2005 年第 33 卷第 1 期

地球与环境

EARTH AND ENVIRONMENT

文章编号:1672 9250(2005) 01 0001 05

# 中国天山过去 43 年大气环境变化: 来自冰芯草酸根记录的证据

李心清1,2,秦大河2,蒋 倩1,江 伟1,焦克勤2

(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.中国科学院寒区旱区环境与工程研究所冰芯与寒区环境研究室,甘肃兰州 730000)

摘 要:中、低纬度地区山地冰川有机酸记录的研究是目前国际冰芯地球化学研究的前沿之一。中国天山乌鲁木 齐河源一号冰川为一中纬度山地冰川。对其冰芯的草酸根含量的分析显示,其冰芯所记录的过去43年草酸根变 化的总体特征是在一个背景值基础上存在着含量的突变峰值。草酸根的背景值含量在1 ng/g 左右,在部分冰芯 段,其含量甚至低于测试分析的检测限;而大多数草酸根峰值的含量都达到或超过了 10 ng/g。草酸根的平均含量 为3.6±9.2 ng/g(x±1o, N=534),其中 70%以上由峰值构成。50年代后期是草酸根的一个低值期,平均含量 略高于本底值;至60-70年代达到最高值,平均含量为5.0ng/g;80年代草酸根平均含量又下降到接近50年代后 期的水平;至90年代回落到本底值附近。草酸根的主要来源是人类活动对大气所造成的污染。其过去43年平均 含量的变化大致与中国西部工业和环境保护事业的发展历程相一致,是西部区域大气污染变化的一种反应。 关键词,草酸:冰川:冰芯:大气污染;天山

中图分类号: X142 文献标识码: A

草酸根、(COO)2<sup>2-</sup>,是主要的双羧酸类有机酸 根<sup>[1,2]</sup>。虽然总体上含量不高,但它广泛地存在于 大气对流层中,被认为是一种重要的云凝结核<sup>[2]</sup>。 草酸根主要以气溶胶颗粒形态存于大气中,雾滴中 水溶相和气态方式仅占很少一部分<sup>[3~9]</sup>。大气中草 酸根的来源包括直接来源和间接来源两种。直接来 源有森林大火、机动车辆燃油的尾气排放和土壤的 释放等<sup>2.5.10~13]</sup>。此类来源直接向大气中释放草酸 根。间接来源是指由不饱和碳氢化合物经过大气化 学反应而生成草酸根。人类生产和生活过程是释放 这些不饱和化合物的一个重要途径<sup>[14~17]</sup>,生物生长 过程中的释放是其另一重要来源<sup>18.19]</sup>。最新研究 发现,火山喷发也可能是草酸根的一个潜在来源<sup>[4]</sup>。 尽管目前已知了上述几种来源,但各来源对大气中 草酸根含量的贡献大小还是一个有待解决的问题。

大气中草酸根含量变化历史的研究有助于对其

- 基金项目:国家自然科学基金资助项目(40073035)
- 第一作者简介: 李心清(1965—), 男, 研究员, 从事环境地球化学研 究。 Email: lee<sup>@</sup>mail.gyig.ac.cn

来源乃至其生物地球化学循环的认识,也是重建过 去环境变化的一条途径。由于低温环境有助于抑制 微生物对草酸根的分解,因此冰川或冰盖是目前所 知记录草酸根含量变化特征的最理想的载体。然而 这方面的研究却不足,有限的几例研究也仅限于极 地冰盖<sup>[12,13,20,2]</sup>,涉及中低纬度冰川草酸根记录的 研究则很少<sup>[22]</sup>。然而这一地区山地冰川所记录的 草酸根浓度及其分辨率都高于极地地区<sup>[23]</sup>。由于 这一原因,最近两年来,中低纬度地区山地冰川冰芯 有机酸记录的研究倍受关注。如由欧洲各国联合资 助、并于 1998 年开始实施的 ALPCLIM 研究计划 中,草酸根记录的研究就是一项重要的内容。

