

十二烷基苯磺酸钠对有机氯农药在模拟的静海水水面挥发的影响

吴水平^{1,2}, 王新红^{1,2}, 洪华生^{1,2}, 闫景明^{1,2}

(1) 厦门大学近海海洋环境科学国家重点实验室, 厦门 361005; 2) 厦门大学环境科学研究中心, 厦门 361005)

摘要: 研究了阴离子表面活性剂十二烷基苯磺酸钠(SDBS)对17种有机氯农药(OCPs)在模拟静海水水面挥发的影响及机制。结果表明, 低浓度SDBS的存在能抑制OCPs的挥发, 抑制能力有随SDBS浓度增加而增加的趋势, 且经盐常数校正后的气水分配系数与挥发速率常数在对数散点图上存在很好的正相关关系。OCPs化合物挥发阻力分析表明, 低浓度SDBS形成的表面膜不会对OCPs的挥发阻力产生直接影响, 但却增加了大气中OCPs化合物在液面的沉降, 造成净挥发量减少, 且挥发性相对较强的化合物受表面活性膜的影响更大。

关键词: 表面活性剂; 有机氯农药; 静水面; 挥发速率

中图分类号: X145 文献标识码: A 文章编号: 0252-3301(2009)08-237-205

Effect of Surfactant on the Volatilization of Organochlorine Pesticides from Still Artificial Seawater

WU Shuping^{1,2}, WANG Xinzhong^{1,2}, HONG Huasheng^{1,2}, YAN Jingming^{1,2}

(1) State Key Laboratory of Marine Environmental Science, Xiamen University, Xiamen 361005, China; 2) Environmental Science Research Center, Xiamen University, Xiamen 361005, China)

Abstract: The effect of sodium dodecylbenzene sulfonate (SDBS) on the volatilization of 17 organochlorine pesticides (OCPs) from still artificial seawater has been examined. The results show that SDBS at low concentration can retard the volatilization of OCPs compared to / clean0 surface. The retarding influence is more pronounced for high level of SDBS than it is for low level of SDBS. A good positive correlation between the ga2seawater partition coefficients and the measured volatilization rates of OCPs is observed. Although the SDBS films present no significant, direct resistance to transfer, the films can absorb more OCPs from the above atmosphere with respect to the / clean0 surface and reduce the net volatilization flux from the still artificial seawater. The effect of the film is more pronounced for volatilization of more volatile OCPs than it is for less volatile OCPs.

Key words: surfactant; organochlorine pesticides (OCPs); still water; volatilization rate

天然及人为来源的表面活性物质可以在海水表面富集而形成一层有机薄膜^[1,2]。这层有机薄膜的存在除可增加气水迁移阻力直接影响气体传输外, 还能改变水面的动力学, 形成光滑水面, 使由涡流引起的到达水面的溶质减少而间接影响气体传输^[3]。近岸地区因具有较高的生物生产力和大量人为有机物的输入, 表面活性膜的存在更为普遍, 厚度也比外海海域大, 对半挥发性化合物在海洋2大气之间的传输起着更加重要的作用。已有研究表明, 表面活性膜能富集水体中半挥发性持久性有机污染物(POPs), 使得以表层水体浓度计算得到的POPs海2气交换通量偏低(海水向大气挥发)或偏高(大气向海水吸收)^[3,4], 但有关POPs海2气交换过程中表面活性膜本身增加的迁移阻力却鲜见报道。

本实验的主要目的是研究有、无阴离子表面活性剂十二烷基苯磺酸钠(SDBS)存在条件下, 17种有机氯农药(OCPs)在设定温度和静水条件下的挥发

速率差异, 进而探讨表面活性剂的存在对有机氯农药在静水面的挥发影响及作用机制。

1 材料与方法

为模拟海水中OCPs的挥发, 配置盐度为30j的氯化钠溶液(分析纯, 上海国药集团)作为挥发实验中的人工海水(考虑盐对OCPs水溶解度的影响)。在每个筒型玻璃挥发器(口径6 cm, 高8 cm)中添加20 ng用甲醇配置的OCPs标准溶液(M28080, AccuStandard), 使其挥发初始浓度皆为200 ngPL。本实验分2次进行, 第1次实验2组挥发容器(每组8个)中SDBS的浓度分别设定为0 mgPL和0.15 mgPL, 第2次实验SDBS的浓度分别设定为0 mgPL和2.10 mgPL。

