

Acta Pedologica Sinica 土壤学报

Turang Xuebao





2016

第 53 卷 第 1 期

Vol.53 No.1



土壤学报

(Turang Xuebao)



第53卷 第1期 2016年1月

目 次

综述与评论
人工纳米材料对植物-微生物影响的研究进展 曹际玲 冯有智 林先贵(1)
新视角与前沿
2015年诺贝尔生理学或医学奖的启示——土壤微生物分离培养推动了寄生虫病防治 贾仲君(12)
研究论文
中国农田土壤中有机物料腐解特征的整合分析 王金洲 卢昌艾 张文菊等(16)
基于RUSLE模型的安徽省土壤侵蚀及其养分流失评估 赵明松 李德成 张甘霖等 (28)
模拟降雨下覆沙坡面侵蚀颗粒特征研究
河南省典型土系的特定土层特征与分类研究 … 鞠 兵 吴克宁 李 玲等(48)
土壤数据源和制图比例尺对旱地土壤有机碳储量估算的影响 李晓迪 王淑民 张黎明等(58)
基于传统土壤图的土壤—环境关系获取及推理制图研究 黄魏罗云汪善勤等(72)
添加生物炭对黄绵土耕层土壤可蚀性的影响 吴媛媛 杨明义 张风宝等(81)
中国主要土壤类型的土壤容重传递函数研究
咸水滴灌下塔克拉玛干沙漠腹地人工防护林土壤水盐动态 丁新原 周智彬 徐新文等(103)
古尔班通古特沙漠南缘固定沙丘土壤水分时空变化特征 朱 海 胡顺军 陈永宝(117)
秸秆深还对土壤团聚体中胡敏素结构特征的影响 朱 姝 窦 森 关 松等(127)
开垦年限对稻田土壤腐殖质组成和胡敏酸结构特征的影响 刘 鑫 窦 森 李长龙等(137)
连续解吸中离子强度对可变电荷土壤和高岭石体系pH的影响 罗文贱 张政勤 陈 勇等(146)
土壤矿物和胡敏酸对阿特拉津的吸附-解吸作用研究 黄玉芬 刘忠珍 李衍亮等(155)
太湖地区稻麦轮作农田改葡萄园对土壤氮转化过程的影响 王 敬 张金波 蔡祖聪(166)
长期不同施肥措施对雨养条件下陇东旱塬土壤氮素的影响 王 婷 李利利 周海燕等(177)
三峡库区农桑配置对地表氮磷流失的影响 张 洋 樊芳龄 周 川等(189)
长期施用氮磷钾肥和石灰对红壤性水稻土酸性特征的影响 鲁艳红 廖育林 聂 军等(202)
灰漠土小麦-玉米-棉花轮作体系钾平衡与钾肥利用率 王西和 吕金岭 刘 骅(213)
一种准确测定土壤空气汞浓度的采样方法研究 吴晓云 郑有飞 林克思(224)
哌虫啶在土壤中的降解动态及对土壤微生物的影响 谢 慧 朱鲁生 谭梅英(232)
不同种植年限宁夏枸杞根际微生物多样性变化 纳小凡 郑国琦 彭 励等(241)
色季拉山4种林型土壤呼吸及其影响因子 马和平 郭其强 李江荣等(253)
不同质地土壤中荒漠灌木梭梭"肥岛"的初步探讨 曹艳峰 丁俊祥 于亚军等(261)
研究简报
施磷处理对中性紫色土土壤硝化作用的影响 赵浩淳 周志峰 秦子娴等(271)
信息
《土壤学报》2014年度优秀论文评选揭晓
封面图片:三峡库区"农桑配置"生态保育系统(由张 洋、倪九派提供)
征稿简则

DOI: 10.11766/trxb201505070152

连续解吸中离子强度对可变电荷土壤和 高岭石体系pH的影响^{*}

罗文贱 张政勤 陈 勇 邹献中节

(广东省农业科学院农业资源与环境研究所,农业部南方植物营养与肥料重点实验室,广东省养分资源循环利用与耕地保育重点实验室,广州 510640)

摘 要 研究了两种可变电荷土壤中在去离子水中和 $0.1~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 溶液中吸附铜离子和钙离子后依次被浓度从低到高的 $NaNO_3$ 溶液连续解吸时,离子强度变化对每次解吸前后体系pH变化(Δ pH)的影响,为了进一步了解其相关机理,作为对照,也研究了各种条件下,离子强度变化对高岭石 Δ pH的影响。结果表明,无论是否有吸附性二价阳离子的存在,或者吸附性阳离子属性(专性吸附型离子或电性吸附型离子)如何,当样品依次被去离子水、 $0.01~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 、 $0.1~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 以及 $1~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 解吸时,在去离子水中和 $NaNO_3$ 溶液中的解吸过程对 Δ pH的影响截然不同。总体而言,如果解吸时体系离子强度趋于降低, Δ pH将为正值,反之则为负值,且 Δ pH变幅开始增大时的起始点所对应的pH_{吸附}基本相同,该起始点应该与高岭石ZPC(电荷零点)紧密相关。对上述结果的分析表明,解吸过程中,引起上述 Δ pH变化规律的根本原因之一是连续解吸过程中的离子强度变化导致的可变电荷表面的表面电位变化。

