

Divisione V – Laboratori chimici e mineralogici

RELAZIONE SPERIMENTALE **CAMPIONI 3276**

Attività ispettiva sulla piattaforma di produzione "Cervia C" della società eni S.p.A.



Via Antonio Bosio, 15 - 00161 Roma tel. +39 06 47053908 - fax +39 06 47053915 marcello.dellorso@mise.gov.it www.unmig.mise.gov.it



Premessa

Nell'ambito della collaborazione in atto con le Capitanerie di Porto e su incarico del Direttore Generale della DGS-UNMIG, in data 26 settembre 2017 è stata effettuata una visita ispettiva sulla piattaforma di produzione "Cervia C" della società eni S.p.A., ubicata nell'offshore adriatico.

La piattaforma è stata raggiunta con l'ausilio di una motovedetta classe 300 (CP 328) in forza alla Capitaneria di Porto di Marina di Ravenna (foto 1).

Il coordinatore della Divisione V, ing. Marcello Dell'Orso, coadiuvato dalle dr.sse Andree Soledad Bonetti e Tiziana Veneruso, ha effettuato il campionamento dell'acqua di strato che viene separata dagli idrocarburi gassosi a monte e a valle dell'impianto di trattamento con filtri a carbone attivo.

Il gas naturale prodotto sulla piattaforma "Cervia C" (89135 Sm³ il giorno 26 settembre 2017, dato della società), dopo il trattamento di disidratazione meccanica, viene inviato su "Cervia A" e successivamente alla centrale di "Rubicone" dove viene ulteriormente disidratato, tramite trattamento con *glicol dietilenico*, prima dell'immissione nella rete SNAM.

Alle operazioni di campionamento ha assistito in rappresentanza della società l'ing. Marco Antonio Cortini (supervisore di campo).



Foto 1 - Motovedetta CP 328



Risultati

Modalità di campionamento ed analisi dei reflui liquidi (acqua di strato)

Sono stati prelevati 2 campioni delle acque di strato, in ingresso e in uscita (foto 2 e 3) dell'impianto di trattamento con filtri a carbone attivo (foto 4).

Le acque di strato separate dal gas naturale prodotto sulle piattaforme "Cervia C" e "Naide", vengono scaricate a mare dopo il trattamento con filtri a carbone attivo operato su "Cervia C" (5,7 m³ scaricati il giorno 26 settembre 2017, dato della società), secondo quanto autorizzato dal Decreto del Ministero dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare- Direzione Generale per la Protezione della Natura e del Mare, PNM-DEC-2011-543 del 30/08/2011; volume max. giornaliero autorizzato pari a 65 m³.

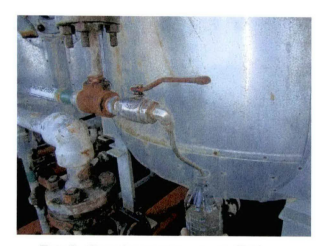


Foto 2 - Campionamento a monte filtri



Foto 3 - Campionamento a valle filtri



Foto 4 - Impianto di trattamento con filtri a carbone attivo



Sui campioni prelevati sono state eseguite le seguenti indagini analitiche:

- 1) misura del valore di pH, conducibilità e temperatura;
- 2) determinazione dei solidi sospesi totali;
- 3) determinazione della concentrazione degli anioni e dei cationi;
- 4) determinazione della concentrazione dei metalli;
- 5) determinazione dell'indice di idrocarburi;
- 6) determinazione del contenuto dei composti organici volatili (VOC).

🗆 1) Misura del valore di pH, conducibilità e temperatura

Il pH e la conducibilità delle acque provenienti dai due punti di campionamento, sono stati misurati rispettivamente mediante pHmetro mod. HI 8424 e conduttimetro mod. HI 933100 della HANNA Instruments; la temperatura è stata misurata mediante sonda termometrica. I valori ottenuti sono riportati in tabella 1.

Parametro	Acqua di strato a monte filtri a carbone attivo	Acqua di strato a valle filtri a carbone attivo	
pН	7,36	8,11	
Conducibilità (ms)	48,7	52,3	
Temperatura (°C)	19	19	

Tabella 1 - Valori di pH, conducibilità e temperatura

2) Determinazione dei solidi sospesi totali nei campioni di acqua di strato.

Il quantitativo dei solidi sospesi totali è stato determinato per via gravimetrica sul residuo della filtrazione a 0,45 micron dell'acqua di strato, essiccato fino a peso costante. I risultati ottenuti espressi in milligrammi per litro di acqua di strato (mg/l), sono riportati in tabella 2.