收稿日期: 2008-09-14; 修訂日期: 2009-11-14

基金项目: 国家自然科学基金项目(40603020); 中国博士后科学基金项目(20060390186)

作者简介: 吴水平(1974~), 男, 博士, 副教授, 主要研究方向为海洋生物地球化学, E-mail: wsp@xmu.edu.cn

mgPL。恒温挥发装置(TQZ312型台式全温摇床, 上海精宏)设定温度25℃, 相对湿度约在80%左右。第1次实验取样时间为0、5、9、24、33、48、57、72和96 h, 第2次实验取样时间设定为0、3、20、28、45、53、70、78和96 h。实验前将添加了SDBS的水溶液经过同样时间的暴露后对阴离子表面活性物质的损失进行了检测, 结果表明SDBS在实验时间内能稳定存在, 排除了不同时间取样表面活性膜的差异影响。另外, 在实验过程中, 根据设定条件下的水汽蒸发及时补充适量高纯水, 以使每个挥发容器中的溶液体积保持在100 mL左右。

用30 mL二氯甲烷分3次对试样进行液-液萃取, 萃取液用无水Na₂SO₄除水后直接浓缩至1mL上机检测。HP5890 GC-ECD检测条件: HP25毛细管交联柱60 m @0.132 mm @0.125 mm; 升温程序, 初温80℃, 以10 ℃/min升至160℃, 再以2 ℃/min升至250℃, 最后以5 ℃/min升至300℃, 保留2 min; 进样口温度205℃, 检测器温度325℃, 1 mL无分流进样, 高纯N₂作载气。样品液-液萃取前添加回收率指示物四氯间二甲苯和PCB209(CLIP2032R, AccuStandard), GC-ECD分析前加入适量内标PCB166(C2106S2TP, AccuStandard)作体积校准和定量。

2 结果与讨论

2.1 SDBS对OCPs挥发速率的影响

在低浓度条件下, 水中有机物的挥发遵从一级

动力学过程。因此, 可以通过测定OCPs化合物水相浓度c_w随时间降低的函数来获得挥发速率常数。

$$c_w(t) = c_w(0) \# e^{-kt} \quad (1)$$

式中, c_w(t)和c_w(0)分别为t和初始时刻OCPs化合物的水相浓度, mgPL; k为挥发速率常数, h⁻¹; t为取样时间, h。2次96 h的挥发实验获得的OCPs挥发速率常数k值见表1。2次实验的数据比较可以看出, 在相同外界条件下, SDBS的存在能延缓挥发容器中OCPs的挥发, 且随SDBS浓度的增加其抑制能力呈增加趋势。SDBS是典型的阴离子表面活性剂, 其分子为/两亲分子, 有自溶液中/逃逸的趋势, 故容易富集在溶液表面而发生吸附, 而且当浓度增加到一定程度时可在气-水界面发生定向排列, 以疏水基朝向气相, 亲水基插入水中, 形成排列紧密的单分子吸附层, 降低溶液的表面张力^[5-7], 造成额外的迁移屏障, 使OCPs溶质分子从溶液表面挥发进入大气中的挥发速率降低^[3]。沈学优等^[8-9]研究了表面活性剂对萘和苯系物在静水面挥发的影响, 认为表面活性剂胶束的形成并增加, 减少了化合物在液膜和液相中的浓度比, 是萘在静水面挥发速率降低的主要原因, 但没有考虑表面活性膜的存在增加额外阻力影响。苑世领等^[10]用分子动力学方法研究了十二烷基硫酸钠(SDS)在气-液界面上的结构和动力学性质, 提出SDS单层附近水分子(包括疏水链之间的捕获水和极性头附近的结合水)较本体溶液中的水分子有较弱的迁移能力, 水分子在逸出水面

表1 不同SDBS浓度下OCPs挥发速率常数k值^b Ph⁻¹
Table 1 Volatilization rate (k) of OCPs compounds measured at different levels of SDBS Ph⁻¹