中国天山乌鲁木齐河源一号冰川为一中纬度山 地冰川,通过对该冰川冰芯中化学参数的分析,我们 获取了过去 43 年的草酸根记录。本文将对该记录 及其所揭示的天山地区过去 43 年大气污染变化特 征进行研究报导。

1 一号冰川及冰芯样品

一号冰川位于欧亚大陆腹地(43°06′N,86°49′ E)、我国新疆天山乌鲁木齐河源头。该冰川分东西

?1994-2016 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

收稿日期: 2004 07 26; 修回日期: 2004 11 09

两支(图1)。东支海拔4050 m处的年降水量约为 645.8 mm 水当量<sup>[24,25]</sup>。降水主要发生在每年的5 -9月份,其降水量约占全年总降水量的88%左 右<sup>[24,26,27]</sup>。5-9月份实际上也是全年降水频次最 高的时期。冰川东北方向直线距离约105 Km处座 落着新疆首府乌鲁木齐市。顺河谷而下约50 Km 处是后峡镇,自1958年以来先后在此建有钢铁厂和 水泥厂等。适宜的天气条件可把这些城镇的大气污 染物携带到一号冰川上空。

本项研究的冰芯于 1998 年 10 月钻取于一号冰 川东支海拔 4 040 m 处。冰芯长 14.08 m, 主要由 附加冰构成, 少量渗浸冻结冰和尘埃层。在冰芯上 部 1.38 m - 3.86 m 之间有一条近于垂直的裂隙。 在其两侧 2 - 3cm 范围内, 垂直裂隙面有拉长状气 泡, 表明后期改造作用影响到了裂隙两侧的一定范 围。

采用 δ<sup>8</sup>O、β 活化度、丙酮酸和电导率曲线等对 冰芯的综合定年显示,该冰芯的时间跨度为从 1955 年至 1998 年,共历时 43 年。冰芯定年结果误差为 ±1 年<sup>[28]</sup>。



图 1 天山乌鲁木齐河源一号冰川形状和冰芯钻取地点 Fig. 1. Glacier 1 at the Urumqi River head, its location, and shape, as well as the ice core - drilling site (dot in the east branch of the glacier).

1 样品分析方法

冰芯样品中的所有阴离子测试在中国科学院寒 区旱区环境与工程研究所冰芯与寒区环境研究室用 DX\_300离子色谱完成。分离柱为AS4A-SC-抑制 器为 ASRS II。淋洗液为 Na<sup>2</sup>B4O7 溶液。采用化 学抑制方式,再生液为 25 m nol/L H<sub>2</sub>SO4。2 mL 溶 水样品经 ATC 阴离子富集柱的预富集,用梯度淋 洗的方式可在 14 min 内分离检测出所有的阴离子。 整个分析过程用 A cculonTM 的标准样品 IG OX AL1X 1 标定的相对分析误差为 4%。详细的分析 方法和过程请参考李心清等<sup>[29]</sup>。

