

Passive Sampling of Aromatic Hydrocarbons Toluene, Xylene and Ethylbenzene Using Activated Carbon Fabric in Ambient Air of Tehran

Razieh Salehi¹, Fatemeh Dadashian^{2*}, Mohammad Abedi³

1. PhD Student, Department of Textile Engineering, Amirkabir University of Technology
2. Associate professor, Department of Textile Engineering, Amirkabir University of Technology, Environmental Research Center of Amirkabir University of Technology,
3. Associate professor, Department of Chemical Technologies, Iranian Research Organization for Science and Technology (IROST)

* E-mail: dadashia@aut.ac.ir

Received: 7 Oct 2018 ; Accepted: 7 Dec 2018

ABSTRACT

Background and Objectives: Air pollution is one of the most important environmental problems in large cities. Aromatic hydrocarbons as volatile organic compounds (VOCs) have been listed in Hazardous Air Pollutants (HAPs) by Environmental Protection Agencies (EPA). The aim of this study is Passive sampling and determination of aromatic hydrocarbons (AHs) toluene, xylene and ethylbenzene using activated carbon fabric in ambient air of Tehran

Methods: Activated carbon fabric (ACF) was used as adsorbent for adsorption of aromatic hydrocarbons. The chemical specifications of activated carbon fabric such as specific surface area and pores volume were determined by nitrogen adsorption isotherm (BET method), the microscopic images by scanning electron microscopy (SEM) and surface functional groups by X-ray Photoelectron Spectroscopy (XPS). Air sampling was achieved by passive samplers equipped with activated carbon fabric in cylindrical holders at 8 different stations of Tehran. Gas chromatography mass spectrometry (GC-MS) was used for determination of Toluene, Ethylbenzene, and Xylene after extraction in CH_2Cl_2 .

Results: The results showed activated carbon fabric is an efficient adsorbent for passive sampling of aromatic hydrocarbons and at different stations the concentrations of Toluene, Ethylbenzene, and Xylenes were determined. The results indicated that Javadiyah station (Region 17) and Imam Khomeini station (Region 10) were polluted than other stations, whereas at Chitgar station (Region 22), Sattari station (Region 5) and Tehran pars station (Region 8) had lower concentrations of AHs. The good correlation between carbon monoxide and aromatic hydrocarbons concentrations in each sampling station showed they have similar source of emission (cars). The concentration of these pollutants is influenced by topography, wind direction and speed and the number of car passing through different stations.

Conclusion: As the concentrations of aromatic hydrocarbons in ambient air are low using AFC in passive sampler is an efficient method for sampling and adsorption of AHs and then their determination. For this purpose it is necessary to exist special functional groups and especially oxygen containing functional groups on the surface of carbon fabric.

Keywords: Passive sampling, Activated carbon fabric, Aromatic hydrocarbons, Toluene and Xylene

استفاده از روش نمونه برداری غیرفعال با منسوج کربنی برای اندازه‌گیری هیدروکربن‌های آروماتیک تولوئن، زایلن و اتیل بنزن در هوای شهر تهران

راضیه صالحی^۱، فاطمه داداشیان^{۲*}، محمد عابدی^۳

^۱ دانشجوی دکتری مهندسی نساجی، دانشکده مهندسی نساجی، دانشگاه صنعتی امیرکبیر تهران، ایران

^۲ دانشیار مهندسی نساجی، دانشکده مهندسی نساجی و پژوهشکده محیط زیست، دانشگاه صنعتی امیرکبیر تهران، ایران

^۳ دانشیار شیمی تجزیه، پژوهشکده فناوری‌های شیمیایی، سازمان پژوهش‌های علمی و صنعتی ایران، تهران، ایران

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۷/۷/۱۵؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۷/۹/۱۶

چکیده

زمینه و هدف: آلودگی هوا یکی از مهم‌ترین مسائل زیست محیطی شهرهای بزرگ است. هیدروکربن‌های آروماتیک به عنوان ترکیبات آلی فرار جزء آلاینده‌های خطرناک هوا توسط سازمان‌های حفاظت محیط زیست شناخته شده است. هدف از این تحقیق، استفاده از منسوج کربن فعال جهت نمونه برداری غیرفعال ترکیبات آروماتیک از هوای مناطق مختلف شهر تهران و اندازه‌گیری آنها است.

مواد و روش‌ها: در این تحقیق از منسوج کربن فعال به عنوان جاذب ترکیبات آروماتیک استفاده شد. ویژگی‌های شیمیایی منسوج کربن فعال توسط اندازه‌گیری میزان سطح ویژه و حجم حفره‌ها از روش BET، تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی و طیفسنجی فوتولکtron اشعه ایکس بررسی شد. برای نمونه برداری ترکیبات آروماتیک از روش نمونه‌برداری غیرفعال مجهز به منسوج کربن فعال در ۸ ایستگاه مختلف شهر تهران استفاده شد. برای اندازه‌گیری کمی ترکیبات آروماتیک پس از استخراج نمونه‌ها با حل دی کلرومتان از روش کروماتوگرافی گازی- طیف سنج جرمی استفاده شد.

یافته‌ها: نتایج آنالیز نشان داد منسوج کربن فعال جاذب مناسبی برای ترکیبات آروماتیک بوده و در ایستگاه‌های مختلف غلظت ترکیبات آروماتیک تولوئن، زایلن و اتیل بنزن بدست آمد. نتایج بیانگر آن بود که ایستگاه‌های جوادیه (منطقه ۱۷) و امام خمینی (منطقه ۱۰) دارای بیشترین مقدار ترکیبات آروماتیک و ایستگاه‌های چیتگر (منطقه ۲۲)، ستاری (منطقه ۵) و تهرانپارس (منطقه ۸) دارای کمترین میزان ترکیبات آروماتیک بودند. اندازه‌گیری غلظت ترکیبات آروماتیک و ارتباط آنها با غلظت مونوکسیدکربن در ایستگاه‌های مختلف شهر تهران نشان داد که هردوی آن‌ها دارای منبع انتشار مشابه (وسایط نقلیه) می‌باشدند. همچنین شرایط توپوگرافی و شهری هر ایستگاه، سرعت و جهت وزش باد و همچنین تعداد خودروی عبوری بر غلظت آلاینده‌ها و ترکیبات آروماتیک هر ایستگاه موثر است.

نتیجه‌گیری: با توجه به پایین بودن غلظت ترکیبات آروماتیک در هوا، استفاده از منسوج کربن فعال و نمونه برداری غیرفعال روشنی مناسب برای نمونه برداری و جذب این ترکیبات و در نهایت اندازه‌گیری آنها می‌باشد. برای این منظور لازم است که بر روی سطح کربن فعال گروه‌های عاملی مناسب و به خصوصی گروه‌های اکسیژن‌دار وجود داشته باشد.

کلمات کلیدی: نمونه برداری غیرفعال، منسوج کربن فعال، هیدروکربن‌های آروماتیک، تولوئن و زایلن

*نویسنده مسئول: دانشکده مهندسی نساجی و پژوهشکده محیط زیست، دانشگاه صنعتی امیرکبیر تهران
ایمیل: dadaschia@aut.ac.ir - تلفن تماس: ۰۹۱۷۱۵۰۵۱۴۰

مقدمه

صنعتی از قبیل فرآیندهای پتروشیمی، نگهداری و توزیع رنگ و حلال اشاره کرد. از جمله ترکیبات آلاینده موجود در هوا ترکیبات آلی فرار می‌باشد که شامل ترکیبات زیادی از جمله بنزن، تولوئن، اتیل بنزن و زایلن (BTEX) می‌باشد. این ترکیبات به عنوان ترکیبات آلی فرار غیرمتانی طبقه بندی می‌شوند. در مناطق شهری، بنزن، تولوئن، اتیل بنزن و زایلن مسئول بیش از ۶۰ درصد از ترکیبات آلی فرار بدون متان بوده و می‌تواند به عنوان یک شاخص آلودگی هوا نسبت به ترکیبات آلی ناشی شده از احتراق سوخت وسایط نقلیه و ترافیک قلمداد شوند. بنزن، تولوئن، اتیل بنزن و زایلن در لیست آژانس حفاظت از محیط زیست ایالات متحده آمریکا جزء ترکیبات آلی فرار آلایندهای خطرناک هوا (HAPs) (hazardous air pollutants) آورده شده است، همچنین در لیست آژانس محیط زیست اروپا نیز در رده مواد بسیار خطرناک آمده است.^{۱۲}