关键词 可变电荷土壤;高岭石;连续性解吸;离子强度;pH变化特征

中图分类号 S153.3 文献标识码 A

土壤中重金属离子的吸附-解吸过程是土壤化学中一个极其重要的物理化学过程,因此有关土壤以及矿物中重金属离子的吸附-解吸的机理及影响因素的研究也就成为了土壤化学中一个重要研究内容。在所有影响重金属离子吸附-解吸的因素中,pH是最为重要,同时也是研究非常之多的影响因素^[1-2]。关于pH对重金属离子吸附的影响机理已相对比较清楚^[3],与之因果关系相反的可变电荷土壤和恒电荷土壤中铜离子吸附导致的体系pH的变化规律也已有相关的文献报道^[4-5]。

另一方面,离子强度也是影响包括重金属离子

在内的吸附-解吸过程的另一重要因素。大部分解吸过程都伴随有离子强度的变化,但这一过程是否对体系pH有影响?在这方面则尚少有研究。根据Barrow等的四层模型理论,离子强度的变化将引起可变电荷表面的表面电位变化^[6],这一结论也已被最新研究所证实^[7]。这一变化将导致包括铜离子在内的专性吸附型阴阳离子吸附量的变化^[8],同理可以推测,这一变化将对吸附表面的决定电位离子,即氢离子或羟基离子的被吸附数量也应该有所影响,但这一方面的研究目前尚未见报道。

在有关离子强度变化对可变电荷土壤吸附性铜

^{*} 广东省自然科学基金项目(2015A030313567)和广东省中小企业发展资金项目资助 Supported by the Natural Science Foundation of Guangdong Province of China (No. 2015A030313567) and Guangdong Province SME Development Fund Project

[†]通讯作者 Corresponding author, E-mail: 121123623@qq.com

作者简介: 罗文贱(1971-), 男, 湖南郴州人, 硕士, 副研究员, 主要从事植物营养方面研究。E-mail: ljx0001112@21cn.com

离子解吸影响的研究中,杨少海和张政勤等已经发现去离子水和不同浓度NaNO₃可导致可变电荷土壤中铜离子pH-解吸率曲线形状完全不同,且在不同pH段,铜离子解吸率的变化也并非一致^[9-10]。这说明在不同pH段,由于可变电荷土壤表面电荷性质的变化,以及离子强度变化方向的转变,可能会导致包括氢离子(羟基离子)等在内的专性吸附型离子的吸附-解吸平衡被打破,从而使得这些离子由吸附转为解吸或者相反。

鉴于上述认识,为了进一步了解有关可变电荷土壤中离子强度变化对专性吸附型离子,特别是氢离子和羟基离子吸附-解吸的影响,本工作以江西红壤和昆明铁质砖红壤为代表,在不同离子强度吸附条件下,利用包括去离子水在内的不同浓度惰性电解质NaNO3溶液对其进行连续性解吸,研究离子强度变化对可变电荷土壤体系pH变化(Δ pH)

的影响。同时为了更好地了解导致 Δ pH变化的原因,我们也用高岭石为研究对象,与红壤和铁质砖红壤的实验结果进行了对比,以更充分了解有关离子强度变化对可变电荷表面上专性吸附型离子的吸附-解吸机理。

1 材料与方法

1.1 供试样品

采集了两种典型可变电荷土壤,中国江西红壤和昆明铁质砖红壤。这两种土壤广泛分布在中国南方,属于典型中国热带亚热带地区地带性土壤,且氧化铁含量相差较大[11]。土壤样品在室温下风干过60目筛。高岭石系德国产Fluka品牌,原样中钾和钙含量较高。土壤样品和高岭石均经电渗析法去除杂质离子[2]。土壤基本性质见表1。

表1 供试土壤的基本性质

Table 1 basic properties of softs tested								
土壤	地点	有机质	CEC	游离氧化铁	全铁	рН	рН	黏土矿物组成
Soil	Locality	OM (g kg ⁻¹)	$(\; cmol \; kg^{-1})$	Free Fe_2O_3 ($g kg^{-1}$)	Total Fe $(g kg^{-1})$	$(KCl^{1}),$ $1:2.5)$	(Water, 1:2.5)	Clay minerals ²⁾
红壤 Ali-Haplic Acrisol	江西进贤 Jinxian, Jiangxi	4.58	11.07	33.23	39.50	3.78	4.63	高岭石、水云母为 主,少量蛭石 K, I, V
铁质砖红壤 Hyper-Rhodic Ferralsol	云南昆明 Kunming, Yunnan	36.21	16.51	48.83	148.3	3.78	4.85	高岭石、三水铝石和 赤铁矿 K, G, H(Go)

Table 1 Basic properties of soils tested

1.2 研究方法

 左右离心力离心4 min,倾出上清液,用玻璃电极 法测定上清液pH。样品2次重复(部分样品1次重 复)。所使用pH计为Orion 4star pH-溶解氧双用 型,为保证实验结果的准确性,测定前和测定过程 中,均用标准缓冲液对所使用pH计进行了校准, 当样品重复之间pH误差超过0.4时,均反复重新 测定。

连续解吸实验:将上述含样品残渣的离心管称重,计算残留于土样中残留液的体积。加入已用不同体积1 cmol L⁻¹ NaOH或1 cmol L⁻¹ HNO₃ 溶液调节过pH的去离子水(或NaNO₃溶液),使其最终溶液体积为20 ml,且所加入解吸液的初始pH与将被解吸的土样上次吸附(解吸)完成时的平衡液pH

