශ්‍ය ක්ෂුද්‍ර පෝෂක වේ (උදා.:  $\text{Zn}^{2+}$ ,  $\text{Fe}^{2+}$ ). බොහෝ අවස්ථාවල මේවා අහිතකර හා විෂදායී වෙයි ( $\text{Hg}^{2+}$ ,  $\text{Cd}^{2+}$ ,  $\text{Pb}^{2+}$ ). එසේ ම සමහර අවස්ථාවලදී අඩු සාන්ද්‍රණයෙන් යුක්ත වීම අත්‍යවශ්‍ය මූලද්‍රව්‍යයක් ලෙසත්, ඉහළ සාන්ද්‍රණවලින් යුක්ත වීම අහිතකර මූලද්‍රව්‍යයක් ලෙසත් ක්‍රියා කරයි ( $\text{Cu}^{2+}$ ). එසේ ම සමහර බැරලෝහ අයන කිසිදු ජෛව ක්‍රියාවලියකට දායක නොවෙයි. බැර ලෝහ පසේ, ජලයේ මෙන් ම ජලාශවල පතුලේ ද අවසාධිත (sediment) ලෙස පවතී.

පෘථිවි කබොලේ පාෂාණ සහ ඛනිජ ලෙස පවතින හෝ පාෂාණ සහ ඛනිජවල අපද්‍රව්‍ය ලෙස පවතින බැර ලෝහ පාෂාණ ජීරණයට ලක් වීමෙන් ජලයට සහ පසට එකතු වෙයි. බැර ලෝහ ස්වාභාවික ජලයේ සජලනය වූ අයන ලෙස සහ සංකීර්ණ සංයෝග ලෙස පවතී. පහත වගුවෙන් ජලයේ පවතින විෂ බැර ලෝහ කිහිපයක ප්‍රභවය සහ ඒවායේ බලපෑම දක්වා ඇත.

1.13 වගුව ජලයේ පවතින විෂ බැර ලෝහ කිහිපයක ප්‍රභවය සහ ඒවායේ බලපෑම

බැර ලෝහය	ජලයට එකතු වන ප්‍රභවය	බලපෑම
As (As <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ලෙස)	කාර්මික අපජලය, පොස්පේට් පොහොරවල අපද්‍රව්‍ය ලෙස, භූගත ජලය, දිලීර නාශක, ඉලෙක්ට්‍රොනික උපාංග	පිලිකාකාරක, ආසිනිකෝසියාව
Cd (Cd <sup>2+</sup> )	කාර්මික විසර්ජනය, ආකර අපද්‍රව්‍ය, ලෝහ පිරිපහදුව, නැවත ආරෝපණය කළ හැකි බැටරි	එන්සයිම අක්‍රිය වීම, අධික රුධිර පීඩනය, වකුගඩු ආබාධ
Pb (Pb <sup>2+</sup> )	කාර්මික විසර්ජනය, ආකර අපද්‍රව්‍ය, ලෙඩ් එකතු කළ ගැසෝලීන්, ලෙඩ් එකතු කළ තීන්ත, ලෝහ පැස්සුම් ද්‍රව්‍ය	වකුගඩු හා ප්‍රජනන අකර්මන්‍යතාව, ළමයින්ගේ මනස සෙමෙන් වැඩීම, නිරක්තිය, හිමොග්ලොබින් නිෂේදකය
Hg (Hg, Hg <sup>2+</sup> )	කාර්මික විසර්ජනය, විවිධ ඛනිජ කුළ අංශු මාත්‍ර ලෙස පැවතීම, ගල් අඟුරු දහනය, රසදිය අඩංගු උපකරණ (CFL බල්බ, උෂ්ණත්වමාන, රික්ත උපකරණ)	මොළයට හානි වීම, නින්ද නොයෑම, වකුගඩු ආබාධ, මීනමාටා රෝගය



ආසිනිකෝසියාව



මීනමාටා රෝගය

රූපය 1.40 විෂ බැරලෝහවල බලපෑම

• ද්‍රාව්‍ය කාබනික සංයෝග (Dissolved organic compounds)