در مطالعه انجام شده توسط صفوی و علیجانی (۱۳۸۵)، توپوگرافی، اقلیم، جمعیت، صنعت و شبکه حمل و نقل شهری را مهم‌ترین عامل موثر بر آلودگی هوای تهران ذکر کرده اند.^{۱۴} سرخوش و همکاران (۱۳۸۹)، غلظت میانگین سالانه ذرات معلق کمتر از ۲/۵ میکرون (PM_{2.5}) در شهر تهران در سال‌های ۱۳۹۰-۲۰۱۴ را بین ۳-۵ برابر حد تعیین شده سازمان بهداشت جهانی عنوان کردند. در مقاله فصل زاده دویل و همکاران (۱۳۹۰)، میانگین غلظت‌های بنزن، تولوئن، اتیل بنزن و زایلن در منطقه اقدسیه به ترتیب ۱/۶/۶، ۲/۳/۲، ۱/۹/۱، ۰/۱۴ و ۰/۱۶ در منطقه شهر ری به ترتیب تعیین سرخوش و همکاران (۱۳۹۰)، غلظت تولوئن در میدان انقلاب تهران ppb ۰/۱۴ گزارش کردند.^{۱۶} شفیع‌پور و کاملان (۲۰۰۵) با مطالعه ترکیبات آلی فرار از موتور سیکلت‌ها، انتشار این ترکیبات را به اندازه g/km ۸/۸ تخمین زدند. حسینلو و قائمی نرخ انتشار در منطقه ۷ شهر تهران را مطالعه کردند و گزارش

با افزایش جمعیت و فعالیت‌های روز افزون بشر، تعداد خودروها و صنایع ایجاد شده در سطح کلان شهرها افزایش یافته که منجر به مشکلات زیست محیطی و مسائل مرتبط با آلودگی هوا گشته است. نگرانی‌ها در مورد آلاینده‌های تولید شده و آلودگی هوا به ویژه در حومه شهرهای شلوغ و صنایع بزرگ، توجه بیشتری را به خود جلب کرده است. شهر تهران با وجود وسائل نقلیه موتوری، نیروگاه‌ها و صنایع متعدد و هم چنین موقعیت جغرافیایی خود، به عنوان یکی از آلوده‌ترین کلان شهرهای جهان شناخته شده است، این مسئله باعث شده تا مطالعات مختلفی در زمینه‌ی آلودگی هوای تهران انجام شود.^۱

قرار گرفتن در معرض آلاینده‌های مانند بنزن، تولوئن، اتیل بنزن و زایلن (BTEX)، علاوه بر این که اثرات بهداشتی سوئی از قبیل مرگ زود رس را به دنبال دارد، بر روی سیستم تنفسی و ریه انسان نیز تاثیر سوء دارد.^۲ این ترکیبات به علت خاصیت چربی دوستی، اندازه کوچک ذرات و عدم وجود بار یونی قادرند تا از طریق غشاها زیستی همچون آلوئول‌ها، دیواره دستگاه گوارش و پوست به سرعت جذب شوند. این مشخصات به همراه فراریت بالای آن‌ها در دمای محیط موجب می‌شود تا استنشاق به عنوان راه اصلی ورود این ترکیبات به بدن شناخته شود.^۳ آژانس بین‌المللی تحقیقات سرطان (IARC) (Cancer) بنزن را به عنوان یک عامل سرطانی شدید و اتیل بنزن را به عنوان یک ترکیب سرطانزا مطرح کرده است.^۴

در راستای مرتفع ساختن این مشکلات، مطالعات گسترده‌ای در زمینه انتشار آلاینده‌های گوناگون در هوای تأثیرات آن بر سلامت جامعه و نحوه کاهش انتشار آنها صورت گرفته است.^{۵-۱۲} منابع گوناگون طبیعی و انسانی باعث انتشار آلاینده‌ها در هوای گردد، از جمله می‌توان به فرآیند احتراق، دود سیگار، تبخیر بنزین و تعدادی از فعالیت‌های

^{*}نویسنده مسئول: دانشکده مهندسی نساجی و پژوهشکده محیط زیست، دانشگاه صنعتی امیرکبیر تهران
ایمیل: dadashtia@aut.ac.ir - تلفن تماس: ۰۹۱۷۱۵۰۵۱۴۰

مطلوب‌تر، تحقیقات در این زمینه ادامه دارد. با در نظر گرفتن اهمیت موضوع آلودگی هوای شهر تهران و با توجه به اهمیت بررسی غلظت ترکیبات آلی فرار موجود در اتمسفر از نظر سلامتی و محیط زیست و همچنین توسعه دانش جاذب‌های غیرفعال برای نمونه‌برداری ترکیبات آروماتیک در هوای مطالعه حاضر انجام شده است. هدف از این تحقیق، استفاده از جاذب منسوج کربن فعال حاصل از پارچه پنبه‌ای برای نمونه برداری غیرفعال هیدروکربن‌های آروماتیک تولوئن، اتیل بنزن و زایلن در هوای مناطق مختلف شهر تهران می‌باشد، استفاده از پارچه‌ی کربن فعال در مقابل پودر و گرانول دارای مزیت‌هایی است که از جمله می‌توان به نگهداری و بکارگیری آسان پارچه در ابعاد و وزن‌های متناسب با کاربرد اشاره نمود. به عنوان مثال پارچه‌ی کربن فعال به راحتی در تهیه فیلتر در ماسک‌های جاذب قابل استفاده است، درحالی‌که پودر و گرانول باید روی سطح پوشش داده شود و مسائلی مانند انتخاب سطح مناسب و مراحل پوشش مورد نیاز است که موجب هزینه بیشتر تولید می‌شود.^{۲۲}

مواد و روش‌ها

ویژگی سنجی جاذب منسوج کربن فعال

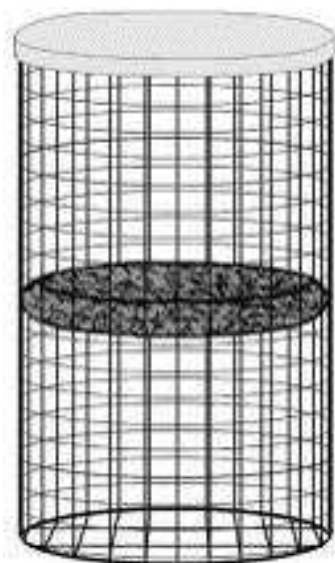
برای اندازه‌گیری مساحت سطح و حجم تخلخل نمونه‌های منسوج کربن فعال تولید شده از روش BET با استفاده از دستگاه Quantachrome Autosorb و برای بررسی ساختار منسوج کربن فعال از دستگاه میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مدل Philips XL30 استفاده شد. به‌منظور مطالعه شیمی سطح منسوج کربن فعال از طیف نگار فوتوالکترون اشعه ایکس (XPS)، مدل K-Alpha استفاده شد.

کردند که اتموپیل‌ها عامل انتشار گازهای فرار به مقدار 6.73 g/km می‌باشند.^۲ در مقاله منتشر شده توسط بندپی و همکاران (۱۳۹۷)، نقش فرودگاه را به عنوان عامل موثری بر روی کیفیت هوای مناطق اطراف آن ذکر کرده است و غلظت ترکیبات آلی فرار و ترکیبات گازی در دو نقطه باند فرودگاه مهرآباد و سالن انتظار مسافرین اندازه‌گیری شده است.^۳ غالباً از نمونه بردارهای فعال برای اندازه‌گیری و پایش ترکیبات آلاینده موجود در هوای استفاده می‌گردد. در روش نمونه برداری فعال با استفاده از روش‌های دستگاهی یا نمونه برداری لحظه‌ای و برخط غلظت آلاینده‌ها اندازه‌گیری می‌شود، و یا اینکه نمونه پس از نمونه برداری برای زمان مشخصی توسط اپراتور، به آزمایشگاه منتقل شده و آنالیز می‌شود. این روش نسبتاً گران و پیچیده بوده و به اپراتورهای ماهر و کار بلد نیاز دارد. همچنین با توجه به حجم هوای عبوری از نمونه‌بردار، غلظت لحظه‌ای ترکیبات آلاینده از آن به دست می‌آید، بنابراین اعتماد به داده‌های حاصل از آن‌ها به منظور برنامه‌ریزی‌های زیست محیطی از اعتبار بالایی برخوردار نیست. در مقابل روش‌های فعال، روش‌های غیرفعال وجود دارند که معمولاً روشی ساده‌تر و ارزان‌تر بوده و داده‌های حاصل از آن مقدار آلاینده‌ها را در یک منطقه با صحت بالاتری گزارش می‌کند.^۴ این فناوری در ابتدا توسط Palms و Gunnison در سال ۱۹۷۳ معرفی شد و امروزه به عنوان یک روش نمونه برداری فرایبنی آلاینده‌ها در محیط‌های مختلف مانند هوای آب و خاک بطور گسترده استفاده می‌شود.^{۱۸}

تاکنون از جاذب‌های مختلفی از قبیل زئولیت‌های آبگریز^{۱۹}، تنکس^{۲۰} و کربن فعال^{۲۱} در روش نمونه‌برداری غیرفعال برای اندازه‌گیری ترکیبات بنزن، تولوئن و زایلن استفاده شده است. هر یک از این جاذب‌ها توانایی خاصی برای جذب و اندازه‌گیری ترکیبات آلی فرار و بخصوص ترکیبات BTX دارند، اما برای دستیابی به جاذب‌های

