www.scichina.com

earth.scichina.com



华北草地生态群落下表土中长链正构烷烃单体 氢同位素组成

饶志国^{00*},朱照宇⁰,贾国东⁰,张晓⁰,王素萍⁰

① 兰州大学西部环境与气候变化研究院西部环境教育部重点实验室,兰州 730000;
② 中国科学院广州地球化学研究所边缘海地质重点实验室,广州 510640

* E-mail: zgrao@lzu.edu.cn

收稿日期: 2010-06-22; 接受日期: 2011-03-31

国家自然科学基金(批准号: 40901055, 40872111)、教育部科学技术研究重点项目(批准号: 109151)、国家重点基础研究发展计划(编号: 2010CB950202)和国家自然科学基金创新群体项目(批准号: 41021091)资助

摘要 为了查明单一生态系统下表土中高等植物来源长链正构烷烃单体氢同位素 ($\delta D_{n-alkanes}$)的变化特征,从华北张家口市万全县大麻坪玄武岩风化壳随机采集了 12 个表层 土壤样品,用来分析其长链正构烷烃分子组成特征及其单体碳($\delta^{13}C_{n-alkanes}$)、氢同位素,同时 分析了其总有机质碳同位素(TOC, $\delta^{13}C_{roc}$)变化.结果表明 $\delta^{13}C_{roc}$ 和来源于陆生高等植物 的4个代表性的占优势地位的长链正构烷烃($n-C_{27}$, $n-C_{29}$, $n-C_{31}$, $n-C_{33}$)的 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 在这 12 个样品中都非常稳定,仅有很小的变化幅度,这两类碳同位素数据均表明其上覆植被的光 合作用类型构成非常均一,可以视为由纯 C₃草本植物构成.相应的这 4 个主要长链正构烷 烃的 $\delta D_{n-alkanes}$ 变化幅度比较大,整体而言,相对丰度越高的同族体分子,其 $\delta D_{n-alkanes}$ 更为偏负,且其变化幅度更小.然而,这4个主要长链正构烷烃加权平均 $\delta D_{n-alkanes}$ 值约 30%。的变化幅度小于先前研究当中报道的同一地点不同现代陆生 C₃草本植物之间长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 值的变化幅度,甚至小于同一植物种长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 值的季节变化幅度.由于表土和沉积物中长链正构烷烃来源上的相似性,即它们都来源于多种植物的混合,因此,我们的结果对于沉积物,尤其是其有机质为原地植物来源的陆相沉积物的长链正构烷 烃单体氢同位素组成的古气候、古环境、古水文信息的精确解译,具有一定的参考价值.

关键词 C₃草地 表土 长链正构烷烃 单体氢同位素

近来,长链正构烷烃单体氢同位素组成 (δD_{n-alkanes})越来越多的作为代用指标应用于不同的 地质载体而进行古气候、古环境重建,如海洋沉积 物^[1-3]、陆相沉积物^[4]、风成黄土/古土壤序列^[5]、泥 炭^[6-8]等.为了对这一代用指标的古气候、古环境指 示意义进行精确的解译,现代植物^[9-21]、湖泊表层沉 积物^[15,22-27]、表土^[13,26,28,29]的长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 也进行了较为广泛的研究.

来自北美^[19]和欧洲^[16]的沿着纬度梯度的大空间 尺度的研究结果表明了高等植物来源长链正构烷烃 δD_{n-alkanes}与相应大气降水氢同位素一致的空间变化 特征,暗示现代植物长链正构烷烃δD_{n-alkanes}具有记

英文引用格式: Rao Z G, Zhu Z Y, Jia G D, et al. Compound-specific hydrogen isotopes of long-chain *n*-alkanes extracted from topsoil under a grassland ecosystem in northern China. Sci China Earth Sci, 2011, 54: 1902–1911, doi: 10.1007/s11430-011-4252-8

录大气降水氢同位素组成的潜力,最近对中国大陆 地区现代植物的研究结果也发现现代植物长链正构 烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 具有随纬度升高而偏负的变化特征^[21]. 来自青藏高原^[15,27]、欧洲^[24]和北美^[22,23]的大空间尺度 的多个湖泊表层沉积物研究结果与上述大空间尺度 现代植物研究结果^[16,19,21]一致,表明由这些湖泊表层 沉积物中抽提的陆生高等植物来源的长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 同样记录了大气降水氢同位素组成.类似 的结果来自中国东部 18°~50°N 之间多个表土的长 链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 研究^[28],以及对中国西南部贡 嘎山沿着海拔梯度分布的多个表土长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 研究^[29].

同时,对一些特定地点现代植物的长链正构烷 其的重要影响. 对美国马萨诸塞州海岸沼泽同一地 点生长的互花米草(Spartina alterniflora)为期 16 个月 的研究表明,其长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 从 10 月到 5 月变化较小,但是在夏季可具有高达 40‰的变化幅 度. 由于这一植物所利用的海水可以视作具有不变 的同位素组成,这一研究强调了生物合成分馏 (biosynthetic fractionation) 对植物长链正构烷烃 δD_{n-alkanes} 的重要影响^[18].最近对德国两种落叶树 (Acer pseudoplatanus 和 Fagus sylvatica)的研究同样 发现了重要的季节性变化,其长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 在短到周的时间尺度上可具有 40‰的变化幅度[17]. 对美国马萨诸塞同一地点 Blood Pond 的研究, 同样 发现现代植物长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 在不同的植物 种中存在很大的变化幅度[12].来自北美[19]、日本和泰 国^[10]的研究结果表明现代植物的光合作用类型(C,或 者 C_4)对其长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 具有一定的影响, 而来自中国广州华南植物园^[9]和澳大利亚昆士兰^[13] 的研究结果则表明现代植物长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 与其光合作用类型没有明显的关系. 来自中国黄土 高原现代植物的研究结果,同样表明其长链正构烷 $E \delta D_{n-alkanes}$ 与植物光合作用类型没有关系,但是与 其生态型(草本、灌木或木本)具有一定的关系^[14].

