Synthèse d'une résine composite pour la fixation in situ du 137 Césium en milieu marin

G. GAROFALO*, J.-M. FERNANDEZ** et A. SERAOLIN*

*Université de Toulon et du Var, BP 152, 83130 La Valette-du-Var (France) **CEA/DERS/SERE, Station marine de Toulon, BP 330, 83507 La Sevne-sur-Mer (France)

bunch: choir a dubles control and a designer et as isotopoes radioactifs en milieu marin est dévrit. Las principales conscribints orbot a dubles control de radioactif une et inéfique et los pometter en distactors en control de pomotibre in situ. Un en compromis semble être réalisé par une résine composte de polystyrême-divinytbenzene dans laquelle est absorbé un mjener de fornozonarie de occate prosistairum (X-og-X-e(N), pn/42).

Introductio

Introduction Le suivi des conentrations de traceurs radioac-tifs artificials comme le césium137 est devenu une pratique usuelle dans le domaine océanographique. L'évaluation de ces concentra-tions dans la présent par des techniques batch de mer (100 lintes), volume néssaine pour obte-nir un précipité analysable par spectrométrie gamma.

de mer (100 litres), volume nécessaire pour obte-nir un précipité analysable par spectrométrie garma. Cépendant cette technique présente deux incon-vénients majeurs, le temps employé pour le pié-gaage du césulim (12 h) el Prencombrement des bateaux lié au stockage de l'eau de mer. Il a donc été envisagé de développer une techni-des impératifs en employant une réénice composite échangeuse d'ions capable de comcentrer avec la mellieure efficacité le césium 137 contenu dans l'eau percolée. **Parlie experimentale** La parlie active de l'échangeur est constituée de sels de ferrocyanure de cobalt potassium adsor-dés sur les sites de fixation d'une résine échan-geuse d'ions anionique. Les caractéristiques de fixation d'une résine échan-geuse d'ions anionique. Les caractéristiques de fixation d'une résine échan-geuse d'ions anionique.

figure.1 Station de Fabrication nrobage.



Canaciáristiques Aháciogiques La première étaps de notre étude nous a conduit à la sélection de la matrice organique antonique, hôte du complexe de ferrocyanura. Un tamisege per vole humée nous a permit de déduries répartition granulométrique de plusieurs résines anioniques (fig.2). Parmis ces civers supports on note une diffe-rence dans la répartition des populations avec en particulier la présence de billes de patite taille charte 0.2 et 0.4 mm) qui occasionnent des pertes charges notables pour les débits que nous sou-haitors utiliser.

entre 0.2 et 0.4 ritmin y due source de la consistencia de la constance analables pour les débits que nous sou-haitons utiliser. Un essai de modélisation de ces pertes de charge a été effectué afin de pouvoir extrapoler nos résultais en colonne de laboratiore à une colonne de taille opérationneile en mer. Le modèle testé est celui d'Ergun (2):

D'après nos résultats (fig.3) la résine la plus apte à subir une percolation à fort débit est celle qui sans tamisage présente des pertes de charge

MINIMANES : A505 > MONO > IRA 900 = MSA > IRA 904 > IRA 958



L'enrobage de chacun des supports organiques est réalis à partir de solutions décimolaires de ferrocyanure de potassium et de nitrate de cobait, selon un même protocole: Lavage de la résine brute à l'eau distilliée, ther-mostatisation des réacits, puis ajout dans un premier temps du ferrocyanure de potassium. Le processus de diffusion des ions ferrocyanures Fe(CN)6⁴¹ est suit par spectrophotométrie ce qui nous permet d'apprécier la fin de la réaction d'échange.

Après un cycle de lavage de la résine imprégnée el suppression du lerrocynure en excès la el suppression du lerrocynure en excès la initate de coabit opération également contrôlée par spectrophotométrie. Un contrôle de la qualité est exercé par absorp-tion atomique de flamme après dissolution d'une fraction de résine par HNO- concentré à chaud. Les observations semblent montrer que la stru-ture des résines composition e rougel est résines présente une composition ecquille. Le rapport molaire relatit du Fer (5.82 %) au Cobait (11.07 %) indique un composé dans la stoechiométrie K/Co2, #FC(N)e,nH/20, le potas-sium qui est l'ion échangeable n'est pas homeré partier (2016), le potas-sium qui est l'ion échangeable n'est présent qu'à bet teneur (01%). Des teneur (10%). Des teneur (10%).

