#### DOI: 10.11766/trxb202311130472

尹英杰, 商建英. 农作物秸秆腐解规律及其可溶性有机质特征. 土壤学报, 2024 YIN Yingjie, SHANG Jianying. The Decomposition Characteristic of Crop Straws and Their Released Dissolved Organic Matter Properties. Acta Pedologica Sinica, 2024

# 农作物秸秆腐解规律及其可溶性有机质特 征 \*

尹英杰1, 商建英1,2†

(1中国农业大学土地科学与技术学院,北京100193;2农业农村部华北耕地保育重点实验室,北京100193)

**摘 要:**明确农作物秸秆的腐解规律及其释放的可溶性有机质(DOM)特性是掌握还田秸秆碳在农田土壤中环境行为的重要前提,然而目前相关研究获取的秸秆腐解信息极为有限。选取玉米、小麦、大豆和油菜等秸秆进行室内腐解,并利用光谱技术结合二维相关光谱(2D-COS)以及平行因子分析(PARAFAC)等揭示秸秆腐解的物质变化以及 DOM 特征。结果表明:腐解完成时秸秆的质量损失率分别为 56.8%(油菜)、51.1%(玉米)、48.5%(大豆)和44.0%(小麦);秸秆表面官能团的降解强弱依次为 C=O、O-H、-CH<sub>2</sub>和-COO<sup>•</sup>;可溶性有机碳含量为 10.7~23.6 mg·g<sup>-1</sup>秸秆,其中玉米和大豆秸秆 SUVA<sub>254</sub>值和芳香百分比均高于小麦和油菜秸秆,*E*<sub>2</sub>/*E*<sub>3</sub> 值则表现出相反的趋势;4 种作物秸秆 DOM 均表现出从类蛋白质物质向类腐植酸物质和类富里酸物质转化的趋势。秸秆腐解过程以及释放的 DOM 含量均受作物类型影响,但秸秆及其DOM 中物质的降解强弱和转化趋势表现出一致性。

# The Decomposition Characteristic of Crop Straws and Their Released Dissolved Organic Matter Properties

### YIN Yingjie<sup>1</sup>, SHANG Jianying<sup>1,2†</sup>

(1. College of Land Science and Technology, China Agricultural University, Beijing 100193, China; 2. Key Laboratory of Arable Land Conservation (North China), Ministry of Agriculture and Rural Affairs, Beijing 100193, China)

**Abstract:** [Objective] It is an essential prerequisite to understanding the environmental behavior of straw carbon in farmland soil to understand the decomposition characteristics of crop straw and the properties of dissolved organic matter (DOM) released. However, the information on straw decomposition characteristics obtained from relevant studies needs to be more comprehensive and requires further investigation. [Method] In this study, the straws of corn, wheat, soybean, and rape were laboratory incubated for 69 days. The two-dimensional correlation-Fourier transform infrared spectroscopy (2D-COS-FTIR), ultraviolet-visible spectroscopy (UV-Vis), three-dimensional excitation-emission-matrix spectra (3D-EEM), and parallel factor analysis (PARAFAC) were employed to monitor

<sup>\*</sup> 内蒙古自治区科技兴蒙项目(2021EEDSCXSFQZD011)资助 Supported by the Rejuvenating Inner Mongolia with Science and Technology (No. 2021EEDSCXSFQZD011)

<sup>\*</sup>通讯作者 Corresponding author, E-mail: jyshang@cau.edu.cn 作者简介: 尹英杰(1996—),男,江西井冈山人,博士,主要从事环境土壤学相关研究。E-mail: yyjjc@foxmail.com