综上所述,大空间尺度现代植物^[16,19,21]、表层湖 泊沉积物^[15,22-24,27]和表土^[28,29]研究结果表明高等植 物来源长链正构烷烃 *o* D_{n-alkanes} 具有记录大气降水氢 同位素组成的潜力,表明其可以应用于古环境重建. 然而,对局地尺度现代植物的详细研究结果则强调 了一些非气候和非环境因素对其长链正构烷烃

 $\delta D_{n-alkanes}$ 的重要影响^[9,10,12~14,17~19,30],如生物合成分 馏、光合作用类型、生态型等, 这对于高等植物来源 长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 的古环境重建应用具有一定 的影响. 理解这种大空间尺度研究结果与局地尺度 研究结果之间的差异,关键在于特定地点单一生态 系统下表土长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 的变化特征.由 于表层沉积物和表土中的长链正构烷烃都来自众多 植物种的混合,这代表了其与单种植物的本质区别. 因此,在生态系统水平上的多种植物混合将放大或 者缩减同一种植物长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 的季节变 化和同一地点不同植物种之间长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 之间的差异? 值得更多的进行研究. 本文 对华北张家口市万全县大麻坪玄武岩风化壳随机采 集的 12 个表土样品进行了长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 分 析,并结合先前报道的总有机质碳同位素和长链正 构烷烃单体碳同位素研究结果^[31],来探讨由纯 C₃ 植 物构成的单一草地生态系统下表土长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 的变化特征及其意义.

1 材料与方法

1.1 研究区域与采样

采样地点位于河北省张家口市万全县大麻坪村 (114.5°E, 40.9°N; 图 1). 来自张家口市气象站点的数 据表明, 该区域 1961~1990 年平均温度约为 8.3℃, 而年平均降水则约为 398.5 mm. 可见, 采样点位于 我国半干旱地区与半湿润地区的边缘地带,以及季 风区与非季风区的边缘地带(400 mm 等降水线为我 国传统意义上半干旱与半湿润地区的分界线),从地 貌上讲则处于华北平原向内蒙古高原过渡的地带. 整个采样区域的基岩为玄武岩, 甚至直接暴露于地 表(图 1). 整个采样区域的玄武岩风化土壤都非常薄, 数个采样点的风化土壤层厚度仅有几厘米,对大多 数采样点来讲都不超过 10 cm, 这样的土壤层厚度可 能不足以支持木本植物的生长, 在视力所及范围内 未见有木本植物存在(图 1). 明显可见的基岩以及薄 的风化壳土壤层,避免了有机质大量由其他地点带 入采样区域,上覆草地植被是风化壳土壤层有机质 的主要来源. 在一个约 0.5 km²的范围内随机采集了 12 个表土样品,每个样品采集自风化壳土壤层最顶 部的 2~4 cm, 样品分布在约 1500~1750 m 之间的海



图1 采样点植被与基岩特征

拔高度上.

1.2 总有机质碳同位素分析

在室内去除现代根系和沙砾之后,土壤样品用 玛瑙研钵研磨至 80 目,研磨后的样品约 0.5 g 首先浸 泡在 5%的盐酸当中约 12 h,然后在 80℃恒温水浴锅 当中放置 0.5~1 h,以去除可能存在的碳酸盐.经过 上述处理的样品用蒸馏水冲洗至少 6 遍,直至 pH 值 大于 6,然后于 105℃烘干.烘干后的样品称重,并用 锡舟密封,送元素(CE Flash 1112)-质谱(Finnigan Delta Plus XL)联用仪测量其总有机质碳同位素组成 (δ¹³C_{TOC}).所有的样品测量两次,并且取其均值作为 最终的结果,用相对于 PDB(Vienna Peedee belemnite) 标准的千分单位表示(‰).

1.3 正构烷烃单体碳同位素分析

约 10 g 研磨和过筛之后的样品用二氯甲烷超声 抽提 3 次,每次抽提时间约为 10 min. 抽提液用旋转 蒸发仪浓缩至恒重之后,整个抽提的类脂化合物过 硅胶色谱柱进行分离,正己烷溶液洗脱的饱和烃组 分,包含正构烷烃. 在经过色谱(GC, HP 6890 gas chromatograph)分析之后,长链正构烷烃单体碳同位 素用色谱(HP 6890)-质谱(GV Instruments IsoPrime mass spectrometry)联用仪进行测量,所用毛细管柱为 HP-5 石英毛细管柱(30 m×0.32 mm×0.25 μm).升温 程序如下:始温 80℃,恒温 2 min,以10℃ min⁻¹升 至 220℃,保持 2 min,再以3℃ min⁻¹升至 290℃并 保持 15 min.具有已知单体碳同位素值的标准物质 (Indiana STD),每天都被测量,用来确保仪器的准确 性.每个样品都被测量 2 次,并取其均值作为最终的 结果,用相对于 PDB 标准的千分单位表示(‰).

1.4 正构烷烃单体氢同位素分析

正构烷烃单体氢同位素测量由通过 GC-C III连接的色谱(HP 6890)-质谱(Finnigan DELTA^{plus} XL)联用仪完成.所用的石英毛细管柱和升温程序与单体碳同位素测量完全一致.每个样品测量 3 次,具有已知 $\delta D_{n-alkanes}$ 值的标准物质(Indiana STD,图 2)被用来



图 2 两个样品色谱图及其与标准物质色谱图的对比

监控仪器的准确性. 报道的结果用相对于标准大洋 中值水(VSMOW)的千分单位(‰)表示.

所有上述分析测试均在中国科学院广州地球化 学研究所有机地球化学国家重点实验室完成.

结果 2

2.1 正构烷烃的分子组成特征

通常,大部分的样品中抽提的正构烷烃的碳数 分布在 14~35 之间,并且具有双峰分布的特征(图 2). 其短链部分的正构烷烃相对丰度比较小,且不具有 明显的奇偶优势, 以碳数为 17 或者 19 的正构烷烃为 主峰化合物(图 2). 所有样品的 27~33 碳数的正构烷 烃分子具有相对很高的丰度,并且具有显著的奇偶 优势(图 2). 其中 10 个样品中的碳数为 31 的正构烷 烃分子具有最高的相对丰度,碳数为 29 的同族体分 子在其他 2 个样品中具有最高的相对丰度(图 2 和表 1). 所有样品的 4 个主要长链正构烷烃分子(n-C27, n-C₂₉, n-C₃₁和 n-C₃₃)的相对丰度均列在表 1 中. 在这 4个主要的同族体分子当中, n-C31在所有12个样品当 中具有最高的平均相对丰度,而 n-C27 则具有相对最 低的平均相对丰度(表 1).参照先前研究工作^[32,33]计 算的碳优势指数 CPI(carbon preference index)值(n-C23 至n-C34)分布在5.3~10.6之间,均值为7.9(表1).n-C27 至 n-C₃₃的平均链长 ACL 值(average chain length)分 布在 30.2~30.5 之间,均值为 30.3(表 1).

2.2 总有机质碳同位素和长链正构烷烃单体碳同 位素

所有样品的 δ^{13} Croc 值及每个样品 2 次测量的标 准偏差(1σ)都列于表2中. 总体而言, 所有12个样品 的δ¹³C_{TOC} 值都非常偏负, 分布在-25.1‰--26.3‰之 间,均值为-25.7‰(表 2).这 12个样品δ¹³C_{TOC}值的 变化幅度仅为 1.2‰,显然,这 12 个表土样品的 $\delta^{13}C_{TOC}$ 值的变化是相当稳定的(图 3).