2 结果及讨论

#### 2.1 草酸根的含量变化特征

图 2 是冰芯中草酸根分析数据的 6 点移动平均 结果。该图显示草酸根在过去43年的总体特征是 在一个背景值基础上存在含量的突增现象。这一特 征非常类似于格陵兰冰芯中的草酸根记录[12.13],但 是含量差别较大<sup>[23]</sup>。草酸根的背景值含量在 1 ng/ g 左右, 在部分冰芯段(如 1993 - 1998 年), 其含量 甚至低于本项研究测试分析方法的检测限。草酸根 含量的剧增多数都达到或超过了 10 ng/g。依据冰 芯的定年,从右向左,以时间的由老到新,几个较强 的峰值对应的年份分别是 1962, 1966, 1970, 1973, 1978, 1979, 1985 和 1987 年。在冰芯的 200 - 350 cm 之间具有一高大峰值,该峰值对应冰芯上部的裂 隙,是表层雪冰融水沿裂隙下渗再冻结的结果。表 层雪冰融水中相对富集阴离子组分,故而形成草酸 根的峰值<sup>30</sup>。分析表明,在此冰芯段与草酸根同时 形成峰值的阴离子还有  $NO_3^{-}$ ,  $SO4_2^{-}$ ,  $Cl^{-}$ ,  $Br^{-}$ 和 PO4<sup>3</sup> 等<sup>[30]</sup>。若不计裂隙的后期改造作用所形成 的高峰值含量,则草酸根在整个冰芯中的平均含量 为 3.6  $\pm$  9.2 ng/g ( $\overline{x} \pm 1$   $\sigma$ , N=534)。因此, 就含 量而论,草酸根的峰值在整个冰芯中占有很大的比 重(70%以上)。草酸根峰值的另一特征是峰形陡 峻,使整个峰形局限于一年之内。如前所述,一号冰 川的降水量和降水频次的高峰期是夏季,其它三个 季节的降水量和降水频次都较低,尤以冬季为最低。 而草酸根在低降水量和低频次的降水事件中的含量 常常远高于具高降水量和高频次的降水。这一现象 已在世界其它地区年降水事件草酸根含量的对比研 究中得到了证实<sup>[9]</sup>。在夏季,较高的降水量和较高 的降水频次对大气中化学组分的淋滤作用也相应地 较强,从而使大气保持较低的草酸根浓度,因此单个 降水事件中的草酸根浓度就较低。相反,由于冬季 的淋滤作用较弱,故尔单个降水事件中的草酸根浓 shing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

度就较高。从已有的对比研究来看,上述机制所造 成的降水事件中草酸根含量的差别可达 10 - 20 倍<sup>[9]</sup>。据此,我们推断一号冰川冰芯记录中的草酸 根峰值应是冬季降水的结果。整个冰芯中的草酸根 峰值无论大小总共不超过 20 个,由此可见,在过去 43 年中,多数冬季并没有在一号冰川中留下显著的 草酸根记录,这一现象与该地区冬季降水稀少的事 实是一致的。



图 2 一号冰川冰芯所记录的过去 43 年 草酸根含量 6 点移动平均曲线

Fig. 2. Concentration and 6 point running mean of oxalate in the past 43 years recorded in the ice core of Glacier

 $1. \ The shaded depth designates the cracked core section.$ 

(注:其中 200-350 cm 之间阴影所示的 峰值源于冰层裂隙的后期改造作用。)

#### 2.2 草酸根的来源分析

草酸根的来源目前虽已知有若干种,但从过去 几十年中多数冬季都没有在一号冰川冰芯记录中留 下明显的草酸根峰值的现象来看,一号冰川地区草 酸根的主要来源可能一直比较单一,故尔它只有在 适宜的大气环境条件下才能留下显著的记录。格陵 兰冰芯中的草酸根峰值被认为是北半球森林大火事 件的记录<sup>[12,13]</sup>,而一号冰川冰芯记录中的草酸根峰 值不可能是同一原因所致。在过去40多年中,中国 西部对应于冰芯中草酸根峰值的年份并没有发现强 度足以影响周边地区大气环境的森林大火。而远距 离的北半球森林大火也不可能是造成如此高含量峰 值的主要原因。过去200年中,北半球森林大火在 格陵兰冰芯中所造成的草酸根峰值多数都在5 ng/ g 以下,极少有超过10 ng/g者。一号冰川地处中 国西部,周边环境主要为沙漠和戈壁,植被覆盖面积