英文名称	中文名称	第1次实验			第2次实验	
		k ₀ ^a	k _{0.15}	k ₀ ^a pk _{0.15}	k ₀ ^a	k _{0.10}
A2HCH	A六六六	0.0268	0.0255	11.05	0.0395	0.0353
B2HCH	B六六六	0.0028	0.0018	11.56	0.0024	0.0010
C2HCH	C六六六	0.0132	0.0120	11.10	0.0144	0.0115
D2HCH	D六六六	0.0043	0.0039	11.10	0.0076	0.0066
Heptachlor	七氯	0.2007	0.1331	11.51	0.2009	0.1310
Aldrin	艾氏剂	0.0953	0.0753	11.27	0.1387	0.0910
Heptachlor epoxide (B)	环氧七氯(B)	0.0519	0.0452	11.15	0.0644	0.0560
Endosulfan I	硫丹I	0.0341	0.0322	11.06	0.0388	0.0344
Dieldrin	狄氏剂	0.0397	0.0361	11.10	0.0543	0.0487
p, p'DDE	p, p'D滴滴涕	0.0721	0.0574	11.26	0.1049	0.0713
Endrin	异狄氏剂	0.0279	0.0247	11.13	0.0408	0.0331
Endosulfan II	硫丹II	0.0048	0.004	11.20	0.0054	0.0035
p, p'DDD	p, p'D滴滴涕	0.0355	0.0283	11.25	0.0508	0.0337
Endrin aldehyde	异狄氏醛	0.0027	0.0020	11.35	0.0043	0.0032
Endosulfan sulfate	硫丹硫酸盐	0.0014	0.0011	11.27	0.0013	0.0010
p, p'DDT	p, p'D滴滴涕	0.0554	0.0353	11.57	0.0752	0.0470
Methoxychlor	甲氧滴滴涕	0.0038	0.0036	11.06	0.0033	0.0031

^a k₀^a(k₀^a)、k_{0.15}和k_{0.10}表示SDBS浓度分别为0、0.15和21.0 mgPL时OCPs化合物的挥发速率常数。

时所受到的阻力比没有表面活性膜存在时的阻力更大。借助于此模型, 可以认为当 SDBS 分子定向排列于溶液表面形成单层膜时, 其疏水链之间 OCPs 分子扩散所受到的束缚力要强于本体溶液中的 OCPs 分子, 使其从液相到气相的传输阻力比/ 干净0水面(无表面活性膜)更大, 进而对 OCPs 在静水面的挥发产生抑制作用。根据 Gibbs 吸附等温线^[6], 当溶液中 SDBS 浓度较低时, 尽管 SDBS 分子也在溶液表面聚集, 但是气2液界面 SDBS 分子没有达到占有面积较小且饱和的状态, 趋于以无序形式聚集的疏水链会随着 SDBS 浓度的增加而减少, 而有序排列的疏水链会增多, 造成 OCPs 化合物分子从水面挥发的阻力增大和通道的减少, 其挥发受抑制的程度也必然增加。但是, SDBS 是一种水溶性较好的阴离子表面活性剂, 难于在溶液表面形成一层类似于/ 油膜0一样的严格紧密堆积的不溶性薄膜^[7, 11], 不会对 OCPs 化合物的挥发产生直接阻碍作用, 表面活性膜存在条件下 OCPs 化合物挥发量降低的具体原因将在下面进行阐述。

2.1.2 气2水分配系数对 OCPs 挥发速率的影响

化合物在气2水之间的分配受亨利定律常数支配, 而亨利定律常数又受化合物化学结构(如蒸汽压、水溶解度)和环境因素(如温度、水相中存在盐和有机共溶剂)共同影响。在设定温度(25 e)和水溶液组成(盐浓度为 015 mol/L)的条件下, 对化合物的气2水分配系数进行校正^[3, 12]。

$$K_{aw} = K_H PRT \quad (2)$$

$$K_{aw, salt} = K_{aw} \# 10^{+ K_i^s [salt]_{tot}} \quad (3)$$

式中, K_H 为亨利定律常数(Pa#m³Pmol); K_{aw} 为气2水分配系数; R 为理想气体常数[81314 J/(mol#K)]; T 为环境温度(K); $K_{aw, salt}$ 为受盐影响的气2水分配系数; K_i^s 为 Setschenow 常数或盐常数(IPmol); $[salt]_{tot}$ 为总盐浓度(mol/L)。根据 17 种 OCPs 化合物的亨利定律常数^[13]、盐常数^[12]及实验温度(25 e)和盐浓度(015 mol/L), 计算得到各化合物的理论气2水分配系数 $K_{aw, salt}$ 。将实验获得的 OCPs 化合物挥发速率常数与其理论气2水分配系数作对数散点图(图 1), 发现除 Endosulfan 0 外其它化合物都存在较好的相关性(可决系数 R^2 在 0.6209~0.7071 之间), 说明气2水分配系数在控制 OCPs 挥发过程中起决定性作用。Endosulfan 0 因具有最大的盐常数(118), 使校正后的气2水分配系数增大了 7 倍, 又因其实测挥发速率低, 使其在图 1 中离群于其它化合物。

