#### Hess, Emma

#### Master's thesis / Diplomski rad

2022

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: **University of Rijeka / Sveučilište u Rijeci** 

Permanent link / Trajna poveznica: https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:194:396759

Rights / Prava: In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.

Download date / Datum preuzimanja: 2025-02-04



Repository / Repozitorij:

Repository of the University of Rijeka, Faculty of Physics - PHYRI Repository





SVEUČILIŠTE U RIJECI ODJEL ZA FIZIKU

Emma Hess

# LOKALNE VARIJACIJE AKTIVNOSTI <sup>14</sup>C U OKOLIŠU U PRIMORSKO - GORANSKOJ ŽUPANIJI

Diplomski rad

Rijeka, 2022.

## SVEUČILIŠTE U RIJECI ODJEL ZA FIZIKU

## DIPLOMSKI SVEUČILIŠNI STUDIJ FIZIKA SMJER ASTROFIZIKA I FIZIKA ELEMENTARNIH ČESTICA

Emma Hess

# LOKALNE VARIJACIJE AKTIVNOSTI <sup>14</sup>C U OKOLIŠU U PRIMORSKO - GORANSKOJ ŽUPANIJI

Diplomski rad

Mentor: dr. sc. Andreja Sironić Komentor: doc. dr. sc. Saša Mićanović

Rijeka, 2022.

#### Zahvale

Ponajprije zahvaljujem svojoj mentorici dr. sc. Andreji Sironić na beskrajnom strpljenju, izdvojenom vremenu, pomoći i znaju koje mi je predala. Zahvaljujem voditeljici Laboratorija za mjerenje niskih radioaktivnosti dr. sc. Ines Krajcar Bronić koja je svojim jezgrovitim i pronicljivim smjernicama dala jasne odrednice mojega rada zbog kojih nisam lutala u moru informacija i gubila tok svojih misli. Hvala djelatnicima laboratorija dr. sc. Jadranki Barešić, Damiru Borkoviću i Aniti Rajtarić koji su me srdačno prihvatili i učinili moj boravak na Institutu Ruđer Bošković neprocjenjivim iskustvom. Zahvaljujem dr. sc. Tjaši Kanduč s Instituta Jozef Stefan na  $\delta^{13}$ C analizi atmosferskog CO<sub>2</sub>. Posebno zahvaljujem svojemu komentoru doc. dr. sc. Saši Mićanoviću na potpori, pristupačnosti i veoma korisnim savjetima. Zahvaljujem svojim prijateljima Dinu Aljeviću, Hrvoju Crnjaru, Kristijanu Fugošiću, Eny Hrelja, Emilu Reiteru i Nikolini Lončar na tehničkoj podršci i emocijalnoj potpori tijekom pisanja rada.

Zahvaljujem obitelji Mičetić, obitelji Maras, Borisu Mifki i meterološkoj postaji Parg na omogućavanju lokacija za moja uzorkovanja.

Najviše zahvaljujem svojoj obitelji na neizmjernoj podršci, ljubavi i razumjevanju koju su mi pružili tijekom svih ovih godina.

#### Sažetak

Analiza sastava izotopa ugljika u atmosferskom CO<sub>2</sub> omogućuje određivanje varijacija u antropogenim aktivnostima na globalnoj i lokalnoj razini. U radu se provode mjerenja  $\delta^{13}$ C i  $\Delta^{14}$ C atmosferskog CO<sub>2</sub> u Rijeci, Gornjem Jelenju i Pargu sa svrhom uočavanja utjecaja lokalnog Suessovog efekta.  $\delta^{13}$ C prikupljenih uzoraka mjere se na masenom spektrometru za stabilne izotope (IRMS-u), a za određivanje  $\Delta^{14}$ C koriste se dvije različite tehnike: radiometrijska (LSC) i masena spektometrija (AMS). Rezultati pokazuju sezonske varijacije koje se podudaraju s promjenama u upotrebi fosilnih goriva za grijanje i vegetativnim periodom.  $\Delta^{14}$ C Gornjeg Jelenja i Parga su relativno slične, no  $\Delta^{14}$ C Rijeke niže su od Parga za 22 ‰ te ukazuju na povećani utjecaj emisije CO<sub>2</sub> fosilnog porijekla. Između Rijeke i čistih lokacija nema značajnijih razlika u  $\delta^{13}$ C vrijednostima zbog čega se isključivo  $\delta^{13}$ C analizom ne može procijeniti lokalni Suessov efekt.

Ključne riječi: izotopi, ugljik, atmosferski CO<sub>2</sub>, Suessov efekt, fosilna goriva.

#### Abstract

The analysis of carbon isotope composition in atmospheric CO<sub>2</sub> enables determining variations in anthropogenic activities on the global and local level. In this paper, measurements of  $\delta^{13}$ C and  $\Delta^{14}$ C of atmospheric CO<sub>2</sub> are carried out in Rijeka, Gornje Jelenje and Parg in order to determine the local Suess effect.  $\delta^{13}$ C values of collected samples are measured on a stable isotope mass spectrometer (IRMS-u), and two different techniques are used to determine  $\Delta^{14}$ C: radiometric (LSC ) and mass spectrometry (AMS). The results show seasonal variations that coincide with changes in the use of fossil fuels for heating and vegetative cycles. The  $\Delta^{14}$ C of Gornje Jelenje and Parg are relatively similar, but the  $\Delta^{14}$ C values of Rijeka are lower than Parg by 22 ‰ indicating an increased effect of CO<sub>2</sub> emissions of fossil origin. Between Rijeka and clean locations, there are no significant differences in  $\delta^{13}$ C analysis.

Key words: isotopes, carbon, atmospheric  $CO_2$ , Suess effect, fossil fuels.

# Sadržaj

1	Uvo	d		1					
2	Izotopi ugljika								
	2.1	Izotop	i	2					
	2.2	Izotop	na frakcionacija	4					
	2.3	Stabil	ni <sup>13</sup> C izotop	6					
		2.3.1	Definiranje udjela stabilnih izotopa	6					
	2.4	Radio	aktivni $^{14}$ C izotop	7					
		2.4.1	Porijeklo	7					
		2.4.2	Definiranje veličina za izražavanje prirodnih aktivnosti $^{14}\mathrm{C}$	8					
		2.4.3	Radioaktivni raspad	10					
		2.4.4	Datiranje pomoću radio aktivnog izotopa ugljika $^{14}\mathrm{C}$	11					
3	Izot	opi uglį	jika u atmosferskom CO $_2$	12					
	3.1	Varija	cije u zastupljenosti $^{13}\mathrm{C}$	13					
	3.2	Varija	cije $^{14}\mathrm{C}$ aktivnosti $\hdots$	15					
4	Eks]	perimei	ıtalni dio	17					
	4.1	Uzork	ovanje	17					
		4.1.1	Opis lokacija uzorkovanja	18					
		4.1.2	Metode sakupljanja uzoraka	20					
	4.2	Mjerer	nje zastupljenosti stabilnih izotopa ugljika	21					
		4.2.1	Maseni spektrometar za određivanje $\delta^{13}C$	21					
	4.3	Mjerer	nje aktivnosti radioaktivnog $^{14}\mathrm{C}$	23					
		4.3.1	Tekućinski scintilacijski brojač	23					
		4.3.2	Akceleratorski maseni spektrometar	27					
5	Rez	ultati i	diskusija	<b>31</b>					
	5.1	Uspor	edba mjernih tehnika	31					
	5.2	$\Delta^{14}\mathrm{C}$	atmosferskog $CO_2$	32					
	5.3	$\delta^{13}{ m C}$ a	tmosferskog $CO_2$	34					
	5.4	Lišće		35					
6	Zak	ljučak		36					
$\mathbf{A}$	Tab	lice s $a^1$	$^{44},\Delta^{14}{f C}$ i $\delta^{13}{f C}$ vrijednostima	37					
Po	pis t	ablica		41					

Popis slika

Literatura

41 42

## 1 Uvod

Od početka Industrijske revolucije do danas koncentracija  $CO_2$  u atmosferi naglo se povećava. Intenzivno sagorijevanje fosilnih goriva i deforestacija samo su dio ljudskog djelovanja koje ima veliki utjecaj na cjelokupni sustav na Zemlji pa tako i na ciklus ugljika. Odgovor na pitanje koji od čimbenika (bilo ljudskih ili prirodnih) najviše doprinosi ovakvom drastičnom povećanju ugljikovog dioksida u atmosferi može se dobiti upravo iz izotopa ugljika.

Ugljik ima tri izotopa od kojih su <sup>12</sup>C i <sup>13</sup>C stabilni, a <sup>14</sup>C radioaktivan s vremenom poluživota od 5730 godina. <sup>14</sup>C prirodno nastaje djelovanjem kozmičkog zračenja na atome dušika nakon čega se trenutačno oksidira u <sup>14</sup>CO<sub>2</sub> te zajedno s ostalim izotopima ulazi u ciklus ugljika. Osim prirodnim putem, <sup>14</sup>C može nastati i ljudskim djelovanjem kao nusprodukt nuklearnih postrojenja ili uslijed testiranja nuklearnog oružja.

Različite mase izotopa uzrokuju sitna odstupanja u termodinamičkim i kvantnomehaničkim svojstvima molekula zbog čega se u kemijskim, biokemijskim ili fizikalnim reakcijama udio izotopa mijenja, odnosno dolazi do efekta izotopne frakcionacije. Kao rezultat, svaki materijal ima specifičan izotopni sastav iz čega se može utvrditi njegovo porijeklo i uvjeti nastajanja. Najbolji primjer izotopne frakcionacije događa se u procesu fotosinteze; biljke asimiliraju ugljik iz zraka preferirajući <sup>12</sup>C zbog čega se atmosferska koncentracija <sup>13</sup>C povećava. Na izotopni sastav atmosferskog ugljika u CO<sub>2</sub>, osim izotopne frakcionacije, utječu i materijali iz kojih nastaje. Na primjer, sagorjevanjem fosilnih goriva u atmosferu se uvodi CO<sub>2</sub> koji je osiromašen izotopna <sup>13</sup>C i budući da su fosilna goriva stara milijunima godina, praktički ne sadrži izotop <sup>14</sup>C što rezultira snižavanjem ukupnih koncentracija <sup>13</sup>C i <sup>14</sup>C u atmosferi.

Dva čimbenika antropogenog porijekla koja su uvelike djelovala na prirodnu raspodjelu ugljika u atmosferi i ostalim spremnicima su <sup>14</sup>C *bomb peak* i Suessov efekt [1]. Testiranje nuklearnog oružja sredinom 20. stoljeća dovelo je do dvostruko veće koncentracije <sup>14</sup>C u atmosferi koja sporazumom o prestanku testiranja 1963. godine dolazi do maksimuma [2]. Od tada se zbog razmjene atmosferskog CO<sub>2</sub> s ostalim spremnicima ugljika (npr. ocean, biosfera i tlo) signal <sup>14</sup>C *bomb peaka* naglo smanjuje te danas dolazi do prirodnih ravnotežnih vrijednosti. Danas prevladavajući utjecaj na promjene u ciklusu ugljika ima prekomjerna upotreba fosilnih goriva. Emisijom velikih količina CO<sub>2</sub> fosilnog porijekla povećava se koncentracija CO<sub>2</sub> te dolazi do smanjivanja koncentracija <sup>14</sup>C i <sup>13</sup>C u atmosferi poznato kao Suessov efekt [3], [4]. Oba antropogena utjecaja pojavljuju se na globalnoj i lokalnoj skali, no danas je najviše izražen lokalni Suessov efekt. Ljudske aktivnosti na lokalnoj razini (npr. upotreba fosilnih goriva za grijanje i promet, industrija i slično) moguće je uočiti iz usporedbe sastava izotopa ugljika različitih lokacija. Cilj ovog rada je odrediti utjecaj lokalnog Suessovog efekta u Primorsko-goranskoj županiji. U 2021. godini provodila su se mjerenja udjela izotopa <sup>14</sup>C ( $\Delta$ <sup>14</sup>C) i udjela izotopa <sup>13</sup>C  $(\delta^{13}C)$  u atmosferskom CO<sub>2</sub> na tri lokacije: Rijeci, Gornjem Jelenju i Pargu. Rijeka je urbana sredina dok su Gornje Jelenje i Parg ruralne/čiste lokacije te se vrijednosti dobivene na Pargu uzimaju kao referentntne vrijednosti nezagađenog zraka. Usporedbom  $\Delta^{14}C$  i  $\delta^{13}C$  vrijednosti Rijeke s čistom lokacijom određuje se utjecaj CO<sub>2</sub> fosilnog porijekla. U radu su predstavljene različite tehnike mjerenja uzoraka CO<sub>2</sub> te dobivene vrijednosti za sve tri lokacije.

## 2 Izotopi ugljika

#### 2.1 Izotopi

Atom je najmanji dio na koji kemijska tvar može biti rastavljena bez otpuštanja električki nabijenih čestica te sadrži karakteristična svojstva kemijskog elementa [5]. Sastoji se od atomske jezgre oko koje kruže električki negativno nabijene čestice - elektroni. Jezgra sadrži većinu mase atoma, a izgrađena je od pozitivno nabijenih protona i električki neutralnih neutrona. Broj protona u jezgri naziva se atomski broj (Z) i odgovara broju elektrona u neutralnom atomu. Zbroj broja protona i neutrona (N) naziva se maseni broj (A), a notacija koja se koristi za opis specifičnog elementa X je:

$$^{A}_{Z}X_{N}$$

Izotopi su atomi istog kemijskog elementa koji se sastoje od jednakog broja protona i različitog broja neutrona. Svi izotopi istog kemijskog elementa imaju jednaka kemijska svojstva, no zbog različitih masenih brojeva tj. masa njihova se fizikalna svojstva razlikuju. Izotopi se dijele na stabilne i nestabilne (radioaktivne). Suprotono stabilnim izotopima, jezgre radioaktivnih izotopa tijekom određenog vremena doživljavaju spontani raspad koji je karakteriziran vremenom poluživota specifičnim za svaki radioaktivni izotop.