¹⁾ KCl: 1 mol L⁻¹; 2) G, Gibbsite; Go, Goethite; H, Hematite; I, Hydrous mica; K, Kaolinite; V, Vermiculite

基本一致。其后试验过程同吸附试验。待该次解吸完成后,重复上述过程,达到预订解吸次数之后,换用浓度高一级NaNO₃溶液继续解吸,直至所用解吸液浓度为1 $mol\ L^{-1}\ NaNO_3$ 为止。解吸液浓度和解吸次数依次分别为去离子水(3次)、1 $cmol\ L^{-1}\ NaNO_3$ (3次)、0.1 $mol\ L^{-1}\ NaNO_3$ (3次)和1 $mol\ L^{-1}\ NaNO_3$ (2次)。

 Δ pH为当次解吸所测定pH与上次解吸(吸附)pH测定值之间的差值。

1.3 数据处理

数据处理和统计分析采用Excel 2010,作图软件为SigmaPlot 13.0,用平均值绘图。

2 结 果

2.1 可变电荷土壤中吸附性铜离子连续解吸过程 中ΔpH变化

两种可变电荷土壤,红壤和铁质砖红壤,在

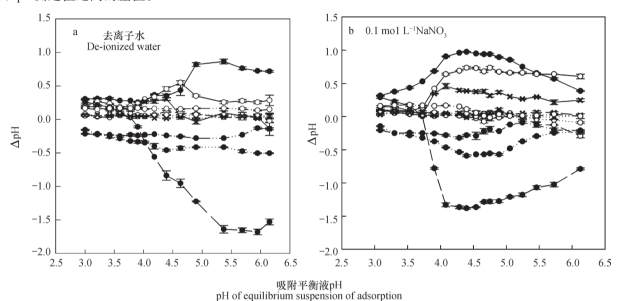


图1 红壤中吸附性铜离子连续解吸过程中ΔpH的变化

Fig. 1 Variation of Δ pH during the process of successive desorption of Cu^{2+} pre-adsorbed by Ali-Haplic Acrisol

去离子水中和 $0.1~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 中吸附 Cu^{2+} 后,再依次被包括去离子水在内的浓度从低到高的 $NaNO_3$ 溶液解吸时,每次解吸时体系 ΔpH 随着 $pH_{\mbox{\tiny W}\mbox{\tiny H}}$ 的升高而变化的结果如图1和图2所示。由图中结果可以看出,无论吸附时溶液离子强度偏高或者偏低,当吸附 Cu^{2+} 后在去离子水中解吸时,红壤和铁质砖红壤的每次解吸时的 ΔpH 均为正值,且第一次水解吸时 ΔpH 值最大,最高值可达近1个pH单位。随着解吸次数的增加, ΔpH 逐渐减小,整个曲线略显峰型。当解吸液为 $NaNO_3$ 溶液时,每一级浓度梯度的第一次解吸时的 ΔpH 基本均为负值,第二次或第三次解吸时, ΔpH 基本维持不变或轻微

上升。

仔细观察可以发现,在本文的实验条件下,所有以 $0.01~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 为解吸液的第一次解吸时,以及在 $0.1~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 中吸附但在去离子水中解吸者,均存在一明显拐点。此拐点其实在去离子水中吸附者的去离子水解吸时也同样存在,但相对不明显。该拐点所对应 $pH_{\mathbb{W}\mathbb{N}}$ 大致在3.7左右。当 $pH_{\mathbb{W}\mathbb{N}}$ 高于此拐点时, ΔpH 绝对值明显增大,尤其以解吸液为 $0.01~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 的第一次解吸最为明显, ΔpH 最高可达-1.7。同时,在 $0.1~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 中吸附者的第一次在去离子水中解吸时,相比在去离子水中吸附者,其 ΔpH 最大值

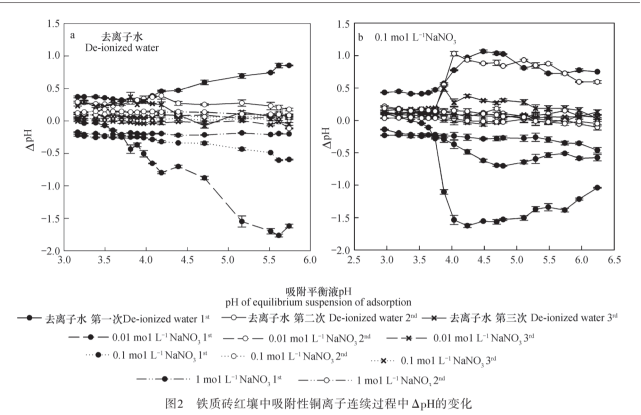


Fig. 2 Variation of ΔpH during the process of successive desorption of Cu²⁺ pre-adsorbed by Hyper-Rhodic Ferralsol

所对应 $pH_{\mbox{\tiny W}\mbox{\tiny M}}$ 更低,且第一次在 $0.01~\mbox{mol}~\mbox{$L^{-1}$ NaNO}_3$$ 解吸时,当 $pH_{\mbox{\tiny W}\mbox{\tiny M}}$ 高于拐点时, ΔpH 下降速度更快。