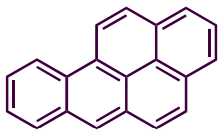
ද්‍රාව්‍ය කාබනික සංයෝග යනු විෂදායී නොවන එහෙත් ජෛව රසායනික ඔක්සිජන් ඉල්ලුමට (BOD) හෝ රසායනික ඔක්සිජන් ඉල්ලුමට (COD) දායක වන කාබනික සංයෝග වෙයි. මේ කාණ්ඩයට සීනි වර්ග කාබොහයිඩ්‍රේට්, ලිපිඩ, මේද අම්ල, ඇමයිනෝ අම්ල, ප්‍රෝටීන, ද්‍රාව්‍ය හයිඩ්‍රොකාබන, ශාකවල ප්‍රාථමික සහ ද්විතීයික පරිවෘත්ත සංයෝග සහ පරිවෘත්තීය අපද්‍රව්‍ය අයත් වෙයි. මේ සංයෝග ජලයේ ඇති විට බැක්ටීරියා මගින් ඒ සංයෝග වියෝජනය වීමේ දී ජලයේ ඔක්සිජන් ඉල්ලුම ඉහළ ගොස් ද්‍රාව්‍ය ඔක්සිජන් මට්ටම පහළ දමයි. මේ නිසා ජලයේ ජෛව ක්‍රියාවලි කෙරෙහි බාධා ඇති වෙයි.

• විෂ හෝ අන්තරායකාරී (Toxic or hazardous) කාබනික සංයෝග

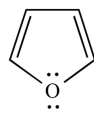
මේ කාබනික සංයෝග ඉතා කුඩා ප්‍රමාණයක් ජලයේ පැවතීම හේතුවෙන් ජලය භාවිතයට නුසුදුසු වෙයි. මේ කාබනික සංයෝග ගණයට බොහෝ විට දිගු කල් පවත්නා කාබනික සංයෝග (persistent organic compounds) අයත් වෙයි. සමහර පලිබෝධ නාශක, කාර්මික රසායන ද්‍රව්‍ය, හැලජනීකාන

කාබනික සංයෝග, ඩයොක්සීන්, පියුරන්, පොලික්ලෝරිනේටඩ් බයිෆීනයිල් (polychlorinated biphenyls - PCB), පොලිඇරෝමැටික් හයිඩ්‍රෝකාබන් (polyaromatic hydrocarbon - PAH) ජල ජීවාණුහරණ අතුරු ඵල (disinfection by products) දිගු කල් පවත්නා කාබනික සංයෝග කුලයට අයත් වේ.

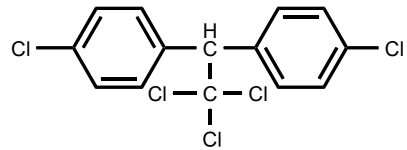
පහත දැක්වෙනුයේ ජලයේ අංශු මාත්‍ර ලෙස පැවතියත් අධික විෂ හෝ අන්තරායකාරී වන කාබනික සංයෝග කිහිපයකි.



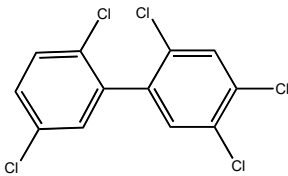
Benzo(a)pyrene (PAH)



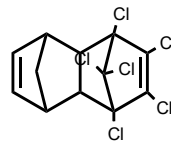
Furan



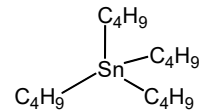
DDT



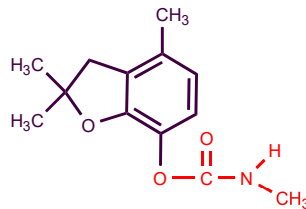
2, 2', 4, 5, 5' – pentachlorobiphenyl (PCB)