Ugljik ima dva stabilna izotopa <sup>12</sup>C i <sup>13</sup>C te radioaktivni izotop <sup>14</sup>C. Najzastupljeniji oblik ugljika je <sup>12</sup>C koji je prisutan u 98,9 % ukupnog ugljika na Zemlji, a zastupljenosti <sup>13</sup>C i <sup>14</sup>C iznose 1,1 % te 10<sup>-10</sup> % respektivo [6]. <sup>14</sup>C je radioaktivan izotop ugljika s vremenom poluživota od 5730 godina, a nastaje i kozmogenim i antropogenim putem.



Slika 2.1: Izotopi ugljika. Uređeno prema [7].

Svojstva, fizikalne veličine i mjerne jedinice izotopa ugljika te analitičke metode koje se koriste u radu prikazani su u tablici 2.1.

Tablica 2.1: Izotopi ugljika: zastupljenost, svojstva, oznake i analitičke metode koje se koriste u radu.

	$^{12}\mathrm{C}$	$^{13}\mathrm{C}$	$^{14}C$
stabilnost	stabilan	stabilan	radioaktivan
zastupljenost	98,9~%	1,1~%	$< 10^{-10}$ %
prirodna aktivnost			$226~\mathrm{Bq/kgC}$
tip raspada			$\beta^{-}$
vrijeme poluživota $T_{1/2}$			5730  god
fizikalna veličina		$\delta^{13}\mathrm{C}$	$^{14}A,  ^{14}a,  \Delta^{14}C$
mjerna jedinica		%00	Bg/kgC, pMC, $\%$
instrument za analizu		IRMS <sup>1</sup>	$LSC^2$ , $AMS^3$
analitički medij		$CO_2$	$C_6H_6$ , grafit

 $<sup>^1\</sup>mathrm{Maseni}$ spektrometar za stabilne izotope

 $<sup>^2 \</sup>mathrm{Tekućinski}$ scintilacijski brojač

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Akceleratorski maseni spektrometar

#### 2.2 Izotopna frakcionacija

Izotopna frakcionacija je razlika u zastupljenosti pojedinog izotopa na početku i na kraju kemijske, biokemijske ili fizikalne reakcije. Očituje se u promijeni izotopnog sastava pri tranziciji spoja iz jednog agregatnog stanja u drugo (npr. isparavanje vode) ili pri promjeni u drugi spoj (npr.  $CO_2$  u ugljik biljke pri procesu fotosinteze). Dodatno, pojavljuje se i kao razlika u izotopnom sastavu između dva spoja u kemijskoj ravnoteži (npr. otopljeni bikarbonati i  $CO_2$ ) ili u fizikalnoj ravnoteži (npr. tekuća voda i para) [6].

Izotopna frakcionacija je fenomen koji se pojavljuje zbog različitih masa izotopa koje dovode do:

 razlika u energijama disocijacije težeg i lakšeg izotopa unutar molekule. Interakcija atoma u dvoatomnoj molekuli može se aproksimirati Morseovim potencijalom:

$$E_P(R) = E_B \left[ 1 - e^{-\alpha(R-R_e)} \right]^2 \tag{1}$$

gdje R označava međunuklearnu udaljenost,  $R_e$  ravnotežnu međunuklearnu udaljenost,  $E_B$  energiju vezanja, a  $\alpha$  određuje širinu potencijala (slika 2.2). Čestica vibrira oko ravnotežnog položaja te se nikada ne može naći na minimumu potencijala, a njezina pozicija ovisi o temperaturi (na višim temperaturama okupira više energijske razine). Razmak između energijskih razina potencijala opada kako se energija približava energiji disocijacije tj. energiji potrebnoj za razdvajanje stabilne molekule (na najnižoj vibracijskoj razini v = 0) na nepobuđene atome. Energija veze odgovara razlici energija odvojenih atoma i energiji molekule na minimumu krivulje potencijala:

$$E_B = E_P(R = \infty) - E_P(R = R_e), \qquad (2)$$

a povezana je s energijom disocijacije putem relacije:

$$E_B = E_D + \frac{\hbar\omega}{2} \tag{3}$$

Uvrštavanjem Morseovog potencijala u Schrödingerovu jednadžbu moguće je dobiti egzaktno rješenje. U blizini ravnotežnog položaja potencijal se može pojednostaviti i tretirati kao harmonijski potencijal koji za v = 0 i  $\omega = \sqrt{\frac{k}{\mu}}$  ima riješenje:

$$E_0 = \frac{\hbar}{2} \sqrt{\frac{k}{\mu}} \tag{4}$$

U jednadžbama (3) i (4)  $\hbar$  je reducirana Planckova konstanta,  $\omega$  vibracijska frekvencija, k konstanta interakcije, a  $\mu$  reducirana masa sistema:

$$\mu = \frac{m_1 m_2}{m_1 + m_2} \tag{5}$$

Što je čestica teža, to se nalazi dublje u potencijalnoj jami zbog čega joj je potrebno predati više energije za disocijaciju. Općenito, teže molekule imaju vreće energije disocijacije u odnosu na lakše.



Slika 2.2: Shematski prikaz Morseovog potencijala koji opisuje interakciju atoma u dvoatomnoj molekuli. Jedan atom smješten je u ishodištu koordinatnog sustava, drugi se nalazi u potencijalnoj jami. Horizontalne linije označavaju energijske razine osnovnog stanja čestica na nižoj temperaturi  $T_0$  i na višoj temperaturi T. Podebljane linije pripadaju težim, a tanke linije lakšim česticama te su im pridružene energije disocijacije  $E_D$  i  $E'_D$ .

2. razlika u kinetici reakcija atoma ili molekula.

Kinetčka energija atoma  $E_k$  određena je temperaturom T putem formule:

$$E_k = \frac{3}{2}kT = \frac{1}{2}mv^2$$
 (6)

gdje je k Boltzmannova konstanta, m masa atoma, a v prosječna brzina atoma. Iz relacije se dobiva prosječna brzina:

$$v = \sqrt{\frac{3kT}{m}} \tag{7}$$

koja pokazuje da atomi s većom masom imaju manju brzinu difuzije i manju frekvenciju sudara zbog čega reagiraju sporije u odnosu na lakše atome.

Dvije najvažnije vrste izotopne frakcionacije su ravnotežna i kinetička frakcionacija.

Ravnotežna (termodinamička) frakcionacija reverzibilan je proces i pojavljuje se u sustavima koji su u kemijskoj ravnoteži. U takvim procesima teži izotopi koncentriraju se u kondenziranijoj fazi. Njen efekt ovisi o temperaturi i najveći je pri niskim temperaturama. Primjer ovakve vrste frakcionacije događa se u oblacima: pri kondenzaciji vodene pare teži izotopi koncentriraju se u tekućoj fazi dok vodena para postaje obogaćena lakšim izotopima.

Kinetička frakcionacija ireverzibilan je proces i pojavljuje se u sustavima koji nisu u kemijskoj ravnoteži. Potaknuta je naglom promjenom temperature ili dodavanjem ili uklanjanjem reaktanata iz sustava. U reakcijama reaktant postaje obogaćen, a produkt osiromašen težim izotopom. Kinetička frakcionacija najbolje se uočava u procesima difuzije i fotosinteze.

## 2.3 Stabilni <sup>13</sup>C izotop

#### 2.3.1 Definiranje udjela stabilnih izotopa

Svaki materijal ima karakterističan sastav stabilnih izotopa ovisno o porijeklu te fizikalnim i kemijskim uvjetima njegovog nastajanja. Kvantitativni opis ovakvih efekata moguće je dobiti iz omjera stabilnih izotopa uzorka R koji se definira kao omjer zastupljenosti težeg (manje zastupljenog) i lakšeg (više zastupljenog) izotopa:

$$R = \frac{zastupljenost teškog izotopa}{zastupljenost lakog izotopa}$$
(8)

Međutim, zastupljenost izotopa se rijetko izražava kao apsolutni omjer iz nekoliko ključnih razloga:

- 1. apsolutni omjeri manje su bitni od promjena u omjerima izotopa koje se pojavljuju u različitim procesima,
- 2. potrebe za internacionalnom usporedbom rezultata s referentim materijalom,
- 3. male količine rijetkih izotopa dovode do rezultata čije vrijednosti imaju velik broj decimala,
- 4. veoma osjetljivi maseni spektrometri koji su pogodni za mjerenje R ne daju precizne rezultate.

Zbog toga se uvodi  $\delta$ vrijednosti definirana kao relativna razlika omjera izotopa u uzorku $R_{uzorak}$ i u standardu  $R_{standard}$ koja otklanja navedene probleme:

$$\delta = \frac{R_{uzorak} - R_{standard}}{R_{standard}} \tag{9}$$

 $\delta$  vrijednost je mala, bezdimenzijska veličina koja se najčešće izražava u promilima (‰), a može poprimiti pozitivne i negativne vrijednosti. Negativne vrijednosti ukazuju na manju zastupljenost (osiromašenost) uzorka teškim izotopom u odnosu na standard, a pozitivne vrijednosti na veću zastupljenost (obogaćenost) teškog izotopa u usporedbi sa standardom.

Pri određivanju  $\delta^{13}$ C, omjer zastupljenosti <sup>13</sup>C i <sup>12</sup>C analiziranog uzorka uspoređuje se s internacionalnim standardom za koji je odabran VPDB (Vienna PDB - Pee Dee Belemnite). Prema toj konvenciji apsolutni omjer <sup>13</sup>C/<sup>12</sup>C standarda iznosi 0,0112372 [6].

Veličina/intenzitet izotopne frakcionacije između dvije faze (A i B) u prijelazu A  $\rightarrow$  B izražava se putem frakcionacijskog faktora  $\epsilon$ :

$$\epsilon_{B/A} = \frac{R_B}{R_A} - 1 \tag{10}$$

 $\epsilon$ se može aproksimirati razlikom delta vrijednosti A i B faze:

$$\epsilon_{B/A} \approx \delta_B - \delta_A \tag{11}$$

te se izražava u ‰.  $\epsilon>0$ znači da je produkt obogaćem teškim izotopom u usporedbi s početnim reaktantom.

### 2.4 Radioaktivni <sup>14</sup>C izotop

#### 2.4.1 Porijeklo

#### 2.4.1.1 Kozmogeno nastajanje

Kozmičke zrake ključne su za prirodno nastajanje <sup>14</sup>C. Sastoje se od čestica visokih energija: protona, neutrona i atomskih jezgri. Većina kozmičkih zraka koje dolaze na Zemlju imaju galaktičko ili ekstragalaktičko porijeklo, no jedan dio dopire i sa Sunca. Pri dolasku u atmosferu, kozmičke zrake sudaraju se s atomima koje susretnu te uzrokuju kaskade reakcija. U sudarima nastaju sekundarne čestice, najčešće neutroni i mezoni, koje dalje reagiraju s atomima atmosfere.

Radioaktivni $^{14}\mathrm{C}$ nastaje u višim slojevima atmosfere reakcijom sekundarnih neutrona i $^{14}\mathrm{N}:$ 

$${}^{14}N + n^0 \to {}^{14}C + p^+.$$
 (12)

Formirani <sup>14</sup>C trenutno se oksidira u <sup>14</sup>CO<sub>2</sub> i miješa s ostalim CO<sub>2</sub> u atmosferi. Određeni udio <sup>14</sup>CO<sub>2</sub> se ugrađuje u biljke, no najveću količinu apsorbiraju more i morski organizmi. <sup>14</sup>C se raspada reakcijom:

$${}^{14}C \to {}^{14}N + \beta^- + \overline{\nu} \tag{13}$$

s maksimalnom energijom  $\beta^-$  čestice od 156 keV i vremenom poluživota koje iznosi 5730 ± 40 godina [6]. Kemijski i biokemijski procesi u kojima <sup>14</sup>C istovremeno nastaje i raspada se rezultirali su uspostavom stacionarnih uvjeta zbog čega koncentracija <sup>14</sup>C u atmosferi, oceanima i biosferi ima gotovo konstantnu vrijednost.

#### 2.4.1.2 Antropogeno nastajanje

Krajem devetna<br/>estoga stoljeća različiti antropogeni utjecaji doveli su do nagle promijene u prirodnoj ravnotež<br/>i $^{14}{\rm C}$ aktivnosti.

Pojačanom upotrebom fosilnih goriva u atmosferu se uvode velike količine  $CO_2$ . Fosilna goriva kao i svi materijali stariji od 55 000 godina ne sadrže mjerljive količine radioaktivnog <sup>14</sup>C zbog čega dolazi do smanjenja ukupne količine izotopa <sup>14</sup>C kao i izotopa <sup>13</sup>C u atmosferi poznato kao Suessov efekt [3].

S druge strane, testiranja nuklearnog oružja sredinom dvadesetog stoljeća dovela su do dvostruko veće koncentracije <sup>14</sup>C u atmosferi, odnosno do fenomena koji se naziva <sup>14</sup>C *bomb peak*. Kako bi se spriječio daljnji rast vrijednosti, 1963. godine uvodi se međunarodni sporazum o prestanku testiranja nuklearnih bombi kad i koncentracija <sup>14</sup>C dostiže svoj maksimum. Od tada se zbog izmjene ugljika iz atmosfere s oceanima te ostalim spremnicima ugljika količina <sup>14</sup>C eksponencijalno smanjuje te sada ima približno jednake vrijednosti kao u periodu prije testiranja. Intenzitet <sup>14</sup>C *bomb peak* ovisi o lokaciji na Zemlji; u južnoj hemisferi povećanje koncentracije <sup>14</sup>C je osjetno blaže nego u sjevernoj. Uzrok tome je što se većina testiranja odvijala u sjevernoj hemisferi [2]. <sup>14</sup>C *bomb peak* je ostavio trag u stratosferi, troposferi i oceanu zbog čega se njegov utjecaj proučava u mnogobrojnim okolišnim studijama.

Nuklearna postrojenja za proizvodnju energije još su jedan antropogen izvor <sup>14</sup>C. Većina proizvedenog <sup>14</sup>C dospijeva u atmosferu putem emisije  $CO_2$  iz nuklearne elektrane, no njihovo djelovanje može se uočiti samo u okolišu koji se nalazi u njihovoj neposrednoj blizini [8].