收稿日期: 2023-11-13; 收到修改稿日期: 2024-03-28

the changes in the components of straw during decomposition (0-69 days), as well as the humification characteristics of their released DOM. [Result] The results showed a double increase in corn, wheat, and corn straws during their decomposition period, and all four straws reached maturity at 65-69 d. At the end of decomposition, the mass loss rates of the four straws were 56.8 % (rape), 51.1 % (corn), 48.5 % (soybean), and 44.0 % (wheat), respectively. Although the decomposition order of different substances differed in the four straws, the decomposing intensity of functional groups on the surface of the corn, wheat, and rape straw exhibited the same order (C= $O > O-H > -CH_2 >$ -COO<sup>-</sup>) but the soybean straw showed a different order. The dissolved organic carbon (DOC) content released by the corn, wheat, soybean, and rape straws gradually decreased and was stable at 69 days of decomposition, of which the DOC content was 23.6, 12.2, 17.2, and 10.7 mg·g<sup>-1</sup> biomass, respectively. During the decomposition, the SUVA<sub>254</sub> value and aromaticity of DOM released from decomposed corn and soybean straws gradually increased, and the  $E_2/E_3$  value gradually decreased. In contrast, those in wheat and rape straws showed a fluctuating trend. At the end of the decomposition, the aromaticity of DOM released from decomposed corn, wheat, soybean, and rape straw was 20.58, 10.55, 17.45, and 8.32, as well as the  $E_2/E_3$  value being 3.27, 4.29, 3.16, and 5.77. In addition, the aromaticity of maize and soybean straw DOM was higher than that of wheat and rape straw, and the  $E_2/E_3$  value showed the opposite trend. The 3D-EEM results showed that though the DOM composition in the four crop straws varied, a similar conversion was observed from protein-like substances (I + II) to humic-like and fulvic-like substances (III + V). Four fluorescence components in the straw DOM identified by the parallel factor analysis model showed similar results. Finally, the humic-like substances (C2 and C4) comprised 35.0%-41.9%, and the fulvic-like substances (C1) accounted for 19.9%-42.9%. In contrast, the protein-like substances (C3) only accounted for 10.0%-29.4%. [Conclusion] Our study revealed that the decomposition of straw and the content of its released DOM were influenced by the type of crop, while the substance degradation strength and transformation pattern remained consistent.

Key words: Straw decomposition; Dissolved organic matter; 2D-COS-FTIR; 3D-EEM; Parallel factor analysis (PARAFAC)

我国拥有丰富的农作物秸秆资源,截至 2021 年,玉米、小麦和水稻秸秆总量达 629 Mt, 自 2010 年以来这些秸秆用于还田的比例均超 60%<sup>[1]</sup>,秸秆还田已然成为农作物秸秆的主要 利用方式。因为秸秆还田不仅能够改良土壤并增加作物产量,而且也是影响农田土壤有机 碳固定的关键措施之一<sup>[2]</sup>。例如秸秆直接还田会影响微生物群落结构,从而影响有机碳的 矿化作用以及温室气体的排放等<sup>[3]</sup>。然而也有研究报道了秸秆还田的负面影响,例如这些 大量秸秆还田后容易导致土壤泡沫化进而影响作物生长<sup>[4]</sup>。因此,近年来陆续有研究通过 与微生物菌剂结合进行秸秆还田以及堆肥或者腐解后再还田等方式降低或者避免其潜在的 危害<sup>[5-6]</sup>。了解和掌握秸秆的腐解特性在提高秸秆还田效益和保护农田土壤有机碳中起到关 键作用。

秸秆腐解受秸秆理化性质和环境条件等多种因素影响<sup>[7]</sup>,其中碳氮比和木质素含量等 秸秆理化性质被认为是影响腐解的关键<sup>[8-9]</sup>。例如芳香碳含量较低的有机物料腐解效果更好 <sup>[10]</sup>。然而不同农作物秸秆的木质素(8.2%~21.3%)、纤维素(34.8%~60.4%)和半纤维素 (20.8%~32.8%)含量差异较大<sup>[11]</sup>,这可能直接影响腐解过程。因此,探明农作物秸秆腐 解的规律是更好推行秸秆还田措施的重要前提。目前秸秆腐解研究局限于计算土壤有机质 矿化或者监测土壤酶活性从而间接观测秸秆腐解规律<sup>[12]</sup>。也有研究通过FTIR监测秸秆腐解 过程中的表面官能团变化从而推测其物质降解状况<sup>[13]</sup>,然而由于许多分子信号重叠导致 FTIR 无法提供准确的物质降解信息<sup>[14]</sup>。虽然 Gao 等<sup>[15]</sup>通过 FTIR 结合 2D-COS 分析技术成 功揭示了堆肥过程中腐殖质的形成机制,但是该技术应用于秸秆腐解特性的相关研究则鲜 有报道。