每个样品的 4 个主要长链正构烷烃的单体碳同 位素组成及其对应的2次测量标准偏差值(1σ),与它 们的加权平均值都列在表 2 中. $n-C_{27}$ 的 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值 分布在-31.7%~-33.2%之间,均值为-32.5%。. n-C20 的δ¹³C_{n-alkanes}值分布在-32.2‰~-34.2‰之间,均值为 -33.3‰. 相应的, n-C₃₁的δ¹³C_{n-alkanes}值分布在 -32.8%~-34.4%。之间,均值为-33.8%。,而 n-C33 的 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值分布在-32.4‰--34.6‰之间,均值为 -33.7‰. 这 4 个主要长链正构烷烃的加权平均碳同 位素组成分布在-32.5‰~-34.1‰之间,均值为 -33.5‰. 这 4 个主要长链正构烷烃单体碳同位素值

ACL =

样品标号		(DIp)	A CT ^c)			
	<i>n</i> -C ₂₇ (%)	$n-C_{29}$ (%)	<i>n</i> -C ₃₁ (%)	<i>n</i> -C ₃₃ (%)	CPI	ACL ⁵⁷
D1	8	35	42	15	9.4	30.29
D2	11	28	43	17	8.0	30.35
D3	7	30	44	18	8.2	30.46
D4	7	32	42	18	8.4	30.44
D5	9	31	42	18	5.3	30.40
D6	11	33	40	17	6.2	30.26
D7	10	34	41	14	8.0	30.19
D8	10	29	43	18	7.7	30.36
D9	7	33	48	12	10.6	30.30
D10	10	29	44	17	8.3	30.37
D11	8	41	34	18	7.7	30.26
D12	11	36	35	18	6.3	30.20
均值	9	33	42	17	7.9	30.32

表 1 12 个表土样品中抽提的长链正构烷烃分子分布特征有关的参数

a) RA 表示相对丰度. b) CPI 表示碳优势指数. c) ACL 表示平均链长. 各个参数的计算公式如下(R,表示 n-C, 正构烷烃同族体分子的 $\mathbf{PI} = 0.5 \times \left[\frac{\left(\mathbf{R}_{23} + \mathbf{R}_{25} + \mathbf{R}_{27} + \mathbf{R}_{29} + \mathbf{R}_{31} + \mathbf{R}_{33}\right)}{\left(\mathbf{R}_{24} + \mathbf{R}_{26} + \mathbf{R}_{28} + \mathbf{R}_{30} + \mathbf{R}_{32} + \mathbf{R}_{34}\right)} + \frac{\left(\mathbf{R}_{23} + \mathbf{R}_{25} + \mathbf{R}_{27} + \mathbf{R}_{29} + \mathbf{R}_{31} + \mathbf{R}_{33}\right)}{\left(\mathbf{R}_{22} + \mathbf{R}_{24} + \mathbf{R}_{26} + \mathbf{R}_{28} + \mathbf{R}_{30} + \mathbf{R}_{32}\right)} \right]$

色谱峰面积):
$$RA_i = R_i / (R_{27} + R_{29} + R_{31} + R_{33})$$
. CP

$$\frac{27 \times R_{27} + 29 \times R_{29} + 31 \times R_{31} + 33 \times R_{33}}{R_{27} + R_{29} + R_{21} + R_{22}}$$

以及它们的加权平均碳同位素值在这 12 个样品当中 的变化幅度分别为 1.5%, 2.0%, 1.6%, 2.2%和 1.7% σ (图 3, 表 2). 可见, $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值的变化幅度与 δ^{13} C_{TOC}值的变化幅度在这 12 个样品当中较为接近. 对于同一个表土样品的 4 个主要长链正构烷烃单体 碳同位素值而言, 样品 D2 的变化幅度最大, 为 2.8‰; 而样品 D9 的变化幅度最小,为 0.7% (图 2,表 2).

2.3 长链正构烷烃单体氢同位素

每个样品的 4 个主要长链正构烷烃单烃氢同位

素值及 3 次测量的标准偏差(1σ),和它们的加权平均 值都列于表 3 中. n-C₂₇的 δ D_{n-alkanes} 分布在-133.5‰~ -213.2‰之间,均值为-188.9‰,变化幅度为 79.7‰. n-C₂₉的δD_{n-alkanes}分布在-174.2%~-203.1%。之间,均 值为-191.6‰, 变化幅度为 29.0‰. n-C31 的δDn-alkanes 分布在-188.0%~-211.8%。之间,均值为-199.7%。,变 化幅度为 23.8‰. 相应的, n-C₃₃ 的δD_{n-alkanes} 分布在 -184.5%~-210.3%之间,均值为-195.5%,变化幅度 为25.8‰. 这4个主要长链正构烷烃单体氢同位素的 加权平均值分布在-179.8%~-208.2%。之间,均值为



图 3 所有样品总有机质碳同位素和 4 个主要长链正构烷烃单体碳同位素组成

样品标号 TO	TOC (%a)	SD ^{a)}	n-C (%)	SD	n-C (%)	SD	n - C = (% - c)	SD	<i>n</i> -C ₃₃ (‰)	SD	WAV ^{b)}
1 T HI 10 J	100 (700)	50	$n - C_{27}(700)$	50	$n - C_{29}(700)$	50	$n - C_{31}(700)$	3D		50	$(n-C_{27} \sim n-C_{33})$ (%)
D1	-26.3	0.04	-32.9	0.68	-33.7	0.79	-33.9	0.63	-34.6	0.53	-33.9
D2	-26.2	0.05	-31.7	0.37	-33.2	0.78	-33.8	0.76	-34.5	1.14	-33.5
D3	-25.6	0.01	-32.9	0.44	-33.2	0.17	-33.9	0.47	-34.0	0.08	-33.6
D4	-26.3	0.05	-33.0	0.19	-32.9	0.32	-33.8	0.61	-34.4	0.17	-33.6
D5	-25.2	0.07	-32.2	0.35	-33.1	0.01	-33.5	0.05	-33.0	0.14	-33.2
D6	-25.1	0.17	-32.5	0.52	-33.1	0.06	-34.0	0.04	-33.5	0.27	-33.4
D7	-25.8	0.07	-33.2	0.09	-34.2	0.04	-34.4	0.24	-34.0	0.04	-34.1
D8	-25.3	0.03	-31.9	0.19	-32.2	0.25	-32.8	0.32	-32.4	0.26	-32.5
D9	-25.6	0.04	-32.8	0.57	-33.2	0.13	-33.5	0.70	-32.8	0.86	-33.3
D10	-25.6	0.05	-32.2	0.21	-33.0	0.37	-33.5	0.15	-33.0	0.19	-33.1
D11	-25.8	0.07	-32.7	0.15	-33.9	0.05	-34.3	0.11	-34.5	0.48	-34.1
D12	-25.2	0.01	-32.4	0.25	-33.4	0.63	-33.7	0.41	-33.4	0.68	-33.4
均值	-25.7	0.06	-32.5	0.3	-33.3	0.3	-33.8	0.4	-33.7	0.4	-33.5
变化幅度	1.2		1.5		2.0		1.6		2.2		1.7

