

## PAPER DETAILS

TITLE: YAGISIN KATI ATIKTAN OLUSAN SERA GAZLARINA OLAN ETKISININ INCELENMESI

AUTHORS: Halil ARI

PAGES: 12-17

ORIGINAL PDF URL: <https://dergipark.org.tr/tr/download/article-file/448635>

**Araştırma Makalesi****YAĞIŞIN KATI ATIKTAN OLUŞAN SERA GAZLARINA  
OLAN ETKİSİNİN İNCELENMESİ**Halil ARI<sup>1</sup>**ÖZET**

Bu çalışmada, çöpteki günlük metan ( $\text{CH}_4$ ), karbon dioksit ( $\text{CO}_2$ ) ve nitroz oksit ( $\text{N}_2\text{O}$ ) sera gazları emisyonlarının yağış durumuna göre değişimini laboratuvar ölçekte simülasyon yapılarak analiz edilmiştir. Bu simülasyonda dört farklı yağış tipi kullanılmıştır. Gaz miktarları günlük olarak kapalı bölmeyeyle ölçülmüştür. Örneklemme döneminde,  $\text{CH}_4$  ortalama sera gazı emisyonlarında yağış arttıkça devamlı bir artış gözlemlendi.  $\text{CO}_2$  ve  $\text{N}_2\text{O}$  emisyonları çöp su oranı 1/2 oranına kadar bir artış gözlemlenmiş, o orandan sonra ise bir azalma gözlemlenmiştir. Bu sonuçlarla çöp depolama alanına gelen yağış ile gaz emisyonu arasında bir ilişki bulmak için daha fazla örneklemeye yapmak gerektiğini gösteriyor.

**Anahtar Kelimeler:** Yağış,  $\text{CH}_4$  emisyonu,  $\text{CO}_2$  emisyonu,  $\text{N}_2\text{O}$  emisyonu

**PRECIPITATION RESULTING FROM THE SOLID WASTE INVESTIGATION  
OF THE IMPACT ON GREENHOUSE GASES****ABSTRACT**

In this study, the daily landfill methane ( $\text{CH}_4$ ), carbon dioxide ( $\text{CO}_2$ ) and nitrous oxide ( $\text{N}_2\text{O}$ ) emissions of greenhouse gases based on rainfall variation analysis was performed on the laboratory scale simulation. In this simulation has been used four different precipitation types. The gas amounts will be measured daily with the closed chamber method. During the period of sampling, average greenhouse gas emissions of  $\text{CH}_4$  were observed raise steadily as precipitation increased. The  $\text{CO}_2$  and  $\text{N}_2\text{O}$  emissions were observed raise by a ratio of 1/2 as of garbage/water after that ratio a reduction was observed. These results needs to conduct more sampling to find a relationship between precipitation and gas emission from a landfill.

**Keywords:** Precipitation,  $\text{CH}_4$  emission,  $\text{CO}_2$  emission,  $\text{N}_2\text{O}$  emission.

**GİRİŞ**

Düzenli depolama sahalarındaki katı atıkların önemli bir kısmı kısmen mikrobiyolojik parçalanabilir metan ( $\text{CH}_4$ ) ve karbon dioksit ( $\text{CO}_2$ ) gibi sera gazı emisyonuna neden olan organik karbondan oluşur. Çöp sahalarında oluşan  $\text{CO}_2$ , sanayi ve ulaşım gibi diğer  $\text{CO}_2$  üreten sektörlerde göre sera etkisine biyojenik kökenli olduğundan nötr tesiri vardır ve miktarı ihmali edilebilir (Claflin, A, 2011). Öte yandan,  $\text{CH}_4$  daha güçlü bir sera gazıdır (Tang ve ark, 2008).