IRA904 > MSA > A505 > IRA900 > > I-RA958 > > MONO Les limitations à l'apparition du sel s

IRA900 > 1-IRA900 > 1-Les limitations à l'appartion du sel sont principa-lement induites par les différentes vitesses de diffusion du nitrate de cobait qui sont maximales pour les résimes de lortes porsité. *Cinétiques d'échange des résines avec le déslum* La vitesse d'échange est détermine gaté d'une arti-

Cinétiques d'échange des rèsines avec le césium La vitesse d'échange est déterminante pour l'effi-cacité d'une colonne. C'est dans le but d'optimiser les temps de passage sur la colonne que nous avons déciéé de comparer les vitesses d'échange relatives des différentes résines composités (lif, 4). L'étude comparative des cinétiques menée sur les diverses résines polymer-KCFC ont été effectuées sur un volume d'eau de mer filtrée à d'af micron. Le volume d'eau de mer faitrée à sorption du césium 137 puis fractionné en volume de 50 cm3 pour évaluer les viteses d'ab-sorption du césium sur des échamilions de 150 mg de résine (fraction 0,5-0,63 mm). figure.4





Resultate
 Resultate

des cristalités de ferrocyanure d'une façon homogène. Les résines de type gel n'offrent pas de structure suffisamment poreuse pour que le compiexe fer-rocyanure puise se former tandis qu'une résine de structure vinvíque perme une cristalisation du ferrocyanure sur une partie limitée de la bille de résine.

de résine. Conclusion La résine sélectionnée pour la concentration du délumt37 en eau de mer est un composite d'IRA 304-KCFC. Des essais en colonne expérimentale nous ont pensite de fixer du côstum à l'embouchure du pensite de fixer du côstum à l'embouchure du les rendemants de fixer de leau de mer. Rhône à partir de 120 litres d'eau de mer. Les rendements de fixation obtenu au bout d'une heure de percolation sont de 50% environ et nous développons actuellement des recherches pour améliorer ce rendement afin de pouvoir adapter des colonnes sur l'Engin Submersible AUtonome Polyvaient ESAUP 6000.

Bibliographie: (1) Lee E.F.T.; Streat M., J.Chem.Tech.Biotech 1983, 333, 3333-338. (2) Ergun S., Chem.Eng.Prog., 1952, 48 (2), 89. (3) Ganzeti Vialentin; Stella; Cola., J.Radioa-nal.Nucl.Chem., 1986, 102 (1), 99-110

Nomenclature: cfc: cubique face centrée KCFC: Potassium Cobali FerreCyanide. IRA... produits manufacturés par Rohm et Haas A505 produits de la société Purojite MSA, MONO produits de la société Dow Chemical/sp/

X-II1

Bioaccumulation de Métaux Polluants stables et radioactifs chez le Crabe Liocarcinus puber (Crustacé Décapode). Etude à l'échelle cellulaire et subcellulaire

C CHASSARD-BOUCHAUD

Laboratoire de Biologie et Physiologie des Organismes marins, Université P. et M. Curie, 4, Place Jussieu, 75252 Paris Cédex 05 (France) Centre de Microanalyse appliquée à la Biologie, 6, rue du Général Sarrail, 94000 Créteil (France)