表 2 12 个表土样品总有机质碳同位素和 4 个主要长链正构烷烃单体碳同位素数据(%e, VPDB)

a) SD 表示 2 次测量值的标准偏差(1σ). b) WAV 表示加权平均值. 4 个主要长链正构烷烃(n-C₂₇, n-C₂₉, n-C₃₁, n-C₃₃)加权平均碳同位素 值计算如下(δ¹³C_i表示 n-C_i正构烷烃同族体分子的单体碳同位素值, RA_i表示 n-C_i正构烷烃同族体分子的相对丰度, 请参考表 1):加权平 $\delta^{13}C_{22} \times RA_{22} + \delta^{13}C_{29} \times RA_{29} + \delta^{13}C_{31} \times RA_{31} + \delta^{13}C_{33} \times RA_{33}$ 均值 8¹³C_{n-alkanes}

$$= \frac{27}{RA_{27} + RA_{20} + RA_{21} + RA_{22}}$$

-195.5%,变化幅度为 28.4% (表 3,图 4).同一个土 壤样品 4 个主要正构烷烃单体氢同位素值的变化幅 度,最大为 54.7% (样品 D9),最小为 5.2% (样品 D4, 图 4).显然,这 12 个样品 $\delta D_{n-alkanes}$ 值的变化幅度比 相同样品相应的 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值的变化幅度要大的多.

3 讨论

已有研究结果表明,来源于低等生物的正构烷 烃的碳数主要分布在15~20之间,以17或者19为主 峰碳数,并且无明显的奇偶优势^[34].我们所采集的 12 个样品当中抽提的正构烷烃分子分布特征(图 2), 表明其中短链部分的正构烷烃主要来源于低等生物, 并且从这部分正构烷烃相对低的丰度来看,来源于 低等生物的正构烷烃量比较少.对现代陆生高等植 物的研究表明,来源于陆生高等植物的正构烷烃主 要集中在长链部分,如 *n*-C₂₇, *n*-C₂₉和 *n*-C₃₁等,并且 具有明显的奇偶优势,其 CPI 值一般大于 5^[35-37].因 此,我们样品中抽提的长链正构烷烃的分布特征(图 2,表1),包括它们相对高的丰度、显著的奇偶优势和 高的碳优势指数 CPI 值(均值为 7.9),都表明它们来源 于陆生高等植物,也就是上覆的草本植物.

碳同位素组成的测定是确定现代植物光合作用 类型的一个重要方法,基于以下两点考虑,本文并没 有采用这一方法来确定表土中有机质的来源植被的 光合作用类型,而是通过间接的与现代植物的对比 等方法来确定表土中有机质来源植被的光合作用类型.其一,研究区域现代植物种属可能众多,详细的测定每一种现代植物碳同位素组成,尤其是正构烷 烃碳同位素组成,工作量巨大,不易实现;其二,表 土中有机质除了来源于现生的现代植物,部分也可 能来自于过去历史时期的已经死亡、分解的植物,这 一部分植物的碳同位素组成是无法直接测量的.

对现代植物的调查表明, C, 植物的碳同位素组 成分布在-20%~-34%之间,以-27%。左右出现的频 率最高^[38,39]. 可见, 我们 12 个表土δ¹³C_{TOC} 值(图 3 和 表 2、分布在-25.1%~-26.3‰之间、均值为-25.7‰) 完全落入了现代 C₃ 植物碳同位素组成的区间之内. 考虑到3个重要的因素,其一,现代植物的碳同位素 组成在不同的环境下可变化[40~42]; 其二, 先前大多 数现代植物碳同位素组成是通过对其叶片的测定而 获得的, 而植物体其他部位, 如根、茎等, 其碳同位素 组成可能会更偏正一些;其三,植物残体的碳同位素 组成在埋藏和降解过程中可发生变化,且一般认为是 一种小幅度的偏正变化^[43,44].因此,纯C₃植被下的表 土, 其 δ^{13} Croc 值可能比上覆植被的平均碳同位素组 成(如,-27‰)要稍微偏重.参照北美大平原地区^[45]和 澳大利亚[46]的表土总有机质碳同位素研究结果, -24‰被选择作为纯 C₃ 植被下表土总有机质碳同位 素的端元值用来估算我国黄土高原地区古植被的组 成,基于黄土/古土壤序列的δ¹³C_{TOC}值^[47,48].如上所 述,我们所有 12 个表土的 δ^{13} Croc 值都偏负于-25‰.

样品标号	<i>n</i> -C ₂₇ (‰)	SD ^{a)}	<i>n</i> -C ₂₉ (‰)	SD	<i>n</i> -C ₃₁ (% <i>o</i>)	SD	<i>n</i> -C ₃₃ (‰)	SD	WAV ^{b)} (<i>n</i> -C ₂₇ - <i>n</i> -C ₃₃) (% <i>o</i>)
D1	-186.5	6.14	-183.6	1.95	-191.7	0.88	-189.9	0.74	-188.2
D2	-213.2	1.65	-196.7	0.25	-203.3	0.64	-192.1	12.83	-200.6
D3	-185.8	3.07	-188.5	5.42	-194.7	2.37	-193.3	5.31	-191.9
D4	-197.7	0.21	-194.3	0.01	-197.9	0.85	-192.7	7.62	-195.8
D5	-177.6	2.58	-188.1	1.69	-196.3	1.09	-199.4	0.14	-192.7
D6	-187.9	3.41	-189.2	1.95	-199.1	3.95	-188.2	7.21	-192.8
D7	-191.8	5.09	-196.8	0.65	-205.6	1.64	-201.3	2.62	-200.6
D8	-211.1	0.19	-203.1	3.60	-211.0	4.07	-207.7	3.57	-208.2
D9	-133.5	0.52	-174.2	0.35	-188.0	0.62	-188.2	1.08	-179.8
D10	-207.0	4.13	-201.4	2.73	-211.8	0.51	-210.3	5.37	-208.1
D11	-190.5	0.51	-197.1	0.29	-201.2	0.39	-198.3	4.79	-198.2
D12	-184.8	0.10	-186.0	1.99	-195.4	1.34	-184.5	2.35	-188.9
均值	-188.9	2.3	-191.6	1.7	-199.7	1.5	-195.5	4.5	-195.5
变化幅度	79.7		29.0		23.8		25.8		28.4

表 3 12 个表土样品中 4 个主要长链正构烷烃单体氢同位素组成数据(‰, VSMOW)

a) SD 表示 3 次测量值的标准偏差(1σ). b) WAV 表示加权平均值. 4 个主要长链正构烷烃(n-C₂₇, n-C₂₉, n-C₃₁ 和 n-C₃₃)加权平均氢同位素 组成的计算方法与碳同位素一致, 请参考表 2



图 4 12 个表土样品 4 个主要长链正构烷烃单体氢同位素变化特征(a)及其与中国华南植物园和美国马萨诸塞 Blood Pond 不同草本植物长链正构烷烃单体氢同位素变化(b)的对比

所有这些证据都表明我们所研究的表土样品中有机 质的来源植被可以视为纯 C3 草本植被.