Deponi gazının ana bileşeni olan  $\text{CH}_4$  belediye çöplerinin anaerobik reaksiyonu sonucu oluşmaktadır ve en önemli insan kaynaklı sera gazı emisyon kaynaklarından birini temsil

eder (Bingimer and Crutzen, 1987; Barlaz, ve ark. 2004). Küresel toplam  $\text{CH}_4$  emisyonlarının % 3-7'si çöp depolama sahalarından atmosfere verilir (Bogner ve ark., 1995; Bogner and Matthews, 2003).  $\text{CH}_4$  kızılıtesi radyasyon için çok yüksek bir molar absorpsiyon katsayıları olduğu ve atmosferde 100 yıldan daha fazla kalış süresine sahip olduğundan küresel ısınma potansiyeli 25'tir (Börjesson and Svensson, 1997). Küresel atmosferik  $\text{CH}_4$  konsantrasyonu sanayi öncesi değeri olan 715 ppb'den 1732 ppb'ye 1990'lardan başımda, 2005'te ise 1774 ppb'ye ulaşmıştır (Chen, at al, 2008).  $\text{CH}_4$ 'in atmosferik küresel emisyon artışının % 60'ını özellikle antropojenik faaliyetler neden olmaktadır (Chen, at al, 2008).

<sup>1</sup> Harran Üniversitesi Mühendislik Fakültesi Çevre Mühendisliği Bölümü, Sanliurfa, Türkiye,  
ari@harran.edu.tr

Dünya çapında, atmosfere salınan yılda 35-69 Tg arasında olan ve ana kaynağı düzenli çöp depolama sahasından olan CH<sub>4</sub> emisyonu, küresel antropojenik CH<sub>4</sub> emisyonlarının yaklaşık % 18'i atık sektöründen oluşmaktadır (Environmental Protection Agency, 2004). ABD'nin yanı sıra Avrupa'da da, atık bertarafı oluşan antropojenik CH<sub>4</sub> emisyonunun ikinci büyük kaynağını temsil eder ve toplam emisyonun yaklaşık % 22'sinin kaynağını oluşturur (IPCC, 2001; Hedge ve ark., 2003;). Bu öngörüler ulusal CH<sub>4</sub> üretim tahmini istatistiklere dayanan, modellenmiş oranlarına dayanmaktadır fakat gerçek çöp sahası alan emisyon ölçümülerine dayanmamaktadır (Tang ve ark., 2008). Türkiye'nin ulusal çöp sahası gaz emisyonlarının, hatta herhangi bir çöp sahasının verileri dahil, bir envanteri bulunmamaktadır.

Nitroz oksit (N<sub>2</sub>O) yüksek küresel ısınma potansiyeline rağmen atmosferde çok az miktarda bulunmaktadır. N<sub>2</sub>O atmosferde kalis süresi 114 yıl olmasına rağmen CO<sub>2</sub> küresel ısınma potansiyelinin 298 katıdır (IPCC, 2007). N<sub>2</sub>O stratosferde esasen fotokimyasal reaksiyonlarla indirgendiğinden N<sub>2</sub>O emisyonu en önemli ozon azaltıcı emisyondur (Ravishankara ve ark., 2009). N<sub>2</sub>O emisyonu toplam yıllık antropojenik sera gazı emisyonunun %7,9'unu teşkil eder (IPCC, 2007). N<sub>2</sub>O gazı çoğunlukla topraktaki mikrobiyal proses sayesinde nitrifikasyon (NH<sub>4</sub><sup>+</sup> oksidasyonu sonucu NO<sub>3</sub><sup>-</sup> den NO<sub>2</sub><sup>-</sup> oluşması) yan ürünü olarak ve denitrifikasyonun (NO<sub>3</sub><sup>-</sup> 'tan N<sub>2</sub> indirgenmesi sırasında NO<sub>3</sub><sup>-</sup>→NO<sub>2</sub>→N<sub>2</sub>O oluşması) ara ürünü olarak bulunmaktadır. N<sub>2</sub>O gazı tarım alanları, otlaklar, sulak alanlar, orman ve çöp depolama alanları gibi çok çeşitli ekosistemlerde olduğu bilinmektedir (Chen ve ark., 2000; Ghosh ve ark., 2003; Maljanen ve ark., 2004; Wang ve ark., 2005; IPCC, 2007; Allen ve ark., 2007; Erisman ve ark., 2008; Inamori, 2008). Büyük oranda yüksek N<sub>2</sub>O emisyonu, gübre, tavuk gübresi, arıtma çamuru uygulamaları; ayrıca sulama veya yağışla ortaya çıkar (Inubushi, 2000; Ruser, 2006). Çöp depolama alanlarındaki N<sub>2</sub>O emisyonlarının çöp sahası örtü malzemesinde tespit edilmiş (Börjesson ve Svensson 1997; Bogner, 1999) ve bu emisyon bazı durumlarda doğrudan metanotrofik aktivitesi ile ilişkilendirilmiştir (Mandernack ve ark., 2000). Bu nedenle, CH<sub>4</sub> oksidasyonunu desteklemek için kullanılan örtü malzemesi ve özellikleri N<sub>2</sub>O emisyonları için önemli olabilir (Einola ve ark., 2008).

