农业环境保护 2001、20(3):137-140 Agro-environmental Protection

# 奥地利 Wallersee 沉积物 – 水界面铁锰的 循环和迁移特征

罗莎莎<sup>1</sup>,万国江<sup>1</sup>, Roland Schmidt<sup>2</sup>

(1. 中国科学院地球化学研究所环境地球化学国家重点实验室,贵州贵阳 550002;

2. Institute of Limnology, Austrian Academy of Sciences)

摘 要: 对奥地利 Wallersee 沉积物中铁, 锰的分布特征进行了分析, 说明 Wallersee 沉积物中铁的循环比锰激弱, 铁氧 化物的还原作用受到了溶解氧和锰氧化物的双重控制。输入沉积物中的铁大部分都保存于沉积物中。锰氧化物的还原 虽然也受到溶解氧的制约, 但其还原作用仍比较激烈, 孔隙水中有特征的还原峰, 只不过峰位下移, 所以铁对环境的敏 感程度比锰高, 沉积物中的铁具有环境记录意义, 而锰不具有环境记录意义。铁氧化物中无定形铁氧化物优先还原, 晶 体铁氧化物可以向无定形铁氧化物转化, 参与各种反应。

**关键词:**铁 - 锰循环,迁移; 沉积物 - 水界面; Wallersee 中**图分类号:** X132 文献标识码, A 文章编号: 1000 - 0267(2001)03 - 0137 - 04

## Characters of Cycle and Transference of Iron and Manganese at Interface Between Sediment – Water in Wallersee, Austria

LUO Sha-sha', WAN Guo-jiang', Roland Schmidt<sup>2</sup>

(1. State Key Lab. of Environmental Geochemistry, Institute of Geochemistry, Chinese Academy of Sciences, Guiyang 550002 China; 2. Institute of Limnology, Austrian Academy of Sciences)

Abstract: The characters of distribution of iron and manganese in sediment of Wallersee, Austria was evaluated, revealing that at the sediment of Wallersee, Mn - cycle is more apparent than Fe - cycle, reduction of oxidation - reduction for iron is controlled by dissolved oxygen (DO) and Mn - oxide. Although the reduction of Mn - oxide is controlled by DO, but its action is stinging. There is characteristic reduction - peak at the pore water. It has been indicated that Fe is capable of recording environmental changes, nor is Mn. Since the reactiveness of Fe is a factor to control Fe - oxidation - reduction, formless oxides of Fe are superior to be reduced. Furthermore, the crystal Fe can be changed into formless oxides of Fe, facilitating active reaction. **Keywords:** Fe - Mn cycle and transference: sediment - water interface; Wallersee

湖泊水体中的微粒通过不断沉降而进入沉积物。沉积物作为环境变化的敏感指示器受到人们的重视。但是在湖泊沉积物 - 水界面上不仅发生着沉积作用,而且发生着沉积后作用,即早期成岩作用、包括有机质的降解,矿物组分的溶解和新矿物的生成等,其结果导致沉积物中的某些组分在横向或纵向上的重新分布<sup>[1]</sup>,其中有机质降解是早期成岩作用的主要驱动力。在沉积物早期成岩过程中、有机质降解和氧化还原状况的变化导致还原物质转入溶液并且扩散。当沉积物中溶解氧耗尽,沉积物呈现还原环境时,铁、锰氧化物参与有机质降解过程,形成溶解态铁、锰进人

收稿日期:2000-06-13

**基金项目:**受中奥科学院院级国际台作项目"湖泊沉积记录"及国家自 然科学基金(49333040)资助

作者简介;罗莎莎(1973一),女、中国科学院地球化学研究所博士。

孔隙水。

 $(CH_2O)_{106}(NH_3)_{16}(H_3PO_4) + 236MnO_2 + 472H^+ \rightarrow 236Mn^{2+} + 106CO_2 + 8N_2 + H_3PO_4 + 366H_2O$ 