对现代植物的研究表明, C_3 植物的 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值

分布在-32‰~-39‰之间^[49],显然,我们所有 12 个样 品中 4 个主要长链正构烷烃的 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值以及它们 的加权平均值都落入了现代 C₃ 植物 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值的 分布区间之内(表 2). 已有研究结果表明, 现代植物 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值相对于整个植物组织的碳同位素组成 值偏负 1.6%~13.8%, 对 C₃植物而言, 平均偏负 5.9% $e^{[49]}$. 类似的研究则表明现代植物 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值 相对于整个植物组织的碳同位素组成值偏负 6%~8%, 对 C₃植物而言, 平均偏负 7.7% $e^{[50]}$. 我们 12 个样品中 4 个主要长链正构烷烃的加权平均 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 相对于 对应的 $\delta^{13}C_{TOC}$ 值偏负 7.2%~8.4%, 平均偏负为 7.8%e(图 3 和表 2). 显然我们的结果与现代 C₃植物的 研究结果是一致的. 贝加尔湖末次冰期和全新世湖 泊沉积物中抽提的 n-C₂₇, n-C₂₉, n-C₃₁和 n-C₃₃长链正 构烷烃, 其 $\delta^{13}C_{n-alkanes}$ 值分布在-31.0%~-33.5%e之间, 作者认为这些长链正构烷烃的来源植被为 C₃植物构 成^[51]. 所有上述这些证据更进一步表明, 我们采样区 域的上覆草地植被可以视作为由纯 C₃草本植物构成.

对单体氢同位素而言,在4个主要的长链正构烷 烃同族体分子当中, $n-C_{31}$ 在所有 12 个样品当中具有 相对最高的平均相对丰度(0.42,表1),最为偏负的平 均 $\delta D_{n-alkanes}$ 值(-199.7%,表3)和最小的 $\delta D_{n-alkanes}$ 变 化幅度(23.8%,表3).而 $n-C_{27}$ 则相反,具有相对最 低的平均相对丰度(0.09,表1),最为偏正的平均 $\delta D_{n-alkanes}$ 值(-188.9%,表3)和最大的 $\delta D_{n-alkanes}$ 变化 幅度(79.7%,表3).这样一个变化特征与先前湖泊沉 积物研究结果是一致的^[35,51].为了避免单个长链正 构烷烃同族体分子 $\delta D_{n-alkanes}$ 值所具有的不确定性, 后续的讨论主要基于这12个样品中4个主要长链正 构烷烃的加权平均 $\delta D_{n-alkanes}$ 值来进行,以此代表这 12个样品的平均氢同位素信息.

考虑到我们的采样点主要分布在海拔 1500~ 1750 m之间的小范围区域内(约 0.5 km²),这一采样 区域范围内的降水和温度显然不具有大的变化.按 照一般的垂直气温递减率(0.6°C (100 m)⁻¹),采样区 域内的年平均温度变化不足 1.5°C.同样,采样区域 范围内降水的氢同位素组成同样不应该具有较大的 变化幅度.在线计算(http://wateriso.eas.purdue.edu/ waterisotopes/pages/data_access/form.html)的结果表 明,采样区域 1500 m海拔高度上年均降水氢同位素 组成值约为-75% 24% o,而 1750 m 约为-79% 24% o. 看来,温度、降水和降水氢同位素组成值以及上覆植 被的光合作用类型都不是采样区域表土中长链正构 烷烃加权平均 δ D_{n-alkanes}值具有较大变化幅度的主要 原因.不同深度土壤层中土壤水的氢同位素组成值

 (δD) 被认为对现代植物长链正构烷烃 $\delta D_{n-alkanes}$ 值具 有较为重要的影响[11,17],但这主要对木本植物而言, 考虑到采样区域为草地植被(无木本植物)以及该区 域风化壳土壤层的厚度,这种由不同深度土壤层土 壤水δD 导致的重要影响在我们研究区域可能性不大. 对于现代植物的研究结果表明,同一个植物种或者 同一个植株,其长链正构烷烃单体 $\delta D_{n-alkanes}$ 值具有 明显的季节变化,其变化幅度通常可达40%。[17,18],然 而,由于我们采集的是表土样品,其中的长链正构烷 烃可能来自不同植物种的不同季节的混合,不太可 能在不同的样品当中记录了不同季节的变化特征. 因此,我们推测,导致这 12 个表土样品的长链正构 烷烃加权平均 *O*_{*n*-alkanes} 值将近 30% 的变化幅度的主 要原因可能有两点: 其一, 每个采样点具体的植物种 属构成可能稍有差别;其二,每个具体采样点的微观 环境可能稍有差别,包括微地形、微地貌等.

有关不同种属现代植物正构烷烃氢同位素组成 具有较大幅度变化的结果已经有较多报道[10,14,19].如 对北美大平原地区不同研究地点分布的18种C3草本 植物正构烷烃单体氢同位素的研究结果表明,其 n-C₂₇的δD_{n-alkanes}分布在-193‰--262‰之间,变化 幅度为 69‰; n-C₂₉的 δD_{n-alkanes} 分布在-167‰~-275‰ 之间, 变化幅度为 108‰; $n-C_{31}$ 的 $\delta D_{n-alkanes}$ 分布在 -174‰~-284‰之间, 变化幅度为 110‰; n-C33 的 δD_{n-alkanes} 分布在-215‰--253‰之间, 变化幅度为 38‰^[19]. 对我国西北内陆干旱和半干旱地区不同地 点分布的 5 种禾本科和 1 种菊科 C3 草本植物正构烷 烃单体氢同位素的研究结果表明,其 n-C27 的 δD_{n-alkanes} 分布在-107‰~-200‰之间, 变化幅度为 93%; n-C29 的 SDn-alkanes 分布在-146%~-205%。之间, 变化幅度为 59‰; n-C31 的δDn-alkanes 分布在-149‰~ -226‰之间, 变化幅度为 77‰; 三者的加权平均 δD_{n-alkanes} 值则分布在 134‰~-210‰之间, 变化幅度 为 76‰^[14]. 同样的具有较大变化幅度的结果还来自 对日本和泰国一些现代植物的研究[10],但由于这些 植物分布在不同的研究地点,其正构烷烃氢同位素 组成变化可能受到了不同气候环境条件和降水氢同 位素的影响.因此,我们选择同一个研究地点不同种 属植物,且主要是陆生草本植物的研究结果来和我 们的结果进行一个详细的对比.