Yağış özellikle toprak nem içeriği ve toprak sıcaklığını değiştirerek, gaz

emisyonları üzerinde çeşitli etkiler yapar. Bazı araştırmalarda, toprak nem içeriği çöp sahalarındaki CH<sub>4</sub>, CO<sub>2</sub> ve N<sub>2</sub>O emisyonlarını düzenleyerek önemli bir rol oynadığını göstermiştir (Börjesson ve Svensson, 1997; Zhang ve ark., 2008b, Zhang ve ark., 2013). Depolama örtü toprağındaki nem oranı topraktaki O<sub>2</sub> içeriğini değiştirek nitrifikasyon ve metanotrofik faaliyetleri etkiler (Zhang ve ark., 2013). Yağış, toprak nem içeriğini artırarak, mikrobiyal nitrifikasyon ve denitrifikasyon süreçlerine substratlar olarak organik karbon ve mineralli N sağlayarak örtü topraklardan N<sub>2</sub>O emisyonlarını artırmalıdır (Hui ve ark., 2003; Zhang ve ark., 2008a, 2008b, Zhang ve ark., 2013).

Bu çalışmada, Şanlıurfa depolama sahasından alınan çöp numuneleri çeşme suyu ile çeşitli oranlarda (0/1, 1/1, 2/1 ve 3/1, su/çöp oranı şeklinde) karıştırılarak, açık havaya bırakılarak CH<sub>4</sub>, CO<sub>2</sub> ve N<sub>2</sub>O sera gazı konsantrasyonları ölçülmüştür. Sera gazı konsantrasyonlarının ölçümleri Aralık 2009 ile Şubat 2010 tarihleri arasında yapılmıştır.

## MATERIAL VE METOT

Ölçümde kullanılan çöp, Şanlıurfa düzenli katı atık depolama alanından alınmıştır. Bu alan Şanlıurfa'nın yaklaşık 7 km güneydoğusunda Şanlıurfa-Akçakale Karayolu'nun batısındaki İkizce köyü mezarlarında katı atık kontrolü yönetmeliğine uygun bir şekilde depolanmaktadır.

Şanlıurfa düzenli depolama sahasından alınan çöp numunesi Harran Üniversitesi, Çevre Mühendisliği laboratuvarında çeşme suyu ile karıştırılarak yaklaşık 20 L büyüğündeki kaplara yerleştirildi. Her bir konu (4 konu) üç tekerrürlü olarak toplam 12 adet kap hazırlandı. Gaz ölçümleri yapılırken kaplardan rüzgar yönü kaplara doğru ve en az 5 m uzaklıkta dış hava numunesi de ölçümü yapılarak arka plan değerleri belirlenmiş oldu.

## Gaz Numunesi Alma

Çöp depolama alanındaki gaz konsantrasyonları miktarını belirlemek için kaplı oda (closed chamber) metodu kullanılarak belirlenmiştir.