محاسبه گردید. شرایط دستگاه کروماتوگرافی گازی برای آنالیز نمونه‌ها به شرح زیر بود: از دستگاه کروماتوگرافی گازی شرکت Varian مدل CP-3800 و مجهز به ستون کاپیلاری VF-5ms و طول ۶۰ متر با قطر داخلی ۰/۲۵ میلی‌متر و قطر خارجی ۰/۳۹ نانومتر و ضخامت فیلم ساکن ۰/۲۵ میکرومتر استفاده شد. آشکارساز FID در دمای ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد و سیستم تزریق Spiltless با جریان گاز ۱ میلی‌لیتر بر دقیقه و میزان تزریق ۱ میکرولیتر استفاده شد. برای انجام آنالیز از برنامه دمایی استفاده شد که در آن دمای ابتدایی ستون ۴۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴ دقیقه بود که با شیب ۸ درجه سانتی‌گراد بر دقیقه تا دمای ۲۵۰ درجه سانتی‌گراد بالا برده می‌شد. نوع دستگاه و شرایط ستون جداسازی و آنالیز جرمی دستگاه GC-MS در جدول ۱ گزارش شده است.

محل استقرار نمونه‌های جاذب منسوج کربن فعال در مناطق مختلف تهران و ایستگاه‌های سنجش آلودگی هوا نزدیک به محل استقرار هریک از نمونه‌ها در جدول ۲ آورده شده است.



شکل ۱: شماتیک نمونه‌برداری غیرفعال به همراه جاذب کربن فعال

نمونه برداری

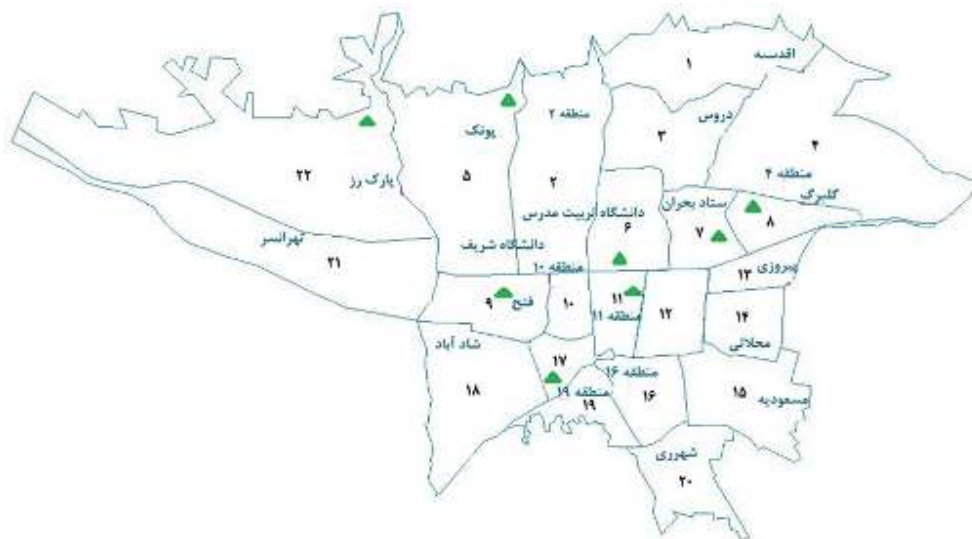
برای نمونه برداری ترکیبات آروماتیک، از نمونه بردار غیرفعال استفاده شد.^{۲۳} نمونه بردار غیرفعال شامل یک استوانه پلی‌اتیلنی به قطر ۲/۵ سانتی‌متر و ارتفاع ۶ سانتی‌متر بود که کلیه سطوح جانبی آن جهت تبادل و عبور آزاد هوا مشبک شده بود. مقدار ۰/۱ گرم منسوج کربن فعال به عنوان جاذب برروی یک بستر توری استیل قرار داده شده و در وسط استوانه ثابت شد (شکل ۱). برای نمونه برداری، هریک از نمونه بردارها به مدت یک هفته (۱۵-۲۲ آبان ماه ۱۳۹۶) در فضای آزاد و در مناطق مختلف تهران که محل استقرار آنها در شکل ۲ نشان داده شده است، قرار گرفت.

آنالیز نمونه‌ها

در پایان نمونه برداری، هریک از نمونه‌ها در کیسه‌های پلاستیکی زیپ کیپ قرار گرفته و به آزمایشگاه منتقل و تا زمان آنالیز در یخچال نگهداری شد. برای اندازه‌گیری کمی هیدروکربن‌های آروماتیک از روش کروماتوگرافی گازی- طیف سنج جرمی (Gas chromatography-mass spectrometry (GC-MS)) استفاده شد. قبل از آنالیز هریک از نمونه‌ها با ۱ میلی‌لیتر حلال دی کلرومتان استخراج گردید. مقدار ۳۰ میکرولیتر اتیل استات به عنوان استاندارد داخلی به هریک از نمونه‌ها اضافه شده و سپس به دستگاه GC-MS تزریق گردید.^{۲۴} کروماتogram‌های ترکیبات استاندارد از تزریق ترکیبات تولوئن، زایلن و اتیل بنزن به ترتیب با غلظت‌های ۳۰، ۱۸، ۱۸/۹ ppm میکرولیتر اتیل استات به عنوان استاندارد پس از تزریق به دستگاه بدست آمدند. نسبت مساحت زیر پیک هریک از اجزای مورد نظر به مساحت زیر پیک استاندارد داخلی، تعیین کننده میزان هر یک از این ترکیبات در نمونه بود. با استفاده از منحنی‌های کالیبراسیون و کمک از حافظه جرمی دستگاه، میزان غلظت تولوئن، ارتو زایلن، پارا و متا زایلن و اتیل بنزن

جدول ۱: مشخصات دستگاه و شرایط ستون جداسازی و آنالیز جرمی دستگاه GC-MS برای آنالیز ترکیبات هیدروکربن‌های آروماتیک

آشکار ساز گزینشی جرمی: Agilent 5973 network	کروماتوگرافی گازی: Agilent 6890
منبع یون: یونیزاسیون الکترونی	نوع ستون: HP-1
آنالیزور جرمی: چهار قطبی	طول ستون: ۳۰ متر
انرژی یونیزاسیون: ۷۰ الکترون ولت	قطر داخلی ستون: ۰/۲۵ میلی متر
منبع طیف سنج جرمی: ۲۳۰ درجه سانتی گراد	ضخامت فیلم ستون: ۰/۵۰ میکرومتر
قطب طیف سنج جرمی: ۱۵۰ درجه سانتی گراد	سیستم تزریق: splitless (۰/۵۰ درجه سانتی گراد)، نسبت تزریق: (۱:۲۰)
جرم پوش: ۴۰-۵۰۰ واحد جرم اتمی	آون ستون: ۳۵ درجه سانتی گراد (۳ دقیقه نگهداری در این دما) و سپس با شیب ۵ درجه سانتی گراد بر دقیقه به ۲۰۰ درجه سانتی گراد بررسد و در این دما ۱۰ دقیقه بماند.
تاخیر حلال: ۲/۴۰ دقیقه	حجم تزریق: ۱ میکROLیتر



شکل ۲: نقشه مناطق مختلف شهرداری و ایستگاه‌های سنجش آلودگی هوای تهران و محل استقرار نمونه بردارهای غیرفعال جهت اندازه‌گیری هیدروکربنهای آروماتیک در هوای تهران.

مقایسه شد. ارتباط مقادیر شاخص آلودگی هوا و ترکیبات آروماتیک بصورت شماتیک رسم شد. لازم به توضیح است که در فاصله زمانی مذکور، شاخص آلودگی هوا برای بعضی ایستگاه‌ها گزارش نشده است (مونوکسیدکربن برای منطقه ستاری و جوادیه و PM_{2.5} برای منطقه مهرآباد و امام خمینی)، بنابراین تعداد ایستگاه‌ها از ۸ محل به ۶ محل کاهش یافته است.

مقادیر شاخص آلودگی هوا (میزان مونوکسیدکربن و PM_{2.5}) در فواصل زمانی مختلف (۱۵-۲۲ آبان ۱۳۹۶) از سایت کنترل کیفیت هوای تهران استخراج گردید، همچنین هیدروکربنهای آروماتیک (تولوئن، پارا و متا زایلن، ارتو زایلن، اتیل بنزن) با استفاده از روش GC-MS از نمونه‌های جاذب استخراج گردید. میزان ترکیبات آروماتیک اندازه‌گیری شده با داده‌های مربوط به مقادیر مونوکسیدکربن و PM_{2.5}

استفاده از روش نمونه برداری غیرفعال با منسوج کربنی برای اندازه‌گیری هیدروکربن‌های آروماتیک تولوئن، زایلن و اتیل بنزن در هوای شهر تهران

جدول ۲: محل استقرار نمونه‌برداری غیرفعال و ایستگاه‌های پایش هوای تهران
های آروماتیک.