Parametro	Acqua di strato a monte filtri a carbone attivo	Acqua di strato a valle filtri a carbone attivo
Solidi sospesi totali (mg/l)	87	48

Tabella 2 - Solidi sospesi totali

3) Determinazione della concentrazione di anioni e cationi nei due campioni.

Sui campioni filtrati (mediante filtro da 0,45 micron) sono state determinate le concentrazioni degli anioni e dei cationi con l'ausilio del Cromatografo Ionico della Dionex modello ICS 1000 e ICS 5000. I risultati ottenuti sono riportati in tabella 3.



Parametro	u. m.	Acqua di strato a monte filtri a carbone attivo	Acqua di strato a valle filtri a carbone attivo	Limite di rivelabilità L.R.
Fluoruri (F ⁻)	mg/l	< L.R.	< L.R.	1,0
Cloruri (Cl ⁻)	mg/l	17.861	19.040	0,5
Nitrati (NO ₃ -)	mg/l	< L.R.	< L.R.	1,0
Fosfati (PO ₄ ³⁻)	mg/l	< L.R.	< L.R.	5,0
Solfati (SO ₄ ² -)	mg/l	< L.R.	1.429	1,0
Sodio (Na ⁺)	mg/l	9.409	10.368	1,0
Potassio (K ⁺)	mg/l	276	· 375	0,5
Magnesio (Mg ²⁺)	mg/l	576	1.024	0,2
Calcio (Ca ²⁺)	mg/l	470	400	· 0,5
Ammonio (NH4 ⁺)	mg/l	208	250	2,0

Tabella 3 - Valori delle concentrazioni degli anioni e dei cationi

4) Determinazione della concentrazione dei metalli nei tre campioni liquidi

Le determinazioni analitiche del tenore in metalli disciolti nei campioni liquidi filtrati (mediante filtro da 0,45 micron) sono state effettuate, per l'arsenico e il mercurio, mediante spettroscopia di Assorbimento Atomico (Spettrofotometro PinAAcle 900T e sistema idruri MHS10 della società Perkin Elmer), mentre per i restanti sono state effettuate mediante spettroscopia di emissione con sorgente al plasma (Spettrometro ICP-OES Optima 8000 della società Perkin Elmer). I risultati ottenuti sono riportati in tabella 4.

Metallo	u. m.	Acqua di strato a monte filtri a carbone attivo	Acqua di strato a valle filtri a carbone attivo	Limite di rivelabilità L.R.
Manganese (Mn)	mg/l	0,6536	0,9434	0,0001
Ferro (Fe)	mg/l	4,5236	< L.R.	0,0008
Berillio (Be)	mg/l	0,0078	0,0072	0,0001
Arsenico (As)	mg/l	< L.R.	< L.R.	0,0010
Zinco (Zn)	mg/l	0,0128	0,0604	0,0002
Piombo (Pb)	mg/l	0,0022	< L.R.	0,0036
Cromo totale (Cr)	mg/l	0,0038	0,0012	0,0002
Nichel (Ni)	mg/l	0,0066	0,0108	0,0004
Rame (Cu)	mg/l	< L.R.	< L.R.	0,0006

Pagina 5 di 9



Cadmio (Cd)	mg/l	0,0018	< L.R.	0,0001
Mercurio (Hg)	mg/l	< L.R.	< L.R.	0,0010
Cobalto (Co)	mg/l	0,0024	0,0006	0,0005
Vanadio (V)	mg/l	< L.R.	< L.R.	0,0008
Alluminio (Al)	mg/l	0,0828	0,0714	0,0008
Bario (Ba)	mg/l	20,8340	0,7104	0,0007
Boro (B)	mg/l	13,8436	8,9168	0,0015
Selenio (Se)	mg/l	< L.R.	< L.R.	0,0020
Stagno (Sn)	mg/l	0,0024	0,0016	0,0001

Tabella 4 - Valori delle concentrazioni dei metalli

5) Determinazione dell'indice di idrocarburi nell'acqua di strato scaricata a mare

Il contenuto di idrocarburi è stato determinato mediante estrazione con solvente e gascromatografia con rivelatore a ionizzazione di fiamma (UNI EN ISO 9377-2:2002) utilizzando un gascromatografio 7890B della ditta Agilent. I risultati ottenuti, espressi in milligrammi per litro di acqua di strato (mg/l), sono riportati in tabella 5.