Çöp numunelerinin konulduğu kapların üzerine 15 cm çapında 20 cm yüksekliğinde ve üstü yaklaşık 0,5 cm çapında bir delik olacak şekilde kapatılan silindirik bir kaptan (closed chamber) yararlanılmıştır. Ayrıca bu kabin yaklaşık 1 cm çöpün içeresine

batırılmasına dikkat edilmiştir. Numuneler, genellikle 12.00-13.00 arasında, kapalı odaları çöpün üzerine yerleştirdikten 30 dakika bekleme süresinden sonra üzerinde bulunan delikten 10 mL'lik şırıngalar vasıtıyla alınmıştır. Alınan numuneler en fazla 1 saat içerisinde ECD, FID ve metanizer dedektörlü Greenhouse GC (SRI Instruments) ile  $\text{CH}_4$ ,  $\text{CO}_2$  ve  $\text{N}_2\text{O}$  gazları ölçümleri yapılmıştır. Fırın ve kolon sıcaklıkları ise 100°C olarak ayarlanmıştır. Her ölçümden önce her bir gazın kalibrasyonu yapılmıştır.

İlma 2, 3 ve 4 de ise su/çöp oranı sırasıyla 1/1, 2/1 ve 3/1 olacak şekilde su ve çöp iyice karıştırılmış ve ölçülecek kaba yerleştirilmiştir. Her bir konu (4 konu) üç tekerrürlü olarak toplam 12 adet kap

## ARAŞTIRMA BULGULARI ve TARTIŞMA

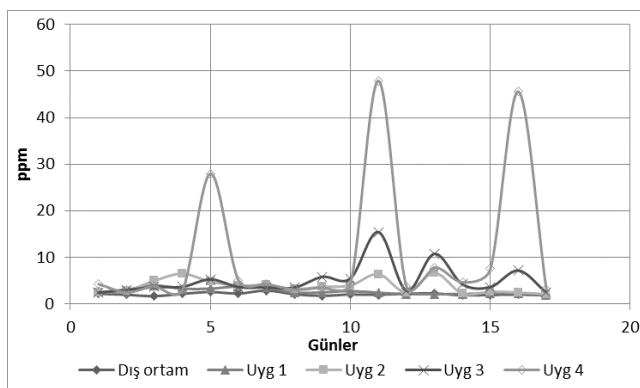
Ölçüm süresince elde edilen konsantrasyon miktarları Çizelge 1'de özetlenmiştir. Uygulama 1'de alınan çöp numunesine herhangi bir çesme suyu eklemesi yapılmadan 20 L'lik kaba yerleştirilmiştir. Uyu

hazırlanmıştır. Gaz ölçümleri yapılırken kaplardan rüzgar yönü kaplara doğru ve en az 5 m uzaklıkta ve 3 tekerrürlü dış hava numunesi alınmış böylece arka plan değerleri belirlenmiştir.

Çizelge 1. Ölçülen gazların ortalama ölçüm değerleri (n=17)

|                            | Dış hava      | Uygulama 1<br>(s/ç= 0)** | Uygulama 2<br>(s/ç= 1) | Uygulama 3<br>(s/ç= 2) | Uygulama 4<br>(s/ç= 3) |
|----------------------------|---------------|--------------------------|------------------------|------------------------|------------------------|
| $\text{CH}_4$ , ppm        | 2.07±0.29     | 2.70±0.64                | 3.81±1.55              | 5.06±3.37              | 10.70±14.80            |
| $\text{CO}_2$ , ppm        | 493.37±116.81 | 1246.51±932.66           | 1848.86±1065.92        | 1726.00±1238.27        | 881.84±270.99          |
| $\text{N}_2\text{O}$ , ppm | 1.85±1.14     | 11.59±19.71              | 16.10±9.35             | 9.08±3.46              | 4.16±3.02              |