很小,再加上草酸根的峰值主要发生在植物的非生 长季节,因此,植被的释放(也包括土壤的释放)也不 可能是草酸根峰值的主要来源。草酸根峰值的主要 来源应是人类活动对大气所造成的污染,即直接或 间接地来自人类生产和生活的大气污染物释放。从 污染途径上看,天山南北气旋和反气旋性的环流系 统<sup>[3]</sup>为天山南北盆地边缘工业城市(如乌鲁木齐 市)的大气污染物传输到一号冰川上空提供了条件; 乌鲁木齐河谷中盛行的谷风<sup>[27]</sup>可把河谷中城镇(如 后峡镇)工业生产和生活所释放的近距离大气污染 物直接携带到一号冰川。从冰芯中草酸根平均含量 变化的时间序列上看,其过去43年的总体特征也与 我国西部地区经济和社会的发展存在一定的联系。 50年代后期,草酸根含量稍高于本底值,平均值为 2.5 ng/g。至 1960年代和 1970年代,平均含量攀 升至 5.0 ng/g。这一过程对应上述地区的经济和 社会发展时期: 1980年代平均含量有所下降,为3.0 ng/g,接近50年代后期的水平;至90年代下降到本 底值附近。虽然后 20 年里西部地区经济和社会高 速发展,但同时人们的环境保护意识也在增强,并开 始实施严格的环境保护政策。前已述及,草酸根主 要以大气颗粒吸附物的方式存在和传输于大气中, 因此相关地区工业生产的大气烟尘排放量及其控制 数据可从一个侧面指示 1980 年代以来草酸根记录 降低的原因。表 1 是已公布的 乌鲁木齐市 1985 -1990年逐年工业生产烟尘排放控制和治理区面积 及大气降尘实测数据。从表中可以看出,虽然'七 五'期间,随着乌鲁木齐市城市建设和工业生产的发 展,"以煤为主的能源消耗量逐年增加"<sup>[32]</sup>,但随着 治理面积的扩大和治理速度的加快,实际大气降尘 量没有增加,反而呈现出降低的态势。由此可见, 1980年代和1990年代草酸根含量的降低可能是区 域环境保护结果的反应。

表 1 乌鲁木齐市 1987 – 1990 年工业生产烟尘控制区建设 面积占全市建成区总面积之比和大气降尘实测结果<sup>[32]</sup>

Table 1. Annual dust fall(mg/m3) and percentage of areas with dust emission controlling facilities in the total urban area during 1985 - 1990 in Urumqi, the capital city of Xinjiang Uyger Autonomous Region.

	1985年	1986年	1987年	1988年	1989年	1990年
烟尘控制区面积比(%)	_	_	1.47	12. 24	28.49	56.24
<b>大气降尘量实测值</b> (mg/m-3)	46. 52	31.17	18.27	23.35	24. 72	25.78

3

門兒994-2066で祝福茶公紀希行台心話a 怪怪像 可思知blishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

### 3 结 论

天山乌鲁木齐河源一号冰川冰芯所记录的过去 43 年草酸根的总体特征是在一个背景值基础上存 在着草酸根含量的峰值。背景含量在 1 ng/g 左右, 其中部分冰芯段中背景含量在测试分析的检测限以 下。而大多数峰值都达到或超过 10 ng/g,草酸根 平均含量为  $3.6 \pm 9.2 \text{ ng/g}$  ( $\overline{x}\pm 1$ , N=534),其 中峰值含量占 70%以上。从平均含量变化的时间 序列上看,50年代后期是草酸根的一个低值期,平 均含量略高于本底值;至60和70年代达到最高值, 其平均含量约是50年代后期的两倍;80年代草酸 根平均含量又下降到接近50年代后期的水平;至 90年代下降到本底值附近。草酸根的主要来源是 人类活动对大气所造成的污染。其过去43年平均 含量的变化大致与中国西部工业和环境保护事业的 发展历程相一致,是西部区域大气污染变化的一种 反应。