2.2 高岭石中吸附性铜离子连续解吸过程中ΔpH 变化

由于上述两种可变电荷土壤黏土矿物组分均以高岭石为主,我们也用高岭石进行了类似的实验(图3)。结果表明,高岭石中在去离子水中或 $0.1~mol~L^{-1}~NaNO_3$ 中吸附的铜离子被连续解吸时, ΔpH 总体变化规律基本与红壤和铁质砖红壤相似,即在去离子水中解吸时, ΔpH 为正值,而在 $NaNO_3$ 溶液中解吸时, ΔpH 为负值,且均具有 pH_{W} 和始点,其pH也均为3.5左右,说明导致两种可变电荷土壤 ΔpH 变化应该主要是由土壤中的高岭石引起。

2.3 高岭石中吸附性钙离子连续解吸过程中ΔpH 变化

鉴于高岭石对吸附的铜离子可能存在诱导水解作用^[8,11],为了更好地了解在上述连续解吸过程中,导致 ΔpH的变化是否因为吸附性羟基铜离子解吸后,羟基铜离子发生解离,释放羟基,从而引起

体系pH的变化。我们将铜离子替换成同为二价,但基本不存在水解作用的钙离子,用高岭石和红壤进行了类似的实验,结果如图4所示。实验结果表明,无论红壤还是高岭石,与同为在去离子水中吸附铜离子者相比,虽然两者的 Δ pH差异较大,但吸附铜离子者和吸附钙离子者的 Δ pH变化基本规律却基本相同,说明高岭石吸附的羟基铜离子在解吸时虽然可能会对体系pH产生影响,但不影响其整体变化规律。

2.4 高岭石无吸附性二价阳离子加入的连续解吸 过程中ΔpH变化

为了进一步了解导致上述 Δ pH变化基本规律的根本原因,弄清 Δ pH的变化是否因为吸附性二价阳离子的解吸所导致,我们选用高岭石,在不加入吸附性二价阳离子条件下,再进行类似的连续性解吸实验。结果表明(图5),尽管没有二价吸附性阳离子的加入,但连续解吸过程对 Δ pH影响的基本规律仍与有铜离子或钙离子吸附者相类似,说明导致上述 Δ pH在不同pH_{吸附}段的基本变化规律虽然不能排除其他因素的影响,但主要是因为连续解吸过程中离子强度变化所导致。

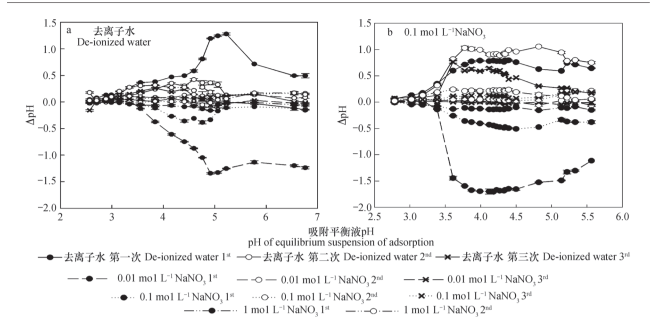


图3 高岭石中吸附性铜离子连续解吸过程中 Δ pH的变化

Fig. 3 Variation of Δ pH during the process of successive desorption of Cu^{2+} pre-adsorbed by kaolinite

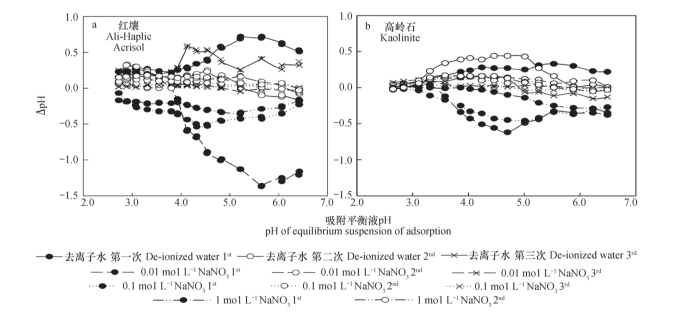


图4 红壤和高岭石吸附性钙离子解吸中 Δ pH的变化

Fig. 4 Variation of ΔpH during the process of successive desorption of Cu²⁺ pre-adsorbed by kaolinite and Ali-Haplic Acrisol

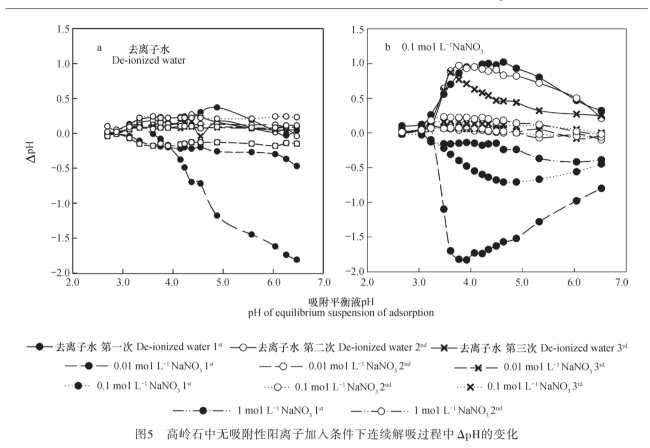


Fig. 5 Variation of Δ pH during the process of successive desorption of Cu^{2*} from kaolinite without addition of adsorbable cations