腐解秸秆释放的 DOM 是秸秆还田影响土壤 DOM 含量和组成的关键,也是评价秸秆腐

解程度的重要指标<sup>[16]</sup>。但不同腐解秸秆释放的 DOM 均表现出明显的差异性<sup>[17]</sup>,最终不同 程度地影响着土壤碳循环过程。因此,研究不同秸秆腐解规律及其释放的 DOM 特征对于 调查秸秆还田对农田土壤固碳的影响非常重要。本文选用玉米、小麦、大豆和油菜等农作 物秸秆作为研究对象通过有机物料腐解剂进行室内腐解,并利用 2D-COS-FTIR、UV-Vis、 3D-EEM 以及 PARAFAC 等技术研究秸秆在腐解过程中的物质变化特性以及释放的 DOM 腐 殖化特性,研究结果将为科学合理的推行土壤改良和秸秆还田举措提供重要科学依据和理 论指导。

## 1 材料与方法

#### 1.1 供试材料

供试玉米和小麦秸秆于 2020 年收获自中国农业大学桓台实验站,大豆和油菜秸秆采购 自连云港秸秆加工厂。实验前将秸秆分别于室温下用去离子水洗净风干,粉碎至小于 0.5 cm。不同秸秆的碳氮元素含量如表 1 所示。"VT"有机物料腐熟剂(产品登记证号:微生 物肥(2014)准字(1368)号)获取自北京沃土天地生物科技股份有限公司,主要包括真 菌、酵母菌、放线菌和细菌等多种菌株构成。尿素采购自国药集团化学试剂有限公司。数 显温度计购自武强县红星仪表厂。

表1不同秸秆的碳氮元素含量以及碳氮比

Table 1 The content of carbon, nitrogen, and C/N ratio in different straw

秸秆种类	碳含量	氮含量	碳氮比
Straw type	Carbon content/ (g·kg <sup>-1</sup> )	Nitrogen content/(g·kg <sup>-1</sup> )	C/N
玉米 Corn	427.0±1.5	10.3±0.1	41.39
小麦 Wheat	436.3±1.5	$06.6{\pm}0.1$	66.44
大豆 Soybean	432.5±2.3	$11.4{\pm}0.2$	38.06
油菜 Rape	415.0±2.4	$08.4{\pm}0.3$	49.54

#### 1.2 实验设计

分别准确称取 1.00 kg 玉米、小麦、大豆和油菜秸秆于泡沫箱(30.5 cm× 19.5 cm× 14.5 cm)中,与 20.00 g 秸秆腐解剂均匀混合;随后添加适量尿素将腐解堆 C/N 调节为 25~30;最后添加蒸馏水将秸秆含水量调节至 60%后充分混合开始腐解发酵。腐解实验在能够控制环境温度的密闭实验室内进行(设置为 30 ℃±2 ℃),腐解期间定期翻料以保证氧气环境,并于每次翻料后调节含水量(60%)。秸秆腐解期间,在腐解堆中心位置插入数显温度计探头用于监测秸秆腐解过程中的温度变化。每个秸秆腐熟处理设置 3 个重复。

#### 1.3 样品采集与分析

为了研究秸秆腐解过程中的性质变化,分别在每次翻料调节含水量之后采集腐解秸秆 鲜样,并保存在-20 °C冰箱中。取 2.00 g 鲜样在烘箱中 60.0°C烘干至恒重,测定其含水量, 并通过式 (1) 计算不同腐解阶段的秸秆质量变化。称取鲜样 2.00 g 于 20 mL 蒸馏水中,充 分搅拌 20 min 后静置 30 min,采用电导率仪测定腐解过程中的电导率(EC)变化。称取 2.00 g 鲜样于 20 mL 蒸馏水中,于室温下 180 r·min<sup>-1</sup>振荡 2 h 后,过 0.45 µm 滤膜,采用总 有机碳分析仪 (Vario TOC cube, Elementar,德国)测定滤液中的可溶性有机碳 (DOC) 含量以表征滤液(浸提液)中的 DOM 浓度。采用紫外可见光分光光度计 (TU1900,普析, 中国)分别在波长 250、254、260 和 365 nm 测定吸光度,并用  $\lambda$  = 254 nm 和  $\lambda$  = 260 nm 处 测量的紫外可见光吸光度除以样品的 DOC 浓度(mg·L<sup>-1</sup>)来确定 254 nm (SUVA<sub>254</sub>)和 260 nm (SUVA<sub>260</sub>)处的特定 UV 吸光度 DOM 的芳香性和疏水性分数的指标,二者均表示为 L·mg<sup>-1</sup> C·m<sup>-1[18]</sup>。计算 250 nm 与 365 nm 处的吸收比 ( $E_2/E_3$ ) 作为 DOM 的芳香性和平均分 子量的代表<sup>[19]</sup>。其中,根据式 (2) 可基于 SUVA<sub>254</sub> 计算 DOM 的芳香百分比 (Aromaticity,%)<sup>[20]</sup>。