Aldrin

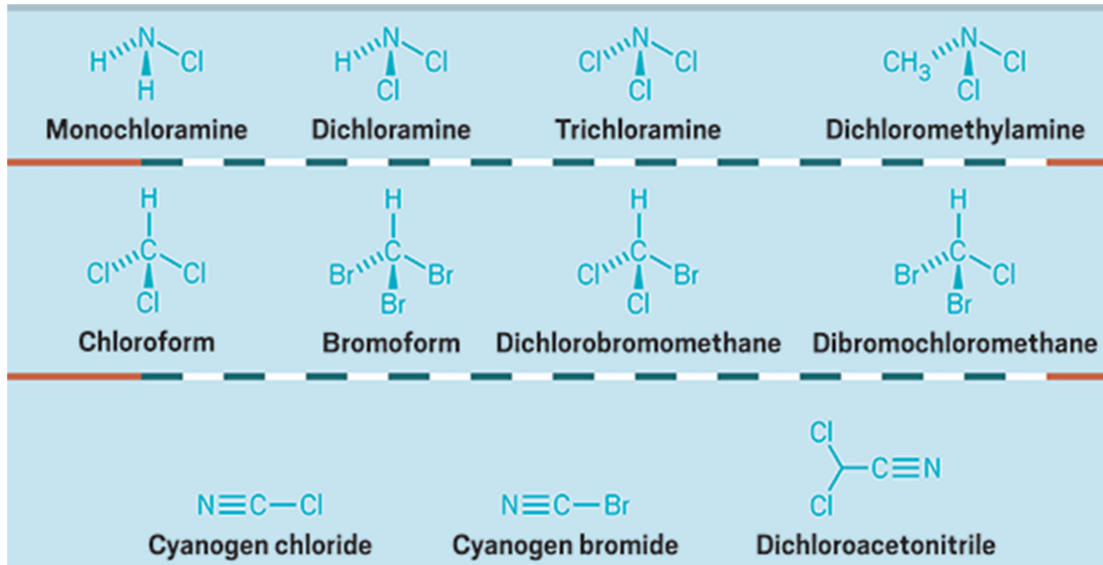


Tetra-n-butyltin



Carbofuran

ජල ජීවාණුහරණ අතුරු ඵල යනුවෙන් හැඳින්වෙනුයේ ජලය ජීවාණුහරණය සඳහා යොදන ක්ලෝරීන් ( $Cl_2$ ) හෝ හයිපොක්ලෝරයිට් ලවණ ( $NaOCl$ ,  $Ca(OCl)_2$ ) මගින් ජලයේ ඇති වන  $OCl^-$  ජලයේ දී ද්‍රාවණය වූ සමහර කාබනික සංයෝග සමඟ ප්‍රතික්‍රියා කර සාදන ක්ලෝරීන් අඩංගු සංයෝගයි. මේ සංයෝග විෂ සහිත වේ. පහත දැක්වෙනුයේ ජල ජීවාණුහරණ අතුරු ඵල සංයෝග කිහිපයකි.



• ප්ලාස්ටික් ආකලන ද්‍රව්‍ය (Plastic additives)

වර්තමානය වන විට ප්ලාස්ටික් සම්බන්ධ නොවන කිසිදු පාරිභෝගික භාණ්ඩයක් නැති කරමි ය. ආහාරයක් වුව ද එයට සම්බන්ධ ප්ලාස්ටික් ද්‍රව්‍ය බොහෝ ය. මේ සියලු ප්ලාස්ටික් ආශ්‍රිත පාරිභෝගික භාණ්ඩ නිපදවීමට යොදා ගනුයේ බහුඅවයවක කිහිපයකි. එහෙත් මේ බහුඅවයවක මගින් ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ තැනීමේ දී තවත් බොහෝ ආකලන ද්‍රව්‍ය (additives) එකතු කරන බව ඔබ දන්නවාද? නිෂ්පාදනයේ පහසුව, පිරිවැය අවම කිරීම, විවිධ යාන්ත්‍රික සහ භාවිත ගුණ ලබා ගැනීම, පාරිභෝගිකයන් ආකර්ෂණය කර ගැනීම සඳහා ආකලන ද්‍රව්‍ය භාවිත කරනු ලැබේ. මේ ආකලන ද්‍රව්‍ය සාමාන්‍ය රසායනික ද්‍රව්‍ය වන අතර, වැරදි භාවිතයේ දී සහ භාවිතයෙන් පසු ජලයට හෝ පසට එක් කළ විට ආකලන ද්‍රව්‍ය සෙමෙන් ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩයෙන් ඉවතට කාන්දු වීමේ හැකියාවක් පවතී. ආකලන ද්‍රව්‍යවලින් සමහරක් අන්තරායකාරී වෙයි. පිළිකාකාරක ලෙස ක්‍රියා කරන, හෝමෝන පද්ධතියට බලපෑම් සිදු කරන සහ ශරීරයේ විවිධ ග්‍රන්ථිවලට (වකුගුළු ආදිය) හානි කරන ආකලන ද්‍රව්‍ය පවතී. බහුඅවයවක සංශ්ලේෂණයේ දී යොදා ගන්නා අන්තරායකාරී උත්ප්‍රේරක ද්‍රව්‍ය, ඒකාවයවික අපද්‍රව්‍ය ආදිය අංශුමාත්‍ර වශයෙන් අවසාන ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩයේ ප්ලාස්ටික් අතර තිබී කාන්දු වීමේ හැකියාවක් ද පවතී. එසේ ම ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ නිපදවීමේ දී යාන්ත්‍රිකරණය සහ භාවිතයේ පහසුව සඳහා ද විවිධ ආකලන ද්‍රව්‍ය භාවිත කරයි. මේ ද්‍රව්‍ය ද අප ශරීරගත වෙයි. ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ අවභාවිතය හේතුවෙන් ද අන්තරායකාරී ආකලන ද්‍රව්‍ය ශරීරගත වෙයි. බිම්ට ගන්නා ජලය අඩංගු කර ඇති බෝතල් භාවිතයෙන් පසුව පොල්තෙල් වැනි ද්‍රව තබා ගැනීමට භාවිත කිරීම නිදසුනකි. සමහර ආකලන ද්‍රව්‍ය ජලයේ දිය නොවුව ද නිර්ධ්‍රැවීය පොල්තෙල් වැනි ද්‍රව තුළට ප්ලාස්ටික් භාජනයෙන් කාන්දු වී පොල් තෙල්වලට පැමිණ ශරීරගත විය හැකි ය.