3 讨论

因为每次进行解吸时,解吸液初始pH均与前次吸附或解吸平衡液pH一致,所以每次解吸完成后,平衡液pH的变化不可能是由于解吸液与土壤上次吸附或解吸平衡液pH之间的差值所引起。从实验结果可以看出,无论吸附时NaNO₃浓度大小如何,去离子水的解吸通常会导致平衡液pH的升高,而其后每次NaNO₃解吸液浓度的增大则导致平衡液pH的下降。

虽然可能存在高岭石诱导水解作用 $^{[9,12]}$,因此当这部分铜离子解吸时可能会释放羟基导致体系pH的变化,但实验结果却表明,不仅是吸附性铜离子,即使是吸附性钙离子解吸时,两者 ΔpH 在不同pH段,随解吸液离子强度变化所导致的变化规律也基本一致。因此基本可以肯定,导致 ΔpH 在不同pH段变化规律的根本原因并不是吸附性阳离子解吸,更非羟基阳离子中羟基离解的缘故,而应该是连续性解吸过程本身所导致。无吸附性二价阳离子加入条件下的高岭石连续性解吸过程对 ΔpH 影响的试验结果则进一步证实了这一观点。在所研究

的各种条件下的连续性解吸实验中,始终贯穿所有实验过程的一个最主要的变化过程,是体系离子强度的变化。具体而言,当在去离子水中解吸时,体系离子强度一直表现为下降,而当开始用NaNO₃溶液解吸时,则表现为体系离子强度的上升。

根据Barrow等的四层模型理论,可变电荷表 面的表面电位深受体系离子强度的影响 [6, 13-14], 这一结论同时也被最新的研究结果所证实[7]。离 子强度越高,可变电荷表面电位的绝对值越低,反 之亦然。另一方面,表面电位绝对值的变化对离子 吸附-解吸的影响应与其正负性相联系。当表面电 位为正时, 离子强度升高, 表面电位绝对值降低, 则导致可变电荷表面对阳离子的吸附势的降低,反 之,则表现为对阳离子的吸附势的增加[7-8,14]。 对体系中氢离子而言, 当表面电位为负时, 离子强 度的降低, 意味着氢离子将被吸附, 从而导致体系 pH的升高,同时,解吸前后离子强度差异越大, 所导致的吸附势的差值也越大。这就是为什么在去 离子水中解吸时,体系pH总是趋向升高的原因, 同时也是为何在0.1 mol L-1 NaNO3溶液中者第一次 在去离子水中解吸时, 其ΔpH总是相比在去离子

水中者更大的原因。

高岭石虽然属黏土土矿物,但由于大量破面的 存在,也使其具有一定数量的可变电荷,同时,高 岭石的ZPC较低,大致在pH3.6左右[15]。当体系 pH低于此值时, 其可变电荷主要表现为正电荷, 反之,以负电荷为主。根据上述离子强度对阳离子 吸附势影响的基本原理,可以推断,当体系pH低 于高岭石ZPC时,由于其可变电荷主要为正电荷, 所以当离子强度增加时,必然表现为对阴离子吸附 势的降低或对阳离子排斥势的降低, 从而导致体系 中羟基离子的释放或氢离子的吸附; 而当体系pH 高于高岭石ZPC时,则表现为对阳离子吸附势的降 低或对阴离子排斥势的降低, 从而导致体系氢离子 的释放或羟基离子的吸附。这就意味着,大致以高 岭石ZPC为界,低于此值,体系pH升高,高于此 值,体系pH降低,这正是高岭石和两种可变电荷 土壤在各种实验条件下ΔpH的变化规律。

另一方面,由于可变电荷土壤中黏土矿物的组成主要是高岭石,因此其吸附-解吸机理必然深受高岭石表面性质的影响。因此无论是红壤还是铁质砖红壤,其在连续性解吸过程中, $\Delta_{\rm P}$ H的变化应具有与高岭石相似规律。尽管如此,可变电荷土壤和高岭石在离子强度变化导致的 $\Delta_{\rm P}$ H变化方面还是有些区别,主要表现为,如果 $_{\rm P}$ H $_{\rm W}$ M低于高岭石之区尺,包括去离子水在内的不同浓度 $_{\rm N}$ ANO $_{\rm S}$ 溶液第一次解吸时,高岭石的 $_{\rm P}$ H绝对值相对更小,而可变电荷土壤相对较大,且 $_{\rm P}$ H的正负性刚好与上述规律相反。说明相比单纯的高岭石矿物,可变电荷土壤中还有其他机理机制影响 $_{\rm P}$ H的变化。有关这一问题,还有待进一步研究。

目前关于表面电荷的测定方法中的电位滴定法 乃基本基于吸附表面吸附氢离子的数量变化推导出 表面负电荷数量和性质^[16-17]。从本研究的结果可 以看出,在实验过程中,由于离子强度对表面电位 的影响,如果实验过程中,离子强度发生变化,那 么其对氢离子的吸附-解吸的影响是不容忽视的。 此外,本文及其他相关研究的结果表明,离子强度 变化通过对可变电荷表面电位的影响从而影响表面 对阴阳离子的吸附是普遍存在的^[8.18],因此,关 于应用电位滴定法测定可变电荷表面电荷的方法还 需进一步研究深化,以更好地真实反映表面电荷的 本质。