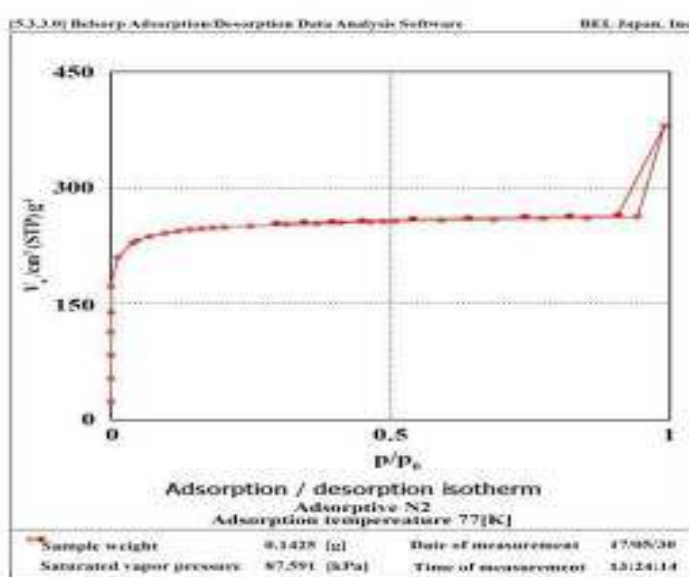
محل‌های نمونه‌برداری غیرفعال	ایستگاه‌های پایش هوای تهران
تهرانپارس	گلبرگ منطقه ۸
ولیصر	دانشگاه تهران - منطقه ۶
ستاری	پونک - منطقه ۵
چیتگر	شهرک چشممه - منطقه ۲۲
نظام آباد	منطقه ۷
مهرآباد	میدان فتح - منطقه ۹
امام خمینی	شهرداری منطقه ۱۰
جودیه	پارک سلامت - منطقه ۱۷

حفرات ۵۸۷/۰ گرم بر سانتی‌متر مکعب و متوسط قطر حفرات ۴/۲ نانومتر به دست آمد. همچنین با توجه به طبقه‌بندی آیوپاک، نمودار جذب و واجذب گاز نیتروژن که در شکل ۳ نشان داده شده است، مشابه ایزوترم نوع اول لانگمیر می‌باشد که برای ترکیباتی مزوحفره مناسب است.^{۲۵}

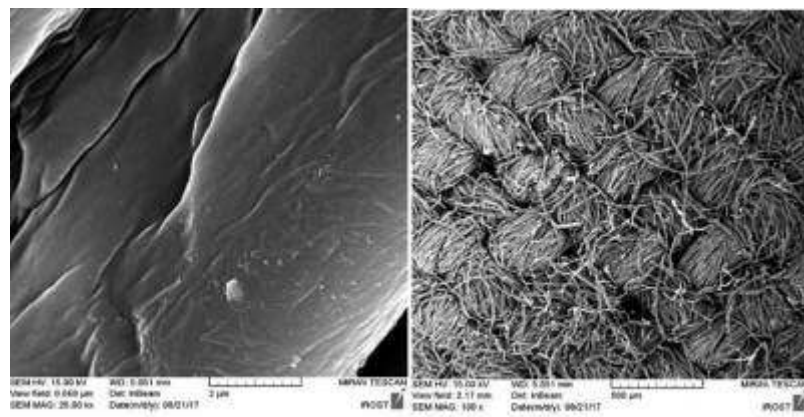
یافته‌ها

ویژگی‌سنگی منسوج کربن فعال

آنالیز جذب و واجذب نیتروژن منسوج کربن فعال نتایج آنالیز BET بر روی منسوج کربن فعال نشان داد، سطح ویژه نمونه جاذب ۹۶۱ متر مربع بر گرم، حجم کلی



شکل ۳: نمودار ایزوترم جذب و واجذب نیتروژن منسوج کربن فعال.



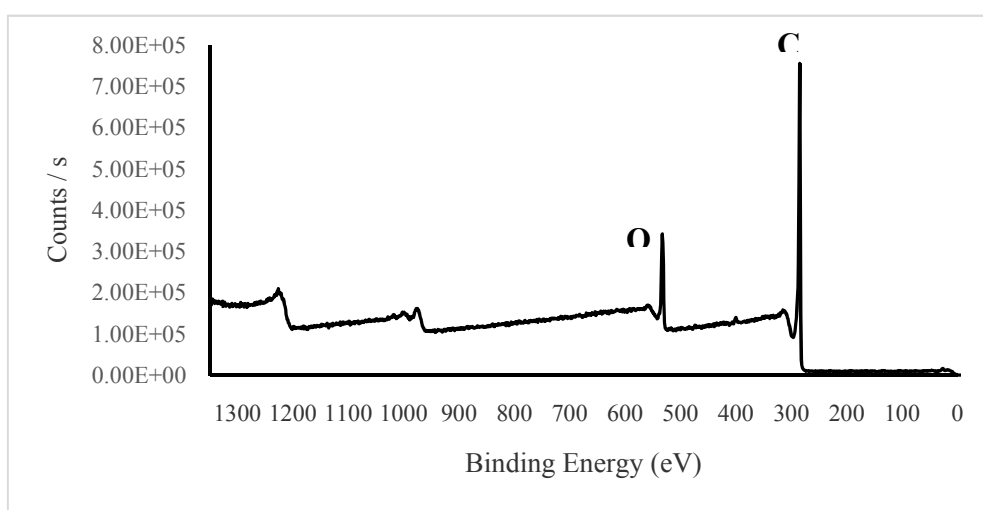
شکل ۴: تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه کربن فعال تهیه شده با بزرگنمایی (الف) $500\text{ }\mu\text{m}$ ، (ب) $2\text{ }\mu\text{m}$

طیف سنجی فوتوالکترون پرتو اشعه ایکس منسوج کربن فعال

جهت مطالعه شیمی سطح منسوج کربن فعال، از طیف سنجی فوتوالکترون پرتو اشعه ایکس استفاده شد. اسکن کلی منسوج کربن فعال در شکل ۵، نشان دهنده دو پیک قوی C_{1s} و O_{1s} به ترتیب در ۲۸۵ و ۵۳۳ الکترون ولت می‌باشد که نشان دهنده حضور مقدار زیادی کربن و اکسیژن بر روی سطح نمونه است.

تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی منسوج کربن فعال

تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه کربن فعال تهیه شده با بزرگنمایی‌های مختلف در شکل ۴ نشان داده شده است، از شکل ۴ (الف) به خوبی مشاهده می‌شود که تراکم تاری و پودی ساختار اولیه پارچه حفظ شده است. شکل ۴ (ب) نیز انسجام الیاف را نشان می‌دهد.



شکل ۵: طیف نگاری فوتوالکترون پرتو ایکس منسوج کربن فعال.

ارتباط بین ترکیبات آلاینده‌های هوا و مونوکسید کربن و ذرات معلق

داده‌های ترکیبات آلاینده‌های هوا به همراه موقعیت قرارگیری ایستگاه‌های سنجش آلودگی هوا در فاصله زمانی ۱۵-۲۲ آبان ۱۳۹۶ از سایت شرکت کترل کیفیت هوای تهران^{۲۶} استخراج شده است و ارتباط دو آلاینده مونوکسیدکربن و PM_{2.5} با ترکیبات آروماتیک جذب شده توسط منسوج کربن فعال در مناطق مختلف در شکل‌های ۷ و ۸ آورده شده است. شکل ۷ نشان می‌دهد، ارتباط خوبی بین مونوکسیدکربن گزارش شده از ایستگاه‌های مختلف سنجش آلودگی هوا و ترکیبات آروماتیک استخراج شده از جاذب منسوج کربن فعال از جمله تولوئن، پارا و متا زایلن، ارتو زایلن، اتیل بنزن وجود دارد.

