名古屋市内で掘削されたボーリングコア試料中の

自然由来有害重金属の溶出試験結果

山守 英朋,朝日 教智*,長谷川 絵理

Heavy Metals Leaching Data of Drilled Core Samples in Nagoya

Hidetomo Yamamori, Kiyotoshi Asahi*, Eri Hasegawa

土壌全量分析に引き続き,市内31地点で収集したボーリングコア試料の溶出試験を行った.その結果を 元素ごとに箱ひげ図にとりまとめた.いずれの試料もほぼ環境基準未満の値であったが,カドミウムで 2%,六価クロム(総クロムで評価)で0.3%,水銀で0.5%,セレンで3%,鉛で7%,ヒ素で4%,ふっ 素で12%超過試料が認められた.また,これら元素の地下水中の濃度分布と溶出試験の濃度分布とを比較 し,地下水汚染への地層の寄与について考察した.その結果,水銀,ふっ素,ほう素では,地下水と溶出 試験との間に同様な分布傾向が観察され,3元素については,地層の寄与が非常に大きいと考えられた. また,ヒ素については,地層の寄与は考えられるものの,他の因子も存在すると考えられた.

はじめに

既報¹⁾で,濃尾平野における水銀, ヒ素, ふっ素, ほう素による広範囲な地下水汚染について報告した. 名古屋市においても, ヒ素, ふっ素, ほう素は西部 地域で,水銀は南東地域で汚染が見つかっている²⁾. これらの地下水汚染は, 広範囲の深層地下水中で, 環境基準値をわずかに上回って検出され, 地層等の 自然由来による汚染が疑われている.そのため, こ れらの地下水汚染と土壌との関係を明らかにするた め,名古屋市内で掘削されたボーリングコア試料(以 下, コア試料)を入手し, 土壌中の重金属成分の分 析を行っている³⁴⁾. 既報⁴⁾では, 市内 25 地点での 全量分析測定結果を取りまとめ, 土質や深度による 特徴づけを行うとともに, 産業技術総合研究所の地 球化学⁵⁾ との比較を行った.

本報告では、地下水汚染と地層との関係を明らか にする目的で、全量分析を行った土壌試料 31 地点の 溶出試験を行い、その結果を取りまとめた.

調査・分析方法

1. 調査試料

既報⁴⁾に引き続いて,予め名古屋市内を3kmメ ッシュに分け,各メッシュで1地点以上土質標本を 入手し, 土質の変化する深さで試料採取し, 試料中 の重金属等の溶出試験を行った.

図1中の実線四角は各メッシュを表し、メッシュ 内の黒丸は試料採取地点の位置を表す.

分析試料は以下のとおりコード化して表現するこ ととした.表1に試料の深さ情報などを取りまとめた.

2. 試料の調製方法および定量方法

試料調製方法は既報³⁾どおり,2mm メッシュの ふるいを通過した土壌試料を作成し分析に供した.



*元 名古屋市環境科学調査センター

土壌汚染対策法の土壌溶出試験検液作成方法によると、最低 50 gの土壌試料を用い 500 mL 以上の溶 出試験検液を作成するのに対し、本報告では土壌試 料が少量であったため、20 gの土壌試料に試験水を 200 mL 添加し、重量体積比 10%とし、常温常圧下で 6 時間水平振とう、静置後 3000×g で 20 分間遠心分 離し、上澄み液を 47 mm・0.45 µm のメンブランフィ ルターでろ過し溶出試験検液とした.

六価クロムは総クロムで評価し、水銀は硝酸-硫酸 -過マンガン酸カリウム分解法で酸分解の上、還元気 化原子吸光法(平沼産業 HG-2500)で定量した.ほ う素は、内部標準物質としてタリウムを添加後、ICP 発光分光分析法(Thermo IRIS)で定量した.ふっ素 は、イオンクロマトグラフ法(Dionex ICS1000)にて 定量した.重金属は、内部標準物質としてインジウ ムを添加し、ICP 質量分析法(Agilent 7700 x)にて定 量した.