参考文献

- Kawamura K, Ikushima K. Seasonal changes in the distribution of dicarboxylic acids in the urban atmosphere [J]. En viron Sci Technol. 1993, 27: 2 227~ 2 235.
- [2] Kawamura K, Usukura K. Distribution of low weight dicarboxylic acids in the North Pacific aerosol samples [J]. J Oceanogr, 1993, 49: 271~283.
- [3] Andreae M O, Browell E V, Garstang M, et al. Biomass burning emissions and associated haze layers over amazonia
  [J]. J Geophys Res, 1988, 93(D2): 1509 ~ 1527.
- [4] Baboukas E D, Kanakidou M, Mihalopoulos N. Carboxylic acids in gas and particulate phase above the Atlantic Ocean
  [J]. J Geophys Res, 2000, 105(D11): 1445 9~1447 1.
- [5] Kawamura K, Kaplan I R. Motor exaustion emissions as primary source for dicarbioxylic acids in Los Angles ambient air [J]. Environ Sci Technol. 1987, 21: 105~110.
- [6] Ludwig J, Klemm O, Organic acids in different size classes of atmospheric particulate material [J]. 1988, 40(B), 340 ~ 347.
- [7] Matsumoto K, Nagao I, Tanaka H, et al. Seasonal characteristics of organic and inorganic species and their size distributions in atmospheric aerosols over the northwest Pacific Ocean[J]. Atmos Environ, 1998, 32(11): 1931~1946.
- [8] Norton R B, Roberts J M, Huebert B J. Tropospheric oxalate [J]. Geophys Res Lett, 1983, 10(7): 517~520.
- [9] Sempere R, Kawamura K. Comparative distributions of dicarboxylic acids and related polar compounds in snow, rain and aerosols from urban atmosphere[J]. Atmos Environ, 1994, 28(3): 449~459.
- [10] Grosjean D, Organic acids in southern California air: Ambient concentrations mobile source emissions in situ formation and removal processes [J]. Environ Sci Technol, 1989, 23: 1 506~1 514.
- [11] Lefer B L, Talbot R W, Harriss R C, et al. Enhancement of acidic gases in biomass burning impacted air masses over Canada[J]. J Geophys Res. 1994, 99(D1): 1721~1737.
- [12] Legrand M, De Angelis M. Light carboxylic acids in Greenland ice: A record of past forest fires and vegetation emissions from the boreal zone [J]. J Geophys Res. 1996, 101(D2): 4 129~4 145.
- [13] Legrand M, De Angelis M. Origens and variations of light carboxylic acids in polar precipitation [J]. J Geophys Res. 1995, 100(D1): 1 445~1 462.
- [14] Grosjean D, Friedlander SK. Formation of organic aerosols from cyclic olefins and diolefins [J]. Adv Environ Sci Technol, 1980, 9: 435~473.
- [15] Grosjean D, Van Cauwenberghe K, Schmid J P, et al. Identification of C3 C10 aliphatic dicarboxylic acids in air borne particulate matter J. Environ Sci Technol. 1978, 12: 313 ~ 317.
- [16] Hatakeyama S, Ohno M, Weng J, et al. Mechanism for the formation of gasous and particulate products from ozone - cycloalkene reactions in air [ J]. Envirn Sci Technol. 1987, 21: 52~57.
- [17] Hatakeyama S, Tanonaka T, Weng J, et al. Ozone cyclohexene reaction in air: Quantitative analysis of particulate products and the reaction mechanism [J]. Envirn Sci Technol, 1985, 19: 935~942.
  ?1994-2016 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net