داده‌های بدست آمده از نمونه برداری غیرفعال در مناطق مختلف تهران

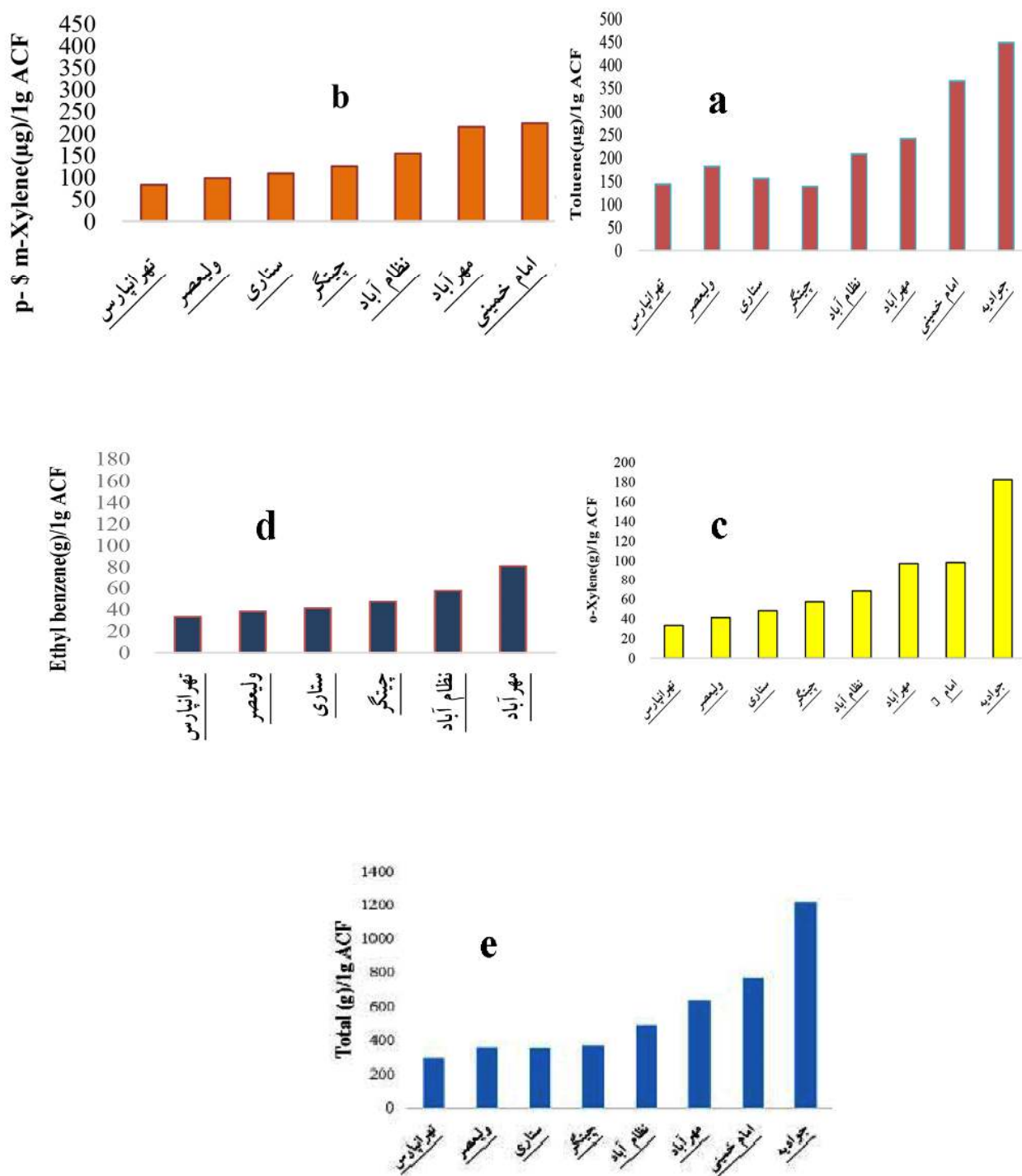
میزان غلظت ترکیبات آروماتیک (تولوئن، پارا و متا زایلن، ارتو زایلن و اتیل بنزن) استخراج شده از منسوج جاذب کربن فعال (به ازای ۱/۰۰ گرم) در فاصله زمانی مذکور در هشت منطقه تهران در جدول ۳ و شکل ۶ نشان داده شده است. نتایج نشان می‌دهد جاذب مستقر در منطقه ۱۷ (جوادیه) و منطقه ۱۰ (امام خمینی)، بیشترین مقدار ترکیبات آروماتیک را به خودش جذب کرده است، در حالی که سه منطقه ۲۲ (چیتگر)، منطقه ۵ (ستاری) و منطقه ۸ (تهرانپارس) دارای کمترین میزان ترکیبات آروماتیک جذب شده می‌باشد. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که که شرایط توپوگرافی تهران و تعداد خودروی عبوری، غلظت آلاینده‌ها را تحت تاثیر قرار می‌دهد.

جدول ۳: میزان غلظت تولوئن، پارا و متا زایلن، ارتو زایلن، اتیل بنزن و مجموع مقادیر آن‌ها به ازای ۱/۰ گرم منسوج کربن فعال در هشت منطقه تهران.

محل نمونه برداری	تولوئن (میکروگرم)	پارا و متا زایلن (میکروگرم)	ارتو زایلن (میکروگرم)	اتیل بنزن (میکروگرم)	مجموع (میکروگرم)
تهرانپارس	۱۴/۳ ± ۳/۵	۸/۳ ± ۱/۶	۳/۳ ± ۱/۲	۳/۲ ± ۰/۸	۲۹/۲
ولیعصر	۱۸/۱ ± ۲/۲	۹/۸ ± ۱/۸	۴/۱ ± ۰/۹	۳/۸ ± ۱/۲	۳۵/۸
ستاری	۱۵/۵ ± ۲/۶	۱۰/۹ ± ۲/۴	۴/۸ ± ۱/۳	۴/۱ ± ۱/۲	۳۵/۳
چیتگر	۱۳/۸ ± ۲/۷	۱۲/۰ ± ۲/۱	۵/۷ ± ۱/۷	۴/۷ ± ۱/۱	۳۶/۷
نظام آباد	۲۰/۸ ± ۳/۴	۱۵/۴ ± ۲/۷	۶/۸ ± ۱/۴	۵/۷ ± ۱/۷	۴۸/۷
مهرآباد	۲۴/۱ ± ۲/۳	۲۱/۰ ± ۳/۲	۹/۷ ± ۱/۵	۸/۱ ± ۰/۹	۶۳/۴
امام خمینی	۳۶/۵ ± ۲/۶	۲۲/۳ ± ۲/۷	۹/۸ ± ۱/۶	۸/۴ ± ۱/۳	۷۷
جوادیه	۴۴/۸ ± ۳/۳	۴۱/۴ ± ۲/۹	۱۸/۲ ± ۲/۳	۱۶/۹ ± ۱/۶	۱۲۱/۳

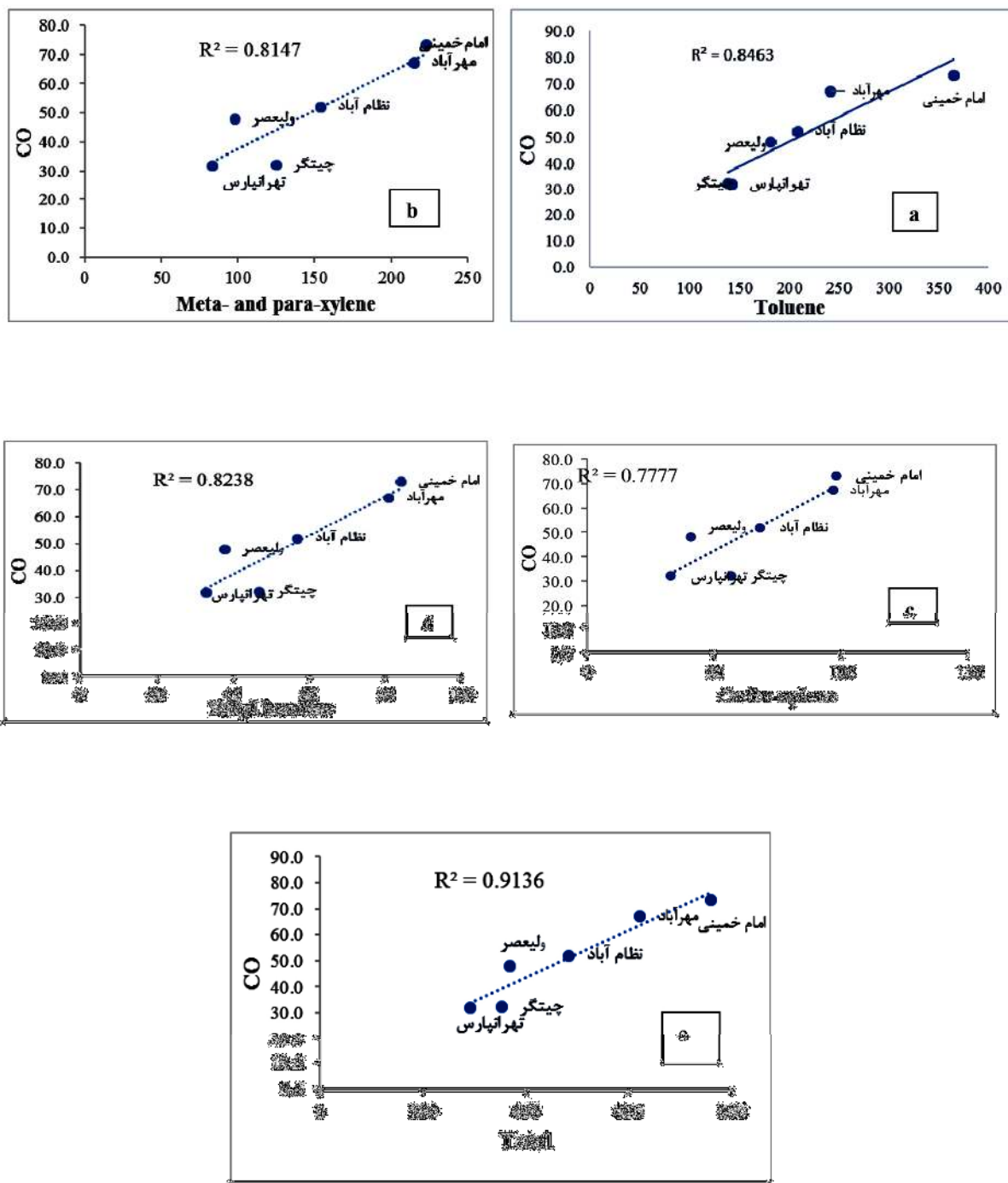
جدول ۴: تعداد خودرو عبوری از مناطق مختلف تهران.^{۲۰}