表1 土壌ボーリング試料の概要と分析試料数

コード	深さ(m)			試料採取時期	分析試料数
B5	1.00	_	50.18	1985/09	26
B8	6.15	_	90.15	1990/11	38
C2	1.00	_	17.00	1998/08	11
C3	1.15	_	25.15	2007/11	14
C4	1.15	_	70.10	1992/04	22
C5	1.15	_	36.15	1992/04	21
C6	1.15	_	32.15	1992/06	14
C7	1.15	_	50.15	1995/08	21
C9	1.15	-	75.05	2013/08	33
D2	1.15	-	10.15	2009/02	10
D3	1.50	-	39.15	1997/08	22
D4	1.15	-	46.15	2000/01	23
D5	1.15	-	44.00	2006/03	23
D6	2.15	-	57.15	1998/12	28
D7	1.15	-	71.15	1999/01	37
D8	1.15	-	59.05	1992/07	31
E3	1.15	-	19.15	1998/09	8
E4	1.15	-	15.15	1994/01	10
E6	1.00	-	43.00	1999/10	15
E7	1.15	-	29.15	1976/09	12
E8	1.15	-	32.15	2003/07	20
F2	1.15	-	27.40	1997/09	24
F3	1.15	-	28.43	1991/07	23
F4	2.15	-	40.00	1991/09	19
F5	1.00	-	84.00	1993/01	34
F6	1.15	-	21.15	2007/08	12
F7	1.00	-	29.00	1990/10	17
G4	0.00	_	12.43	2017/02	15
G5	1.15	-	9.00	2009/02	9
G6	1.65	-	16.15	2007/08	9
H1	1.15	-	8.00	2009/02	8

結果および考察

1. 地層と溶出濃度との関係

図 2 に各元素の溶出試験結果をとりまとめ地層毎 に分類したものを示す.

図は地層ごとに箱ひげ図で表されており,実線の 上端は最大値を,下端は最小値を,箱の下端は25パ ーセンタイル値を,上端は75パーセンタイル値を, 箱の中の横棒は中央値を表している.また,最大値 が非常に大きかった試料については,グラフ上に最 大値を入れ表現した.なお,横軸の各地質の括弧内 の値は,その地層の試料数を表している.

また,既報⁴⁾により,表層土は人為由来の汚染も 含んでいる可能性があるため除外することとした. 以下本報告中では,沖積層をA,第一礫層をG1,大 曽根層をD4,熱田層上部をD3u,下部をD3L,海部・ 弥富塁層をDm,八事唐山層をD1,2,東海層群をT と記した.

カドミウムは 0.2 ng/mL 未満~34 ng/mL の範囲で 検出され,全体の 97.6%の試料は 10 ng/mL 未満であ った. A 層で 10.3 ng/mL, D3u 層で 15 ng/mL, D3L 層で 18 ng/mL, Dm 層で 34 ng/mL を示した試料があ った. 特に D3L 層で 10 ng/mL を超過する試料の割 合が大きく,11.5%の試料が超過した.全体的には, A 層, D3L 層で高い値であった.

六価クロムは総クロムとして定量しているが,0.2 ng/mL 未満~82 ng/mL の範囲で検出され,全体の 99.7%の試料は 50 ng/mL 未満であった.A 層で 82 ng/mL を示した試料があった.全体的には,G1・D4 層を除き,同程度の濃度であった.

水銀は0.50 ng/mL未満~0.72 ng/mLの範囲にあり, 全体の99.5%の試料は0.5 ng/mL未満であった.D3L 層で0.52 ng/mL, T層で0.72 ng/mLを示した試料が あった.