$$M_{\rm e} = \frac{m_1 - m_2}{m_1} \times 100\% \tag{1}$$

式中, $M_e$ 为不同腐解阶段的质量损失率,%; $m_1$ 为秸秆的初始质量,g; $m_2$ 为秸秆腐解 e 天的质量,g。

$$y = 6.3x + 1.4$$
 (2)

式中, *y* 为芳香碳含量百分比,即芳香性, %; *x* 为 SUVA<sub>254</sub>, L·mg<sup>-1</sup> C·m<sup>-1</sup>。 1.4 **光谱表征分析** 

分别在秸秆腐解实验开始的 0~69 d 称取约 5.0 g 秸秆鲜样采用冷冻干燥机(Alpha 1-4 LD plus, Marin Christ, 德国)进行干燥处理,随后通过球磨仪(MM400,莱驰,德国)在25 Hz 条件下球磨 1.5 min 得到磨细且均匀的秸秆样品。随后采用配备有金刚石晶体的衰减全反射-红外光谱仪(ATR-FTIR, Nicolet iS 10,赛默飞世尔,美国)对磨细后的秸秆样品粉末进行测定,其中波数范围设定为 4 000~400 cm<sup>-1</sup>,每次扫描分辨率为 4.0 cm<sup>-1</sup>,每个样品扫描 30 次求取平均值以获得稳定的测试结果。针对腐解 0~69 d 时秸秆的 FTIR 光谱构建的二维相关光谱(2D-COS)进行分析,利用 RStudio 统计软件(版本 1.2.5042,2020, Integrated Development for R. RStudio, Inc., Boston, MA URL)的"cor2d"软件包进行计算和绘图。

首先采用蒸馏水将上述已测 DOC 浓度的腐解秸秆浸提液稀释至浓度为 10 mg·L<sup>-1</sup>,随后 分别采用荧光分光光度计(LS-55,珀金埃尔默,美国)测定四种作物秸秆在腐解过程中下 释放的 DOM 三维激发和发射矩阵荧光光谱(3D-EEM),其中激发波长(Ex)设定的扫描 范围为 200~400 nm,扫描间隔为 5 nm;发射波长(Em)的扫描范围为 270~550 nm,扫描 间隔 5 nm,并测定蒸馏水进行空白校正以去除光谱中散射的影响。基于四种农作物秸秆在 不同腐解时间浸出的 DOM 三维激发和发射矩阵荧光光谱分析结果,利用 Matlab2015b 结合 drEEM 工具箱采用平行因子分析(Parallel factor analysis, PARAFAC)识别其荧光组分,并 通过拆半分析和残差分析验证结果的可靠性。

#### 1.5 统计分析

使用 Excel 2019 和 SPASS 25.0 进行对实验数据进行处理和分析,使用 SigmaPlot 14.0 和 RStudio 统计软件进行绘图。

2结果与讨论

#### 2.1 腐解过程对秸秆的理化性质的影响

温度是影响微生物活性和降解速率的关键因素之一<sup>[21]</sup>,也是反应秸秆腐解阶段的重要 指标。图 1a 显示,秸秆腐解过程的温度变化主要分为升温期、降温期和成熟期三个阶段。 其中玉米、小麦和油菜秸秆在腐解过程中,均表现出两次升温的情况:0~10 d 为第一次升 温;11~35 d 为降温期;36~57 d 为第二次升温;58~64 d 为第二次降温;65~69 d 为成熟期。 Zhou 等<sup>[22]</sup>关于生物炭对水稻秸秆堆肥影响的研究中,其温度也出现了类似的变化。这可能 是秸秆腐解过程中,优势微生物种群发生演替导致的。而大豆秸秆在腐解过程中则没有发 生两次升温的现象:其中 0~16 d 为升温期;17~31 d 为降温期;32~69 d 为成熟期。此外, 大豆秸秆在腐解过程中的整体温度也低于玉米、小麦和油菜秸秆,这可能是同等质量条件