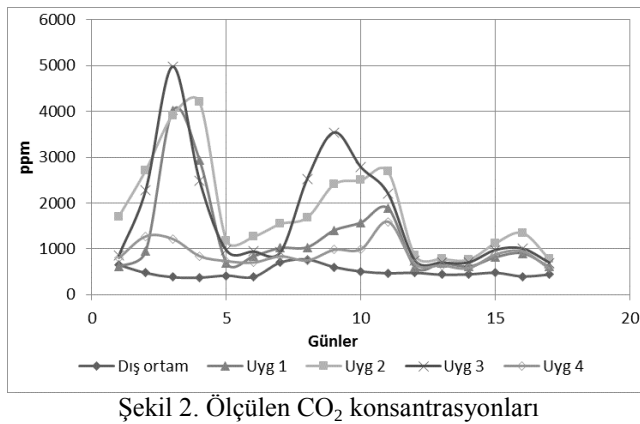
\*Verilen değerler ortalama ± standart sapma şeklindedir. \*\* su/çöp oranı



Şekil 1. Ölçülen  $\text{CH}_4$  konsantrasyonları

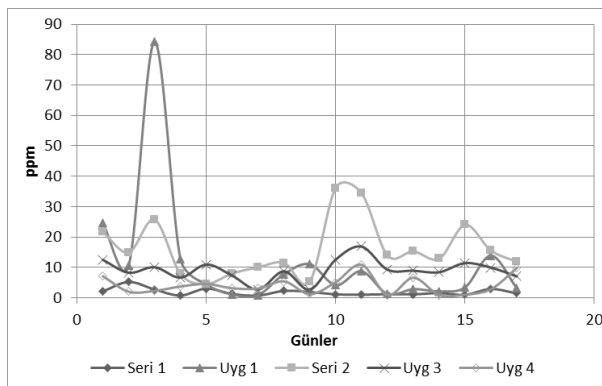
Örneklemde günlerinde ölçülen sera gazları konsantrasyonları Şekil 1-3'te gösterilmiştir.  $\text{CH}_4$  konsantrasyonları genellikle aynı aralıkta olmuş ve dış hava ortamına göre daha yüksek değerlerde çıkmıştır. Dış ortamdan fazla çıkışmış olması da yağmurlu zamanlarda daha fazla  $\text{CH}_4$

emisyonu oluşacağını göstermektedir. Çizelge 1'de de su/çöp oranı artarken ortalama  $\text{CH}_4$  konsantrasyonlarının arttığı görülmektedir. Ancak uygulama 4'te bazı günlerde  $\text{CH}_4$  konsantrasyonları çok artış göstermiştir. Bunun da örneklemeden kaynaklanmış olması düşünülmektedir.

Şekil 2. Ölçülen CO<sub>2</sub> konsantrasyonları

CO<sub>2</sub> konsantrasyonları başlangıçta bütün uygulamalarda dış ortama göre çok artış olmasına rağmen daha sonraları ise dış ortam değerlerine inmektedir. Bunun nedeni olarak,

çöpün su içeriğinin artışına bağlı olarak CH<sub>4</sub> konsantrasyonunun artışı ve dolayısıyla CO<sub>2</sub> konsantrasyonunun yükseldiği düşünülmektedir

Şekil 3. Ölçülen N<sub>2</sub>O konsantrasyonları

Uygulama 1 ve uygulama 2'de ortalama olarak N<sub>2</sub>O konsantrasyonları artış gözlemlenmiş uygulama 3 ve 4'te ise bir düşüş olmuştur. N<sub>2</sub>O küresel ısınma potansiyeli 298 olduğu için daha küresel ısınma için önemli olmaktadır (IPCC, 2007). N<sub>2</sub>O konsantrasyonu artış azalışlarını daha detaylı şekilde araştırma yapmak gerekmektedir. Literatürde çöp üzeri örtüsü malzeme sıcaklığına bakılarak farklılıklar ortaya konulmuş (Zhang ve ark., 2013) ama bu çalışmada o parametre araştırılmamıştır.

## SONUÇ ve ÖNERİLER

Bu çalışmada, Şanlıurfa'daki düzenli depolama alanından alınan çöpün yağışlarla oluşan CH<sub>4</sub>, N<sub>2</sub>O ve CO<sub>2</sub> gaz konsantrasyonu durumu 2 aylık periyot dahilinde takip edilmiştir. Elde edilen bulgularla CH<sub>4</sub>

konsantrasyonu su miktarı arttıkça artmaktadır. N<sub>2</sub>O ve CO<sub>2</sub> konsantrasyonları ise belirli bir uygulama seviyesine kadar artmaktadır ve daha sonra ise azalmaktadır. Ama yine de arka plan seviyelerinden yüksek miktarlarda sonuç bulunmuştur.