De nombreux métaux toxiques, présents en Méditerranée, sont susceptibles d'être concentrés par les organismes marins, et notamment par les crustacés, avec des stratégies physiologiques et biochimiques différentes selon les métaux et les organismes considérés. Pour tenter de comprendre les mécanismes d'absorption, d'excrétion et de détoxication éventuelle de ces polluants, les analyses qui permettent une microlocalisation de ces éléments à l'échelle cellulaire et subcellulaire sont nécessaires. Nous disposons actuellement de plusieurs types d'instruments de microanalyse, parmi lesquels il en est deux qui, par leurs performances complémentaires, sont bien adaptés aux études relatives à la pollution (CHASSARD-BOUCHAUD, 1987). Le premier est le microscope ionique (SIMS=Secondary Ion Mass Spectrometry) qui permet de localiser et de photographier les isotopes stables ou radioactifs présents dans une coupe histologique, avec une sensibilité d'environ 0,1 ppm et une résolution latérale de 0,5 µm (CHASSARD-BOUCHAUD, 1989). Cet appareil est associé à un système informatisé de traitement d'images. Le second est la microsonde de Castaing (EMP = Electron Microprobe) qui, avec une sensibilité moins élevée, peut par contre, grâce à son association avec un microscope électronique à transmission, localiser et déterminer la forme chimique des minéraux présents dans les organites.

Notre objectif est d'exposer et de comparer les résultats relatifs à la bioaccumulation d'un élément stable, le chrome (⁵² Cr) et d'un élément radioactif, l'uranium (²³⁸U), chez le crabe Liocarcinus puber. L'absorption de Cr et de U, par la voie branchiale est pratiquement nulle, alors qu'elle est importante par voie orale ; elle est suivie par une immobilisation importante de l'uranium dans la glande digestive qui apparaît comme l'organe principal de bioaccumulation du radionucléide mais qui, par contre, ne concentre pas du tout le chrome. Le tissu cible de bioaccumulation du chrome est le muscle où le métal se concentre en granules denses dans les myofibrilles (Fig. 1). L'exosquelette est aussi un site de stockage des deux métaux, ce qui permet au crabe de se détoxiquer périodiquement lors de ses exuviations

A l'échelle subcellulaire, on montre que les deux organites cibles de bioaccumulation sont les lysosomes et les sphérocristaux (Fig. 2). Dans les lysosomes, Cr et U sont concentrés et précipités sous forme de phosphate (réaction enzymatique phosphatasique acide). Les lysosomes et les sphérocristaux, après piégeage des éléments toxiques, sont ensuite rejetés dans le milieu extérieur, ce qui assure une détoxication du crabe. Par contre, le chrome qui n'est pas séquestré par des organites spécialisés, reste libre dans le cytoplasme et risque d'engendrer des troubles cellulaires plus ou moins importants dans un tissu comme le muscle qui est dépourvu de toute fonction excrétrice.

En conclusion, des métaux tels que le chrome et l'uranium, dissous dans l'eau de mer, pénètrent dans les organismes par des voies diverses et viennent ensuite se fixer provisoirement ou définitivement dans des tissus ou organes cibles, variables selon les éléments, et où ils sont généralement transformés et insolubilisés sous forme de phosphate, en particulier dans les lysosomes. Ces isotopes stables ou radioactifs peuvent être ensuite, soit éliminés par différents processus, soit devenir permanents et susceptibles d'engendrer divers troubles du métabolisme cellulaire.





Muscle. On observe des granules (flèches) qui sont les sites de concentration de Cr, dans les myofibrilles (m). X 42000

Clande digestive. Les sphérocristaux (flèches) sont les sites de concentration de Cr et U. X 33000

Ce travail a été réalisé dans le cadre du Programme MED POL et a bénéficié d'un soutien financier du MED TRUST FUND en relation avec "the Food and Agriculture Organization of the United Nations". (contrats FRA 24/G et 39/G).

CHASSARD-BOUCHAUD C., 1987. Ion microscope and microprobes in marine pollution research. Analytica Chinica Acta, 195 ; 307-315. CHASSARD-BOUCHAUD C., 1989. New developments in SIMS as applied to Medicine and Biology : a review. EMAG MICRO, 1989, London, Inst. Phys. Conf. Ser., 98, 19 ; 793-798.

Rapp. Comm. int. Mer Médit., 32, 1 (1990).

Rapp. Comm. int. Mer Médit., 32, 1 (1990).