土壤学报 Acta Pedologica Sinica

下,大豆秸秆的腐解堆体积小于玉米、小麦和油菜秸秆,从而导致大豆腐解堆的高温持续时间也相对较短<sup>[23]</sup>。图 1b显示了秸秆腐解过程中不同秸秆的质量损失均随时间的增加而增大,其中,腐解完成时质量损失从大到小顺序为油菜(56.8%)、玉米(51.1%)、大豆(48.5%)和小麦(44.0%)。图 1c 结果表明,玉米、小麦、大豆和油菜秸秆腐解过程中的电导率(EC)变化表现出一致的趋势,在第 4 天达到最大值后一直降低,Wang等<sup>[24]</sup>也观察到了类似的结果。其中前期 EC 的升高可能是有机质的降解导致无机盐离子浓度的增加<sup>[25]</sup>,而随后的持续减小则可能是无机氮的挥发导致的<sup>[20]</sup>。



图 1 不同秸秆在腐解过程中温度(a)、腐解(b)和电导率(c)随腐解时间的变化

#### 2.2 腐解过程中秸秆的结构变化特征

FTIR 是表征有机质表面官能团和分子构象的一种相对简单、低成本的光谱分析技术, 近年来也用于监测作物秸秆降解过程中的物质组成变化<sup>[13, 15]</sup>。玉米、小麦、大豆和油菜秸 秆在腐解过程中其残体的表面官能团种类保持一致,并未观测到新的特征峰出现或者原有 特征峰消失的现象(图 2),Pan 等<sup>[26]</sup>和曹莹菲等<sup>[13]</sup>关于不同农作物秸秆腐解的实验也得到 了相似的结果。其中 3 230 cm<sup>-1</sup>处附近的吸收峰为 O-H 的伸缩振动,2 918 cm<sup>-1</sup>和 2 850 cm<sup>-1</sup> 处的吸收峰分别主要为-CH<sub>2</sub>-和末端甲基,这些基团主要来自秸秆中的碳水化合物和脂肪 族化合物<sup>[26]</sup>,1 720 cm<sup>-1</sup>和 1 200 cm<sup>-1</sup>处的吸收峰为-COOH<sup>[27]</sup>,1 600 cm<sup>-1</sup>处的吸收峰则为-COO<sup>-[26]</sup>,1 420 cm<sup>-1</sup>处吸收峰为木质素和脂肪族化合物等 C-N 的伸缩<sup>[13]</sup>,1 030 cm<sup>-1</sup>处吸收 峰为多糖和碳水化合物 C=O 的伸缩振动<sup>[24]</sup>,873 cm<sup>-1</sup>处的吸收峰为 CO<sub>3</sub><sup>2-[26]</sup>。另一方面,随 着腐解的进行,不同秸秆残体的特征峰表现出的强弱变化可能表明其腐解过程物质组成的 变化。例如,O-H、-COOH、-COO<sup>-</sup>和 C=O 等特征峰强度的逐渐减小可能指示了秸秆中易

Fig. 1 The changes of temperature (a), mass loss (b), and EC (c) in the decomposition time of different straws in the process of decomposition

降解的碳水化合物、羧酸、多糖和酰胺类物质随着腐解的进行逐渐减少<sup>[28]</sup>。此外,四种农 作物秸秆中的 O-H 和 C=O 等特征峰强弱变化在腐解过程中呈现出先增大后减小、再增大再 减小等起伏变化的趋势。曹莹菲等<sup>[13]</sup>认为这种吸收峰的起伏变化可能是秸秆在腐解过程中 形成了新化合物随后又发生了降解所引起的。然而仅根据 FTIR 研究秸秆腐解过程中的物质 变化得到的信息有限,为进一步研究不同秸秆在腐解过程中的物质降解强度及其先后变化 顺序,对不同腐解阶段秸秆的 FTIR 光谱进行了二维相关光谱分析。