セレンは 0.2 ng/mL 未満~47 ng/mL の範囲で検出 され,全体の 96.7%の試料は 10 ng/mL 未満であっ た.D3u 層で 47 ng/mL を示した試料があった.全体 的には,A層,G1・D4層,D1,2層を除き,ほぼ同程 度の濃度であった.

鉛は 0.2 ng/mL 未満~143 ng/mL の範囲にあり,全体の 92.6%の試料は 10 ng/mL 未満であったが,A 層で70 ng/mL,D3u 層で40 ng/mL,D3L 層で33 ng/mL, Dm 層で91 ng/mL,T層で143 ng/mL となった試料もあった.T層では約14.3%の試料が10 ng/mL を超



図2 地層と各元素の溶出試験結果との関係(箱ひげ図)

過し、全体的に他の地層より高い値となった.

ヒ素は 0.2 ng/mL 未満~438 ng/mL の範囲にあり, 全体の 95.7%の試料は 10 ng/mL 未満であったが, A 層で 37 ng/mL, D3u 層で 68 ng/mL, D3L 層で 14 ng/mL, Dm 層で 25 ng/mL, T 層で 438 ng/mL となった試料 もあった. 全体的には G1・D4 層および D1,2 層を除 き,ほぼ同様な存在割合であった.

ふっ素は 20 ng/mL 未満~10000 ng/mL の範囲にあ り,全体の 88.0%の試料は 800 ng/mL 未満であった が,A層で 2000 ng/mL,D3u層で 7300 ng/mL,D3L 層で 2300 ng/mL,Dm層で 10000 ng/mL となった試 料もあった.特にA層,D3L層,Dm層で 800 ng/mL 超える試料割合が大きく,それぞれ 30%,25%,11% の試料が超過した.全体的には,A層,D3L層で高 い値を示した.

ほう素は 20 ng/mL 未満~320 ng/mL の範囲にあり, 全てが 1000 ng/mL 未満であった. 全体的には, A 層 に多く存在していた.

2. 溶出試験結果と地下水測定結果との平面 分布比較

既報²⁾で名古屋市内の地下水中の重金属分布実態 について報告した.それらと今回測定した溶出試験 結果との比較を行い,地層と地下水汚染との関係に ついて考察した.図3にヒ素,ふっ素,ほう素,水 銀の結果を示す.左図は当該元素の地下水中の濃度 分布を表し,右図は溶出試験結果の分布を表してい る.カドミウム,六価クロム,セレン,鉛について は省略した.

なお,地下水中の重金属分布結果は帯水層等を考 慮せず2次元で濃度曲線を描いたため,溶出試験結 果についても同様に深さは考慮せず,その地点で最 も高濃度を示した濃度をその区画の濃度として表現 した.

ヒ素については、地下水の測定結果では、西部~ 南部にかけて広範囲に分布しており、環境基準を超 過する濃度で検出された試料もあった.中央部~東 部では不検出であった.一方、溶出試験結果では、 市内の中心部を除き、比較的高濃度に検出され、西 部から南部のみではなく、東部においても10 ng/mL を超過する区画も認められた.

ふっ素については、地下水の測定結果では、西部 で広範囲に分布しており、環境基準超過の高濃度と なった地点も認められ、東部では非常に低い値とな っていた.溶出試験結果も、西部で10 mg/L 超の高 濃度で検出されたのに対し、東部では検出されても 西部より低濃度であり、傾向として両分布は一致し ていた.

ほう素については、地下水の測定結果では、ふっ 素と同様、西部で比較的高濃度で検出されたのに対 し、東部では不検出であった.溶出試験結果も一部 の区画で相違が認められるが、西部で検出されてい るのに対し、東部では不検出であり、傾向として両 分布は一致していた.

水銀については、地下水の測定結果では、南東部 の狭い地域で環境基準超過の高濃度で検出され、他 は全て不検出であった.溶出試験結果では、地下水 調査で検出されている区画の試料が未入手で測定が できていないため、溶出試験結果との整合性に関し て明確には関連づけることが困難であるが、大部分 の測定結果は不検出であること、南東部で検出され ていることから、関連している可能性はある.今後 の試料収集に期待したい.