مناطق	تهرانپارس	ولیعصر	ستاری	چیتگر	نظام آباد	مهرآباد	امام خمینی	جوادیه	تعداد خودرو
۹۵۳۴۶	۵۷۴۶۹	۶۲۳۰۹	۵۲۶۹۴	۳۲۲۴۲	۴۴۶۴۷	۱۷۹۳۴۲	۴۲۴۱۹	۴۲۴۱۹	۱۷۹۳۴۲
۲	۴	۳	۵	۸	۶	۱	۷	۲	رتبه تعداد خودرو عبوری

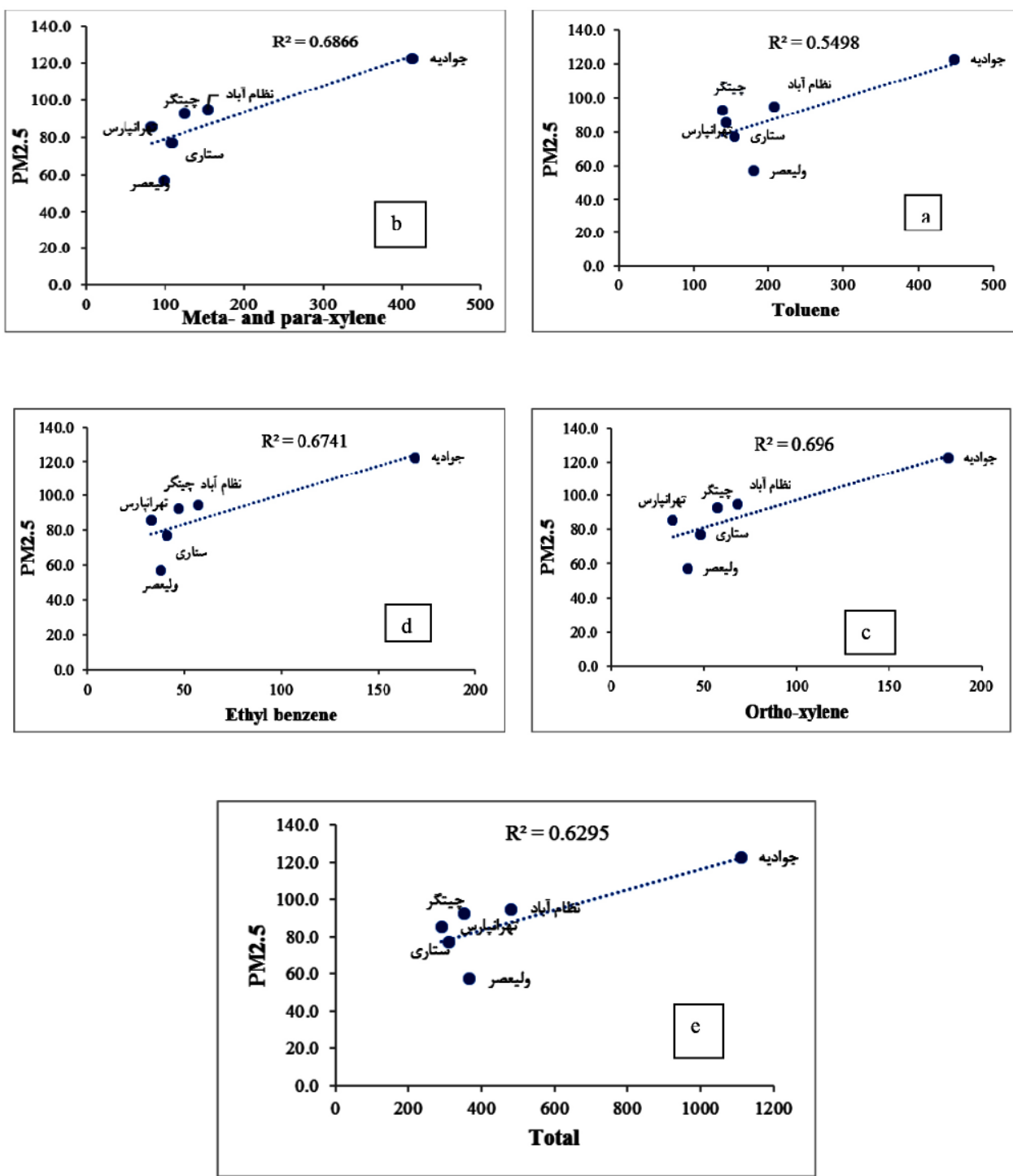


شکل ۶: میزان غلظت آلاینده‌ها در هشت منطقه تهران (به ازای ۱ گرم منسوج کربن فعال) در فاصله زمانی ۱۵-۲۲ آبان ماه ۱۳۹۶ آغاز شده (ب) از ۱ گرم منسوج کربن فعال) در فاصله زمانی ۱۵-۲۲ آبان ماه ۱۳۹۶ آغاز شده.

استفاده از روش نمونه برداری غیرفعال با منسوج کربنی برای اندازه‌گیری هیدروکربن‌های آروماتیک تولوئن، زایلن و اتیل بنزن در هوای شهر تهران



شکل ۷: ارتباط مونوکسیدکربن و هیدروکربن‌های آروماتیک جذب شده توسط منسوج کربن فعال در مناطق مختلف تهران. a) تولوئن، b) پارا و متا زایلن، c) اتو زایلن، d) اتیل بنزن و e) مجموع مقادیر آنها (واحد مونوکسید کربن = ppm و واحد هیدروکربن‌های آروماتیک = gr/ 1 gr ACF).



شکل ۸: ارتباط PM_{2.5} و هیدروکربن‌های آромاتیک جذب شده توسط منسوج کربن فعال در مناطق مختلف تهران. (a) تولوئن، (b) پارا و متازایلن، (c) ارتو زایلن، (d) اتیل بنزن و (e) مجموع مقادیر آنها ($PM_{2.5} = \text{ppm}$ و واحد هیدروکربن‌های آромاتیک ACF = $\text{gr}/1\text{ gr}$)

بحث

بقیه مناطق) را به خود اختصاص داده است، همچنین قرار گرفتن ایستگاه‌های تاکسی و اتوبوس در میدان آزادی در نزدیکی این محل، دلیلی بر افزایش میزان ترکیبات آروماتیک جذب شده توسط جاذب می‌باشد. وجود مونوکسید کربن در اگروز اتمیل و سایر وسایل نقلیه که نتیجه سوت ضعیف و ناقص می‌باشد، سبب ایجاد هیدروکربن‌های آروماتیک می‌گردد و نهایتاً سبب افزایش جذب این ترکیبات توسط جاذب مستقر در آن منطقه شده است. در مقاله منتشر شده توسط محسنی بندپی و همکاران (۱۳۹۷)، به نقش فرودگاه مهرآباد در غرب تهران و همچنین مساحت زیاد و بدون مانع فرودگاه در افزایش آلودگی مناطق اطراف فرودگاه اشاره کرده است.^۳ بنابراین شناخت انواع و سهم منابع دخیل در آلودگی هوا از جمله بخش حمل و نقل هوایی، جاده‌ای و ریلی اثر قابل ملاحظه‌ای بر روی غلظت آلودگی هوا دارد. از نظر آلودگی، نظام آباد در رده چهارم بعد از جوادیه، امام خمینی و مهرآباد قرار دارد که با توجه به اینکه تعداد خودروی عبوری از این منطقه در مقایسه با دیگر مناطق پایین‌تر است و در رده ششم قرار دارد، سبب کاهش آلاینده در این منطقه شده است که با نتایج مقالات قبلی همخوانی دارد.^۲