在同步二维相关光谱中,沿对角线的自峰强弱表示光谱强度变化的整体程度[29],其中 特征峰(表示为  $\phi(v_1, v_2)$ )的强度越高, 腐解过程中的结构变化越大。图 3 不同秸秆的 2D-COS-FTIR 同步光谱分析结果显示,玉米、小麦和油菜秸秆的自峰均含有 O-H、-CH<sub>2</sub>和 C=O,仅玉米中没有出现-COO,强弱顺序分别为C=O、O-H、-CH2和-COO,这表明在腐 解过程中多糖、碳水化合物或酰胺类物质等降解最为显著,脂肪族和羧酸盐次之。而大豆 的自峰则为-COO<sup>-</sup>、C-N 和 C=O,明显区别于玉米、小麦和油菜秸秆同步光谱中的自峰数 目和强度,这可能是其本身木质化程度较其他秸秆更高所导致[30]。异步二维光谱仅由位于 非对角线位置的交叉峰(表示为 $\Psi(v_1, v_2)$ )组成,如果二维相关光谱中  $\phi(v_1, v_2)$ 和 $\Psi$  $(v_1, v_2)$ 的符号相同,则 $v_1$ 的变化先于 $v_2$ 的变化;如果 $\boldsymbol{\phi}(v_1, v_2)$ 和 $\boldsymbol{\Psi}(v_1, v_2)$ 的符号 相反,则 v1 的变化发生在 v,之后<sup>[15, 29]</sup>。不同秸秆的 2D-COS-FTIR 异步光谱分析图谱见图 3, 分解过程中的 FTIR 特征峰在二维相关光谱中的变化先后顺序见表 2。可以看出, 玉米 秸秆在腐解过程中反应的先后顺序依次为 C=O、-CH2、O-H、-COO; 小麦秸秆为-COO、 C=O、-CH2及 O-H; 大豆秸秆为-COO<sup>-</sup>、C-N、C=O; 油菜秸秆为-CH2及 O-H、-COO<sup>-</sup>、 C=O。四种秸秆在腐解过程中其降解特性有鲜明差异,曹莹菲等[13]对不同秸秆的腐解实验 均得到了相似的结果。这可能是因为虽然一开始使用的微生物腐熟剂是一样的,但不同秸 秆的物质组成存在差异导致腐解过程中微生物群落的差异性演替,最终导致秸秆降解特性 的不同[31]。

土壤学报 Acta Pedologica Sinica



Fig. 2 FTIR spectra of corn (a), wheat (b), soybean (c), and rape (d) straws in the varied decomposition time

土壤学报 Acta Pedologica Sinica



注: 红色表示该峰为正, 蓝色则为负。Note: Red means the peak is positive, and blue is negative. 图 3 玉米、小麦、大豆和油菜秸秆的二维相关傅式红外同步光谱(a、c、e和g)和异步光谱图(b、d、f 和 h)

Fig. 3 2D-COS-FTIR analysis of maize, wheat, soybean and rape straws with synchronous (a, c, e and g), and asynchronous (b, d, f and h) spectra

#### 表 2 不同秸秆降解过程中二维相关光谱中特征峰响应顺序

Table 2 The response order of characteristic peaks in the 2D-COS spectrum during the decomposition of different