#### 2.4.2 Definiranje veličina za izražavanje prirodnih aktivnosti <sup>14</sup>C

Osnovna veličina koja se koristi za izražavanje radioaktivnosti izotopa <sup>14</sup>C je (apsolutna) specifična aktivnost <sup>14</sup>A. Specifična aktivnost se definira kao broj raspada u minuti po jediničnoj masi ugljika i mjeri se u Bq/kg C. Tijekom analize mjere se specifična aktivnost uzorka <sup>14</sup> $\tilde{A}_s$ , standarda <sup>14</sup> $\tilde{A}_{stand}$  i pozadine <sup>14</sup> $\tilde{A}_b$ . Sva mjerenja odvijaju se u istim uvjetima, a pozadina se koristi za uklanjanje mogućeg onečišćenja uzrokovanog stranim ugljikom i šumom koji dolazi od samog instrumenta. "Čista" specifična aktivnost uzorka i standarda se stoga dobivaju iz sljedećih relacija:

$${}^{14}A_s = {}^{14}\tilde{A}_s - {}^{14}\tilde{A}_b \tag{14}$$

$${}^{14}A_{stand} = {}^{14}\tilde{A}_{stand} - {}^{14}\tilde{A}_b \tag{15}$$

U mjerenjima radioaktivnosti potrebno je uzeti u obzir efekt frakcionacije kako bi vrijednosti različitih materijala bile usporedive. Za razliku od <sup>13</sup>C, izotop <sup>14</sup>C frakcionira dvostruko više zbog čega se <sup>14</sup>C aktivnosti uzoraka korigiraju pomoću  $\delta^{13}$ C. Tako se aktivnost uzorka prevodi u aktivnost koju bi uzorak imao da posjeduje dogovorno određeni sastav stabilnih izotopa. Po konvenciji se rezultati normaliziraju na  $\delta^{13}$ C = -25 ‰ te se normalizirana specifična aktivnost  $A_{sn}$  definira kao:

$${}^{14}A_{sn} = {}^{14}A_s \frac{{}^{13}R_{[\delta^{13}C=-25]}}{{}^{13}R_s}$$
(16)

 $^{13}R_s$  predstavlja omjer stabilnih izotopa ugljika  $^{13}C/^{12}C$ u uzorku pa iz definicije  $\delta^{13}C$ jednadžba (16) postaje:

$${}^{14}A_{sn} = {}^{14}A_s \left( 1 - \frac{2(25 + \delta^{13}C)}{1000} \right)$$
(17)

Izmjerene  ${}^{14}A_{sn}$ se u praksi korigiraju s obzirom na 1950. godinu:

$${}^{14}A = {}^{14}A_{sn} \, e^{-\lambda_C \, (1950-m)} \tag{18}$$

gdje je m godina mjerenja uzorka. Ovakva konvencija omogućava lakše baratanje s veličinama u daljnjem računu te odstranjuje moguće pogreške pri usporedbi uzoraka koji su mjereni u različito vrijeme. Iz apsolutnih vrijednosti se općenito ne dobivaju željene informacije pa se u izražavanju rezultata češće koristi relativna specifična aktivnost <sup>14</sup>*a* kojom se uspoređuje specifična aktivnost uzorka sa specifičnom aktivnošću standarda u istim uvjetima. <sup>14</sup>*a* se izražava u jedinicama pMC (*percent of modern carbon*), a njezin izraz korigiran na 1950. se definira kao:

$${}^{14}a = \frac{{}^{14}A}{{}^{14}A_{abs}} \cdot 100\% \tag{19}$$

Za <sup>14</sup>C standard odabrana je oksalna kiselina OxI proizvedena 1995. iz šećerne repe [9], [10], [11]. U to je doba koncentracija <sup>14</sup>C već bila u porastu (testiranja nuklearnog oružja) zbog čega se specifična aktivnost oksalne kiseline prepravila s obzirom 1950. godinu i normalizirala na  $\delta^{13}C = -19 \%$  s obzirom na VPDB kako bi reprezentirala standard bez ljudskih utjecaja:

$${}^{14}A_{abs} = 0,95 \,{}^{14}A_{OxI} \left(1 - \frac{2(19 + \delta^{13}C)}{1000}\right) e^{\lambda(1950 - m)} = 226 \text{ Bq/kgC}$$
(20)

Tijekom godina došlo je do potpunog iscrpljivanja OxI za komercijalne svrhe pa se kao

novi standard definira OxII kao:

$${}^{14}A_{abs} = 0,7459 \,{}^{14}A_{OxII} \,\left(1 - \frac{2(25 + \delta^{13}C)}{1000}\right) \,e^{\lambda(1950 - m)} = 226 \,\,\mathrm{Bq/kg\,C}$$
(21)

<sup>14</sup> $A_{abs}$  predstavlja hipotetsku specifičnu aktivnost <sup>14</sup>C atmosfere u 1950. godini bez ljudskih utjecaja (odnosno prije <sup>14</sup>C *bomb peaka* i bez sagorijevanja fosilnih goriva), mjerenu 1950. godine i normaliziranu na  $\delta^{13}C = -25\%$ . Vrijednost <sup>14</sup> $A_{abs} = 226$  Bq/kg C ekvivalentna je <sup>14</sup>aC = 100 pMC što označava ravnotežnu koncentraciju <sup>14</sup>C u atmosferi. Sve definirane veličine su normalizirane s obzirom na 1950. godinu, no kada se želi izračunati aktivnost koju je materijal imao u vrijeme rasta ili prikupljanja potrebno je uvesti dodatne korekcije. Prava specifična <sup>14</sup>C aktivnost materijala <sup>14</sup> $a_i$  s obzirom na njegovu starost dobiva se iz izraza:

$${}^{14}a_i = {}^{14}a \cdot e^{\lambda(1950-y)} \tag{22}$$

gdje označava y godinu rasta ili prikupljanja uzorka (*year of growth*), a konstanta raspada  $\lambda$  odgovara vremenu poluživota od 5730 godina. Međutim, pri izražavanju rezultata ključno je uzeti u obzir i izotopnu frakcionaciju i usporedbu sa standardom. Zbog toga se uvodi nova veličina,  $\Delta^{14}C$ , koja se izražava u promilima:

$$\Delta^{14}C = \left(\frac{A \, e^{\lambda(1950-y)}}{A_{abs}} - 1\right) \cdot 1000\% \tag{23}$$

Veza između  $\Delta^{14}C$  i  ${}^{14}a_i$  može se dobiti iz relacija (22) i (23) putem formule:

$$\Delta^{14}C = 10 \cdot a_i - 1000 \tag{24}$$

 $\Delta^{14}C$  daje informacije o količini  ${}^{14}C$  uzorka u vrijeme njegovog rasta ili prikupljanja [11] te se koristi za izražavanje svih  ${}^{14}C$  rezultata u ovom radu.

#### 2.4.3 Radioaktivni raspad

Nestabilne jezgre atoma spontano se raspadaju emisijom radioaktivnog zračenja i tako prelaze u energetski niža i stabilnija stanja. Postoje tri vrste raspada: alfa ( $\alpha$ ), beta ( $\beta$ ) i gama ( $\gamma$ ) raspad. <sup>14</sup>C se raspada  $\beta^-$  raspadom koji je ujedno i najčešća vrsta radioaktivnog raspada u prirodi. Kod  $\beta^-$  raspada neutron u jezgri raspada se na proton pri čemu se emitiraju elektron ( $\beta^-$  čestica) i antineutrino  $\overline{\nu}$ :

$$n^0 \to p^+ + \beta^- + \overline{\nu} + Q. \tag{25}$$

Q je ukupna energija reakcije koju dijele elektron i antineutrino. Iako je Q specifična količina energije, kao posljedicu dijeljenja energije s antineutrinom,  $\beta^-$  ima kontinuiran energijski spektar.

Zakon radioaktivnog raspada temeljen je na činjenici da je raspad čisto statistički proces. Vjerojatnost raspada je fundamentalo svojstvo nuklida i ostaje nepromjenjivo u vremenu pa se raspad izražava kao:

$$dN = \lambda N dt \tag{26}$$

gdje je N broj radioaktivnih nuklida, -dN/dt smanjivanje broja nuklida po jediničnom vremenu, a  $\lambda$  vjerojatnost raspada:

$$\lambda = \frac{-dN/dt}{N}.$$
(27)

Konstanta raspada  $\lambda$  je specifična za različite nuklide i različite modove raspada. Integriranjem relacije (26) i postavljanjem graničnog uvijeta da je za t = 0,  $N = N_0$  dobiva se jednadžba eksponencijalnog raspada:

$$N = N_0 e^{-\lambda t}.$$
(28)

Ova relacija pokazuje kako se broj nuklida smanjuje u vremenu. Vrijeme poluživota  $T_{1/2}$  definira se kao vrijeme potrebno za raspad polovine radioaktivnih jezgri uzorka:

$$T_{1/2} = -\frac{1}{\lambda} ln\left(\frac{1}{2}\right) \tag{29}$$

iz čega se dobiva konstanta raspada:

$$\lambda = \frac{\ln 2}{T_{1/2}}.\tag{30}$$

#### 2.4.4 Datiranje pomoću radioaktivnog izotopa ugljika <sup>14</sup>C

Najpoznatija primjena <sup>14</sup>C je datiranje koju je razvio Willard Libby za što je 1960. godine dobio Nobelovu nagradu za kemiju [12]. Datiranje se zasniva na činjenici da organizmi nakon smrti više ne unose nove količine <sup>14</sup>C pri čemu se preostali radioaktivni ugljik u organizmu nastavlja raspadati te se time njegova aktivnost smanjuje. Vrijeme proteklo od smrti organizma T može se odrediti iz izmjerene aktivnosti materijala <sup>14</sup>a i vremena poluraspada  $T_{1/2}$  putem formule

$$T = -\frac{T_{1/2}}{\ln 2} \frac{{}^{14}a}{{}^{14}a_0},\tag{31}$$

ako je poznata <sup>14</sup>C aktivnost u vrijeme smrti organizma <sup>14</sup> $a_0$ . Starost se računa s obzirom na 1950. godinu uz nekoliko konvencija:

- 1. za  $T_{1/2}$  se uzima Libbyjevo vrijeme poluživota koje iznosi 5568 godina;
- 2. <sup>14</sup>C aktivnost se normalizira na  $\delta$  vrijednost od -25 ‰;
- 3. izračunata starost je definirana u godinama prije 1950. (BP before present).

Kako bi se dobili točni rezultati (kalendarska starost) koriste se kalibracijske krivulje koje su definirane s Libbyevim vremenom poluraspada i uzimaju u obzir promjene koncentracije <sup>14</sup>C u atmosferi. Krivulje su izrađene mjerenjem koncentracije <sup>14</sup>C u arhivima ugljika (npr. godovima drva, sigama, koraljima, jezerskim sedimentima) koji su datirani nekom drugom nezavisnom fizikalnom metodom. Ovom metodom moguće je odrediti starost materijala do najviše 55 000 godina.

## **3** Izotopi ugljika u atmosferskom CO<sub>2</sub>

Ugljik se na Zemlji pohranjuje u organskim i anorganskim oblicima u različitim komponentama okoliša koje se nazivaju spremnici. Najveća količina skladišti se u stijenama dok se ostatak nalazi u oceanu, atmosferi, biljkama, tlu i fosilnim gorivima. Ugljik prolazi svakim spremnikom kroz proces poznat kao ciklus ugljika koji se sastoji od dvije komponente: brze i spore. Brzi ciklus (biokemijski) odvija se izmjenom ugljika između oceana, biljaka, životinja, zraka i tla, a spori (geokemijski) odnosi se na procese u stijenama. Ciklus ugljika održava stabilnu raspodjelu ugljika na Zemlji, no bilo koja promjena može narušiti prirodnu ravnotežu. Tijekom prošlosti najveći utjecaj na ciklus imala je promjena

narušiti prirodnu ravnotežu. Tijekom prošlosti najveći utjecaj na ciklus imala je promjena klime. U hladnim periodima (ledena doba) niske temperature i povećan rast fitoplanktona uzrokovali su povećanu apsorpciju  $CO_2$  iz atmosfere u ocean, a ledeni pokrivač usporavao je procese koji se odvijaju u tlu [13]. Suprotan proces odvija se tijekom toplih perioda; povećanjem temperature koncentracija otopljenog  $CO_2$  u vodi se smanjuje (plinovi se lakše otapaju na nižim temperaturama nego na višim), odnosno dolazi do taloženja karbonata i povećanog ispuštanja  $CO_2$  u atmosferu (slika 3.1).  $CO_2$  se ispušta i povećanim raspadom organske tvari uslijed viših temperatura. Budući da je  $CO_2$  staklenički plin, pojačano ispuštanje  $CO_2$  također dodatno povisuje temperaturu.

Danas najveći učinak na kruženje ugljika u prirodi imaju fosilna goriva i deforestacija. Sagorijevanjem fosilnih goriva u atmosferu se uvode velike količine  $CO_2$  koje se bez ljudskog utjecaja ne bi oslobađale nego bi ostale zarobljene u tlu. Sječom šuma uklanja se vegetacija koja apsorbira i koristi  $CO_2$  iz zraka za fotosintezu, a spaljivanjem biomase dodatno se oslobađa već pohranjeni ugljik. Ovakva antropogena djelovanja dovela su do povećanja koncentracije  $CO_2$ , koja je prije Industrijske revolucije varirala između 170 i najviše 300 ppm, a danas njezine vrijednosti premašuju 400 ppm te možemo reći da je sustav izašao iz ravnoteže [14], [15], [16].



Slika 3.1: Prikaz promjena u koncentraciji  $CO_2$  u ledenoj jezgri izvađenoj na lokaciji Vostoc, Antarktika koje odgovaraju promjenama temperature unazad 400 000 godina. Uređeno prema [15].

## 3.1 Varijacije u zastupljenosti <sup>13</sup>C

Svaki spremnik ugljika ima jedinstven i karakterističan sastav izotopa koji ga određuje kao otisak prsta. Bilo koja promjena u pojedinom spremniku uzrokuje promjene i u ostalim spremnicima. Zbog toga se određivanjem izotopnog sastava tvari od interesa te poznavanjem sastava svakog spremnika mogu dobiti informacija o njenom porijeklu, procesima i uvjetima u kojima je nastala.