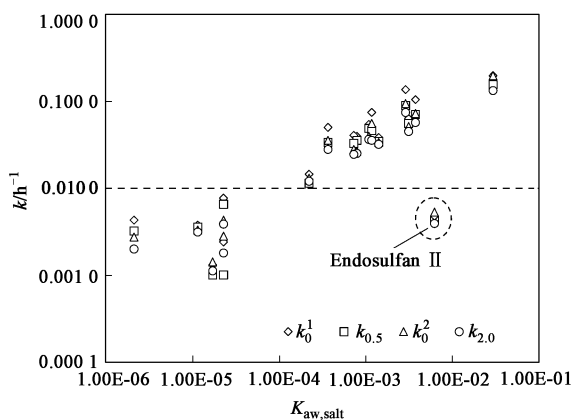


图 1 OCPs 气2水分配系数与挥发速率常数之间的关系

Fig. 1 Log-log plot of the relationship between measured volatilization rates and gas2seawater partition coefficients of OCPs

2.1.3 OCPs 在静水面挥发的阻力分析

一般来说, 穿过气2水界面的任何气体的净交换都是由其在气相和水相中的浓度梯度 \$c\$ 来驱动, 气体穿过气2水界面的交换通量 F 的大小和方向与 \$c\$ 的数值和符号相关, 即:

$$F = k_{ol} \# c \quad (4)$$

式中, k_{ol} 为化合物在大气2水体之间的总质量传输系数。OCPs 化合物从静水面的挥发是 OCPs 分子从液相到气相的过程, 在逸出水面时, 除了会受到因与气相分子相遇碰撞所产生的阻力 R_a 外, 还会受到表面活性剂单分子膜溶剂化所产生的界面阻力 R_f ^[14] 和本体溶液中的扩散阻力 R_w , 其气2水交换的总阻力 $R = R_w + R_a + R_f$ 。通常将传输阻力表示为质量传输系数的倒数^[15], 根据 Whitman^[16] 的双膜模型并考虑表面膜的影响^[3], 则化合物气2水交换的总传输阻力为:

$$R = \frac{1}{k_{ol}} = \frac{1}{k_w} + \frac{1}{k_a K_{aw, salt}} + \frac{1}{k_f K_{fw}} \quad (5)$$

式中, k_w 为化合物在本体溶液中的传输系数, k_a 为化合物在气相一侧的传输系数, k_f 为化合物在表面膜中的传输系数, K_{fw} 为化合物在表面膜中的分配系数。 k_a 和 k_w 可分别根据水汽和 CO₂ 在大气和水体中的经验质量传输系数和环境条件计算得到^[17, 18]。OCPs 化合物在表面膜中的传输系数可以由表面膜中 OCPs 的分子扩散率与表面膜厚度之比计算得到。以所加入的 SDBS 全部聚集于溶液表层的理想状况来计算表面膜的厚度, 都处于单分子层厚度的数量级范围($10^{-9} \sim 10^{-10}$ m)^[6], 则表达式(5)中右边第 3 项可忽略不计($R_f R_w < 0.1\%$), 说明 SDBS 形成