පහත වගුවෙන් දැක්වෙනුයේ ප්ලාස්ටික් ආකලන ද්‍රව්‍ය ලෙස බහුලව භාවිත කරනු ලබන රසායනික ද්‍රව්‍ය කිහිපයක භාවිත සහ ඒවායේ අන්තරායකාරී බවයි.

**1.14 වගුව** ප්ලාස්ටික් ආකලන ලෙස බහුලව භාවිත කරනු ලබන රසායනික ද්‍රව්‍ය කිහිපයක භාවිත සහ ඒවායේ අන්තරායකාරී බව

ආකලන ද්‍රව්‍ය	ගුණාංගය	බලපෑම
තැලේට් (Phthalates) ඩයිඔක්ටයිල් තැලේට් (Diocetyl phthalate) ඩයිමීතයිල තැලේට් (Dimethyl phthalate) ඩයි (2-එතිල් හෙක්සයිල්) තැලේට් (Di(2-ethylhexyl) phthalate)	සුවිකාර්ය ප්ලාස්ටික් (නැමෙන සුළු ප්ලාස්ටික්) වර්ග නිපදවීමට	අන්තරාසර්ග පද්ධතියේ හෝර්මෝන ස්‍රාවය අඩු කරයි. පිළිකාකාරකය.
ලෙඩ් වර්ණක PbCrO <sub>4</sub> (කහ) Pb <sub>3</sub> O <sub>4</sub> (කහ) PbCO <sub>3</sub> (සුදු)	දීප්තිමත් වර්ණ සහිත ප්ලාස්ටික් ලබාගැනීම සඳහා භාවිත කරයි.	මධ්‍ය ස්නායු පද්ධතිය හානිවීම, දරුවන්ගේ මානසික වර්ධනය අඩුවීම, වකුගඩු හානිවීම, පිළිකාකාරකය, වර්ධනය ප්‍රමාදවීම හා අන්තරාසර්ග පද්ධතියේ හෝර්මෝන ස්‍රාවය අඩු කරයි
බ්‍රෝමීන් අඩංගු ගිනි නිවාරක සංයෝග ඩෙකාබ්‍රෝමෝඩයිප්‍රිනයිල් ඊතර් (Decabromodiphenyl ether) ටෙට්‍රාබ්‍රෝමෝබිස්පිනෝල් A (Tetrabromobisphenol A)	ප්ලාස්ටික් කවර, විද්‍යුත් වයර බ්‍රැමුතුරුණ සහ ප්ලාස්ටික් පටලවල ගිනිනිවාරක ගුණය ලබා ගැනීමට	ලිපිඩකාමී හා ජෛව පටල තුළ එක්රැස්වී ස්නායු පද්ධතියට බලපෑම් කිරීම අන්තරාසර්ග පද්ධතියේ හෝර්මෝන ස්‍රාවය අඩු කිරීම.
බිස්පිනෝල් A (Bisphenol A)	පොලිකාබනේට් ප්ලාස්ටික් භාණ්ඩ (පාසල් ළමුන්ගේ ජල බෝතල හා ළදරුවන්ගේ බෝතල්වල) නිපදවීමේ දී ඒකාචයවික ලෙස භාවිත කරයි. PVC නිපදවීමේ දී ප්‍රතිඔක්සිකාරකයක් ලෙස භාවිත කරයි. බිස්පිනෝල් A හි බහුඅවයවක ලෝහමය ටින් භාජනවල ඇතුළු පැත්තේ විඛාදනය වළක්වන ආරක්ෂාකාරී ආවරණයක් ලෙස යොදා ගනී.	අන්තරාසර්ග පද්ධතියේ හෝර්මෝන මට්ටම අඩු කරයි. ඊස්ට්‍රජන් හෝර්මෝනයට අනුකරණයක් ලෙස ක්‍රියාකාරීත්වයට බාධා කරයි. කුඩා ළමුන්ගේ අවයව වර්ධනයට බාධා කරයි.
ප්ලාස්ටික් නිෂ්පාදනවල අපද්‍රව්‍ය ලෙස ඉතිරිවී ඇති ඒකාචයවික හා උත්ප්‍රේරක සංයෝග ඒකාචයවික ලෙස ස්ටිරීන් වයිනයිල් ක්ලෝරයිඩ් බිස්පිනෝල් A. උත්ප්‍රේරක අංශු මාත්‍ර ලෙස Cr, Pb, Cd සහිත සංයෝග	බහුඅවයවක නිපදවීමට භාවිතා කරයි. බහුඅවයවක රෙසින නිපදවීම උත්ප්‍රේරණය කරයි.	ඉතා විෂදායී පිළිකාකාරක සහ ජාන විකෘතිය ඇති කරයි (ඒකාචයවික). උත්ප්‍රේරක අපද්‍රව්‍ය පිළිකාකාරක සහ ස්නායු විනාශ කරයි.