カドミウムについては,地下水の測定結果では, 検出事例自体がまれで,ほぼ不検出であったのに対 し,溶出試験結果では,西部で比較的高濃度で,中 央部および東部では低濃度又は不検出であった.

六価クロムについては、地下水の測定結果では、 1 地点の人為起源と推定される地点でのみ検出事例 があったが、他は全て不検出であった。総クロム溶 出試験結果では、まれに高濃度となる試料もあった が、全体的に低濃度で特徴的な分布傾向は認められ なかった。

セレンについては、地下水の測定結果では、南西 部で検出事例がある他はほぼ不検出であったのに対 し、溶出試験結果では、西部および東部に高濃度を 示す区画はあるものの、明確な傾向は認められなか った.

鉛については、市内のいたるところに局在しており、広範囲な地下水汚染は認められなかった.一方, 溶出試験結果では、ヒ素とほぼ同様に、中心部で若 干低めであった他は全体に高濃度で、10 ng/mL を超 過する区画も多く認められた.

土壌から水抽出で溶出する重金属存在形態は,イ オン交換態あるいは土壌物質への吸着態であり,和 田のによると,特にふっ素,ほう素の土壌中での存 在形態は土壌への吸着態のみであり,溶出試験結果 も西部において高いことから,地層の寄与が非常に 大きいと考えられる.また,水銀に関しても,南東 部のみ地下水汚染が認められ,溶出試験結果もその 傾向が認められることから,地層の寄与の可能性が



図3 地下水測定結果(左)と溶出試験結果(右)の比較

考えられる.

一方, ヒ素に関しては, 西部~南部では溶出試験 結果と地下水中濃度分布結果は一致しているものの, 東部では溶出試験結果が高いにも関わらず地下水中 の濃度は低くなっており, 単純に地層の寄与のみで はないと思われた.

島田ⁿによると、地下水におけるヒ素の溶出メカ ニズムとして、黄鉄鉱酸化分解型と水酸化鉄還元分 解型、水酸化鉄・粘土鉱物脱着型による溶出がある と報告している.すなわち、地下水の酸化還元電位 や pH 等が以前の状態と変化することで地層中のヒ 素が溶出と考えられるため、これらの因子を考慮す る必要があると思われる.

カドミウム,セレン,鉛に関しては,溶出試験結 果が比較的高いにも関わらず,地下水中では検出さ れない事例が多く,地層として潜在的に地下水汚染 を引き起こすポテンシャルはあるものの,実際には 地下水汚染は引き起こされていない.

文 献

- 山守英朋,朝日教智,平生進吾,長谷川絵理,坂 井田 稔,水野 勝:濃尾平野の地下水における重 金属分布特性,第48回日本水環境学会講演要旨 集,563 (2014)
- 2) 山守英朋,朝日教智,平生進吾,長谷川絵理,堀 部敏男:名古屋市内の地下水の重金属等による汚 染実態,名古屋市環境科学調査センター年報,1, 72-80 (2012)
- 山守英朋,朝日教智,堀部敏男:土壤標本を利用 した名古屋市内土壤中の重金属等調査結果,名古 屋市環境科学調査センター年報,3,53-59 (2014)
- 4) 山守英朋,朝日教智,長谷川絵理:名古屋市内で 掘削されたボーリングコア試料中の自然由来有 害重金属の分布,名古屋市環境科学調査センター 年報,7,39-47 (2018)
- 5) https://gbank.gsj.jp/geochemmap/
- 6)和田信一郎:土壌における重金属類の動態,地球 環境,15,15-21 (2010)
- 高田允堯:自然由来重金属等による地下水・土壌
 汚染問題の本質:ヒ素,応用地質技術年報,29,31-59 (2009)