的表面活性膜不会对 OCPs 的挥发阻力造成直接影响。从表达式(4)可以得知, OCPs 化合物的挥发损失还与 OCPs 在气、水两相中的浓度梯度 $\$c$ 有关。按 Whitman 的双膜理论, 浓度梯度 $\$c$ 为化合物本体水相浓度 c_w 与平衡于大气分压的液膜浓度 c^* 之差^[16], 即:

$$\$c = c_w - c^* \quad (6)$$

式中, $c^* = c_a P_{\text{aw, salt}}$, c_a 为化合物的大气浓度。OCPs 化合物在从静水面挥发的同时, 也吸收大气的沉降, 具有双向交换特征。在挥发实验的初始, 可以忽略 c^* 的影响, 随时间的增加, 由于挥发实验空间的局限, OCPs 化合物在溶液上面的空气中存在一定的累积, 使液膜中的平衡浓度 c^* 值增加。相比于/干净的液面, 表面活性膜的存在更易于吸收 OCPs 化合物的大气沉降, 使 c^* 值变得更大, 进而降低 OCPs 的净挥发通量。大气颗粒物中的表面活性物质已经证明可以吸收大气中的憎水性有机污染物(HOs)^[19], 但海洋中有机表面活性膜对大气中 HOs 的吸收还未见报道, 需要进一步的研究予以证实。

对 OCPs 化合物挥发阻力的进一步分析发现, 气 \leftrightarrow 水交换过程中水相阻力为主的化合物挥发速率快, 而挥发速率极慢的化合物如 Endrin aldehyde 和 Methoxychlor 的气 \leftrightarrow 水交换阻力的 99% 以上都来自大气一侧。水相阻力占总交换阻力的百分数与实测挥发速率常数之间存在明显的正相关关系, 其中 Endosulfan II 因具有较大的气 \leftrightarrow 水分配系数和较低的挥发速率常数而偏离主体(图 2)。从图 2 中还可以看出, 随水相阻力所占比例的增大, 比值 $k_0^{-1}P_{k_{0.5}}$ 和 $k_0^{-1}P_{k_{2.0}}$ 有增加的趋势, 说明水相相对阻力大或挥发性强的化合物从静水面的挥发更易受表面活性膜阻力的影响。

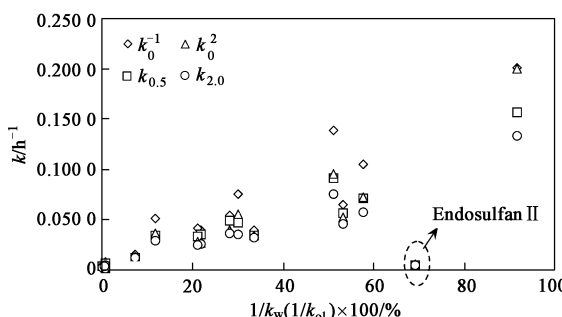


图 2 水相阻力占总交换阻力百分数与挥发速率常数之间的关系

Fig. 2 Relationship between the ratio of the resistance in

the water to the total resistance and volatilization rate

3 结论

OCPs 化合物的气 \leftrightarrow 水分配系数对其在模拟静海水水面的挥发起决定性作用。低浓度阴离子表面活性 SDBS 在模拟海水表面形成的表面膜对 OCPs 化合物的挥发阻力不产生直接影响, 但能增加大气中 OCPs 化合物的沉降, 最终造成净挥发量的降低, 且对挥发性较强的化合物的影响更加明显。

参考文献:

- [1] 孙红文, 黄国兰, 金朝晖, 等. 有机污染物在水体表面微层的富集行为[J]. 环境科学, 1999, 20(4): 47250.
- [2] GESAMP. The Sea Surface Microlayer and its Role in Global Change [R]. WMO Reports and Studies No. 59, Joint Group of Experts on the Scientific Aspects of Marine Pollution, Geneva, 1995.
- [3] Schwarzenbach R P, Gschwend P M, Imboden D M. Environmental Organic Chemistry[M]. New York: Wiley-Interscience, 2003.
- [4] Wania F, Axelman J, Bromann D. A review of processes involved in the exchange of persistent organic pollutants across the air \leftrightarrow sea interface[J]. Environ Pollut, 1998, 102(1): 323.
- [5] 王世荣, 李祥高, 刘志东, 等. 表面活性剂化学[M]. 北京: 化学工业出版社, 2005.
- [6] Myers D. Surfaces, Interfaces, and Colloids: Principles and Applications[M]. New York: Wiley-VCH, 1999.
- [7] Liss P S. Gas transfer: experiments and geochemical implications [A]. In: Liss P S, Slinn W G N. Air \leftrightarrow Sea Exchange of Gases and Particles[M]. Dordrecht: D. Reidel Publishing Company, 1983: 241229.
- [8] 沈学优, 马战宇, 孙俊杰, 等. 表面活性剂对萘在静水面挥发的影响[J]. 中国环境科学, 2004, 24(2): 196200.
- [9] 沈学优, 孙俊杰, 马战宇, 等. 表面活性剂对苯系物在静水面挥发的影响[J]. 环境科学, 2005, 26(1): 122126.
- [10] 菡世领, 崔鹏, 徐桂英, 等. 气液界面上阴离子表面活性剂单层膜的分子动力学模拟[J]. 化学学报, 2006, 64(16): 16521664.
- [11] Wurl O, Karupiah S, Obbard J P. The role of the sea-surface microlayer in the air \leftrightarrow sea gas exchange of organochlorine compounds [J]. Sci Total Environ, 2006, 369(23): 3332343.
- [12] Cetin B, Ozer S, Sofuoğlu A, et al. Determination of Henry's law constants of organochlorine pesticides in deionized and saline water as a function of temperature[J]. Atmos Environ, 2006, 40(24): 45324546.
- [13] Altschuh D H F, Bräggemann R, Santl H, et al. Henry's law constants for a diverse set of organic chemicals: experimental determination and comparison of estimation methods [J]. Chemosphere, 1999, 39(11): 18721877.
- [14] Valsaraj K T. Hydrophobic compounds in the environment: adsorption equilibrium at the air \leftrightarrow water interface[J]. Water Res, 1994, 28(4): 8192830.