Bu sonuç değerlerine bakılarak yağışın sera gazı konsantrasyonlarını artırma potansiyeli olduğu belirtilebilir. Bu sonuç ile Zhang ve ark., 2013 arasında paralel sonuçlar elde edilmiştir.

Bu çalışmamızda 3 ay gibi kısa bir süre içerisinde ölçülen değerler sunulmuştur. Çalışma ilerledikçe hem aylık hem de mevsimlik gaz miktarlarındaki değişim hakkında daha fazla bilgi sahibi olacağımızı umuyoruz. Ayrıca gerçek yağmur yağışına göre de bu çalışmayı karşılaştırmayı hedeflemektedir.

Cöpte oluşan sera gazlarının üretim tahminini istatistiklere bağlı olarak

hesaplanıldığı literatürde belirtildiği (Tang ve ark., 2008) halde henüz ülkemizde böyle bir sera gazı verileri envanteri mevcut değildir. Bu çalışmanın çöp sahalarından oluşabilecek sera gazlarının tahminlenmesinde yardımcı olacağı öngörülmektedir.

## KAYNAKLAR

- Allen, D.E., Dalal, R.C., Rennenberg, H., Meyer, R.L., Reeves, S., Schmidt, S., 2007. "Spatial and temporal variation of nitrous oxide and methane flux between subtropic mangrove sediments and the atmosphere", *Soil Bio. & Biochem.* 39, 622–631.
- Barlaz, M.A., Green, R.B., Chanton, J.P., Goldsmith, C.D., Hater, G.R., 2004. Evaluation of biologically active cover for mitigation of landfill gas emissions. *Env. Sci. & Tech.* 38, 4891–4899.
- Bogner, J., Matthews, E., 2003. Global methane emissions from landfills: new methodology and annual estimates 1980–1996. *Global Biogeochemical Cycles* 17(2), 34:1–18.
- Bogner, J., Spokas, K., Burton, E., Sweeney, R., Corona, V., 1995. Landfills as atmospheric methane sources and sinks. *Chemosphere* 31, 4119–4130.
- Bogner, J.E., Spokas, K.A., Burton, E.A., 1999. Temporal variations in greenhouse gas emissions at a midlatitude landfill. *J. Env. Qual.* 28, 278–288.
- Börjesson, G., Svensson, B.H., 1997. Nitrous oxide emission from landfill cover soils in Sweden. *Tellus* 49 (B), 357–363.
- Chen, G.X., Huang, B., Xu, H., Zhang, Y., Huang, G.H., Yu, K.W., Hou, A.X., Du, R., Han, S.J., VanCleempout, O., 2000. Nitrous oxide emissions from terrestrial ecosystems in China, *Chemosphere: Global Change Science* 2, 373–378.
- Chen, I-C.; Hegde, U.; Chang, C.H.; Yang, S. S., 2008. Methane and carbon dioxide emissions from closed landfill in Taiwan, *Chemosphere* (70) 1484–1491.
- Claflin, A., 2011. Greenhouse Gas Accounting: Biogenic Carbon Emissions, M.Sc. Thesis, The University of Minnesota.
- Einola, J.K.M. and Karhu, A.E., Rintala, J.A., 2008. Mechanically–biologically treated municipal solid waste as a support medium for microbial methane oxidation to mitigate landfill greenhouse emissions. *Waste Management* 28, 97–111.
- Environmental Protection Agency, 2004. Guidance on monitoring landfill gas surface emissions.
- Erisman, J.W., Bleeker, A., Hensen, A., Vermeulen, A., 2008. Agricultural air quality in Europe and the future perspectives, *Atm. Env.* 42 (14), 3209–3217.
- Ghosh, S., Majumdar, D., Jain, M.C., 2003. Methane and nitrous oxide emissions from an irrigated rice of North India, *Chemosphere* 51, 181–195.
- Hedge, U., Chang, T.C., Yang, S.S., 2003. Methane and carbon dioxide emissions from Shan-Chu-Ku landfill site in northern Taiwan. *Chemosphere* 52, 1275–1285.
- Inamori, R., Wang, Y.H., Yamamoto, T., Zhang, J.X., Kong, H.N., Xu, K.Q., Inamori, Y., 2008. Seasonal effect on N<sub>2</sub>O formation in nitrification in constructed wetlands. *Chemosphere* 73, 1071–1077.
- Inubushi, K., Goyal, S., Sakamoto, K., Wada, Y., Yamakawa, K., Arai, T., 2000. Influences of application of sewage sludge compost on N<sub>2</sub>O production in soils. *Chemosphere: Global Change Science* 2, 329–334.
- IPCC, 2001. Climate Change 2001: the Scientific Basis. In: Houghton, J.T., Ding, Y., Griggs, D.J., Noguer, M., van der Linden, P.J., Dai, X., Maskell, K., Johnson, C.A. (Eds.), Contribution of Working Group I to the Third Assessment Report of the Intergovernmental Panel on Climate Change. Cambridge University Press, Cambridge, Unite Kingdom/New York, NY.
- IPCC. Climate Change 2007. Waste Management, In Climate Change 2007: Mitigation. Contribution of Working Group III to the Fourth Assessment Report of the Intergovernmental Panel on Climate Change, Cambridge University Press, Cambridge, United Kingdom and New York, NY, USA.
- Maljanen, M., Komulainen, V.M., Hytonen, J., Martikainen, P., Laine, J., 2004. Carbon dioxide, nitrous oxide and methane dynamics in boreal organic agricultural soils with different soil characteristics, *Soil Bio. and Biochem.* 36, 1801–1808.
- Mandernack, K.W., Kinney, C.A., Coleman, D., Huang, Y.-S., Freeman, K.H., Bogner, J., 2000. The biogeochemical