Bi 等^[9]曾对我国广州华南植物园的 26 种现代植物进行了正构烷烃单体碳、氢同位素研究,得到的 10

种现代草本植物的结果如图 4 所示. 这 10 种草本植 物的 n-C₂₇的δD_{n-alkanes}分布在-95% ~- 233% 之间, 变 化幅度为 138‰; n-C29 的 SDn-alkanes 分布在-95‰~ -218‰之间, 变化幅度为 123‰; n-C₃₁的δD_{n-alkanes}分 布在-108%~--216%。之间, 变化幅度为 108%; n-C33 的 $\delta D_{n-alkanes}$ 分布在-124‰~-208‰之间,变化幅度为 84‰. 由于这 10 种草本植物 4 个主要长链正构烷烃 单体氢同位素的变化幅度最小都在 84‰, 从加权平 均值的计算方法可知,这4个主要正构烷烃加权平均 δD_{n-alkanes}值的变化幅度应当大于 84%, 可见同一地 点不同草本植物之间正构烷烃单体氢同位素组成可 以具有很大的变化幅度. 但由于这 10 种草本植物包 括 3 种 C₃ 草本植物和 7 种 C₄ 草本植物,不能完全排 除光合作用类型的对同一地点现代草本植物正构烷 烃氢同位素的影响,因此,我们进一步和同一研究地 点多种现代 C3 草本植物的研究结果来进行对比.

Hou 等^[12]也曾对美国马萨诸塞州 Blood Pond 周 边的48种现代陆生和水生C3植物进行了详细的正构 烷烃单体氢同位素研究,包括16种草本植物(作者分 为9种 herb 和7种 grass, 其中分别有1种 herb 和1 种 grass 未能获得正构烷烃单体氢同位素数据), 这16 种现代陆生 C3 草本植物所获得的数据如图 4 所示, 其 n-C₂₇的δD_{n-alkanes}分布在-171% ~--232% 之间,变 化幅度为 61‰; n-C₂₉ 的δD_{n-alkanes} 分布在-170‰~ -232‰之间, 变化幅度为 62‰; n-C₃₁ 的δD_{n-alkanes}分 布在-156%~--238%之间,变化幅度为 82%。可见, 这来自同一研究地点的14种C3草本植物3个主要长 链正构烷烃的加权平均 SDn-alkanes 值变化幅度至少在 60‰以上. 从这些研究结果来看, 无论是同一个地点 的不同草本植物,还是同一个地点的不同 C₃ 草本植 物,其长链正构烷烃单体氢同位素变化幅度都远大 于我们所获得的单一 C,草地植被下表土相应长链正 构烷烃单体氢同位素变化幅度(图4). 事实上, 我们12 个表土研究结果,由于 D9 样品的 n-C₂₇ 的 δ D_{n-alkanes} 值 异常偏正(-133.5‰,图 4),其他的数值基本上都分布 在-180%~-210%。之间, 计算得到的 n-C29、n-C31 和 $n-C_{33}$ 的加权平均 $\delta D_{n-alkanes}$ 值的变化幅度约为 25‰, 显然更加小于同一研究地点不同现代陆生 C3 草本植 物之间的正构烷烃单体氢同位素变化幅度.尽管上 述同一地点不同植物种属的研究结果并非直接来自 我们的表土采样区域,但由于同一地点不同植物种 属之间的长链正构烷烃单体氢同位素组成具有较大 变化幅度的结果已有较为广泛的报道,可能表明这 是一个广泛存在的事实,因此,我们认为这样的对比 还是具有可行性的.

由于氢元素是自然界中原子量最小的元素,其 同位素之间的相对质量差异也是最大的,从而其同 位素分馏效应也最为显著.微小的环境差异,可能会 导致氢同位素组成的较大差异.因此,我们研究区域 每个具体采样点微小的地形、地貌的差异,可能会导 致大气降水的快速流失或暂时性富集,从而影响植 物所利用来源水的氢同位素组成,并最终反映到采 样点表土有机质正构烷烃氢同位素组成上面.

尽管上述的两点原因带有推测性质,导致这 12 个表土长链正构烷烃氢同位素组成具有较大变化幅 度的真正原因还需要更多的研究来证实.但从已有 证据来看,研究区域的温度、降水量、大气降水氢同 位素组成等环境条件不太可能是这 12 个表土长链正 构烷烃氢同位素组成具有较大变化幅度的主要原因. 同样,尽管不能完全排除研究区域就必定没有现代 C4 植物存在,但从获得的总有机质碳同位素和正构 烷烃碳同位素组成来看,C4 植物贡献极其微小是确定 的;至少,从总有机质碳同位素和正构烷烃碳同位素 很小的变化幅度来看,这 12 个表土有机质的来源植 被的光合作用类型构成是非常均一的;这就说明光 合作用类型也不是导致这 12 个表土长链正构烷烃氢 同位素具有较大变化幅度的主要原因.

综上所述,已有的研究结果表明同一地点不同 草本植物或者不同现代陆生 C3 草本植物之间的长链 正构烷烃单体氢同位素可以具有很大的变化幅度(大 于 60‰), 而我们来自同一地点 C3 草地植被下的表土 长链正构烷烃的变化幅度则相对要小得多(小于 30‰). 这说明不同植物种属之间的长链正构烷烃在 表土当中混合之后, 其单体氢同位素差异可以在很 大程度上得到缩减,从而表明混合之后的长链正构 烷烃单体氢同位素仍然具有记录气候环境或者降水 氢同位素组成信息的潜力.我们先前报道的中国东 部从海南至黑龙江之间多个表土长链正构烷烃研究 结果表明,其 n-C27、n-C29 和 n-C31 的加权平均 δD_{n-alkanes}值约分布在-160%~-220% 之间(变化幅度 约为 60‰), 且具有明显的随纬度升高而偏负的变化 特征^[28],这些都说明了表土长链正构烷烃单体氢同 位素记录大气降水氢同位素组成以及气候环境信息 的潜力.同时,我们的结果也说明,对于从沉积物中 获得的长链正构烷烃单体氢同位素数据的古气候、古 环境解译必须非常小心.尤其是具有原地有机质来 源的陆相沉积物(如黄土/古土壤序列)的小幅度的长 链正构烷烃氢同位素组成变化的解译.因为其很可 能没有记录到气候环境或者降水同位素变化信息, 而仅仅是植物种属构成的微小变化或者微观环境的 改变而造成的.

