奥地利 Wallersee 沉积物 – 水界面铁锰的 循环和迁移特征

罗莎莎¹,万国江¹, Roland Schmidt²

(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微弱,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-sha¹, WAN Guo-jiang¹, Roland Schmidt²

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¹¹¹。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、锰进入

孔隙水。

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

 $\triangle G = -3.090 \text{ kJ} \cdot \text{mol}^{-1}$

 $(CH_2O)_{106}(NH_3)_{16}(H_3PO_4) + 212Fe_2O_3 + 848H^+ \rightarrow 424Fe^{2+} + 106CO_2 + 16NH_3 + H_3PO_4 + 530 H_2O$

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

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,

收稿日期: 2000-06-13

基金项目:受中奥科学院院级国际合作项目"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。

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 km², 汇水面积 110 km²,最大水深 24 m,平均水深 11.3 m,库容 0.072 km³,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 μ 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 沉积物在氮气保护下用提取剂(草酸铵 28 g・ L⁻¹ – 草酸 15 g・L⁻¹)提取 16 h,上层清液用比色法测 Fe²⁺,原子吸收火焰法测 Mn²⁺; 0.3 g 沉积物用 DCB 法(联二亚硫酸钠 50 g・L⁻¹ – 柠檬酸钠 0.2 mol・L⁻¹ – 醋酸0.35 mol・L⁻¹)提取 1 h,上层清液用原子吸收火 焰法测总铁、总锰。总铁与 Fe²⁺,总锰与 Mn²⁺之差即 得Fe³⁺和Mn^{4+[2]}。

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,Fe³⁺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 H₂S 形式,达到分离提取的目的^[3]。

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^[4],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^{2+} 、 Mg^{2+} 为主要的阳离 子, 阴离子以HCO₅ 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HCO₅ – 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SO²⁻ 为 8. 45 mg · L⁻¹, Fe³⁺为 0. 008 mg · L⁻¹; 泸沽湖界面 水中SO²⁻ 为 5. 38 mg · L⁻¹^①。Wallersee 沉积物界面 水中SO²⁻ 较低, 而 Fe³⁺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 1 Wallersee 沉积物界面水化学分析结果

Table 1 Analytic	al data of the	e interface	between	sediment	and	water in	Wallersee
------------------	----------------	-------------	---------	----------	-----	----------	-----------

mg • L ⁻¹	Ca ²⁺	Mg^{2+}	K +	Na +	HCO ₃ -	SO_4^2 -	NO ₃ -	NO_2^-	Fe ^{3 +}	Fe^{2} +
Wallersee	71.34	7.61	1.68	2.64	247.13	4.95	0.040	0.0004	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^[5]。

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 μ g·L⁻¹左右。 锰却相反,浓度较高,在 0.03—2.73 mg·L⁻¹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(II)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。



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。Berner¹⁶¹曾提出下列成岩模式来表示硫酸盐还原作用的控制意义。

 $2\text{FeOOH} + 6(\text{CH}_2\text{O}) + 3 \text{ SO}_4^2 \rightarrow 6 \text{ HCO}_3^- + \text{FeS} + \text{FeS}_2 + 4\text{H}_2\text{O}$

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^[7]。

图 3 为 Wallersee 沉积物中铁、锰形态分布的垂 直剖面特征。Wallersee 中 Fe²⁺含量很低,绝大部分是 Fe³⁺。Fe³⁺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



图 2 Wallersee 沉积物有机质的剖面分布 Figure 2 Profile of distribution of organic matters

in the sediment in Wallersee 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, Mn4+与 Mn2+的分布基本呈互补关系, 即总锰 的含量没有大的变化。Mn4+在 5—9 cm 深度含量增 高,形成富集,而此时 Mn²⁺却显著降低。如前所述, Wallersee 中溶解氧含量较高,还原溶解的 Mn^{2+} 向上 扩散时,遇氧被氧化成 Mn4+氧化物而沉降下来。这也 是 Wallersee 沉积物中 Mn4+与 Mn2+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。





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^[8]。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¹⁹¹。

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] 宋金明.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. 土壤和环境微生物学[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生物地球化学[A]. 见: 地球化学进展[C],贵阳:贵州科技出版社,1996.