چهار منطقه چیتگر، ستاری، ولی‌عصر و تهرانپارس از نظر جذب ترکیبات آروماتیک در یک محدوده قرار دارند و کمترین میزان جذب آلاینده‌ها را به خود اختصاص داده‌اند. چیتگر و ستاری از نظر موقعیت جغرافیایی و با توجه به این که در معرض بادهای غربی می‌باشند^۲، انتظار می‌رود، میزان هیدروکربن‌های آروماتیک کمی را توسط جاذب منسوج کربن فعال به خود جذب کند، عامل جاروب کننده هوای تهران بادهای غربی هستند که در غرب تهران بهتر از شرق آن عمل می‌کند، از طرفی تراکم جمعیت و به تبع آن کسب و کار و ادارات و مرکز رسمی در مناطق غربی تهران کمتر متمرکز شده است^۳، همچنین از نظر میزان خودرو عبوری با توجه به

نتایج حاصل از میزان غلظت ترکیبات آروماتیک (تولوئن، پارا و متا زایلن، ارتو زایلن و اتیل بنزن) استخراج شده از منسوج جاذب کربن فعال (به ازای ۰/۱ گرم جاذب) (جدول ۳ و شکل ۷) نشان می‌دهد، بیشترین مقدار هیدروکربن‌های آروماتیک جذب شده توسط جاذب منسوج کربن فعال در منطقه جوادیه صورت گرفته است، که با توجه به قرارگیری این منطقه در جنوب تهران و شرایط توپوگرافی تهران منطقی بنظر می‌رسد. مطالعات قبلی نیز چنین نتایجی را تایید می‌کنند.^۲ از نظر تعداد خودروی عبوری نیز جوادیه در رده دوم (بعد از مهرآباد) قرار دارد که خود مovid این مطلب است. تعداد خودروهای عبوری در مناطق مختلف تهران در مدت زمان مذکور در جدول ۴ آورده شده است.

از نظر مقدار ترکیبات آروماتیک جذب شده توسط جاذب، منطقه امام خمینی در رده دوم قرار دارد که به دلیل موقعیت جغرافیایی و حجم ترافیک این منطقه می‌باشد. در تحقیق ارائه شده توسط شرعی پور و علی‌اکبری بیدختی (۱۳۹۳)، نیز به این مطلب تاکید شده است که یکی از عوامل موثر در آلودگی بالای گازی مناطق مرکز نسبت به شرق و شمال تهران تردد بالای وسایل نقلیه موتوری در این مناطق است.^{۲۸} سرعت و جهت باد در جابجایی آلودگی هوا در شهر تهران موثر می‌باشد و با توجه به اینکه جهت باد در تهران غربی - شرقی و جنوب غربی است، پهنه‌های آلوده بیشتر در قسمتهای جنوبی و مرکز شهر دیده می‌شوند.^{۲۹} با توجه به محل قرارگیری مهرآباد در غرب تهران، انتظار می‌رود این منطقه جز مناطق با شاخص آلودگی پایین باشد، اما نتایج نشان می‌دهد این منطقه از نظر میزان ترکیبات آروماتیک جذب شده در رده سوم (بعد از جوادیه و امام خمینی) می‌باشد. مطالعات دقیق‌تر نشان می‌دهد، تعداد خودروهای عبوری از تقاطع نزدیک به این منطقه بیشترین مقدار (با اختلاف چشمگیر از

استخراج ترکیبات آروماتیک با حلال جهت اندازه گیری کمی و کیفی، هم ترکیبات آروماتیک گازی و هم ترکیبات آروماتیک که بر روی ذرات معلق قرار گرفته‌اند، اندازه گیری می‌شود، با توجه به شکل ۷ و ارتباط خوبی که بین ترکیبات آروماتیک و مونوکسیدکربن (ضریب تصحیح در بیشتر موارد بزرگتر از ۰/۸) مشاهده می‌شود، می‌توان نتیجه گرفت که منشا ایجاد هر دو آلاینده یکی بوده و به احتمال زیاد احتراق حاصل از وسایط نقلیه می‌باشد. از طرفی منسوج کربن فعال بدليل داشتن گروه‌های عاملی اکسیژن دار (با توجه به نتایج حاصل شده از آنالیز طیف نگاری فوتولکترون اشعه ایکس) (XPS) قادر به جذب ترکیبات آروماتیک بوده و این ترکیبات بر روی منسوج کربن فعال جذب شده است. هرچند ارتباط بین مونوکسیدکربن و ترکیبات آروماتیک (شکل ۸) به خوبی ارتباط مونوکسیدکربن و $PM_{2.5}$ نمی‌باشد که نشان دهنده این موضوع می‌باشد که جاذب بدليل داشتن گروه‌های عاملی بیشتر تمایل به جذب ترکیبات گازی آروماتیک داشته است تا ترکیبات آروماتیک که همراه ذرات معلق بوده‌اند.

نتیجه گیری

هدف از این تحقیق، استفاده از جاذب منسوج کربن فعال جهت جذب ترکیبات آروماتیک بود. منسوج کربن فعال مورد استفاده دارای سطح ویژه BET ۹۶۱ مترمربع برگرم، ساختار مزوحفره با قطر متوسط حفرات معادل ۲/۴ نانومتر و گروه‌های عاملی فعال اکسیژن‌دار (طیفسنجی فوتولکترون پرتو اشعه ایکس) بود. برای نمونه برداری از روش نمونه بردار غیرفعال استفاده شد و نمونه برداری در فضای آزاد و در مناطق مختلف تهران به مدت یک هفته انجام شد. اندازه گیری کمی هیدروکربن‌های آروماتیک با استفاده از روش کروماتوگرافی گازی-طیف سنج جرمی (GC-MS) انجام شد. مقادیر شاخص آلودگی هوا (میزان مونوکسیدکربن و $PM_{2.5}$) از سایت کنترل کیفیت هوای تهران استخراج و ارتباط آن با

جدول ۴، چیتگر در رتبه ۸ (کمترین تعداد خودرو) و ستاری در رتبه ۵ به ترتیب قرار دارد که دلیلی بر کاهش جذب ترکیبات آروماتیک می‌باشد. منطقه ۶، ۲۱/۵ کیلومتر مربع و ۳/۵ درصد از مساحت شهر تهران را پوشش می‌دهد و جمعیت بیش از ۲۵۰ هزار نفر (۳ درصد از جمعیت این شهر) در این منطقه زندگی می‌کنند، بنابراین انتظار می‌رود نمونه مربوط به منطقه ولیعصر با توجه به اینکه در مرکز تهران قرار گفته و از طرفی تعداد خودروهای عبوری از این منطقه نیز زیاد می‌باشد (جدول ۴)، قادر به جذب هیدروکربن‌های آروماتیک بیشتری باشد، اما خلاف آن مشاهده می‌شود که دلیل آن، نمونه برداری در شرایط متفاوت بوده است. غالباً نمونه برداری‌ها در ارتفاع ۴-۶ متری انجام شده است، در حالی که نمونه برداری منطقه ولیعصر در داخل حیاط و در ارتفاع ۲ متری انجام شده و لذا نفوذ هوا به آن بدرستی صورت نگرفته است. تهرانپارس جزء مناطق با کمترین میزان جذب آلاینده می‌باشد که فضای سبز در آن محدوده و همچنین فضای باز سبب مکش بهتر هوا و بالطبع کاهش آلاینده شده است.

نتایج حاصل از ارتباط دو آلاینده مونوکسیدکربن و $PM_{2.5}$ با ترکیبات آروماتیک جذب شده توسط منسوج کربن فعال در مناطق مختلف (شکل‌های ۷ و ۸)، نشان دهنده ارتباط خوب بین مونوکسیدکربن گزارش شده از ایستگاه‌های مختلف سنجش آلودگی هوا و ترکیبات آروماتیک استخراج شده از جاذب منسوج کربن فعال از جمله تلوئن، پارا و متا زایلن، ارتو زایلن، اتیل بنزن می‌باشد. احتراق ناقص سوخت سبب ایجاد ذرات معلق می‌شود که می‌تواند همراه خودش ترکیبات آروماتیک نیز داشته باشد.^۳ مونوکسیدکربن یکی از فراوان‌ترین و گستردگترین آلاینده‌هایی می‌باشد که در اتمسفر پایین یافت می‌شود. احتمال جذب ذرات معلق بر روی سطح جاذب، وجود دارد، یعنی علاوه بر ترکیبات آروماتیک، ذرات معلق نیز بر روی سطح منسوج کربن فعال می‌نشینند، هنگام

کاهش ترافیک از وسایل نقلیه عمومی مانند مترو و اتوبوس در خطوط ویژه استفاده گردد. استفاده از بنزن و گازوئیل‌های با کیفیت بالاتر میز باعث کاهش انتشار این الاینده‌ها به هوای خواهد شد. نتایج حاصل از این تحقیق نشان داد که روش نمونه برداری غیرفعال با استفاده از منسوج کربن فعال روشی ساده، مطمئن و با کارایی مناسب برای اندازه‌گیری هیدروکربن‌های آروماتیک درهوا می‌باشد.