Biljke imaju mnogo manju zastupljenost <sup>13</sup>C u odnosu na atmosferski zrak. Tijekom fotosinteze lišće apsorbira CO<sub>2</sub> procesom difuzije. Kako je <sup>13</sup>C teži i kreće se sporije od <sup>12</sup>C dolazi do frakcionacije te manje <sup>13</sup>C ulazi u biljku. Dodatno, za pretvorbu CO<sub>2</sub> u organsku tvar (šećere, drvo) biljke preferiraju <sup>12</sup>C u odnosu na <sup>13</sup>C. Postoje tri dominantna mehanizma fotosinteze s frakcionacijskim faktorom od oko -2 do -20 ‰ koja ovise o vrsti vegetacije i klimi [6], [17]:

1. Hatch-Slack fotosinteza - pojavljuje se kod određenih žitarica i "slatkih" trava

(šećerna repica, kukuruz) te rezultira  $\delta^{13}{\rm C}$ vrijednostima koje se kreću u rasponu od -10 do -15 ‰,

- 2. Calvinov mehanizam najčešći mehanizam biljaka umjerenih klima s kojim se postižu  $\delta^{13}$ C vrijednosti od -24 do -30 ‰,
- 3. Crassulacean Acid Metabolism (CAM) karakterističan za biljke sušnih područja čije  $\delta^{13}$ C vrijednosti iznose oko -17 ‰.

Fosilna goriva također imaju manje količine <sup>13</sup>C u odnosu na atmosferu. Budući da su produkt složenih biokemijskih procesa raspadanja drevnih biljaka i životinja njihove su  $\delta^{13}$ C vrijednosti slične vrijednostima današnjih biljaka.  $\delta^{13}$ C vrijednosti CO<sub>2</sub> dobivenog izgaranjem nafte iznose oko -28 ‰, izgaranjem prirodnog plina -40 ‰, a izgaranjem ugljena -24,6 ‰ [18].  $\delta^{13}$ C vrijednosti tla u području umjerene klime prosječno iznose -25 ‰ [6].

Različiti spremnici ugljika snažno utječu na koncentraciju  $CO_2$  u atmosferi, a time i na relativne omjere izotopa ugljika. Od početka Industrijske revolucije koncentracija  $CO_2$  naglo se povećava dok  $\delta^{13}C$  vrijednosti usporedno padaju s -6,5 ‰ na -8,6 ‰ [19], [20] (slika 3.2). Nastale promjene povezane su s upotrebom fosilnih goriva koje svojim izgaranjem uvode velike količine  $CO_2$  te mijenjaju izotopni sastav atmosfere.



Slika 3.2: Razvoj atmosferskih  $\delta^{13}$ C vrijednosti na Mauna Loi (crna krivulja) i Antarktici (crvena krivulja) od 1970. godine do danas. Preuzeto iz [21].

Osim godišnjih/globalnih promjena, koncentracije  $CO_2$  i  $\delta^{13}C$  podliježu i sezonskim varijacijama. Ljeti koncentracija  $CO_2$  u zraku opada zbog povećane fotosinteze biljaka i smanjene upotrebe fosilnih goriva, no zimi fotosinteza prestaje te koncentracija  $CO_2$ počinje rasti. Suprotno vrijedi za  $\delta^{13}C$  vrijednosti: ljeti  $\delta^{13}C$  rastu, a zimi opadaju. Uzrok tome je što biljke u procesu fotosinteze preferiraju izotop <sup>12</sup>C ostavljajući više <sup>13</sup>C u atmosferi, a tijekom zime otpuštaju  $CO_2$  koji je bogat izotopom <sup>12</sup>C. Slično vrijedi za fosilna goriva i sagorijevanja biomase. Zimi se njihova upotreba za ogrijev povećava što smanjuje  $\delta^{13}C$  vrijednosti.

 $\rm CO_2$  iz zraka je u izotopnoj ravnoteži s otopljenim oceanskim bikarbonatom ( $\rm HCO_3^-$ ) te  $\delta^{13}\rm C$  vrijednosti morske vode (na površini) iznose +1,0 ‰. Frakcionacija <sup>13</sup>C pri razmjeni  $\rm CO_2$  između oceana i atmosfere je dva puta manja nego između biljaka i atmosfere te iznosi oko -9 ‰. Stoga  $\delta^{13}\rm C$  u atmosferskom  $\rm CO_2$  iznad mora i oceana iznosi oko -10 ‰ [22].

## 3.2 Varijacije <sup>14</sup>C aktivnosti

Istovremeno nastajanje i raspadanje <sup>14</sup>C je tijekom vremena dovelo do ravnotežnog stanja zbog čega koncentracija <sup>14</sup>C u atmosferi, biosferi i oceanu ima gotovo konstantnu vrijednost. No, varijacije u intenzitetu kozmičkih zraka i promjene klime mogu uzrokovati fluktuacije ravnotežnih vrijednosti. Supernove i sunčeve baklje izvor su kozmičkih zraka zbog čega njihov intenzitet nije uvijek jednolik. Osim toga, promjene u Zemljinom magnetskom polju i jedanaestogodišnji solarni ciklus uvelike utječu na broj čestica koji dopire do Zemljine atmosfere. Klimatske promjene i cirkulacije u oceanu također mogu uzrokovati odstupanja u koncentraciji <sup>14</sup>C [23]. Navedene fluktuacije su manjih razmjera te se za potrebe točnih datiranja korigiraju kalibracijskim krivuljama. Za ravnotežnu se vrijednost uzima  $\Delta^{14}C = 0 \%$ . Suprotno prirodnim varijacijama, antropogena djelovanja kao što su <sup>14</sup>C *bomb peak* i Seusseov efekt imaju veliki utjecali na cjelokupni budžet radioaktivnog ugljika (slika 3.3).



Slika 3.3: Razvoj atmosferskih  $\Delta^{14}$ C vrijednosti u obje hemisfere od početka testiranja nuklearnog oružja do danas. Preuzeto iz [2].

Aktivnost <sup>14</sup>C pokazuje sezonske varijacije, slično kao i  $\delta^{13}$ C, no s drugačijim uzrocima. Periodične varijacije se najvećim udjelom pojavljuju zbog proljetnog prodora stratosferskog zraka obogaćenog novonastalim <sup>14</sup>C u niže troposferske slojeve [24], [2]. U troposferi se dalje ugljik izmjenjuje s biosferom, oceanima i ostalim spremnicima ugljika. Zimi je izmjena stratosferskog i troposferskog zraka slabija pa su <sup>14</sup>C vrijednosti u troposferi niže [25]. Periodičnim varijacijama doprinosi heterotrofna respiracija biosfere koja je pojačana u toplijim razdobljima i trenutno unosi "mlađi" ugljik jer je pod utjecajem zaostalog *bomb peaka* [26]. Antropogeni utjecaj se očituje u zimskim mjesecima kad vrijednosti padaju uslijed korištenja fosilnih energenata za grijanje.

Biljke asimiliraju ugljikov dioksid iz atmosfere zbog čega sva vegetacija i životinje sadrže približno iste količine <sup>14</sup>C kao i atmosferski  $CO_2$ . Iste vrijednosti vrijede i za tlo koje dobiva relativno "mladi"  $CO_2$  putem korijenja i razgradnjom biljaka.

Između oceana i atmosfere neprekidno se odvija izmjena  $CO_2$ . Koncentracija <sup>14</sup>C u atmosferskom  $CO_2$  bi zbog toga trebala biti istih vrijednosti kao i atmosferski zrak na kopnu, no različiti procesi kao što su morska strujanja (engl. *upwelling*) mijenjaju izotopni sastav oceanskih voda. Fenomen *upwelling* na površinu donosi vodu s velikih dubina koja je mnogo starija od površinske vode te time ima i manje količine <sup>14</sup>C [2].

Na slici 3.4 prikazan je dijagram ciklusa ugljika s označenim  $\Delta^{14}$ C i  $\delta^{13}$ C vrijednostima različitih spremnika ugljika.



Slika 3.4: Ciklus ugljika s $\Delta^{14}{\rm C}$ i $\delta^{13}{\rm C}$ vrijednostima različitih spremnika ugljika.

## 4 Eksperimentalni dio

Aktivnost <sup>14</sup>C i  $\delta^{13}$ C moguće je odrediti iz različitih oblika u kojima se ugljik pohranjuje: organskih, anorganskih (karbonatnih) ili iz plinovitog CO<sub>2</sub>. Svaki uzorak je potrebno mehanički i kemijski pročistiti prije daljnje obrade kako bi se uklonila onečišćenja drugim izvorima ugljika iz okoliša. Različite vrste uzoraka imaju razvijene različite metode pročišćavanja ovisno o njihovom sastavu i strukturi. Karbonatni uzorci koji se najčešće analiziraju su školjke, kremirane kosti, sige, sedra, morski i jezerski sedimenti, koralji te atmosferski CO<sub>2</sub>. Organski uzorci su drvo, biljke, kosti, koža, drveni ugljen, organski dio sedimenta i slično. Nakon pročišćavanja, karbonatni i organski uzorci prevode se u CO<sub>2</sub> te ovisno o odabranoj tehnici mjerenja kreću u daljnji proces obrade.

#### 4.1 Uzorkovanje

U ovom radu provode se mjerenja relativne specifične aktivnosti <sup>14</sup>C i  $\delta^{13}$ C atmosferskog CO<sub>2</sub> te jednokratna analiza aktivnosti <sup>14</sup>C u lišću listopadnog drva na tri različite lokacije kako bi se odredila prisutnost lokalnog Seussovog efekta. Uzorkovanje i obrada uzoraka za analizu aktivnosti <sup>14</sup>C i  $\delta^{13}$ C atmosferskog CO<sub>2</sub> su različite i detaljno opisane u poglavlju.

Uzorkovanje atmosferskog CO<sub>2</sub> se odvijalo od siječnja do studenog 2021. godine na jednoj gradskoj lokaciji - u gradu Rijeci te na dvije ruralne - Gornjem Jelenju i meteorološkoj postaji Parg (slika 4.1). Na svakoj se lokaciji 30.8.2021 prikupilo svježe lišće listopadnog drveća čije <sup>14</sup>C vrijednosti predstavljaju prosjek za mjesece tijekom kojih biljke prikupljaju CO<sub>2</sub> (od proljeća pa do jeseni). U Rijeci se skupilo lišće platane, a na Gornjem Jelenju i Pargu lišće javora.



Slika 4.1: Karta s lokacijama uzorkovanja. Uređeno prema [27].

#### 4.1.1 Opis lokacija uzorkovanja

Grad Rijeka je treći najveći grad u Hrvatskoj te najveća pomorska luka. Ima 128 600 stanovnika i gustoću naseljenosti 2 900 stanovnika/km<sup>2</sup>. Nalazi se u Primorsko-goranskoj županiji, na obali Kvarnerskog zaljeva i leži na ušću rijeke Rječine. Klima Rijeke se po Köppenovoj klasifikaciji [28] može svrstati u umjereno toplu vlažnu klimu s vrućim ljetom, a poznata je po buri, hladnom i suhom vjetru sjeveroistočnog smjera koji ponekad dostiže orkanske vrijednosti brzine (160 km/h). Po podacima iz Državnog hidrometeorološkog zavoda srednja godišnja temperatura zraka iznosi 14,2 °C, a ukupna količina padalina 1331 mm. Uzorci su se prikupljali u samom centru grada, blizu željezničke postaje na 9 m iznad tla (slika 4.2).



(a) Lokacija pokraj koje je smješten uzorkivač. (b) Uzorkivač.

Slika 4.2: Slika lokacije uzorkovanja u Rijeci.

Gornje Jelenje ima 9 stanovnika te se nalazi 25 km istočno od Rijeke u podnožju nacionalnog parka Risnjak i planine Snježnik. Većinu područja prekrivaju šume, a lokacija uzorkovanja nalazi se blizu glavne ceste na 975 m nadmorske visine (4.3). Gornje Jelenje karakterizira umjereno topla vlažna klima s toplim ljetom, a srednja godišnja temperatura i ukupna količina oborine iznose 12,0 °C i 1700 mm respektivno. Za razliku od Rijeke, područje Jelenja ima niže temperature i više snježnih oborina.



(a) Lokacija na kojoj je smješten uzorkivač.



Slika 4.3: Slika lokacije uzorkovanja na Gornjem Jelenju.

Parg je naselje u Gorskom kotaru s 87 stanovnika. Nalazi se na šumovitom, planinskom području daleko od većih gradova i cesta (slika 4.4). Umjereno topla vlažna klima ovog područja graniči s borealnom klimom što dovodi do više snježnih oborina i nižih temperatura. Srednja godišnja temperatura zraka iznosi 7,2 °C, a godišnja količina oborine 1840 mm.



(a) Lokacija na kojoj je smješten uzorkivač.

(b) Uzorkivač.

Slika 4.4: Slika lokacije uzorkovanja na Pargu.

#### 4.1.2 Metode sakupljanja uzoraka

Uzorkovanje <sup>14</sup>C aktivnosti zraka provodi se stacionarnom metodom pomoću otopine natrijevog hidroksida (NaOH) u mjesečnim obrocima. Uzorkivači se postavljaju 3 metra iznad tla. U dodiru sa zrakom događa se reakcija neutralizacije lužine s  $CO_2$  te pritom nastaju natrijev karbonat i voda:

$$2NaOH + CO_2 \rightarrow Na_2CO_3 + 2H_2O$$
(32)

Nastali karbonat se zatim prevodi u kemijski oblik prikladan odabranoj metodi mjerenja: radiometrijskoj metodi (tekućinski scintilacijski brojač) ili mjerenju na akceleratorsko masenom spektrometru.

 $\delta^{13}$ C atmosferskog CO<sub>2</sub> nije moguće mjeriti u karbonatu (kompozitnom uzorku) jer dolazi do frakcionacije od skoro 10 ‰ [29]. Pošto frakcionacija nije konstanta nego ovisi o fiziklanim uvjetima (temperatura, vlažnost zraka i slično) rezultate nije moguće adekvatno korigirati zbog čega se koristi druga metoda uzorkovanja. Uzorci zraka za određivanje  $\delta^{13}$ C u ovom radu prikupljali su se vakuumiranim *Labco glass* ampulama jednom mjesečno. Na svakoj lokaciji punile su se tri ampule 2 m iznad tla otprilike 2 minute. Nakon punjenja ampule su se zatvarala i pohranjivale pod standardnim atmosferskim uvjetima. Prikupljeni uzorci plina su se zatim obradili na masenom spektrometru bez prethodnih kemijskih ili mehaničkih tretiranja ili prevađanja u drugi oblik.

Lišće listopadnog drva se bralo direktno sa stabla, nekoliko metara iznad zemlje. Sakupilo se oko 300 g uzorka.