 $\triangle G = -3090 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$ 

 $(CH_2O)_{106}(NH_3)_{16}(H_3PO_4) + 212Fe_2O_3 + 848H^* \rightarrow$ 

 $424Fe^{2+} + 106CO_2 + 16NH_3 + H_3PO_4 + 530 H_2O$ 

$$\Delta G = -1 410 \text{kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$$

铁、锰在沉积物 - 水界面及其附近的迁移行为 既反映了氧化还原条件的变化,同时,由于铁、锰氧 化物对微量元素具有吸附作用,铁、锰界面循环在不 同程度上影响着微量金属元素的迁移、所以揭示铁。 锰的界面循环对认识元素循环和水源保护具有重要 价值。

Wallersee 是阿尔卑斯山间盆地中的一个湖泊,

位于奥地利 Salzburg 城郊、是人为活动强烈、富营养 化的一个湖泊。湖区海拔 505 m、湖泊水面面积 6.39 km<sup>2</sup>、汇水面积 110 km<sup>2</sup>、最大水深 24 m、平均水深 11.3 m,库容 0.072 km<sup>3</sup>,湖水寄宿时间为 2 年。本文 通过对 Wallersee 沉积物 – 水界面铁、锰分布特征的分 析、揭示了铁、锰在早期成岩过程中的循环迁移规律, 就铁、锰氧化物还原作用的差异与联系进行了讨论。

### 1 样品的采集与分析

1997 年 9 月在 Wallersee 湖区采集沉积物柱芯 (WA970918 – 2)。沉积物表层和界面水未受扰动,界 面水清澈透明,沉积物规则的沉积韵律层清晰可见。 沉积物柱芯在野外现场按 1.0 cm 间隔分截、装入塑 料袋中分成 2 份,密封保存。一份经高速离心,离心后 的上层清液用 0.45  $\mu$ m 微孔滤膜过滤获得孔隙水。界 面水进行化学全分析,孔隙水中的铁、锰用原子吸收 火焰法直接测定;另一份沉积物作铁、锰的形态分析: 0.3 g 沉积物在氦气保护下用提取剂(草酸铵 28 g· L<sup>-1</sup> – 草酸 15 g·L<sup>-1</sup>)提取 16 h,上层清液用比色法测 Fe<sup>2-</sup>,原子吸收火焰法测 Mn<sup>2+</sup>; 0.3 g 沉积物用 DCB 法(联二亚硫酸钠 50 g·L<sup>-1</sup> – 柠檬酸钠 0.2 mol·L<sup>-1</sup> – 醋酸0.35 mol·L<sup>-1</sup>)提取 1 h.上层清液用原子吸收火 焰法测总铁、总锰。总铁与 Fe<sup>2+</sup>,总锰与 Mn<sup>2+</sup>之差即 得Fe<sup>3+</sup> 和Mn<sup>4- [2]</sup>。

沉积物中铁氧化物分为无定形铁氧化物(FeO) 和晶体铁氧化物(FeC)。前者主要包括水铁矿和纤铁 矿,后者主要包括针铁矿和赤铁矿等。用原子吸收火 焰法测草酸盐提取后的上层清液中的铁含量,即得 FeO,Fe<sup>3+</sup>与 FeO 之差即为 FeC。

沉积物中硫的存在形式有黄铁矿、单硫化物等。 利用不同化学试剂分别将不同硫化学相转化成 H<sub>2</sub>S 形式,达到分离提取的目的<sup>[3]</sup>。