crop straw							
秸秆类型	类型 同步光谱 异步		顺序特征				
Straw type	Synchronous spectrum	Asynchronous spectrum	Order				
玉米 Corn	$\Phi$ (1030, 1600) >0	$\Psi$ (1 030, 1 600) >0	1 030 before 1 600 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1030, 2918) >0	$\Psi$ (1 030, 2 918) >0	1 030 before 2 918 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 030, 3 230) >0	$\Psi$ (1 030, 3 230) >0	1 030 before 3230 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 600, 2 918) >0	$\Psi$ (1 600, 2 918) <0	2 918 before 1 600 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 600, 3 230) >0	$\Psi$ (1 600, 3 230) <0	3 230 before 1 600 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (2 918, 3 230) >0	$\Psi$ (2918, 3230) >0	2 918 before 3 230 cm <sup>-1</sup>				
小麦 Wheat	$\Phi$ (1030, 1600) >0	$\Psi$ (1 030, 1 600) <0	1 600 before 1 030 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1030, 2918) >0	$\Psi$ (1 030, 2 918) >0	1 030 before 2 918 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1030, 3230) >0	$\Psi$ (1030, 3230) >0	1 030 before 3 230 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 600, 2 918) >0	$\Psi$ (1 600, 2 918) >0	1 600 before 2 918 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 600, 3 230) >0	$\Psi$ (1 600, 3 230) >0	1 600 before 3 230 cm <sup>-1</sup>				
大豆 Soybean	$\Phi$ (1 030, 1 420) >0	$\Psi$ (1030, 1420) <0	1 420 before 1 030 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1030, 1600) >0	$\Psi$ (1030, 1600) <0	1 600 before 1 030 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1420, 1600) <0	$\Psi$ (1 420, 1 600) >0	1 600 before 1 420 cm <sup>-1</sup>				
油菜 Rape	$\Phi$ (1030, 1600) >0	$\Psi$ (1 030, 1 600) <0	1 600 before 1 030 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1030, 2918) >0	$\Psi$ (1 030, 2 918) <0	2 918 before 1 030 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 030, 3 230) >0	$\Psi$ (1 030, 3 230) <0	3 230 before 1 030 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 600, 2 918) >0	$\Psi$ (1 600, 2 918) <0	2 918 before 1 600 cm <sup>-1</sup>				
	$\Phi$ (1 600, 3 230) >0	$\Psi$ (1600, 3230) <0	3 230 before 1 600 cm <sup>-1</sup>				

#### 2.3 腐解过程中秸秆 DOC 含量及其腐殖化性质的变化

玉米、小麦、大豆和油菜秸秆在腐解过程中浸出的 DOC 含量均随时间变化而逐渐减小

(图 4),其他研究也发现了相似现象<sup>[32]</sup>,这可能是腐解过程中的四种秸秆 DOC 浸出均小 于其微生物分解消耗导致的<sup>[17]</sup>。其中腐解 20 d 后,小麦、大豆和油菜秸秆的 DOC 含量趋 于稳定,而直至腐解 69 d时四种秸秆 DOC 的含量均达到稳定。其中小麦、大豆和油菜秸秆 的 DOC 含量分别为 12.2、17.2 和 10.7 mg·g<sup>-1</sup>,均小于玉米秸秆的 DOC 含量(23.6 mg·g<sup>-1</sup>), 这可能与秸秆的初始碳氮比相关(表 1)。玉米秸秆 DOC 达到稳定状态需要的时间更长且 DOC 含量变化幅度也更大的原因可能是玉米秸秆在腐解过程中为微生物提供了更为持久的 能量[17]。另一方面,这些较难降解的 DOC 主要来源于腐殖酸的生成,其腐殖化程度也是评 价腐解阶段的关键指标<sup>[33]</sup>。本研究中的 SUVA254 值和芳香性表现出相同的趋势, 这表明 SUVA254 一般与 DOC 的芳香性成正比<sup>[34]</sup>。随着腐解的进行,玉米和大豆秸秆 DOC 的 SUVA254值均随时间变化而逐渐增加,其中玉米秸秆 DOC 的 SUVA254值为 0.78~3.04 L·mg<sup>-1</sup> C·m<sup>-1</sup>, 大豆为 0.53~2.55 L·mg<sup>-1</sup> C·m<sup>-1</sup>(表 3)。而小麦和油菜秸秆 DOC 的 SUVA<sub>254</sub> 值则均 表现出先增加后降低的趋势,但均高于未腐解的 SUVA254 值。四种作物秸秆 DOC 的 SUVA254 值变化趋势与其腐解过程中的温度变化表现出一致性(图 1),表明小麦和油菜秸 秆在腐解过程中微生物菌群的复杂演替过程。余旭芳等[35]认为秸秆腐解前期 SUVA254 值的 降低可能是由于微生物大量繁殖导致了芳构化腐殖质的降解,而在腐解后期的再次降低则 可能与 pH 的降低促进了 DOM 的去官能团和质子化过程有关。SUVA260 值一般与 DOC 的疏 水组分成正比<sup>[16]</sup>,本研究中的 SUVA<sub>260</sub> 值和 SUVA<sub>254</sub> 值呈现相同的趋势(表 3),这表明 DOC 的芳构化程度与其疏水性组分的含量密切相关。此外,在 254 nm 和 365 nm 处的吸光 度比( $E_2/E_3$ )与 DOM 的分子量呈负相关<sup>[36]</sup>。本研究中,玉米和大豆 DOC 的  $E_2/E_3$ 值均呈 现降低的趋势,而小麦和油菜秸秆 DOC 的 E<sub>2</sub>/E<sub>3</sub> 值则表现出了波动变化(表 3),这和 SUVA254 值的变化趋势是相似的,进一步说明了小麦和油菜秸秆在腐解过程中微生物菌群 的复杂演替过程。