## 4.2 Mjerenje zastupljenosti stabilnih izotopa ugljika

#### 4.2.1 Maseni spektrometar za određivanje $\delta^{13}$ C

Maseni spektrometar za stabilne izotope (IRMS - *Isotope Ratio Mass Spectrometer*) razdvaja atome različitih masa i određuje njihove relativne zastupljenosti. Uzorci koji se koriste za analizu mogu biti u tekućem, krutom ili plinovitom stanju, no potrebno ih je prevesti u plinoviti oblik. Plinoviti oblik uzoraka omogućava lakše baratanje u procesu mjerenja kada su u pitanju male zastupljenosti izotopa.

U ovom radu mjerenja  $\delta^{13}$ C zraka odvijala su se pomoću *Europa Scientific 20-20 continuous flow IRMS ANCA-TG preparative module* masenog spektrometra na Institutu Jožef Štefan u Ljubljani, Slovenija. Standardi koji se koriste kalibrirani su s obzirom na VPDB, a relativna nesigurnost mjerenja iznosi  $\pm 0.3$  %.

#### 4.2.1.1 Priprema uzorka

Prije analize uzoraka zraka na IRMS-u potrebno je izdvojiti  $CO_2$  iz amplue. Na aparaturu se pričvršćuje određeni broj ampula skupa sa standardom te se iz svake ampule (jedna po jedna) izvlači zrak putem vakuumske pumpe. Uzorak se zatim provodi kroz dvije ohlađene klopke kako bi se uklonila vodena para. Zrak se potom kreće kroz klopku ohlađenu tekućim dušikom na -196 °C gdje se nakuplja zaleđeni  $CO_2$ . Ostali plinovi ostaju u plinovitoj fazi i odvode se pomoću pumpe, a prikupljeni  $CO_2$  se odvaja i grije za analizu.

#### 4.2.1.2 Fizikalni princip rada IRMS uređaja

Dobiveni  $CO_2$  i standard se prenose na odvojene dijelove uređaja te ulaze u izvor iona. Oba plina sastoje se od različitih izotopa ugljika koji se bombardiraju snopom elektrona te se time ioniziraju u pozitivne ione. Ioni se potom akceleriraju visokim naponom i ulaze u magnetsko polje (slika 4.5).



Slika 4.5: Shematski prikaz masenog spektrometra. Uređeno prema [6].

Putanja iona kružnog je oblika zbog Lorentzove sile (slika 4.6), a njezin radijus ovisi o masi iona. Lorentzova sila:

$$\vec{F} = q\vec{v} \times \vec{B} \tag{33}$$

jednaka je centripetalnoj sili koja drži ione na kružoj putanji:

$$F = \frac{mv^2}{r} = qvB \tag{34}$$

gdje su  $q,\,v$ imnaboj, brzina i masa čestice respektivno, aBmagnetsko polje.



Slika 4.6: Reprezentacija Lorentzove sile. Preuzeto iz [6].

Ioni se ubrzavaju razlikom potencijala Vte je njihova kinetička energija jednaku:

$$E_{kin} = \frac{mv^2}{2} = qV \tag{35}$$

Iz relacija (34) i (35) dobiva se radijus kružne putanje za različite izotope:

$$r = \sqrt{\frac{2mV}{qB^2}}.$$
(36)

Tijekom mjerenja napon i iznos magnetskog polja drže se na konstantnim vrijednostima koje ovise postavu instrumenta. Iz relacije (36) je tada vidljivo da radijus izotopa ovisi jedino o njegovoj masi. Različiti izotopi se tako separiraju i prikupljaju u prikupljivaču. U prikupljivaču se nalaze Faradayeve čašice (metalne pločice) postavljene na točno određena mjesta za svaku vrstu izotopa. Sudarima s Faradayevim čašicama ioni gube svoj naboj proizvodeći mjerljive struje proporcionalne s brojem uhvaćenih iona. Iz izmjerenih struja određuju se omjeri koji se zatim uspoređuju sa standardom kako bi se dobila  $\delta^{13}$ C zadanog uzorka (po relaciji 9).

## 4.3 Mjerenje aktivnosti radioaktivnog <sup>14</sup>C

Aktivnost <sup>14</sup>C se može mjeriti radiometrijski i masenom spektrometrijom. Metode mjerenja međusobno se razlikuju u načinu pripreme uzoraka i u brojačkoj tehnici, a svaka od njih ima prednosti i nedostatke. Uzorci se prije mjerenja moraju prevesti u mjernu matricu zbog male zastupljenosti <sup>14</sup>C i niskih energije  $\beta^-$  čestica koje nastaju raspadom <sup>14</sup>C te se praktički apsorbiraju u samom materijalu. Za radiometrijsku tehniku uzorci se prevode u benzen, a za masenu spektrometriju u grafit.

#### 4.3.1 Tekućinski scintilacijski brojač

Tekućinski scintilacijski brojač (LSC - *Liquid Scintillation Spectrometer*) služi za mjerenje radioaktivnosti uzorka i radi na principu brojanja raspada radioaktivnih izotopa. Na Institutu Ruđer Bošković, u Laboratoriju za mjerenje niskih radioaktivnasti postoji metoda pripreme karbonatnih ili organskih uzoraka u oblik benzena ( $C_6H_6$ ) koji je pogodan za LSC mjerenje [30]. Mjerenja se odvijaju na *LSC Quantulusu 1220*.

#### 4.3.1.1 Priprema uzorka

Postupak pripreme benzena je složen i dugotrajan proces koji se može podijeliti u dvije faze:

- I.) razvijanje CO<sub>2</sub> iz uzorka spaljivanjem ili otapanjem u kiselini,
- II.) sinteza benzena iz dobivenog  $CO_2$ .
- I.) razvijanje CO<sub>2</sub>

Za razvijanje  $CO_2$  iz uzoraka atmosferskog  $CO_2$  u obliku  $Na_2CO_3$  potrebne su dvije aparature (slika 4.7): aparatura za dobivanje  $CO_2$  i aparatura za pretakanje  $CO_2$ 

iz klopke u metalni spremnik.



(a) Aparatura za razvijanje  $CO_2$ .

(b) Aparatura za prebacivanje CO<sub>2</sub>.

Slika 4.7: Aparatura za razvijanje  $CO_2$  iz karbonata.

Na prvoj aparaturi uzorak se stavlja u tikvicu i propuhuje strujom dušika. Prva klopka se uroni u hladnu smjesu (etanol ohlađen s tekućim dušikom na -80 °C), a druga u tekući dušik. Potom se u tikvicu dokapava klorovodična kiselina (HCl) koja reakcijom s karbonatom stvara  $CO_2$ :

$$Na_2CO_3 + HCl \rightarrow CO_2 + H_2O + Na^+ + Cl^-$$
 (37)

Prva klopka služi za desublimaciju vode dok se u drugoj desublimira  $CO_2$ . Kada uzorak u potpunosti izreagira zatvaraju se ventili na klopci s  $CO_2$  te se klopka prebacuje na drugu aparaturu. Na drugoj aparaturi  $CO_2$  se pročišćava od dušika pomoću pumpe i klopke hlađene tekućim dušikom u kojoj se potom sublimira čisti  $CO_2$ . Zatim se određuje količina dobivenog  $CO_2$  mjerenjem tlaka u rezervoaru za određivanje količine nakon čega se  $CO_2$  desublimacijom prebacuje u metalni spremnik.

Razvijanje  $CO_2$  iz organskih uzoraka (lišća, drva...) odvija se na drugačiji način. Lišće se prvo karbonizira u peći postavljenoj na 600 °C otprilike 15 minuta. Zatim se, nakon hlađenja, prebacuje u poseban spremnik (kvarcnu cijev koja se stavlja u staklenu vakuumsku liniju) kroz koji protječe struja kisika. Ispod kvarcne cijevi s uzorkom postavljaju se plamenici (slika 4.8).  $CO_2$  nastao spaljivanjem uzorka u kvarcnoj cijevi pročišćava se u struji kisika prolazeći kroz zagrijanu srebrnu vunu gdje se uklanjaju halogeni elemenati i  $SO_2$ , zatim kroz cijev s  $MnO_2$  gdje se uklanjaju dušikovi oksidi te kroz klopku hlađenu na -80 °C u kojoj se sakuplja voda. Dobiveni  $CO_2$  se sublimira u stakleni balon gdje mu se mjerenjem tlaka određuje količina te se potom prebacuje u spremnik koji ide na drugi dio analize - sintezu benzena.



Slika 4.8: Aparatura za dobivanje  $CO_2$  iz organskih uzoraka.

#### II.) sinteza benzena

 $\mathrm{CO}_2$ se prevodi u benzen kroz tri reakcije: karbidizaciju, hidrolizu i trimerizaciju.

Najprije se plinoviti  $CO_2$  iz spremnika dodaje zagrijanom litiju ( 900 °C) u reakcijskoj posudi. Tada nastaje litijev karbid (Li<sub>2</sub>C<sub>2</sub>):

$$2CO_2 + 10Li \rightarrow Li_2C_2 + 4Li_2O$$
 karbidizacija (38)

Potom se nastalom karbidu dodaje voda čime nastaje plinoviti acetilen  $(C_2H_2)$ :

$$Li_2C_2 + 2H_2O \rightarrow C_2H_2 + 2LiOH$$
 hidroliza (39)

Dobiveni acetilen se pročišćava od vode (pomoću klopke hlađene na -80 °C) i amonijaka (pomoću klopke s fosfornom kiselinom) nakon čega se acetilenu određuje količina.

Za trimerizaciju je potrebno acetilen dodati na zagrijani vanadijevom katalizatoru

na kojem nastaje benzen.

$$3C_2H_2 \rightarrow C_6H_6$$
 trimerizacija (40)

Nastali benzen se kriogeno prebacuje u epruvetu te se mjeri dobivena masa.



Slika 4.9: Aparatura za dobivanje benzena iz  $CO_2$ .

#### 4.3.1.2 Fizikalni princip rada LSC uređaja

Mjerenja aktivnosti u brojaču se provode u dvije mjerne geometrije: od 2 g i od 4 g. Prije mjerenja u uzorak benzena je potrebno dodati scintilacijsko sredstvo (otopina butil-fenilbifenil-oksidiazola ili PBD) koje pri beta raspadu <sup>14</sup>C proizvodi foton svjetlosti. Emitirana svjetlost se na fotokatodi transformira u elektrone. Broj primarnih elektrona je jako mali zbog čega ih je potrebno multiplicirati. Proces multiplikacije odvija se u fotomultiplikatorskoj cijevi: svaki se primarni elektron akcelerira do elektrode (dinode) visokog napona gdje uzrokuje emisiju sekundarnih elektrona. Proces se ponavlja nekoliko puta kako bi se proizveo električni puls dovoljnog intenziteta (slika 4.10). Finalni puls proporcionalan je faktoru multiplikacije, naponu i energiji upadne čestice. Raspon energija  $\beta^-$  čestica je poznat zbog čega je moguće podesiti detektor da registrira samo one pulseve koji su potekli od <sup>14</sup>C radioaktivnog raspada.



Slika 4.10: Shematski prikaz LSC detektora. Uređeno prema [6].

U jednoj seriji analizira se 20 prikupljenih uzoraka, jedan uzorak bez analita ("slijepa proba", *background*), standard (Oksalna kiselina II) i kontrolni uzorak (ANU-saharoza). Svaki pojedini uzorak obrađuje se po 30 minuta u više ciklusa nakon čega se u programu WinQ određuje ukupan broj odbroja. Iz broja odbroja za svaki uzorak određuje se aktivnost <sup>14</sup>C koja se definira kao aktivnost 1950. godine i normalizira na  $\delta^{13}C = -25 \%$ . Dobiveni rezultati imaju malu relativnu pogrešku mjerenja (± 0,7 %), no ovakva metoda ima nekoliko bitnih ograničenja: masa mjerne matrice mora iznositi između 1 - 5 g, dugotrajna i složena priprema uzorka u mjernu matricu, a proces brojanja traje relativno dugo jer treba sakupiti dovoljan broj signala (ovisnih o radioaktivnom raspada) za adekvatnu statistiku.

#### 4.3.2 Akceleratorski maseni spektrometar

Akceleratorski maseni spektrometar (AMS - Accelerator mass spectrometer) se koristi za detektiranje izotopa niskih zastupljenosti. Za razliku od LSC metode gdje se <sup>14</sup>C detektira kroz raspade, AMS direktno mjeri količinu radioaktivnih izotopa. Zbog toga je za analizu ovom metodom potrebna mala količina uzorka (1,5 mg čistog ugljika), a mjerenja se odvijaju puno brže (nekoliko sati umjesto nekoliko dana).

Svi uzorci u radu koji su mjereni AMS tehnikom izmjereni su u Centaru za primijenjeno istraživanje izotopa (*Center for Applied Isotope Research - CAIS, University of Georgia, USA*) [31], [32].

#### 4.3.2.1 Priprema uzorka

Uzorak se preko oblika  $CO_2$  prevodi u grafiti u vakuumskoj liniji (slika 4.11). Karbonatnom uzorku dodaje se klorovodična kiselina HCl te reakcijom nastaje  $CO_2$ . Dobiveni  $CO_2$ pročišćava se od vode pomoću ohlađene klopke i pohranjuje u tri spremnika:

- spremnik služi za grafitizaciju reakcijom cinka i CO<sub>2</sub> uz željezo kao katalizator dobiva se ugljik (deponiran na željezo). Produkt se zatim preša u metu kojoj se određuje količina <sup>14</sup>C izotopa pomoću AMS-a,
- 2. spremnik služi za analizu <sup>13</sup>C koja se vrši na masenom spektrometru (IRMS-u),
- 3. spremnik se sprema u arhivu.



Slika 4.11: Aparatura za pripremu uzorka za AMS.

#### 4.3.2.2 Fizikalni princip rada AMS uređaja

Uzorak grafita u meti analiza se na AMS-u u nekoliko etapa (slika 4.12):

- 1. Bombardiranjem grafita Cs atomima proizvode se negativni ioni ugljika. Uzorci grafita onečišćeni su atomima dušika koji bi onemogućili detekciju <sup>14</sup>C zbog čega je potrebno negativno ionizirati atome uzorka jer su N<sup>-</sup> ioni veoma nestabilni i gube svoj naboj prije ulaska u akcelerator.
- 2. Ioni se zbog različitih masa separiraju u magnetskom polju prije ulaska u akcelerator.