沉积物中总碳用元素分析仪测定,无机碳用化学 滴定法测定<sup>[4]</sup>,二者之差即为有机碳含量。

#### 2 实验结果分析

#### 2.1 Wallersee 沉积物界面水化学特征

Wallersee 界面水中、Ca<sup>2+</sup>、Mg<sup>2+</sup>为主要的阳离 子,阴离子以HCO<sub>5</sub> 为主.表现出典型的碳酸盐侵蚀 特征,见表 1。根据阿列金水化学分类法,Wallersee 水 型为HCO<sub>5</sub> – Ca 水,属于 Ca 组。和我国云贵高原的典 型湖泊洱海和泸沽湖比较、洱海沉积物界面水中SO<sup>2+</sup> 为 8.45 mg、L<sup>-1</sup>、Fe<sup>3+</sup>为 0.008 mg・L<sup>-1</sup>;泸沽湖界面 水中SO<sup>2+</sup> 为 5.38 mg・L<sup>-1 3</sup>。Wallersee 沉积物界面 水中SO<sup>2+</sup> 较低,而 Fe<sup>2+</sup>浓度却相对较高。反映了在 Wallersee 沉积物界面存在着铁氧化物的还原作用。

表) Wallersee 沉积物界面水化学分析结果

Table 1 Analytical data of the interface between sediment and water in Waltersee										
mg·L <sup>−1</sup>	Ca² -	Mg≟¹	K ·	Na <sup>-</sup>	HCO <sub>1</sub>	SO <sup>2</sup> -	NO <sub>5</sub>	NO	Fe <sup>1-</sup>	Fe <sup>1+</sup>
Wallersee	71 34	7.61	1.68	2 64	247.13	4.95	0.040	0.000 4	0.301	0.045

2.2 Wallersee 沉积物孔隙水中铁、锰的分布特征

沉积物孔隙水的化学组成是早期成岩过程的敏感指示剂。固相沉积物中一些不易察觉的变化体现在 孔隙水的化学组成上却会有质的显著变化。沉积物 – 水界面附近的铁、锰在孔隙水中的化学行为表现为两 个方面:一是铁、锰的高价物和低价物相互转化的氧 化还原转变过程;二是铁锰化合物,主要是自身的碳酸 盐、硫化物的溶解沉淀转移行为,这些行为还受到铁锰 的扩散速度、区域沉积速率、氧化还原反应速率等因素 的影响,使铁、锰的孔隙水化学行为变得复杂化 <sup>1</sup>。

图 1 为 Wallersee 沉积物孔隙水中总溶解态铁, 锰含量的剖面分布。Wallersee 沉积物孔隙水中铁、锰 的行为很独特。铁的浓度很低,在 20  $\mu$ g、L<sup>-1</sup>左右。 锰却相反.浓度较高,在 0.03—2.73 mg、L<sup>-1</sup>之间。 Mn/Fe 大于 1.这似乎暗示着在 Wallersee 中,锰是很 重要的有机质分解的氧化剂、而铁却与之相反。另外, 孔隙水中铁并没有形成特征的峰值分布。而锰自界面 处浓度呈上升趋势、并分别在 5、12、15 cm 深度处形 成峰值,表明还原作用达到最大值。在 15 cm 深度下, 锰分布平稳,此时锰受控于平衡矿物。铁、锰的差异与 其氧化还原性质有关。 锰的氧化还原电位比铁高,因 而锰总是比铁优先充当有机质分解的氧化剂而还原 进入孔隙水。不过 Wallersee 中锰并未在界面处形成 特征峰,主要原因可能就是溶解氧的影响。Wallersee 是一个含氧性湖泊、氧化还原边界层位于沉积物中, 好氧降解是界面处有机质氧化的主要过程。

但是在探讨铁的地球化学循环特征时,往往只考虑到溶解铁的形成,未认识到许多 Fe(I)进入固相中 而沉淀下来。在湖泊沉积物中,硫酸盐也是有机质分 解的氧化剂之一。并且硫酸盐还原与铁氧化物还原具

①罗莎莎、湖泊沉积物早期成岩过程中铁-锰-硫体系的研究。中国科学院地球化学研究所硕士论文、1998。

139



农



### 图 1 Wallersee 沉积物孔隙水中总溶解态铁、锰的剖面分布 Figure 1 Profile of totally dissolved iron and manganese in pore - water of the sediment in Wallersee