4 结 论

有关连续性解吸对两种可变电荷土壤铁质砖红壤、红壤和高岭石在各种实验条件下的 ΔpH影响的研究结果表明,离子强度变化对 ΔpH的变化具有基本规律性,即如果解吸时体系离子强度降低,解吸后的体系pH将升高,反之则降低,离子强度差值越大,导致的 ΔpH绝对值越大,且无论有无吸附性阳离子或吸附性阳离子的类型如何,体系pH变幅开始增大时均具有基本相似的pH吸附起始点,该起始点应该与高岭石ZPC紧密相关。研究结果表明,解吸过程中,导致上述体系pH变化规律的根本原因是离子强度变化导致的高岭石可变电荷表面的表面电位变化。鉴于高岭石与两种可变电荷土壤体系pH的变化规律基本相同,可以认为,高岭石乃离子强度变化导致的可变电荷土壤体系pH的变化的一个主要因素。

参考文献

- [1] Harter R D, Naidu R. An assessment of environmental and solution parameter impact on trace-metal sorption by soils. Soil Science Society of America Journal, 2001, 65 (3): 597—612
- [2] 邹献中,徐建民,赵安珍,等. 离子强度和pH 对可变电荷土壤与铜离子的相互作用的影响. 土壤学报,2003, 40(6): 845—851

 Zou X Z, Xu J M, Zhao A Z, et al. Effects of ionic strength and pH on interaction between Cu²⁺ and variable charge soils (In Chinese). Acta Pedologica Sinica, 2003, 40(6): 845—851
- [3] Paripurnanda L, Aravanamuthu V, Jaya K, et al.
 Cadmium sorption and desorption in soils: A review.
 Environmental Science & Technology, 2012, 42
 (5): 489-533
- [4] 邹献中,赵安珍,季国亮.可变电荷土壤吸附铜离子时 氢离子的释放.土壤学报,2002,39(3):308—317 Zou X Z, Zhao A Z, Ji G L. Release of hydrogen ions during adsorption of copper ions by variable charge soils (In Chinese). Acta Pedologica Sinica, 2002,39 (3):308—317
- [5] 邹献中,张超兰,魏岚,等.电解质浓度对土壤吸附铜离子氢离子释放的影响.土壤学报,2011,48(5):964—970
 - Zou X Z, Zhang C L, Wei L, et al. Effect of electrolyte concentration on release of hydrogen ions from soils adsorbing copper ions (In Chinese). Acta Pedologica

- Sinica, 2011, 48 (5): 964-970
- [6] Barrow N J. The four laws of soil chemistry: The Leeper lecture 1998. Australian Journal of Soil Research, 1999, 37 (5): 787-830
- [7] 樊会敏, 赵艳, 刘新敏, 等. 非对称混合电解质体系中恒电荷颗粒表面与Stern电位的测定. 土壤学报, 2015, 52(2): 200—206
 Fan H M, Zhao Y, Liu X M, et al. Principle for determination of surface potential and stern plane potential of constant charge particles in asymmetric mixed electrolyte solutions (In Chinese). Acta Pedologica Sinica, 2015, 52(2): 200—206
- [8] 邹献中,张超兰,宁建凤,等.不同浓度铜离子土壤的吸附-解吸行为.土壤学报,2012,49(5):892—900
 - Zou X Z, Zhang C L, Ning J F, et al. Behaviors of copper ions different in concentration in sorption-desorption by soils-and existence of weak-specific-adsorption state (In Chinese). Acta Pedologica Sinica, 2012, 49 (5): 892—900
- [9] 杨少海,陈勇,刘辉,等. 离子强度对铁质砖红壤铜离子连续解吸的影响. 土壤学报, 2014, 51(6): 1290—1297
 Yang S H, Chen Y, Liu H, et al. Effect of ion-strength on successive desorption of copper ions in Hyper-Rhodic Ferralsol (In Chinese). Acta Pedologica
- [10] 张政勤,罗文贱,陈勇,等. 不同NaNO₃浓度下可变电荷土壤铜离子解吸率的分配和影响因素. 土壤学报, 2015, 52 (5): 1188—1195 Zhang Z Q, Luo W J, Chen Y, et al. Distribution of Cu (II) desorption rate in variable charge soils relative

Sinica, 2014, 51 (6): 1290-1297

- to concentrations of $NaNO_3$ and its affecting factors (In Chinese). Acta Pedologica Sinica, 2015, 52 (5): 1188—1195