- 3. U nekim tipovima AMS-a se doprinos snopa  $^{12}$ C reducira za faktor 100 pomoću brzorotirajuće membrane (*chopper*).
- 4. Drugi magnet rekombinira tri snopa ugljikovih iona.
- 5. Negativni ioni ubrzavaju se u prvom dijelu akceleratorske cijevi u električnom polju napona 0.3 do 5 MV.
- 6. U središnjem dijelu akceleratora negativni ioni prolaze kroz argonski plin koji negativan naboj zamjenjuje pozitivnim radi lakše detekcije čestica.
- 7. U drugom dijelu akceleratora pozitivni ioni ugljika se dodatno ubrzavaju.
- 8. Zadnji magnet razdvaja snopove $^{12}\mathrm{C},\,^{13}\mathrm{C}$ i $^{14}\mathrm{C}$ iona koji se naposljetku očitavaju u detektorima.



Slika 4.12: Shematski prikaz AMS-a. Uređeno prema [6].

Obrada uzoraka u AMS-u traje od 10 - 30 minuta po uzorku, a relativna nesigurnost dobivenih rezultata iznosi  $\pm$  0,4 %. AMS je puno učinkovitiji od LSC metode zbog brzine mjerenja i manje potrebne mase uzorka, no mala količina ugljika ima veću podložnost kontaminaciji. U tablici 4.1 prikazana su navedena svojstva LSC i AMS metode.

Neki AMS uređaji (s manjom energijom ubrzanja) daju <sup>14</sup>C aktivnost izraženu omjerom <sup>14</sup>C i <sup>12</sup>C izotopa, te istovremeno mjere i  $\delta^{13}$ C za normalizaciju.  $\delta^{13}$ C izmjeren na ovakvim uređajima ipak nije reprezentativan za cijeli uzorak - nije usporediv s vrijednošću dobivenom na IRMS-u jer dolazi do frakcionacije unutar samog AMS-a. Drugi akceleratori (koji koriste do 10 puta veće energije ubrzavanja) daju <sup>14</sup>a izražene omjerom <sup>14</sup>C i <sup>13</sup>C izotopa.

U ovom slučaju se  $^{14}a$  normalizira na  $\delta^{13}{\rm C}$ dobivenom pomoću IRMS-a.

	LSC	AMS
početna masa uzorka	10- 500 g	10-100 mg
mjerna matrica	benzen	grafit
potrebna masa mjerne matrice	2-4 g	$1,5 \mathrm{~mg}$
vrijeme mjerenja	nekoliko dana	nekoliko sati
relativna nesigurnost mjerenja	0,7~%	0,4~%
reprezentativnost uzorka	vrlo dobra	manja u odnosu na LSC i ovisna o homogenosti uzorka

Tablica 4.1: Usporedba LSC i AMS tehnike.

## 5 Rezultati i diskusija

Rezultati mjerenja <sup>14</sup>C aktivnosti atmosferskog CO<sub>2</sub> u 2021. godini prikazani su u tablici A.1 iz priloga A. U tablici se nalaze konvencionalne <sup>14</sup>a vrijednosti referirane s obzirom na 1950. godinu. Uzorcima je pridjeljen identifikacijski broj Z te su označeni slovima A (AMS) ili L (LSC) ovisno o vrsti tehnike kojom su mjereni. Većina vrijednosti određena je putem LSC metode dok su uzorci čija masa nije dovoljna za LSC, određeni AMS metodom. Zbog toga je u veljači svaki uzorak mjeren s obje tehnike kako bi se usporedile dobivene vrijednosti i dokazala statistička jednakost rezultata.  $\delta^{13}$ C izmjerene AMS-om dobivaju se iz karbonata. Pri uzorkovanju CO<sub>2</sub> s NaOH dolazi do frakcionacije pa  $\delta^{13}$ C dobiven ovakvom metodom nije adekvatan za usporedbu.

#### 5.1 Usporedba mjernih tehnika

Za usporedbu mjernih tehnika koristi se  $\zeta$  vrijednost koja se definira putem formule:

$$\zeta = \frac{{}^{14}a_{AMS} - {}^{14}a_{LSC}}{\sqrt{\sigma_{AMS}^2 + \sigma_{LSC}^2}}$$
(41)

gdje su  ${}^{14}a_{AMS}$  i  ${}^{14}a_{LSC}$  relativne specifične aktivnosti istog uzorka mjerene AMS i LSC metodom s pripadnim nesigurnostima mjerenja  $\sigma_{AMS}$  i  $\sigma_{LSC}$ .  $\zeta$  vrijednost raspodjeljuje se po Normaloj distribuciji sa srednjom vrijednošću 0 i varijancom 1 te predstavlja odstupanje između srednjih vrijednosti izmjerenih objema metodama.  $\zeta$  vrijednost blizu 0 implicira jako dobro podudaranje mjernih tehnika. Kada je apsolutna vrijednost  $\zeta$  manja od 2 smatra se da su vrijednosti usklađene, a od 2 do 3 da je podudaranje upitno. Vrijednosti iznad 3 impliciraju nekompatibilnost mjernih tehnika [33], [34].

Usporedba AMS i LSC tehnike provodi se na uzorcima mjerenim u veljači te se dobivaju vrijednosti prikazane u tablici 5.1. Iz tablice se vidi kako su sve  $\zeta$  vrijednosti u intervalu od -1 do 1 što dokazuje usporedivost mjernih tehnika.

Tablica 5.1:	Usporedba	mjernih	tehnika	za vrijed	nosti iz	z veljače	mjerene	AMS	i I	LSC
metodom. U	tablici se na	alaze i do	bivene $\zeta$	vrijedno	sti.					

	LS	SC	AI		
lokacija	$^{14}a/\mathrm{pMC}$ $\sigma/\mathrm{pMC}$		$^{14}a/\mathrm{pMC}$	$\sigma/\mathrm{pMC}$	ζ
Rijeka	97,48	0,82	98,09	0,27	-0.71
Gornje Jelenje	100,17	0,68	100,28	$0,\!27$	-0,15
Parg	100,92	0,71	100,3	0,27	0.82

## **5.2** $\Delta^{14}$ C atmosferskog CO<sub>2</sub>

Nakon dokazane jednakosti mjernih tehnika, za veljaču se uzima prosjek dobivenih vrijednosti putem obje metode. <sup>14</sup>*a* iz tablice A.1 prevode se u  $\Delta^{14}$ C korigirane na godinu uzorkovanja putem formula (22) i (24). Dobivene  $\Delta^{14}$ C nalaze se u tablici (A.2) iz priloga A te su prikazane na slici (5.1).



Slika 5.1: Grafički prika<br/>z $\Delta^{14}{\rm C}$ mjesečnih vrijednosti za Rijeku, Gornje Jelenje i Parg<br/> u 2021. godini.

 $\Delta^{14}$ C na svim lokacijama pokazuju sezonske varijacije. Od početka godine do ožujka uočavaju se niže vrijednosti koje se mogu povezati s upotrebom fosilnih goriva za grijanje. Posebno izražen pad se uočava za Rijeku u ožujku. Dolaskom toplijih dana prestaje sezona grijanja zbog čega dolazi do rastućeg trenda  $\Delta^{14}$ C. Dodatni utjecaj na povećanje  $\Delta^{14}$ C ima proljetni prodor stratosferskog zraka u troposferu koji se očituje u sezonskoj varijaciji na Pargu U Gornjem Jelenju [2], [24]. Početkom rujna vrijednosti počinju opadati što se, kao i na početku godine, povezuje s fosilnim gorivima. Rijeka, kao najurbaniziraniji i najprometniji grad od istraživanih lokacija, ima najniže  $\Delta^{14}$ C vrijednosti koje variraju između -41 ‰ (u listopadu) i -5 ‰ (u rujnu), a njihov prosjek za cijelu 2021. godinu iznosi -22 ± 6 ‰. Prosječna vrijednost za Gornje Jelenje iznosi -10 ± 6 ‰, a za Parg 0 ± 6 ‰. Na ostalim lokacijama rezultati poprimaju ekstremne vrijednosti u istim periodima kao i u Rijeci: minimalna vrijednost na Gornjem Jelenju pojavljuje se u ožujku (-20 ‰), a maksimalna u listopadu (0 ‰), dok na Pargu do minimuma dolazi u siječnju (-18 ‰), a maksimuma u rujnu (25 ‰). Parg kao čista lokacija ima najviše vrijednosti te se može koristiti kao referentna lokacija za određivanje lokalnog Suessovog efekta. Prosječna razlika u  $\Delta^{14}$ C između Rijeke i Parga iznosi 22 ‰ što jasno pokazuje utjecaj fosilnih goriva u Rijeci, dok je razlika između Gornjeg Jelenja očekivano manja te iznosi 12 ‰.

Ljetni ravnotežni trend od svibnja do rujna prekida pad  $\Delta^{14}$ C vrijednosti u kolovozu, naviše izražen u Rijeci. To bi mogao biti indikator pojačanoga turističkog prometa uslijed popuštanja COVID mjera u europskim državama početkom kolovoza 2021. kad je olakšan ulaz turista u Hrvatsku [35].

Postaja Jungfraujoch, Švicarska, nalazi se u Švicarskim Alpama daleko od antropogenih utjecaja te se koristi kao referentna postaja s čistim zrakom za Europu.  $\Delta^{14}$ C Parga podudara se s vrijednosti izmjerenoj 2021. godine na Jungfraujochu koja iznosi 0 ‰ [2] te se time dodatno potvrđuje da je Parg lokacija bez utjecaja lokalnog zagađenja fosilnim gorivima. Velika razlika u vrijednostima može se uočiti usporedbom mjerenih lokacija s kineskim gradom Xi'anom. Xi'an je treći najnaseljeniji grad u zapadnoj Kini s 12 950 000 stanovnika i veoma razvijenom industrijom. Njegove  $\Delta^{14}$ C vrijednosti u 2020. godini su mnogo niže od onih mjerenih u radu te iznose -112 ‰ [36]. Urbani grad Gliwice, Poljska (170 000 stanovnika) nalazi se na području koje je poznato po upotrebi foslinih goriva (nafte i posebno ugljena) za proizvodnju energije te su njezine  $\Delta^{14}$ C iznosile oko -50 ‰ kad je delta  $\Delta^{14}$ C na Jungfraujochu bila 22 ‰, što je razlika od oko 70 ‰. Prema tome je Rijeka manje zagađena fosilnim ugljikom od Gliwica.

Iz ovih rezultata se jasno vidi kako je u Rijeci prisutno zagađenje fosilnog porijekla, no ono nije ni približnog razmjera kao zagađenje velikih, urbanih gradova poput Xi'ana ili Gliwica gdje se energija dobiva sagorijevanjem nafte i ugljena.

## 5.3 $\delta^{13}$ C atmosferskog CO<sub>2</sub>

Rezultati mjerenja  $\delta^{13}$ C vrijednosti atmosferskog CO<sub>2</sub> s pripadnim identifikacijskim brojevima (ID) nalaze se u tablici A.3 iz priloga A te su prikazani na slici 5.2. Parg se koristi kao čista lokacija s kojom se uspoređuju ostale lokacije.



Slika 5.2: Grafički prikaz  $\delta^{13}$ C vrijednosti za Rijeku, Gornje Jelenje i Parg.

 $\delta^{13}$ C vrijednosti, slično kao i  $\Delta^{14}$ C, pokazuju sezonske varijacije na svim lokacijama. U periodu od travnja do rujna održavaju se relativno konstantne vrijednosti čiji prosjek iznosi -11,3 ± 0,3 ‰ (Rijeka), -11,1 ± 0,1 ‰ (Gornje Jelenje) i -10,9 ± 0,1 ‰ (Parg). U tom razdoblju traje vegetativni rast; biljke asimiliraju velike količine CO<sub>2</sub> preferirajući lakše izotope ugljika zbog čega više <sup>13</sup>C ostaje u atmosferi. Osim vegetativnog perioda, s toplim danima prestaje upotreba grijanja te oba faktora rezultiraju višim  $\delta^{13}$ C vrijednostima u zraku. Nakon rujna vrijednosti počinju opadati. Pad je moguće objasniti spaljivanjem biomase i drva za ogrjev koji se koriste tokom zime te velikim smanjenjem djelovanja biosfere. Prosječne  $\delta^{13}$ C tada iznose -12,1 ± 0,2 ‰ (Rijeka), -12,0 ± 0,1 ‰ (Gornje Jelenje) i -12,1 ± 0,3 ‰ (Parg).

Za usporedbu,  $\delta^{13}$ C u Firenzi, Italija iste godine iznose -11,7 ‰ u ljetnom periodu te -11,3 ‰, zimi [37]. Vrijednosti dobivene u Firenzi mjerene su u doba COVID-19 *lock-downa* kada je zagađenje prometom svedeno na minimum.

 $\delta^{13}\mathrm{C}$ vrijednosti Rijeke tijekom cijele godine se kreću od -13,1 ‰ (28.12.2021) do -10,7 ‰

(1.6.2021), a srednja vrijednost mjerenog perioda iznosi -11,6 ± 0,2 ‰. Na Gornjem Jelenju vrijednosti se kreću od -13,0 ‰ (30.11.2021) do -10,6 ‰(30.8.2021) sa srednjom vrijednošću od -11,5 ± 0,1 ‰, a na Pargu kao čistoj lokaciji  $\delta^{13}$ C varira od -12,4 ‰ (28.12.2021) do -10,5 ‰ (1.8.2021) sa srednjom vrijednošću od -11,4 ± 0,2 ‰.  $\delta^{13}$ C se na svim lokacijama slično ponašaju te poprimaju ekstremalne vrijednosti u istim razdobljima.