4 结论

对从华北张家口市万全县大麻坪玄武岩风化壳 草地植被下随机采集的 12 个表层土壤样品进行了总 有机质碳同位素测量,并进行了正构烷烃的抽提、分 离、GC 分析和单体碳、氢同位素的 GC-IRMS 测量. 得到的总有机质碳同位素数据和主要长链正构烷烃 单体碳同位素数据都较为偏负,且变化幅度很小,详 细的数据分析表明这些土壤样品中有机质的来源植 被可以视作由纯 C₃ 植物构成,至少表明我们所采集 表土样品的有机质的来源植被的光合作用类型构成 非常均一,不具有较大的变化.而我们采集的这 12 个表土样品,其4个主要长链正构烷烃的加权平均氢

致谢 感谢审稿人提出的修改建议.

同位素组成变化幅度稍小于 30%。由于采样区域空 间范围很小且土壤层很薄,因此气温、降水、降水氢 同位素组成、上覆植被的光合作用类型以及不同土壤 层土壤水的氢同位素组成看来都不是这些表土中长 链正构烷烃单体氢同位素具有近 30‰变化幅度的主 要影响因素. 先前对同一研究地点不同现代陆生 C₃ 草本植物的研究结果表明,其长链正构烷烃单体氢 同位素可以具有很大的变化幅度(可达 60‰以上).因 此,我们推测这 12 个表土样品中长链正构烷烃单体 氢同位素组成的变化主要是由于不同采样点植物种 属构成的微小差异和微观环境的差异导致的. 这一 结果一方面说明同一地点不同植物种属来源的长链 正构烷烃在表土当中混合之后,其单体氢同位素之 间的差异在较大程度上可以得到缩减,表明表土长 链正构烷烃单体氢同位素仍然具有记录气候环境或 者降水氢同位素变化的潜力;另一方面,对于沉积物 中高等植物来源长链正构烷烃单体氢同位素小幅度 变化的古环境解译必须小心谨慎,其很可能没有记 录任何气候环境或者降水氢同位素变化,而仅仅是 相同的气候环境和降水氢同位素组成下,植物种属 构成和微观环境的差异而导致的.

参考文献」

- 1 Huang Y S, Clemens S C, Liu W G, et al. Large-scale hydrological change drove the late Miocene C₄ plant expansion in the Himalayan foreland and Arabian Peninsula. Geology, 2007, 35: 531–534
- 2 Pagani M, Pedentchouk N, Huber M, et al. Arctic hydrology during global warming at the Palaeocene/Eocene thermal maximum. Nature, 2006, 442: 671–675
- 3 Schefuss E, Schouten S, Schneider R R. Climatic controls on central African hydrology during the past 20000 years. Nature, 2005, 437: 1003–1006
- 4 Jahren A H, Byrne M C, Graham H V, et al. The environmental water of the middle Eocene Arctic: Evidence from δD , $\delta^{18}O$ and $\delta^{13}C$ within specific compounds. Palaeogeogr Palaeoclimatol Palaeoecol, 2009, 271: 96–103
- 5 Liu W G, Huang Y S. Compound specific D/H ratios and molecular distributions of higher plant leaf waxes as novel paleoenvironmental indicators in the Chinese Loess Plateau. Org Geochem, 2005, 36: 851–860
- 6 Seki O, Meyers P A, Kawamura K, et al. Hydrogen isotopic ratios of plant wax *n*-alkanes in a peat bog deposited in northeast China during the last 16 kyr. Org Geochem, 2009, 40: 671–677
- 7 Xie S, Nott C J, Avsejs L A, et al. Palaeoclimate records in compound-specific δD values of a lipid biomarker in ombrotrophic peat. Org Geochem, 2000, 31: 1053–1057
- 8 Xie S C, Nott C J, Avsejs L A, et al. Molecular and isotopic stratigraphy in an ombrotrophic mire for paleoclimate reconstruction. Geochim Cosmochim Acta, 2004, 68: 2849–2862
- 9 Bi X H, Sheng G Y, Liu X H, et al. Molecular and carbon and hydrogen isotopic composition of *n*-alkanes in plant leaf waxes. Org Geochem, 2005, 36: 1405–1417
- 10 Chikaraishi Y, Naraoka H. Compound-specific $\delta D \delta^{13}C$ analyses of *n*-alkanes extracted from terrestrial and aquatic plants. Phytochemistry,