- [11] 于天仁. 绪论//于天仁, 季国亮, 丁昌璞. 可变电荷土壤的电化学. 北京: 科学出版社, 1996: 1—8
 Yu T R. Introduction//Yu T R, Ji G L, Ding C P.
 Electrochemistry of variable charge soils (In Chinese).
 Beijing: Science Press, 1996: 1—8
- [12] Stahl R S, James B R. Zinc sorption by iron-oxidecoated sand as a function of pH. Soil Science Society of America Journal, 1991, 55 (5): 1287—1290
- [13] Barrow N J. A mechanistic model for describing the sorption and desorption of phosphate by soil. Journal of Soil Science, 1983, 34 (4): 733-750
- [14] Barrow N J. Reaction of anions and cations with variable-charge soils. Advances in Agronomy, 1985, 38: 183—230
- [15] 袁朝良. 几种土壤胶体电荷零点(ZPC)的初步研究. 土壤学报, 1981, 18(4): 345—352 Yuan Z L. A preliminary study of the zero point of charge (ZPC) of some soil colloid (In Chinese). Acta Pedologica Sinica, 1981, 18(4): 345—352
- [16] 张效年,赵安珍. 电荷性质//于天仁,季国亮,丁昌 璞,等. 可变电荷土壤的电化学. 北京: 科学出版社, 1996: 9—38 Zhang X N, Zhao A Z. Surface charge//Yu T R, Ji G L, Ding C P. et al. Electrochemistry of variable charge soils (In Chinese). Beijing; Science Press, 1996; 9—38
- [17] 刘永红,吴金明,董元彦,等. 土壤表面电荷测定的两种方法之比较. 土壤学报, 2003, 40 (5): 745—749 Liu Y H, Wu J M, Dong Y Y, et al. Comparison of two methods for determining surface charge of inorganic soil colloids (In Chinese). Acta Pedologica Sinica, 2003, 40 (5): 745—749
- [18] Barrow N J, Bowden J W, Posner A M, et al.

 Describing the effects of electrolyte on adsorption of phosphate by a variable charge surface. Australian

 Journal of Soil Research, 1980, 18 (4): 395—404

Effect of Ionic-strength Change on the System pH of Variable Charge Soils and Kaolinite during Successive Desorption

LUO Wenjian ZHANG Zhengqin CHEN Yong ZOU Xianzhong[†]
(Institute of Agricultural Resource and Environment, Guangdong Academy of Agricultural Sciences
Key Laboratory of Plant and Fertilizer in South Region, Ministry of Agriculture,
Guangdong Key Laboratory of Nutrient Cycling and Farmland Conservation,

Guangzhou 510640, China)

Abstract To investigate effect of change of ion-strength on change of pH (Δ pH) during successively desorption, a serious desorption tests were conducted on using electrolyte solutions, including de-ionized

water, varied in NaNO₃ concentration from low to high, to desorbed successively copper ions or calcium ions adsorbed by two variable charge soils (Ali-Haplic Acrisol from Jinxian of Jiangxi and Hyper-Rhodic Ferralsol from Kunming of Yunnan). To explore relative mechanism further, kaolinite is also be used, and the similar experience processes have also been conducted without the addition of bivalent adsorbing cations. Results showed that de-ionized water and NaNO3 electrolyte solutions differed in effect on ΔpH, when samples were successively desorbed in de-ionized water, 0.01 mol L⁻¹ NaNO₃, 0.1 mol L⁻¹ NaNO₃, 1 mol L⁻¹ NaNO₃, respectively, no matter if the addition of bivalent adsorbing cations, or the type of cations adsorbed (specific adsorption ions or electrolyte adsorption ions). Although the value of ΔpH is different in different condition of desorption and different samples, the tendency of change of ΔpH is just the same. In general, ΔpH was always positive, when the samples were desorbed in de-ionized water, and was generally negative when desorbed in NaNO3. ApH will decrease with the increasing times of desorption in de-ionized water, and will be maintain not change or slight increase when desorbed in the same concentration of NaNO3 solution for the second or the third times. There is seemly the similar point of beginning of pH_{ad} (pH of equilibrium suspension of adsorption) for the variable charge soils and kaolinite, which is relative to the ZPC (Zero Point of Charge) of kaolinite, when desorption occurred in de-ionized water and 0.01 mol L-1 NaNO3 for the first time. The tendency of change of value of ΔpH of which supporting electrolyte is 0.1 mol L^{-1} NaNO3, is sharper than that supporting electrolyte is de-ionized water, when pHad is above the special point, no matter the desorption was occurred in de-ionized water or in 0.01 mol L-1 NaNO3. As pH_{ad} is higher than that point that above-mentioned, the absolute value of ΔpH will become larger in most situation. For the first desorption in 0.01 mol L⁻¹ NaNO₃, ΔpH will get the largest absolute value. Because the pH of desorption liquid is just the same as that of the equilibrium suspension of the previous adsorption or desorption, the change of ΔpH should not be attributed to the difference of pH before and after desorbing, it can only attribute to the process of desorption, during which excluded the effect of other factors on ΔpH , for example, the hydrolysis of copper, the similar changes of ion-strength is always existed. According to the theory of four layer and newest report that was about the effect of change of ion-strength on the surface potential of variable charge surface, the increasing ion-strength is always lead to decrease of absolute value of surface potential, vice versa. Base on the above-mentioned observation, it suggest that one of the root causes that lead to this phenomena should be contributed to the change of surface potential of variable charge soils and kaolinite which caused by the change of ion-strength, on the other hand, considering the similar law of change of ΔpH with the increasing pH_{ad}, and kaolinite is the main component of the two variable charge soils tested, it can be assumed that kaolinite is the main factors that decide the regular pattern of change of Δ pH caused by the change of ionstrength in variable charge soils.