有紧密联系。Berner<sup>161</sup>曾提出下列成岩模式来表示硫 酸盐还原作用的控制意义。

 $2FeOOH + 6(CH_2O) + 3 SO_4^2 \rightarrow 6 HCO_2^2 + FeS + FeS_2 + 4H_2O$ 

铁硫化物是硫酸盐及铁氧化物还原后主要的沉积形式,因此,我们还必须从铁硫化物的分布来探讨 铁氧化物的还原特征。

2.3 Wallersee 沉积物中铁、锰氧化物的还原

湖泊中铁、锰围绕着沉积物 - 水界面形成的循 环,由还原 - 扩散 - 氧化 - 沉积 4 个环节组成。有机 质降解是这一过程的主要驱动力。沉积物中一定深度 上的铁、锰氧化物因充当有机质降解的主要氧化剂而 被还原溶解,这些溶解态铁、锰通过孔隙水向上覆水 体扩散迁移,在沉积物表面重新被氧化成铁、锰氧化 物而沉淀在界面上,形成微粒态铁、锰氧化物富集。

图 2 为 Wallersee 沉积物中有机质含量的垂直剖 面。从图 2 可以看出,界面处有机质含量较高,达 3.8%,然后随深度逐渐降低,体现了 Wallersee 沉积 物中存在强烈的早期成岩作用。进入沉积物中的有机 质有两个来源、一个是从外面径流而来的,另一个是 水体本身产生的。对于 Wallersee 这种富营养湖泊,大 量有机质进入水底沉积物,那里是水体营养物矿化的 主要场所。除一薄层有氧表层外,大部分沉积物中均 为无氧和还原条件,所以在水体沉积物中有机质主要 在无氧环境中矿化<sup>[7]</sup>。

图 3 为 Wallersee 沉积物中铁、锰形态分布的垂 直剖面特征。Wallersee 中 Fe<sup>2-</sup>含量很低,绝大部分是 Fe<sup>3+</sup>。Fe<sup>3+</sup>在 3、7、14 cm 处形成较明显的谷值,反映了 铁自沉积物向水体释放过程的发生。但是在湖水含氧 性较好时,铁的界面循环是比较微弱的,铁在界面的



Figure 2 Profile of distribution of organic matters

in the sediment in Wallersce

富集程度很小,由湖水输入沉积物的铁绝大部分都作 为沉积记录保存于沉积物中。相对来说,锰的分布比 较复杂,Mn<sup>4+</sup>与Mn<sup>2+</sup>的分布基本呈互补关系,即总锰 的含量没有大的变化。Mn<sup>4+</sup>在5—9 cm 深度含量增 高,形成富集,而此时Mn<sup>2+</sup>却显著降低。如前所述, Wallersee 中溶解氧含量较高,还原溶解的Mn<sup>2+</sup>向上 扩散时,遇氧被氧化成Mn<sup>4+</sup>氧化物而沉降下来。这也 是Wallersee 沉积物中Mn<sup>4+</sup>与Mn<sup>2+</sup>的分布呈互补关 系的重要原因。因此说,在氧化环境条件下,铁、锰处 于高价态而形成难溶化合物,迁移能力很低,逐步沉 积于沉积物表层。从图3还看出,在Wallersee 沉积物 中,铁的含量比锰高出一个数量级,但孔隙水中铁的 浓度却远远低于锰。一方面由于铁的还原要受到湖泊 含氧性的影响,另一方面铁氧化物的还原与其活性有 密切联系。



( → Fe<sup>3+</sup>, Mn<sup>4+</sup>; → Fe<sup>2+</sup>, Mn<sup>2+</sup>)
Figure 3 Profile of distribution of iron and manganese – forms in the sediment in Wallersee

罗莎莎等: 奧地利 Wallersee 沉积物 – 水界面铁锰的循环和迁移特征





图 4 为 Wallersee 沉积物中铁氧化物的垂直剖面。沉积物中分离出的细菌能氧化大量有机质、利用铁氧化物作为电子接受体。当铁是含水铁氢化物如铁氢矿时铁还原细菌特别活跃。曾经用同位素证明,在微生物活动中,无定形铁氧化物(FeO)优先于晶体铁氧化物(FeC)而被还原<sup>81</sup>。从图 4 可以看出、从界面 3—8 cm、FeO 含量逐渐降低 - 8—12 cm FeO 含量又逐渐上升。从 12 cm 后,FeO 含量分布又趋于平稳。看来在界面处,铁氧化物参与了有机质的还原溶解作用。