4

- [18] Kawamura K, Gagosian R B. Implication of ω oxocarboxylic acids in the remote marine atmosphere for photo oxi dation of unsaturated fatty acids [J]. Nature, 1987, 325: 330 ~ 332.
- [19] Yokouchi Y, Ambe Y. Characterization of polar organics in airborne particulate matter [J]. Atmos Environ, 1986, 20: 1727~1734.
- [20] Kawamura K, Yasui O. Organic acids and aldehydes in the ice samples from Site J, Greenland J. Bull Glacier Res. 1991, 9: 59~63.
- [21] Legrand M, De Angelis M, Staffelbach T, et al. Large perturbations of ammonium and organic acids content in the Summit-Greenland ice core. Fingerprint from forest fires? [J]. Geophys Res Lett, 1992, 19(5): 473~475.
- [22] 康世昌,秦大河, Mayewski P, 等.珠穆朗玛峰地区近 200 年冰芯草酸根记录及其环境意义[J].中国环境科学, 2000, 20 (3):203~206
- [23] 李心清,秦大河,周会.天山乌鲁木齐河源一号冰川冰芯中生物有机酸记录及其与南北极地区的差异[J].科学通报, 2000,45(13):1419~1423.
- [24] 王德辉, 张丕远. 天山乌鲁木齐河谷气候特征[J]. 冰川冻土, 1985, 7(3): 239~247
- [25] 杨大庆,姜彤,张寅生,等.天山乌鲁木齐河源降水观测误差分析及其改正[J].冰川冻土,1988,10(4):384~399
- [26] 杨大庆, 康尔泗, Blumer F. 天山乌鲁木齐河源高山区的降水特征[J]. 冰川冻土, 1992, 14(3); 258~265
- [27] 张寅生, 康尔泗, 刘潮海. 天山乌鲁木齐河流域山区气候特征分析[J]. 冰川冻土, 1994, 16(4): 333~341
- [28] Lee X, Qin D, Jiang G, et al. Atmospheric pollution to remote area of Tianshan Mountain: ice core record [J]. J Geophys Res, 2003, 108(D14): 4 406~4 416
- [29] 李心清,秦大河,周会.雪冰中生物有机酸的测试分析方法研究[J].冰川冻土,2001,23(1):85~91
- [30] Lee X, Qin D, Hou Sh, et al. Changes in chemical and isotopic properties near infiltrated cracks in an ice core from ürümqi glacier No. 1, Tien Shan, China [J]. Ann Glaciol, 2002, 35, 162~166.
- [31] 李江风. 新疆气候[]]. 北京: 气象出版社, 1991: 5~730
- [32] 中国环境年鉴编辑委员会.中国环境年鉴[M].北京:中国环境科学出版社,1991.429

## CHANGES IN ATMOSPHERIC CHEMISTRY AS REVEALED BY OXALATE RECORD IN THE ICE CORE OF GLACIER 1, TIANSHAN, CHINA

LI Xin qing(Lee, Xin qing)<sup>1,2</sup>, QIN Da he<sup>2</sup>, JIANG Qian<sup>1</sup>, JIANG Wei<sup>1</sup>, JIAO Ke qin<sup>2</sup>

State Key Laboratory of Environmental Geochemistry, Institute of Geochemistry, CAS, Guiyang 550002, China;
 Laboratory of Ice Core and Cold Region's Environment, Institute of Cold and Arid Region's Environmental and

Engineering Research, CAS, Lanzhou 730000, China)

#### Abstract

Records of organic acids in the mid – and low – latitude glaciers have attracted the attention to global researchers in recent years. Glacier 1 at the Urumqi River head, Tianshan, China, is located at the mid latitude, the record of oxalate in the past 43 years has been retrieved. Oxalate averages  $3.6 \pm 9.2 \text{ ng/g}$  ( $\overline{x}\pm 1$ G, N=534), manifesting a background value around 1 ng/g. On the background, there exist abrupt enhancements in some periods while low values even less than the detection limit in some others. With most of the peaks approximately reaching 10ng/g, the enhancements comprise 70% of the average concentration. Oxalate is merely higher on average than the background value in the late 1950s, then reached up to 5.0 ng/g in the 1960s – 1970s. The 1980s witnessed a decrease close to the level in the 1950s, while in the 1990s the value declined to the background. The variation is consistent with the development of regional economy and the environmental protection in the west, the concentration enhancements therefore, should have resulted mainly from anthropogenic emission to the atmosphere.

Key words: oxalate; glacier; ice core; atmospheric pollution; Tianshan

?1994-2016 China Academic Journal Electronic Publishing House. All rights reserved. http://www.cnki.net