Key words Variable charge soil; Kaolinite; Successive desorption; Ion-strength; Characteristic of pH change

(责任编辑: 汪枞生)

ACTA PEDOLOGICA SINICA Vol. 53 No. 1 Jan., 2016

CONTENTS

Reviews and Comments Review of Researches on Influences of Engineered Nanomaterials on Plant-microorganisms
Insights and Perspectives 2015 Nobel Prize and Soil Microbiology—Culture-dependent Study Warrants More Attention
Research Articles JIA Zhongjun (15)
Decomposition of Organic Materials in Cropland Soils across China: A Meta-analysis
Characteristic Horizons and Classification of Soil Series Typical of Henan Province
Impacts of Source of Soil Data and Scale of Mapping on Assessment of Organic Carbon Storage in Upland Soil LI Xiaodi, WANG Shumin, ZHANG Liming, et al. (70) Knowledge of Soil-landscape Model Obtain from a Soil Map and Mapping
Effect of Riochar Application on Erodibility of Plow Layer Soil on Loess Slopes
Pedotransfer Functions for Prediction of Soil Bulk Density for Major Types of Soils in China
Dynamics of Soil Water and Salt in Soil under Artificial Plantation Shelterbelt Drip-irrigated with Saline Water in the Center of the Taklimakan Desert
Effect of Corn Stover Deep Incorporation on Composition of Humin in Soil Aggregates
Composition of Humus and Structure of Humic Acid as a Function of Age of Paddy Field
Composition of Humus and Structure of Humic Acid as a Function of Age of Paddy Field
Effects of Conversion of Paddy Field into Vineyard on Soil Nitrogen Transformation in the Taihu Lake Region of China WANG Jing, ZHANG Jinbo, CAI Zucong (175)
of China WANG Jing, ZHANG Jinbo, CAI Zucong (175) Effects of Long-term Fertilization on Soil Nitrogen under Rainfed Farming in Loess Plateau of East Gansu WANG Ting, LI Lili, ZHOU Haiyan, et al. (187) Effects of Crop/Mulberry Intercropping on Surface Nitrogen and Phosphorus Losses in Three Gorges Reservoir
Effects of Crop/Mulberry Intercropping on Surface Nitrogen and Phosphorus Losses in Three Gorges Reservoir Area
Area
Potassium Balance and Use Efficiency in Grey Desert Soil under Continuous Wheat-maize-cotton Crop Rotation System
Degradation Dynamics of IPP in Soil and Its Effects on Soil Microorganisms
Microbial Biodiversity in Rhizosphere of Lycium Bararum L. Relative to Cultivation History
Tibetan Plateau
CAO Yanfeng, DING Junxiang, YU Yajun, et al. (269) Research Notes Influence of Phosphorus Application on Nitrification of Neutral Purple Soil ZHAO Haochun, ZHOU Zhifeng, QIN Zixian, et al. (275) Cover Picture: Ecological Conservation System of Crop/Mulberry Intercropping in Three Gorges Reservoir Area (by ZHANG Yang, NI Jiupai)

《土壤学报》编辑委员会

主 编: 史学正

执行编委:(按姓氏笔画为序)

丁维新 巨晓棠 王敬国 王朝辉 宇万太 朱永官 李永涛 李芳柏 李保国 李 航 吴金水 沈其荣 张玉龙 张甘霖 张福锁 陈德明 邵明安 杨劲松 杨明义 杨林章 林先贵 依艳丽 周东美 周健民 金继运 逄焕成 徐建明 徐国华 施卫明 骆永明 赵小敏 贾仲君 徐明岗 章明奎 崔中利 常志州 黄巧云 蒋 新 彭新华

窦 森 潘根兴 蔡祖聪 蔡崇法 廖宗文 魏朝富

编辑部主任: 陈德明

责任编辑:卢 檀满枝 陈荣府

土 报

Turang Xuebao

(双月刊,1948年创刊) 第53卷 第1期 2016年1月

ACTA PEDOLOGICA SINICA

(Bimonthly, Started in 1948) Vol. 53 No. 1 Jan., 2016

编	辑	《土 壤 学 报》编 辑 委 员 会 地址:南京市北京东路71号 邮政编码:210008 电话:025-86881237	Edited by Editorial Board of Acta Pedologica Sinica Add: 71 East Beijing Road, Nanjing 210008, China Tel: 025 - 86881237				
		E-mail:actapedo@ issas. ac. cn	E-mail: actapedo@ issas. ac. cn				
主	编	史 学 正	Editor-in-Chief Shi Xuezheng				
主	管	中 国 科 学 院	Superintended by Chinese Academy of Sciences				
主	办	中国土壤学会	Sponsored by Soil Science Society of China				
承	办	中国科学院南京土壤研究所	Undertaken by Institute of Soil Science,				
			Chinese Academy of Sciences				
出	版	斜 学 出 版 社	Published by Science Press				
		地址:北京东黄城根北街16号 邮政编码:100717	Add: 16 Donghuangchenggen North Street, Beijing 100717, China				
印刷装	ē 订	北京中科印刷有限公司	Printed by Beijing Zhongke Printing Limited Company				
总 发	行	斜 学 出 版 社	Distributed by Science Press				
地址:北京东黄城根北街16号邮政编码:1			Add: 16 Donghuangchenggen North Street, Beijing 100717, China				
		电话:010-64017032	Tel: 010 - 64017032				

E-mail: journal@ mail. sciencep. com

中国国际图书贸易总公司 国外发行 地址:北京 399 信箱 邮政编码:100044 Oversea distributed by

China International Book Trading Corporation

Add: P. O. Box 399, Beijing 100044, China

E-mail: journal@ mail. sciencep. com

国内统一连续出版物号: CN 32-1119/P

国内邮发代号: 2-560

国外发行代号:BM45

定价: 60.00元

内外公开发行



ISSN 0564-3929