2003, 63: 361-371

- 11 Chikaraishi Y, Naraoka H. Carbon and hydrogen isotope variation of plant biomarkers in a plant-soil system. Chem Geol, 2006, 231: 190-202
- 12 Hou J Z, D'Andrea W J, MacDonald D, et al. Hydrogen isotopic variability in leaf waxes among terrestrial and aquatic plants around Blood Pond, Massachusetts (USA). Org Geochem, 2007, 38: 977–984
- 13 Krull E, Sachse D, Mugler I, et al. Compound-specific δ^{13} C and δ^{2} H analyses of plant and soil organic matter: A preliminary assessment of the effects of vegetation change on ecosystem hydrology. Soil Biol Biochem, 2006, 38: 3211–3221
- 14 Liu W G, Yang H, Li L W. Hydrogen isotopic compositions of *n*-alkanes from terrestrial plants correlate with their ecological life forms. Oecologia, 2006, 150: 330–338
- 15 Mügler I, Sachse D, Werner M, et al. Effect of lake evaporation on δ D values of lacustrine *n*-alkanes: A comparison of Nam Co (Tibetan Plateau) and Holzmaar (Germany). Org Geochem, 2008, 39: 711–729
- 16 Sachse D, Radke J, Gleixner G. δD values of individual *n*-alkanes from terrestrial plants along a climatic gradient—Implications for the sedimentary biomarker record. Org Geochem, 2006, 37: 469–483
- 17 Sachse D, Kahmen A, Gleixner G. Significant seasonal variation in the hydrogen isotopic composition of leaf-wax lipids for two deciduous tree ecosystems (*Fagus sylvativa* and *Acer pseudoplatanus*). Org Geochem, 2009, 40: 732–742
- 18 Sessions A L. Seasonal changes in D/H fractionation accompanying lipid biosynthesis in *Spartina alternflora*. Geochim Cosmochim Acta, 2006, 70: 2153–2162
- 19 Smith F A, Freeman K H. Influence of physiology and climate on δ D of leaf wax *n*-alkanes from C₃ and C₄ grasses. Geochim Cosmochim Acta, 2006, 70: 1172–1187
- 20 Yang H, Leng Q. Molecular hydrogen isotope analysis of living and fossil plants—*Metasequoia* as an example. Prog Nat Sci, 2009, 19: 901–912
- 21 段毅,吴保祥.中国大陆主要植物中单体正构烷烃氢同位素组成及其与环境关系研究.科学通报,2008,53:2776-2781
- 22 Hou J Z, D'Andrea W J, Huang Y S. Can sedimentary leaf waxes record D/H ratios of continental precipitation? Field, model, and experimental assessments. Geochim Cosmochim Acta, 2008, 72: 3503–3517
- 23 Huang Y S, Shuman B, Wang Y, et al. Hydrogen isotope ratios of individual lipids in lake sediments as novel tracers of climatic and environmental change: A surface sediment test. J Paleolimn, 2004, 31: 363–375
- 24 Sachse D, Radke J, Gleixner G. Hydrogen isotope ratios of recent lacustrine sedimentary *n*-alkanes record modern climate variability. Geochim Cosmochim Acta, 2004, 68: 4877–4889
- 25 Sauer P E, Eglinton T I, Hayes J M, et al. Compound-specific D/H ratios of lipid biomarkers from sediments as a proxy for environmental and climatic conditions. Geochim Cosmochim Acta, 2001, 65: 213–222
- 26 Seki O, Nakatsuka T, Shibata H, et al. A compound-specific *n*-alkane δ^{13} C and δ D approach for assessing source and delivery processes of terrestrial organic matter within a forested watershed in northern Japan. Geochim Cosmochim Acta, 2010, 74: 599–613
- 27 Xia Z H, Xu B Q, Mügler I, et al. Hydrogen isotope ratios of terrigenous *n*-alkanes in lacustrine surface sediment of the Tibetan Plateau record the precipitation signal. Geochem J, 2008, 42: 331–338
- 28 Rao Z G, Zhu Z Y, Jia G D, et al. Compound specific δ D values of long chain *n*-alkanes derived from terrestrial higher plants are indicative of the δ D of meteoric waters: Evidence from surface soils in eastern China. Org Geochem, 2009, 40: 922–930
- 29 Jia G D, Wei K, Chen F J, et al. Soil *n*-alkane δD vs. altitude gradients along Mount Gongga, China. Geochim Cosmochim Acta, 2008, 72: 5165–5174
- 30 Hou J, D'Andrea W J, MacDonald D, et al. Evidence for water use efficiency as an important factor in determining the δ D values of tree leaf waxes. Org Geochem, 2007, 38: 1251–1255
- 31 饶志国, 贾国东, 朱照宇, 等. 中国东部表土总有机质碳同位素和长链正构烷烃碳同位素对比研究及其意义. 科学通报, 2008, 53: 2077-2084
- 32 Cranwell P A. Lipid geochemistry of sediments from Upton Broad, a small productive lake. Org Geochem, 1984, 7: 25-37
- 33 Ratnayake N P, Suzuki N, Okada M, et al. The variations of stable carbon isotope ratio of land plant-derived *n*-alkanes in deep-sea sediments from the Bering Sea and the North Pacific Ocean during the last 250,000 years. Chem Geol, 2006, 228: 197–208
- 34 Cranwell P A, Eglinton G, Robinson N. Lipids of aquatic organisms as potential contributors to lacustrine sediments—II. Org Geochem, 1987, 11: 513–527
- 35 Rieley G, Collier R J, Jones D M, et al. Sources of sedimentary lipids deduced from stable carbon isotope analyses of individual compounds. Nature, 1991, 352: 425–427

- 36 Rielley G, Collier R J, Jones D M, et al. The biogeochemistry of Ellesmere Lake, U.K.—I: Source correlation of leaf wax inputs to the sedimentary lipid record. Org Geochem, 1991, 17: 901–912
- 37 Eglinton G, Hamilton R J. Leaf epicuticular waxes. Science, 1967, 156: 1322-1334
- 38 O'Leary M H. Carbon isotope in photosynthesis. Bioscience, 1988, 38: 328-336
- 39 Farquhar G D, Ehleringer J R, Hubick K T. Carbon isotope discrimination and photosynthesis. Annu Rev Plant Physiol Mol Biol, 1989, 40: 503–537
- 40 Stewart G R, Turnbull M H, Schmidt S, et al. ¹³C natural abundance in plant communities along a rainfall gradient: A biological integrator of water availability. Aust J Plant Physiol, 1995, 22: 51–55
- 41 王国安,韩家懋,刘东生.中国北方黄土区 C3草本植物碳同位素组成研究.中国科学 D 辑:地球科学,2003,33:550-556
- 42 王国安,韩家懋,周力平,等.中国北方黄土区 C4植物稳定碳同位素组成的研究.中国科学 D 辑:地球科学,2005,35:1174-1179
- 43 Melillo J M. Carbon and nitrogen dynamics along the decay continuum: Plant litter to soil organic matter. Plant Soil, 1989, 115: 189–198
- 44 Connin S L. Isotopic discrimination during long-term decomposition in an arid land ecosystem. Soil Biol Biochem, 2001, 33: 41-51
- 45 Tieszen L L, Reed B C, Bliss L B, et al. NDVI, C₃ and C₄ production and distributions in Great Plains grassland land cover classes. Ecol Appl, 1997, 7: 59–78
- 46 Bird M I, Pousai P. Variations of Delta ¹³C in the surface soil organic carbon pool. Glob Biogeochem Cycle, 1997, 11: 313–322
- 47 顾兆炎,刘强,许冰,等. 气候变化对黄土高原末次盛冰期以来的 C₃/C₄植物相对丰度的控制. 科学通报, 2003, 48: 1458-1464
- 48 饶志国,陈发虎,曹洁,等.黄土高原西部地区末次冰期和全新世有机碳同位素变化与 C₃/C₄植被类型转换研究.第四纪研究,2005, 25:107-114
- 49 Collister J W, Rieley G, Stern B, et al. Compound-specific δ^{13} C analysis of leaf lipids from plants with differing carbon dioxide metabolism. Org Geochem, 1994, 21: 619–627
- 50 Rieley G, Collister J W, Stern B, et al. Gas chromatography-isotope ratio mass spectrometry of leaf waxes *n*-alkanes from plants of differing carbon dioxide metabolisms. Rapid Commun Mass Spectrom, 1993, 7: 488–491
- 51 Brincat D, Yamada K, Ishiwatayi R, et al. Molecular-isotopic stratigraphy of long-chain *n*-alkanes in Lake Baikal Holocene and glacial age sediments. Org Geochem, 2000, 31: 287–294