تقدیر و تشکر

این مقاله حاصل (بخشی از) طرح تحقیقاتی حاصل از پایان نامه دکتری با عنوان تبدیل پارچه پنبه ای به منسوج کربن فعال و کاربرد آن در جذب آلاینده‌های بنزن / تولوئن و زایلن از هوای مصوب وزارت علوم و تحقیقات است که با حمایت دانشگاه صنعتی امیرکبیر اجرا شده است.

ترکیبات آروماتیک اندازه‌گیری شده بررسی شد. نتایج نشان داد، جاذب مستقر در منطقه جوادیه، بیشترین مقدار هیدروکربن‌های آروماتیک را به خودش جذب کرده و پس از آن منطقه امام خمینی در رده دوم قرار داشت. مهرآباد و نظام آباد در رده سوم و چهارم به ترتیب قرار دارند و پس از آن سه منطقه چیتگر، ستاری و تهرانپارس دارای کمترین میزان هیدروکربن‌های آروماتیک جذب شده می‌باشد که با توجه به شرایط توپوگرافی تهران و همچنین تعداد خودروی عبوری منطقی بنظر می‌رسد. ارتباط مناسب بین آلاینده مونوکسیدکربن و ترکیبات آروماتیک جذب شده توسط منسوج کربن فعال تایید کننده یکسان بودن منشا ایجاد آلاینده‌ها بود که احتراق بنزن، گازوئیل و گاز در موتور وسایط نقلیه می‌باشد. لذا به منظور کاهش این الاینده‌ها در هوای شهر تهران پیشنهاد می‌گردد با برنامه‌ریزی مناسب خودروهای کهنه و دودزا از چرخه حمل و نقل شهر خارج شده و با خودروهای نو جایگزین گردد، علاوه بر آن برای

References

1. Esfandani MA, Nematzadeh H. Predicting air pollution in Tehran: Genetic algorithm and back propagation neural network. *J Artif Intell Data Min* 2016;4(1):49–54.
2. Borhani F, M, Aslemand A. Experimental study of benzene, toluene, ethylbenzene, and xylene (BTEX) contributions in the air pollution of Tehran, Iran. *Environ Qual Manag* 2017;27(1):83–93 [In Persian].
3. Bandpai AM, Yaghoubi M, Hadei M, Salesi M, Shahsavani A, Hazards O, et al. Concentrations of Criteria Air Pollutants and BTEX in Mehrabad International Airport. *J Mazandaran Univ Med Sci* 2018;28(160):76–87 [In Persian].
4. Hazrati S, Rostami R, Fazlizadeh M. BTEX in indoor air of waterpipe cafés: Levels and factors influencing their concentrations. *Sci Total Environ* 2015;524–525:347–53.
5. Davil MF, Naddafi K, Rostami R, Zarei A, Feizizadeh M. A mathematical model for predicting 24-h variations of BTEX concentrations in ambient air of Tehran. *Int J Env Health Eng* 2013;1(7): 1-6.
6. Atabi F, Mirzahosseini SAH. GIS-based assessment of cancer risk due to benzene in Tehran ambient air. *Int J Occup Med Environ Health* 2013;26(5):770–9.
7. Miri M, Rostami Aghdam Shendi M, Ghaffari HR, Ebrahimi Aval H, Ahmadi E, Taban E, et al. Investigation of outdoor BTEX: Concentration, variations, sources, spatial distribution, and risk assessment. *Chemosphere* 2016;163:601–9.
8. Asadollahfardi G, Mehdinejad M, Mirmohammadi M, et al. Predicting atmospheric concentrations of benzene in the southeast of Tehran using artificial neural network. *Asian J Atmos Environ* 2015;9(1):12–21.
9. NajafPoor AA, Joneidi Jafari A., Dousti S. Trend analysis of Air Quality Index criteria pollutants (CO, NO₂, SO₂, PM₁₀ and O₃) concentration changes in Tehran metropolis and its relationship with meteorological data, 2001-2009. *J Health Field*. 2015;3(2). 17-26 [In Persian].
10. Chang T, Ren D, Shen Z, Huang Y, Sun J, Cao J, et al. Indoor air pollution levels in decorated residences and public places over Xi'an, China. *Aerosol Air Qual Res* 2017;17(9):2197–205.
11. Son HK, Sivakumar S, Rood MJ, Kim BJ. Electrothermal adsorption and desorption of volatile organic compounds on activated carbon fiber cloth. *J Hazard Mater* 2016;301:27–34.

12. Mao H, Huang R, Hashisho Z, Wang S, Chen H, Wang H, et al. Adsorption of toluene and acetone vapors on microwave-prepared activated carbon from agricultural residues: Isotherms, kinetics, and thermodynamics studies. *Res Chem Intermed* 2016;42(4):3359–71.
13. Huang C, Shan W, Xiao H. Recent Advances in Passive Air Sampling of Volatile Organic Compounds. *Aerosol Air Qual Res* 2018;602–22.
14. Kermani M, Dowlati M, Jafari AJ, Kalantari RR. Health risks attributed to particulate matter of 2.5 microns or less in Tehran air 2005-2014. *J Kermanshah Univ Med Sci* 2016;20(3):99–105. [In Persian]
15. Davil MF, Rostami R, Zarei A, Feizizadeh M, Mahdavi M, Mohammadi AA, et al. A Survey of 24 Hour Variations of BTEX Concentration in the Ambient Air of Tehran. *J Babol Univ Med Sci* 2012;14(1):50–55 [In Persian].
16. Sarkhosh M, Mahvi AH, Zare MR, Alavi J, Mohseni M. Assessment of Volatile Organic Compound (VOC) in Tehran Air Pollution in 2010-2011 M.5. *J Rafsanjan Univ Med Sci* 2013;12(4):271–278 [In Persian].
17. Sadan M, IAmir MM, Karami MA, Teimouri F, Ghasemi R. Comparison between conventional pump and adsorption sampling method with passive solid phase microextraction (SPME) sampling to investigate changes in the concentration of benzene, toluene , and xylene (BTX) in urban ambient air. *J Health Field*. 2017;4(4):57–64 [In Persian].
18. Marć M, Tobiszewski M, Zabiegala B, Guardia M de la, Namieśnik J. Current air quality analytics and monitoring: A review. *Anal Chim Acta*. 2015;853(1):116–26.
19. Du Z, Mo J, Zhang Y, Li X, Xu Q. Evaluation of a new passive sampler using hydrophobic zeolites as adsorbents for exposure measurement of indoor BTX. *Anal Methods* 2013;5(14):3463–72.
20. Thammakhet C, Villeneuve T, Munisawang V. Monitoring of BTX by passive sampling in Hat Yai Songkranakarin. *J Sci Technol* 2004;26(1):151-60.
21. Kerchich Y, Kerbachi R, Kerchich Y, Kerbachi R. Measurement of BTEX (benzene, toluene, ethylbenzene, and xylene) levels at urban and semirural areas of Algiers City using passive air samplers. *J Air Waste Manag Assoc* 2012;62(12): 1370-79.
22. Salehi R, Dadashian F, Abedi M, Hasani B. Optimization of chemical activation of cotton fabrics for activated carbon fabrics production using response surface methodology. *J Text Inst* 2018;5000:1–9.
23. Rosario L, Pietro M, Francesco SP. Comparative Analyses of Urban Air Quality Monitoring Systems: Passive Sampling and Continuous Monitoring Stations. *Energ Procedia* 2016;101(2):321–8.
24. Przyjazny A, Kokosa JM. Analytical characteristics of the determination of benzene, toluene, ethylbenzene and xylenes in water by headspace solvent microextraction. *J Chromatogr A* 2002;977(2):143–53.
25. Nabais JV, Carrott P, Ribeiro Carrott MML, Luz V, Ortiz AL. Influence of preparation conditions in the textural and chemical properties of activated carbons from a novel biomass precursor: The coffee endocarp. *Bioresour Technol* 2008;99(15):7224–31.
26. Transportation and Traffic Organization of Tehran Municipality.
27. <http://airnow.tehran.ir>.
28. Shariipour Z, Bidokhti AAA. Investigation of spatial and temporal distributions of air pollutants over Tehran in cold months of 2011-2013. *Int J Environ Sci Technol* 2005;16(93):133–47. [In Persian].
29. S. Safavi, Alijani B. study of Geographical Factors in Tehran Air Pollution. *J Geogr Res* 2007;58(2):99–112 [In Persian].
30. Abtahi M, Fakhri Y, Conti GO, Ferrante M, Taghavi M, Tavakoli J, et al. The concentration of BTEX in the air of Tehran: A systematic review-meta analysis and risk assessment. *Int J Environ Res Public Health* 2018;15(9). 1-16.