- [15] Liss P S, Slater P G. Flux of gases across the air \rightarrow sea interface [J]. Nature, 1974, 247: 181 \pm 184.
- [16] Whitman W G. The two-film theory of gas absorption [J]. Chem Met Eng, 1923, 29: 142 \pm 148.
- [17] Wanninkhof R, Ledwell J R, Crusius J. Gas transfer velocities on lakes measured with sulfur hexafluoride [A]. In: Wilhelms S C, Gulliver J S. Air \rightarrow water mass transfer [M]. New York: American Society of Civil Engineers, 1991. 442 \pm 458.
- [18] Smith S, Bomberger D, Haynes D. Prediction of the volatilization rates of highly volatile chemicals from the natural water bodies [J]. Environ Sci Technol, 1980, 14(11): 1332 \pm 1337.
- [19] Law N L, Diamond M L. The role of organic films and the effect on hydrophobic organic compounds in urban areas: an hypothesis [J]. Chemosphere, 1998, 36(2): 260 \pm 2260.

欢迎订阅 2009 年 5 环境科学6

《环境科学6》创刊于 1976 年,由中国科学院主管,中国科学院生态环境研究中心主办,是我国环境科学学科中最早创刊的学术性期刊。

《环境科学6》自创刊以来,始终坚持“防治污染,改善生态,促进发展,造福人民”的宗旨,报道我国环境科学领域内具有创新性高水平,有重要意义的基础研究和应用研究成果,以及反映控制污染,清洁生产和生态环境建设等可持续发展的战略思想、理论和实用技术等。

《环境科学6》在国内外公开发行,并在国内外科技界有较大影响,被国内外一些重要检索系统收录,如美国医学索引 MEDLINE;美国化学文摘 CA;俄罗斯文摘杂志 AJ;美国生物学文摘预评 BP;美国医学索引 IM;日本科学技术情报中心数据库 JICST;英国动物学记录 ZR;剑桥科学文摘(CSA): Environmental Sciences;剑桥科学文摘(CSA): Pollution Abstracts;剑桥科学文摘(CAS): Life Sciences Abstracts 等;国内的检索系统有中国科技论文统计与引文数据库(CSTPCD);中文科技期刊数据库(维普);中国期刊全文数据库(CNKI);数字化期刊全文数据库(万方);中国科学引文数据库(CSCD);中国生物学文摘等。

全国各地邮局均可订阅,如有漏订的读者可直接与编辑部联系,办理补订手续。

《环境科学6》2009 年为大 16 开本,70 元/P 册,全年 12 期。

国内统一刊号: CN1121895PX 国际标准刊号: ISSN 025023301

国外发行代号: M 0205 国内邮发代号: 22821

编辑部地址: 北京市海淀区双清路 18 号(2871 信箱) 邮编: 100085

电话: 010 \pm 62941102; 传真: 010 \pm 62849343; Email: hjkx@rcees.ac.cn; 网址: www.hjkx.ac.cn