Sve izmjerene vrijednosti, bilo na gradskoj lokaciji ili na čistim lokacijama, niže su od  $\delta^{13}$ C lokacije bez zagađenja (-8,6 ‰ u 2021. godini) za koju se uzima Mauna Loa, Hawaii [21]. Vrijednosti su također niže od čiste lokacije Hegy-tatsal, Mađarska u razdoblju od 2001. do 2002. godine s  $\delta^{13}$ C koja iznosi -8,8 ‰ (kad je na Mauna Loi bilo -7,8 %) [38] i niže su od vrijednosti iz 2014. godine na čistoj stanica Schneefernerhaus, Njemačka, gdje je bilo -8,5 ‰ [20] (kao i na Mauna Loi u istom razdoblju) što bi moglo implicirati utjecaj morskog atmosferskog CO<sub>2</sub> nižih  $\delta^{13}$ C vrijednosti na sve lokacije u ovom radu.  $\delta^{13}$ C mjerene 2012. i 2013. godine u urbanom gradu s mnogo industrije, Gliwici, Poljska, iznose -13,2 ‰ [39] što je niže od Riječkih vrijednosti i pokazuje veći utjecaj zagađenja fosilnog porijekla.  $\delta^{13}$ C u radu podudaraju se s vrijednostima iz 2011. godine u Toplici, Slovenija koje iznose -11,9 ‰ [40]. Između Rijeke, Gornjeg Jelenja i Parga nema razlika, iako su  $\delta^{13}$ C vrijednosti u Rijeci sustavno niže od ostalih lokacija zbog čega se samo iz  $\delta^{13}$ C ne može uočiti lokalni Seussov efekt.

#### 5.4 Lišće

Prikupljeno lišće listopadnih stabala daje <sup>14</sup>*a* vrijednosti prikazane u tablici A.4 iz priloga A. Rezultati se prevode u  $\Delta^{14}$ C i uspoređuju s prosjekom vrijednosti atmosferskog zraka u razdoblju vegetativnog rasta lišća (od travnja do rujna) te im se određuju  $\zeta$  vrijednosti.  $\Delta^{14}$ C lišća relativno su slične onima iz atmosfere te se iz tablice 5.2 mogu isčitati  $\zeta$  vrijednosti koje leže u intervalu od -1 do 1. Biljke fotosintezom prikupljaju amtosferski CO<sub>2</sub> te ovakvi rezultati pokazuje kako je koncentracija <sup>14</sup>C biljaka jednaka koncentraciji <sup>14</sup>C atmosfere.

Tablica 5.2:  $\Delta_l^{14}{\rm C}$ vrijednosti lišća i prosjek vrijednosti atmosferskog zraka $\Delta_p^{14}{\rm C}$ u periodu od travnja do rujna, njihova razlika i  $\zeta$ vrijednost.

lokacija	$\Delta_l^{14}{\rm C}/\%$	$\sigma/\%$	$\Delta_p^{14}{ m C}/\%$	$\sigma/\%$	$\Delta_l^{14}\mathrm{C}$ - $\Delta_p^{14}\mathrm{C}/\%_0$	ζ
Rijeka	-25	7	-19	5	-6	0,8
Gornje Jelenje	-4	6	-13	6	9	-1,0
Parg	2	3	0	7	2	-0,4

## 6 Zaključak

U ovom radu provodila su se mjerenja  $\Delta^{14}$ C i  $\delta^{13}$ C vrijednosti atmosferskog CO<sub>2</sub> u razdoblju od siječnja do kraja prosinca 2021. godine te jednokratno uzorkovanje lišća listopadnih stabala. Za analizu su odabrane tri lokacije: Rijeka koja predstavlja urbanu lokaciju, Gornje Jelenje koje predstavlja ruralnu lokaciju i Parg koji je referentna lokacija bez utjecaja Suessovog efekta.  $\Delta^{14}$ C i  $\delta^{13}$ C pokazuju jasne sezonske varijacije s minimalnim vrijednostima u zimskim mjesecima povezanim s korištenjem fosilnih goriva i spaljivanjem biomase za grijanje te maksimalnim vrijednostima ljeti u razdoblju vegetativnog rasta.

Prosječna  $\Delta^{14}$ C za Rijeku iznosi -22 ± 6 ‰, za Gornje Jelenje -10 ± 6 ‰, a za Parg 0 ± 6 ‰. Očekivano, Rijeka ima najniže vrijednosti, a Parg najviše te njihova razlika iznosi 22 ‰.  $\delta^{13}$ C za Rijeku, Gornje Jelenje i Parg iznose -11,6 ± 0,2 ‰, -11,5 ± 0,1 ‰, -11,4 ± 0,2 ‰ respektivno. Između lokacija nema razlika u  $\delta^{13}$ C, no  $\Delta^{14}$ C pokazuju jasnu razliku između Rijeke i čistih lokacija. Iz toga se može utvrditi kako u Rijeci dominira utjecaj fosilnih goriva najočigledniji u zimskom razdoblju, vjerojatno zbog povećane upotrebe fosilnih energenata za grijanje.

# A Tablice s $a^{14}$ , $\Delta^{14}$ C i $\delta^{13}$ C vrijednostima

vrijednosti <sup>14</sup> a mjerene u Rijeci, na Gornjem Jelenju i Pargu. U tablici se nalaze konvencionalne <sup>14</sup> a vrijednosti a 1950. godinu. Uzorcima je pridjeljen identifikacijski broj Z te su označeni slovima A (AMS) ili L (LSC) ovisno su mjereni. $\delta^{13}$ C vrijednost s nesigurnosti od 0,1 % se odnosi samo na tehniku AMS-a, a određuje se iz plinovitog m pripreme grafita. Uzorci u studenom nisu analizirani.
Tablica A.1: Mjesečne vrijednosti <sup>14</sup> mjer referirane s obzirom na 1950. godinu. Uzo o vrsti tehnike kojom su mjereni. $\delta^{13}$ C vrije CO <sub>2</sub> odvojenog prilikom pripreme grafita. U

	$\delta^{13}{ m C}/\%_{00}$		-26,3									
	$\sigma/\mathrm{pMC}$	0,64	$\begin{array}{c} 0,27\\ 0,71 \end{array}$	0,68	0,64	0,63	0,69	0,63	0,63	0,64	0,62	0,71
Parg	$^{14}a/\mathrm{pMC}$	99,03	$100,30 \\ 100,92$	99,66	100,59	99,8	100, 83	102,2	101,94	103, 36	101, 27	100, 61
	mtd	Γ	A L	L	L	L	Г	Г	Γ	Γ	Γ	L
	Z	7534	7595 7595	7598	7675	7678	7723	7726	7764	7875	7878	8005
	$\delta^{13}{ m C}/\%_0$		-26,3									
lenje	$\sigma/{ m pMC}$	0,64	0,27 $0,68$	0,64	0,62	0,63	0,62	0,63	0,62	0,62	0,63	0,78
Gornje Je	$^{14}a/\mathrm{pMC}$	99, 31	$100,28 \\ 100,17$	98,83	98,95	99,37	99,59	100,59	100, 22	100,68	100, 84	99,1
	mtd	Г	A L	L	L	L	Г	Г	Г	Г	Г	L
	Z	7533	$\begin{array}{c} 7594 \\ 7594 \end{array}$	7597	7674	7677	7722	7725	7763	7874	7877	8004
	$\delta^{13}{ m C}/\%_{00}$		-25,1				-24,9	-25,4	-23,9			
	$\sigma/\mathrm{pMC}$	1,02	$\begin{array}{c} 0,27\\ 0,82 \end{array}$	0,65	0,62	0,71	0,27	0,27	0,29	0,71	0,62	0,69
Rijeka	$^{14}a/pMC$	99,47	98,09 97,48	97,01	98,65	99,48	99,74	100,01	98,96	100, 31	96,71	97,4
	mtd	L	A L	L	L	L	Α	Α	Α	L	L	L
	Z	7532	7593 7593	7596	7673	7676	7721	7724	7762	7873	7876	8003
	mjesec	siječanj	veljača	t ožujak	travanj	svibanj	lipanj	srpanj	kolovoz	rujan	listopad	prosinac

idjeljen şurnosti ıdenom
cima je pr ost s nesig zorci u stu
Uzor rrijedn ita. U
vanja. δ <sup>13</sup> C <sub>v</sub> e graf
uzorko ereni. riprem
ijeme su mj kom p
na vr kojom g prili
ane su ehnike vojeno
korigir vrsti te 'O <sub>2</sub> od
lnosti isno o ritog C
vrijec SC) ov plinov
u. Sve i L (L <sup>G</sup> e se iz
i Parg MS) il dređuj
elenju a A (A a, a o
ijem Jo slovim AMS-
a Gorr ačeni s shniku
jeci, na su ozn o na te
C u Ri ij Z te si same
: $\Delta^{14}$ (ski brc ski brc odnos rani.
ca A.2 ifikacij 1 % se vnalizij
Tabli ident od $0,$

	$\delta^{13}{ m C}/\%_{00}$		-26,3									
	$\sigma/\gamma_{00}$	6,4	$\begin{array}{c} 2,7\\7,1\end{array}$	6,8	6,4	6,3	6,9	6,3	6,3	6,4	6,2	7,1
Parg	$\Delta^{14}{ m C}/\%_0$	-18,2	-5,5 0,6	-11,9	-2,7	-10,5	-0,3	13,3	10,7	24,8	$_{4,0}$	-2,5
	mtd	L	A L	Г	Г	Г	Г	Г	Γ	Г	Г	Г
	Z	7534	7595 7595	7598	7675	7678	7723	7726	7764	7875	7878	8005
	$\delta^{13}{ m C}/\%_0$		-26,3									
lenje	$\sigma/\%_0$	6,4	2,7 $6,8$	6,4	6,2	6,3	6,2	6, 3	6,2	6,2	6,3	7,8
Gornje Jel	$\Delta^{14}{ m C}/\%_{00}$	-15,4	-5,7 -6,9	-20,2	-19,0	-14,8	-12,6	-2,7	-6,4	-1,8	-0,2	-17,5
	mtd	L	A L	Г	Г	Г	Г	Г	Г	L	L	L
	Z	7533	$\begin{array}{c} 7594 \\ 7594 \end{array}$	7597	7674	7677	7722	7725	7763	7874	7877	8004
	$\delta^{13}\mathrm{C}/\%_{00}$		-25,1				-24,9	-25,4	-23,9			
	$\sigma/\%_{00}$	10,2	$^{2,7}_{8,2}$	6,5	6,2	7,1	2,7	2,7	2,9	7,1	6,2	6,9
Rijeka	$\Delta^{14}{ m C}/\%_{00}$	-13,8	-27,5 -33,5	-38,2	-21,9	-13,7	-11,1	-8,5	-18,9	-5,5	-41,2	-34,3
	mtd	Γ	A L	Г	Г	Г	Υ	Υ	Υ	Γ	Γ	Г
	Z	7532	7593 7593	7596	7673	7676	7721	7724	7762	7873	7876	8003
	mjesec	siječanj	veljača	to ožujak	travanj	svibanj	lipanj	srpanj	kolovoz	rujan	listopad	prosinac

		Rijeka		Go	ornje Jelenj	e	Parg			
datum	ID	$\delta^{13}\mathrm{C}/\%$	$\sigma/\%$	ID	$\delta^{13}\mathrm{C}/\%$	$\sigma/\%$	ID	$\delta^{13}{ m C}/\%$	$\sigma/\%$	
1.3.2021	I21-520	-10,8	0,1	I21-514	-10,7	$0,\!1$	I21-509	-11,8	0,2	
30.3.2021	I21-521	-11,6	$0,\!3$	I21-515	-11,1	0,0	I21-510	-11,1	0,2	
1.5.2021	I21-1003	-11,1	$0,\!5$	I21-1008	-11,4	$^{0,1}$	I21-1013	-11,2	0,2	
1.6.2021	I21-1004	-10,7	$0,\!4$	I21-1009	-11,1	$^{0,1}$	I21-1014	-10,6	$^{0,1}$	
1.7.2021	I21-1005	-11,4	$0,\!3$	I21-1010	-11,6	0,0	I21-1015	-11,3	0,0	
1.8.2021	I21-1006	-11,1	0,2	I21-1011	-10,8	$0,\!0$	I21-1016	-10,5	$0,\!1$	
30.8.2021	I21-1007	-11,6	$0,\!0$	I21-1012	10,6	$0,\!5$	I21-1017	-10,5	$0,\!0$	
30.9.2021	I22-192	-12,3	0,0	I22-188	-12,3	0,2	I22-184	-11,9	$0,\!1$	
30.10.2021	I22-193	-12,4	$^{0,2}$	I22-189	-12,0	0,3	I22-185	-12,2	$0,\!3$	
30.11.2021	I22-194	-12,0	0,0	I22-190	-13,0	0,0	I22-186	-12,0	$0,\!5$	
28.12.2021	I22-195	-13,1	$0,\!6$	I22-191	-12,0	0,0	I22-187	-12,4	0,2	

Tablica A.3:  $\delta^{13}$ C vrijednosti mjerene u Rijeci, na Gornjem Jelenju i Pargu. Vrijednostima je pridjeljen identifikacijski broj uzorka (ID) na Institutu Jožef Štefan, Ljubljana. Uzorci su pripremljeni u triplikatu, a prikazana je njihova srednja vrijednost.