另外,我们发现在 Wallersee 中,FeO 和 FeC 呈互 补关系,FeO 随深度逐渐增高,FeC 却随深度逐渐降 低,由此说明铁氧化物作为电子受体参与有机质分解 的过程中,水铁矿和纤铁矿等 FeO 首先被还原而溶 解出来,同时针铁矿和赤铁矿等晶体铁氧化物可以向 水铁矿和纤铁矿转化,从而参与反应。

根据 Berner 的成岩模式,铁氧化物还原通过铁硫 化物形式沉积下来。图 5 为 Wallersee 沉积物中不同 化学相硫的垂直剖面。可以看出黄铁矿形式的硫占了 很大的比例,约在 0.3% 左右。而 FeS 含量非常低,表 明大部分 FeS 已经转化成黄铁矿。FeS 是稳定的铁硫 沉积形式, FeS 的峰值位于沉积物中,在表层含量逐 渐增加,10 cm 后又趋于平稳。看来在 Wallersee 沉积 物界面,部分硫酸盐被还原为硫离子,还原态铁向上 覆水体扩散时、铁与硫结合形成铁的硫化物,从而抑 制了孔隙水铁向上覆湖水的释放,扩散边界层这种选 择性屏蔽效应虽然制约了氧化还原状况的改变,但更 显示了地质界面在元素运移转化中的重要影响<sup>10</sup>。

铁、锰都是沉积物中的氧化还原敏感性元素。湖 泊沉积物中铁、锰丰度较高,因此铁、锰是湖泊沉积物





中氧化还原体系的主要控制因素,铁、锰因充当有机 质降解的氧化剂而不断被还原释放。

Wallersee 沉积物中的锰虽然含量较低,却是很 重要的氧化剂。湖泊的含氧性对锰的界面循环影响很 小,所以 Mnr 指标不能指示沉积物氧化还原环境的变 化。由于氧化还原性质的差异,铁的界面行为与锰 不同,并且比锰更复杂。由于铁的氧化还原电位比锰 低,所以铁总是比锰滞后充当有机质分解的氧化剂。 与锰不同的是,在含氧性良好的湖泊,铁的循环是比 较微弱的。输入沉积物中的铁绝大部分都保存于沉积 物中,所以 Fer 指标可以很好地来指示沉积物的氧化 还原环境,具有良好的示踪价值。

#### 参考文献:

- [1] 万国江,环境质量的地球化学原理[M],北京;中国环境科学出版社,1988.
- [2] Canfield D.E. The anerobic degradation of organic matter in Danish Coastal sediments; iron reduction, manganese reduction, and sulfate reduction[J]. Geochimica et Cosmochica Acta, 1993, 57:3 867 - 3 883.
- [3] 储雪蕾, 赵瑞, 藏文秀, 等. 煤和沉积岩中各种形式硫的提取和同位素样品的制备[J]. 科学通报,1993、38(20):1887-1890.
- [4] 李酉年. 土壤农业化学常规分析方法[M]. 北京:科学出版社, 1983.
- [5] 末金明,中国近海沉积物-海水界面化学[M] 北京:海洋出版 社,1997.
- [6] Berner R A. A new geochemical classification of sedimentary en vironments[J] Sediment Petrology, 1981, 51, 359 – 365.
- [7] 陈文新. 土壤和环境像生物学[M]. 北京:北京农业大学出版社, 1990.
- [8]于天仁、土壤化学原理[M]、北京:科学出版社,1987.
- [9] 万 曦,万国江,阿哈湖季节性铁锰污染的主物地球化学[A],见: 地球化学进展[C],贵阳:贵州科技出版社、1996.