- controls of N<sub>2</sub>O production and emission in landfill cover soils: the role of methanotrophs in the nitrogen cycle. Env. Microbio. 2, 298–309.
- Ravishankara, A.R., Daniel, J.S., Portmann, R.W., 2009. Nitrous oxide (N<sub>2</sub>O): the dominant ozone-depleting substance emitted in the 21st century. Science 326 (5949), 123-125.
- Ruser, R., Flessa, H., Russow, R., Schmidt, G., Buegger, F., Munch, J.C., 2006. Emission of N<sub>2</sub>O, N<sub>2</sub> and CO<sub>2</sub> from soil fertilized with nitrate: effect of compaction, soil moisture and rewetting. Soil Bio. and Biochem. 38, 263–274.
- Tang, J., Bao, Z., Xiang, W., Gou, Q., 2008. Geological emission of methane from the Yakela condensed oil/gas field in Talimu Basin, Xinjiang, China, J. Env. Sci. (20) 1055–1062.
- Wang, Y., Xue, M., Zheng, X., Ji, B., Du, R., Wang, Y., 2005. Effects of environmental factors on N<sub>2</sub>O emission from and CH<sub>4</sub> uptake by the typical grasslands in the Inner Mongolia, Chemosphere 58, 205–215.
- Zhang, H.H., He, P.J., Shao, L.M., 2008a. Methane emissions from MSW landfill with sandy soil covers under leachate recirculation and subsurface irrigation. Atm. Environment, 42(22), 5579–5588.
- Zhang, H.H., He, P.J., Shao, L.M., 2008b. N<sub>2</sub>O emissions from municipal solid waste landfills with selected infertile cover soils and leachate subsurface irrigation, Env. Poll., (156), 959–965.
- Zhang, H.H., Yan, X., Zucong, C., Zhang, Y., 2013. Effect of rainfall on the diurnal variations of CH<sub>4</sub>, CO<sub>2</sub>, and N<sub>2</sub>O fluxes from a municipal solid waste landfill, Sci. of the Total Env., (442), 73–76.