Tablica A.4: <sup>14</sup>a vrijednosti (s obzirom na 1950. godinu) lišća prikupljenog 30.8.2021. u Rijeci, na Gornjem Jelenju i Pargu. Vrijednosti lišća <sup>14</sup>a<sub>l</sub> uspoređuju se s prosjekom vrijednosti atmosferskog zraka <sup>14</sup>a<sub>p</sub> u periodu od travnja do rujna.

lokacija	Z	metoda	$^{14}a_l/\mathrm{pMC}$	$\sigma/\mathrm{pMC}$	$\delta_l^{13}/\%$
Rijeka	7767	L	98,32	$0,\!67$	
Gornje Jelenje	7768	L	100, 49	$0,\!63$	
Parg	7769	А	101,09	$0,\!29$	-28,4

# Popis tablica

2.1	Izotopi ugljika: zastupljenost, svojstva, oznake i analitičke metode koje se	
	koriste u radu.	3
4.1	Usporedba LSC i AMS tehnike.	30
5.1	Usporedba mjernih tehnika za vrijednosti iz veljače mjerene AMS i LSC	
	metodom. U tablici se nalaze i dobivene $\zeta$ vrijednosti	31
5.2	$\Delta_l^{14} {\rm C}$ vrijednosti lišća i prosjek vrijednosti atmosferskog zraka $\Delta_p^{14} {\rm C}$ u pe-	
	riodu od travnja do rujna, njihova razlika i $\zeta$ vrijednost	35
A.1	Mjesečne vrijednosti $^{14}a$ mjerene u Rijeci, na Gornjem Jelenju i Pargu.	
	U tablici se nalaze konvencionalne $^{14}a$ vrijednosti referirane s obzirom na	
	1950. godinu. Uzorcima je pridjeljen identifikacijski broj Z te su označeni	
	slovima A (AMS) ili L (LSC) ovisno o vrsti tehnike kojom su mjereni.	
	$\delta^{13}{\rm C}$ vrijednost s nesigurnosti od 0,1 % se odnosi samo na tehniku AMS-	
	a, a određuje se iz plinovitog $\rm CO_2$ odvojenog prilikom pripreme grafita.	
	Uzorci u studenom nisu analizirani	38
A.2	$\Delta^{14} \mathrm{C}$ u Rijeci, na Gornjem Jelenju i Pargu. Sve vrijednosti korigirane su	
	na vrijeme uzorkovanja. Uzorcima je pridjeljen identifikacijski broj Z te	
	su označeni slovima A (AMS) ili L (LSC) ovisno o vrsti tehnike kojom su	
	mjereni. $\delta^{13}{\rm C}$ vrijednost s nesigurnosti od 0,1 % se odnosi samo na teh-	
	niku AMS-a, a određuje se iz plinovitog $\rm CO_2$ odvojenog prilikom pripreme	
	grafita. Uzorci u studenom nisu analizirani.	39
A.3	$\delta^{13}{\rm C}$ vrijednosti mjerene u Rijeci, na Gornjem Jelenju i Pargu. Vrijednos-	
	tima je pridjeljen identifikacijski broj uzorka (ID) na Institutu Jožef Štefan,	
	Ljubljana. Uzorci su pripremljeni u triplikatu, a prikazana je njihova sred-	
	nja vrijednost	40
A.4	$^{14}a$ vrijednosti (s obzirom na 1950. godinu) lišća prikupljenog 30.8.2021. u	
	Rijeci, na Gornjem Jelenju i Pargu. Vrijednosti lišća $^{14}a_l$ uspoređuju se s	
	prosjekom vrijednosti atmosferskog zraka ${}^{14}a_p$ u periodu od travnja do rujna.	40

# Popis slika

2.1	Izotopi ugljika. Uređeno prema [7]	3
2.2	Shematski prikaz Morseovog potencijala koji opisuje interakciju atoma u	
	dvoatomnoj molekuli. Jedan atom smješten je u ishodištu koordinatnog	
	sustava, drugi se nalazi u potencijalnoj jami. Horizontalne linije označavaju	
	energijske razine osnovnog stanja čestica na nižoj temperatur i $T_0$ i na višoj	
	temperaturi $T.$ Podebljane linije pripadaju težim, a tanke linije lakšim	
	česticama te su im pridružene energije disocijacije $E_D$ i $E'_D$	5

3.1	Prikaz promjena u koncentraciji $\operatorname{CO}_2$ u ledenoj jezgri izvađenoj na lokaciji	
	Vostoc, Antarktika koje odgovaraju promjenama temperature unazad 400	
	000 godina. Uređeno prema [15]	13
3.2	Razvoj atmosferskih $\delta^{13}{\rm C}$ vrijednosti na Mauna Loi (crna krivulja) i An-	
	tarktici (crvena krivulja) od 1970. godine do danas. Preuzeto iz $[21].$	14
3.3	Razvoj atmosferski h $\Delta^{14}{\rm C}$ vrijednosti u obje hemisfere od početka testira-	
	nja nuklearnog oružja do danas. Preuzeto iz [2]	16
3.4	Ciklus ugljika s $\Delta^{14}{\rm C}$ i $\delta^{13}{\rm C}$ vrijednostima različitih spremnika ugljika	17
4.1	Karta s lokacijama uzorkovanja. Uređeno prema [27]	18
4.2	Slika lokacije uzorkovanja u Rijeci.	19
4.3	Slika lokacije uzorkovanja na Gornjem Jelenju	19
4.4	Slika lokacije uzorkovanja na Pargu	20
4.5	Shematski prikaz masenog spektrometra. Uređeno prema [6]	22
4.6	Reprezentacija Lorentzove sile. Preuzeto iz [6]	22
4.7	Aparatura za razvijanje $CO_2$ iz karbonata	24
4.8	Aparatura za dobivanje CO $_2$ iz organskih uzoraka	25
4.9	Aparatura za dobivanje benzena iz $CO_2$	26
4.10	Shematski prikaz LSC detektora. Uređeno prema [6]	27
4.11	Aparatura za pripremu uzorka za AMS	28
4.12	Shematski prikaz AMS-a. Uređeno prema [6]	29
5.1	Grafički prika z $\Delta^{14} \mathrm{C}$ mjesečnih vrijednosti za Rijeku, Gornje Jelenje i Parg	
	u 2021. godini	32
5.2	Grafički prikaz $\delta^{13}$ C vrijednosti za Rijeku, Gornje Jelenje i Parg	34

## Literatura

- I. K. Bronić, J. Barešić, A. Sironić, D. Borković. Properties, Behavior and Potential Helth Effects of <sup>14</sup>C. Nova Science Publishers, Zagreb, Croatia, 2020.
- [2] I. Levin, S. Hammer, B. Kromer, S. Preunkert, R. Weller, D. E. Worthy. Radiocarbon in global tropospheric carbon dioxide. *Radiocarbon*, sv. 64, br. 4, 781–791, 2021.
- [3] H. E. Sues. Radiocarbon Concentration in Modern Wood. *Reports and Letters*, sv. 122, br. 3166, 415–417, 1955.
- [4] T. W. Linick H. E. Suess. La Jolla measurement of radiocarbon in South German Oak tree ring chronologies. *Radiocarbon*, sv. 27, br. 1, 20–32, 1985.
- [5] Hrvatska enciklopedija. Leksikografski zavod Miroslav Krleža. Atom, 2021. URL : <a hrf>http://www.enciklopedija.hr/Natuknica.aspx?ID=4472> (11.7.2022.).

- [6] W. G. Mook, J. Gat, W. Stichler K. Rozanski, M.Geyh, K. P. Seiler, Y. Yurtsever. Environmetal Isotopes in the Hydrological Cycle: Principles and Aplications. IAEA, Paris, 2022.
- [7] Radioactivity, 2013. URL : <a href="http://mrtremblaycambridge.weebly.com/p15-radioactivity.html">http://mrtremblaycambridge.weebly.com/p15-radioactivity.html</a> (1.5.2022.).
- [8] M. Šturm, P. Vreča, I. K. Bronić. Carbon isotopic composition (δ<sup>13</sup>C and <sup>14</sup>C activity) of plant samples in the vicinity of the slovene nuclear power plant. Journal of Environmental Radioactivity, sv. 110, 24–29, 2012.
- [9] K. E. Stenstrom, G. Skog, El. Georgiadou, J. Genberg, A. Jogansson. Aguide to radiocarbon units and calculations. Lund University, Department of Physics, Division of Nuclear Physics, Lund, 2011.
- [10] W. G. Mook J. van der Plicht. Reporting <sup>14</sup>c activities and concentrations. *Radiocarbon*, sv. 3, br. 41, 227–239, 1999.
- [11] J. van der Plicht A. Hogg. A note on reporting radiocarbon. Quaternary Geochronology, sv. 1, 237–240, 2006.
- [12] J. R. Arnold W.F. Libby: Age determinations by radiocarbon content: checks with samples of known ages. *Science*, sv. 110, br. 2869, 678–680, 1949.
- [13] H. Riebeek. The Carbon Cycle. NASA Earth Observatory, 2021. URL : <a href="https://earthobservatory.nasa.gov/features/CarbonCycle">https://earthobservatory.nasa.gov/features/CarbonCycle</a> (30.8.2022.).
- [14] D. Luthi, B. Le Floch, B. Bereiter, T. Blunier, J. M. Barnola, U. Siegenthaler, D. Raynaud, J. Jouzel, H. Fischer, K. Kawamura, T.F. Stocker. High-resolution carbon dioxide concentration record 650,000-800,000 years before present. *Nature*, sv. 453, 379–382, 2008.
- [16] Global Monitoring Laboratory (GML) of the National Oceanic Atmospheric Administration. Trends in Atmospheric Carbon Dioxide, 2022. URL : <a href="https://gml.noaa.gov/ccgg/trends/weekly.html">https://gml.noaa.gov/ccgg/trends/weekly.html</a> (21.9.2022.).
- [17] J. Hoefs. Stable Isotope Geochemistry. Springer Verlag, Berlin, Heidelberg, Germany, 1997.
- [18] J. R. Arnold W.F. Libby. The carbon isotopic composition of atmospheric CO<sub>2</sub> in Paris. *Earth Planetary Science Letters*, sv. 215, 298–866, 2003.

- [19] H. D. Graven, R. F. Keeling, S. C. Piper, P. K. Patra, B. B. Stephens, S. C. Wofsy. Enhanced Seasonal Exchange of CO<sub>2</sub> by Northern Ecosystems since 1960. *Science*, sv. 341, br. 6159, 1085–1089, 2013.
- [20] H. Ghasemifard, Y. Yuan, M. Luepke, C. Schunk J. Chen, L. Ries, M. Leuchner, A. Menzel. Atmospheric CO<sub>2</sub> and δ<sup>13</sup>C Measurements from 2012 to 2014 at the Environmental Research Station Schneefernerhaus, Germany: Technical Corrections, Temporal Variations and Trajectory Clustering. Aerosol Air Qual. Res, sv. 19, 657– 670, 2019.
- [21] Scripps Institution of Oceanography. Mauna Loa and South Pole Isotopic <sup>13</sup>c Ratio, 2022. URL : <a href="https://scrippsco2.ucsd.edu/">https://scrippsco2.ucsd.edu/</a>> (2.9.2022.).
- [22] A. Longinelli, F. Giglio, L. Langone, L. Moggio, C.Ori, E. Selmo, M. Sgavetti. Atmospheric CO<sub>2</sub> concentrations and δ<sup>13</sup>C values between New Zealand and Antarctica, 1998 to 2010: some puzzling results. *Tellus B: Chemical and Physical Meteorology*, sv. 1, br. 64, 1–10, 2012.
- [23] H. Schlaepfer. Cosmic Rays. *Spatium*, , br. 11, 1–15, 2003.
- [24] L. McDonald, D. Chivall, D. Miles, C. B. Ramsey. Seasonal variations in the <sup>14</sup>C content of tree rings: Influences on radiocarbon calibration and single-year curve construction. *Radiocarbon*, sv. 61, br. 1, 185–194, 2019.
- [25] I. Levin, B. Kromer, S. Hammer. Atmosferic <sup>14</sup>CO<sub>2</sub> trend in Western European backgraund air from 2000 to 2012. *Tellus B: Chemical and Physical Meteorology*, sv. 1, br. 65, 1–7, 2013.
- [26] J. C. Turnbull, J. B. Miller, S. J. Lehman, P. P. Tans, R. J. Sparks, J. R. Southon. Comparison of <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>, co and sf<sub>6</sub> as tracers for determination of recently added fossil fuel CO<sub>2</sub> in the atmosphere and implications for biological CO<sub>2</sub> exchange. *Geophysical Research Letters*, sv. 33, br. 1, 1–13, 2006.
- [28] W. Köppen G. Geiger. Das geographische System der Klimate. In Handbuch der Klimatologie. Gebrüder Borntraeger, Berlin, Germany, 1936.
- [29] M. Dietzel. Measurement of the stable carbon isotopes in calcite sinthers on concrete. ZKG International, sv. 9, 544–548, 2000.
- [30] J. Barešić. Primjena tekućinskog scintilacijskog brojača u metodi datiranja radioaktivnim ugljikom <sup>14</sup>C. Sveučilište u Zagrebu, Fakultet Kemijskog Inžinjerstva i Tehnologije, Zagreb, 2005.

- [31] A. Sironić, I. K. Bronić, N. Horvatinčić, J. Barešić, B. Obelić, I. Felja. Status report on the Zagreb Radiocarbon Laboratory – AMS and LSC results of viri intercomparison samples. *Nuclear Instruments and Methods in Physics Research B*, sv. 341, 294, 185–188, 2013.
- [32] A. Cherkinsky, R. A. Culp, D. K. Dvoracek et al. Status of the AMS facility at the University of Georgia. Nuclear Instruments and Methods in Physics Research B, sv. 268, 867–870, 2010.
- [33] A. G. Bluman. Elementary Statistics A Step by Step Approach, 4th Edition. Mc-Graw Hill, Boston, 2001.
- [34] C. J. Brookes, I. G. Betteley, S.M. Loxton. Fundamentals of Mathematics and Statistics. Wiley, 1979.
- [35] Our world in data. Policy responses to the coronavirus pandemic, 2022. URL : <a href="https://ourworldindata.org/policy-responses-covid">https://ourworldindata.org/policy-responses-covid</a> (21.9.2022.).
- [36] W. Peng. Datasets for Source attribution of atmospheric CO<sub>2</sub> using <sup>14</sup>C and <sup>13</sup>C as tracers in two Chinese megacities during winter submitted to JGR-Atmospheres, 2022. URL : <a href="https://data.mendeley.com/datasets/5scdjyzn74">https://data.mendeley.com/datasets/5scdjyzn74</a> (21.9.2022.).
- [37] S. Venturi, A. Randazzo, B. Gioli F. Tassi, A. Buccianti, G. Gualtieri. Unveiling the changes in urban atmospheric CO<sub>2</sub> in the time of covid-19 pandemic: A case study of Florence Italy. *Science of the Total Environment*, , br. 795, 1–13, 2021.
- [38] D. Hemming, D. Yakir, P. Ambus, M. Aurela, C. Besson, K. Black et al. Pan-European  $\delta^{13}$ C values of air and organic matter from forest ecosystems. *Global Change Biology*, sv. 7, br. 11, 1065–1093, 2005.
- [39] N. Pitrowska, A. Pazdur, S. Pawelczyk, A. Rakowski, B.Sensula, K. Tudyka. Human activity recorded in carbon isotopic composition of atmospheric CO<sub>2</sub> in Gliwice urban area and surroundings (Southern Poland) in the years 2011–2013. *Radiocarbon*, sv. 62, br. 1, 141–156, 2020.
- [40] T. Kanduč. Isotopic composition of carbon in atmospheric air; use of a diffusion model at the water/atmosphere interface in Velenje Basin. *Geologija*, sv. 58, br. 65, 35–46, 2015.