Parametro	Acqua di strato a	Acqua di strato a	Limite di	Valore limite
	monte filtri a	valle filtri a	rivelabilità	D.Lgs. 152/06 art.
	carbone attivo	carbone attivo	L.R.	104, comma 5
Idrocarburi (C10-C40) mg/l	0,56	0,25	0,05	40

Tabella 5 – Idrocarburi totali

6) Determinazione del contenuto in composti organici volatili (VOC)

E' stato determinato il contenuto dei composti organici volatili (VOC) con il metodo di estrazione Purge & Trap (EPA 5030 C:2003) accoppiato ad analisi gascromatografica con rivelatore a spettrometria di massa (EPA 8270 D:2007). I risultati ottenuti, espressi in microgrammi per litro di acqua (μg/l), sono riportati nella tabella 6.

Composto	u. m.	Acqua di strato a monte filtri a carbone attivo	Acqua di strato a valle filtri a carbone attivo	Limite di rivelabilità L.R.
Clorometano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Vinil Cloruro	μg/l	< L.R.	< L.R.	-1
1,1 Dicloroethene	μg/l	20	< L.R.	1

Pagina 6 di 9



trans-1,2 Dicloroethene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,1 Dicloroetano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
ciss-1,2 Dicloroethene	μg/l	10	< L.R.	1
Triclorometano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Benzene	μg/l	110	< L.R.	1
1,2 Dicloroetano	μg/l	4	< L.R.	1
Tricloroetilene	μg/1	< L.R.	< L.R.	1
1,2 Dicloropropano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Bromodiclorometano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Toluene	μg/l	34	< L.R.	1
1,1,2 Tricloroetano	μg/l	12	< L.R.	1
Tetracloroetilene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Dibromoclorometano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,2 Dibromoetano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Clorobenzene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Etilbenzene	μg/l	36	< L.R.	1
m+p Xilene	μg/l	11	< L.R.	1
Stirene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
Tribromometano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,1,2,2 Tetracloroetano	μg/l	2	< L.R.	1
1,2,3 Tricloropropano	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,4 Diclorobenzene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,2 Diclorobenzene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,3,4 triclorobenzene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,1,2,3,4,4-Esacloro-1,3- Butadiene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1
1,2,4,5 Tetraclorobenzene	μg/l	< L.R.	< L.R.	1

Tabella 6 – Composti organici volatili

Nell'allegato sono riportate le metodologie utilizzate per le determinazioni analitiche effettuate sui reflui acquosi.

Conclusioni

Dai risultati delle analisi si ricava che:

• il contenuto di idrocarburi nell'acqua di strato campionata a valle dei filtri a carbone attivo e scaricata a mare, risulta inferiore al valore limite previsto dall'art. 104, comma 5 del D.Lgs. 152/06 e s.m.i.;



• i dati analitici rilevati per l'acqua di strato a monte e a valle dei filtri a carbone attivo, utilizzati per l'abbattimento degli idrocarburi residui, indicano che la filtrazione non incide sui valori di concentrazione dei metalli (ad eccezione del ferro e del bario)e degli altri elementi analizzati, risultando i valori tra loro comparabili; le analisi dei metalli e degli altri elementi sono state effettuate esclusivamente a fini conoscitivi.

Roma, 15 novembre 2017

I Funzionari Tecnici:

dr. Renzo Montereali

dr.ssa Maria Colein

dr. Carlo Celletti

Marie Dolo:

Il coordinatore dei Laboratori ing. Marcello Dell'Orso



Allegato

Componente	Metodo analitico		
Alluminio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Arsenico	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3080-A		
Bario	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Berillio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Boro	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Cadmio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Calcio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3030		
Cloruri	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 4020		
Cobalto	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Conducibilità	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 2030		
Cromo totale	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Ferro	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Floruri	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 4020		
Fosfati	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 4020 .		
Indice di Idrocarburi	UNI EN ISO 9377-2:2002		
Composti organici volatili (VOC)	EPA 5030 C:2003 + EPA 8270 D:2007		
Magnesio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3030		
Manganese	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Mercurio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3200- A1		
Nichel	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Nitrati	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 4020		
рН	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 2060		
Piombo	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Potassio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3030		
Rame	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Selenio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Sodio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3030		
Solfati	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 4020		
Solidi sospesi totali	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 2090 B		
Stagno	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Vanadio	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		
Zinco	APAT IRSA-CNR 29/2003 - 3020		

Metodi analitici utilizzati per le determinazioni effettuate sui reflui acquosi