කාබනික ටින් සංයෝග ඩයි බියුටයිල් ටින් හා ට්‍රයි බියුටයිල් ටින් සංයෝග	PVC වල ස්ථායීකාරක ලෙස හා පොලියුරතේන් (Polyurethane) නිපදවීමට උත්ප්‍රේරකයක් ලෙස	ජීවින්ගේ අන්තරාසර්ග හෝමෝන ක්‍රියාකාරීත්වයට බාධා ඇති කරයි, පිළිකාකාරක සහ ජාන විකෘතිය ඇති කරයි.
පොලි ඇරොමැටික හයිඩ්‍රොකාබන ෆියුරින් (pyrene), බෙන්සොෆියුරින් (benzopyrene)	ප්ලාස්ටික් වල පිරවුම් කාරකයක් ලෙස, ප්ලාස්ටික් නිපදවීමේ ක්‍රියාව පහසු කිරීමේ ලිහිසි ද්‍රව්‍යයක් ලෙස යොදා ගනී	සමහර සංයෝග ප්‍රබල පිළිකාකාරක වේ.

**පරිශීලන ග්‍රන්ථ:**

Best Available Techniques for Pollution Prevention and Control in the European Fertilizer Industry, PRODUCTION OF AMMONIA.

Bhatti, A. S., Dollimore, D., Dyer, A. "MAGNESIA FROM SEAWATER - A REVIEW." *Clay Minerals*, 1984.

Bordbar, H., Yousefi, A. A., Abedini, H. *Production of titanium tetrachloride (TiCl<sub>4</sub>) from titanium ores: A review*, Polyolefins Journal, Volume 4, No. 2, 2017.

Longman, G. I. *Introduction to Inorganic Chemistry*, London: Longman, 1985.

Chang, R. *Chemistry*: 10<sup>th</sup> Edition, New York: McGraw Hill, 2010.

Connell, Des W. *Basic Concepts of Environmental Chemistry*: 2<sup>nd</sup> edition, CRC Press, 2005.

Douglas K. Louie *Handbook of Sulphuric Acid Manufacturing*, DKL Engineering, Inc. 2005.

Drinking Water Standards by Sri Lanka Standards Institute.

Eaton, Andrew D., Clesceri, Lenore S., Greenberg, Arnold E., *Standard Methods for the Examination of Water and Waste water*: 22<sup>nd</sup> edition, American Public Health Association (APHA), 1998.

Fried J. R. *Polymer Science and Technology*, Prentice-Hall of India Private Limited, 2014.

Friedrich H. E., Mordike B. L. *Magnesium Technology*, Springer-Verlag Berlin Heidelberg, 2006.

King M., Moats M., Davenport W. *Sulfuric Acid Manufacture: Analysis, Control and Optimization*, Elsevier, 2013.

Knothe G. *Biodiesel Handbook*, AOCs press, 2010.

Lakshmanan S., Murugesanb T. *The chlor-alkali process: Work in Progress*, Clean Technologies and Environmental Policy, 2013

Manahan, Stanley E. *Environmental Chemistry*: 7<sup>th</sup> edition, CRC Press, 2000.

- NIIR Board of Consultants and Engineers, *The Complete Technology Book on Soaps* (2<sup>nd</sup> Revised Edition), Asia Pasific Business Press Inc.
- Prout, N. M., Moorhouse, J. S. (Eds.) *Modern Chlor-Alkali Technology*, Volume 4, Springer, 1990
- Shriver D.F., Atkins P.W., Langford C.H. *Inorganic Chemistry*, Oxford University press, ELBS, 1990.
- Soaps, Detergents and Disinfectants Technology Handbook, NPCS Board of Consultants and Engineer, 2007.
- Report of Intergovernmental Panel for Climate Changes 2007.
- 1534/18 Extraordinary Gazette of Sri Lanka published by Central Environmental.