Fig. 4 The content of dissolved organic carbon (DOC) released from varied decomposing times of the corn, wheat,

soybean, and rape straw

and rape straw								
秸秆类型 Straw type	腐解时间 Decomposition time/ d	SUVA <sub>254</sub> / (L·mg <sup>-1</sup> C·m <sup>-1</sup> )	SUVA <sub>260</sub> / (L·mg <sup>-1</sup> C·m <sup>-1</sup> )	$E_2/E_3$	芳香性 Aromaticity/%			
玉米	0	0.78	0.71	4.90	6.29			
Corn	4	1.31	1.25	3.01	9.67			
	19	2.40	2.26	3.11	16.51			
	31	2.92	2.77	3.06	19.78			
	69	3.04	2.90	3.27	20.58			
小麦 Wheat 大豆 Soybean	0	1.17	1.14	3.46	8.79			
	4	2.17	2.04	3.19	15.06			
	19	1.69	1.62	2.72	12.08			
	31	2.21	2.11	2.83	15.34			
	69	1.45	1.41	4.29	10.55			
	0	0.53	0.52	4.59	4.76			
	4	0.93	0.89	2.69	7.24			
	19	1.61	1.52	2.97	11.54			
	31	1.99	1.91	2.77	13.95			
	69	2.55	2.45	3.16	17.45			
油菜 Rape	0	0.95	0.91	3.50	7.37			
	4	1.31	1.25	2.94	9.68			
	19	1.48	1.41	2.87	10.72			
	31	1.39	1.34	2.90	10.18			
	69	1.10	1.07	5.77	8.32			

#### 表 3 玉米、小麦、大豆和油菜秸秆不同腐解时间下浸出的 DOM 腐殖化性质

Table 3 The humification properties of DOM released from varied decomposing times of the corn, wheat, soybean,

#### 2.4 腐解过程中秸秆 DOM 的荧光组成变化

三维荧光光谱是表征 DOM 腐殖化程度的一种非破坏性分析手段,一般将荧光物质所 在区域分为 5 个区域[<sup>137]</sup>,其中 I 和 II 区域均表示芳香性蛋白质(如酪氨酸),III 区域表示类 富里酸物质, IV 区域表示可溶性微生物副产物, V 区域表示类胡敏酸物质。虽然本研究中 四种秸秆在腐解过程中释放的 DOM 荧光强度表现出明显差异(大豆、油菜、玉米和小麦), 但其在腐解过程中的变化趋势保持一致,均为由小分子类蛋白物质(I和II)向大分子的类 富里酸和类胡敏酸(III和 V)转化(图 5)。为了更为准确分析 DOM 组成变化,使用平行 因子分析模型拟合识别了 4 种荧光组分 (图 6),并计算其在 DOM 中的组分占比从而量化 四种秸秆在腐解过程中释放的 DOM 荧光区域组成变化(图 7)。其中 Cl 组分(Ex=210 nm, Em=415 nm)为类富里酸物质<sup>[38]</sup>、C2 组分(Ex=240 nm, Em=490 nm)为长波段类腐殖酸 [<sup>38]</sup>、C3 组分(Ex=215 nm, Em=335 nm)为类色氨酸物质[<sup>38]</sup>、C4 组分(Ex=260 nm, Em=530 nm)为类腐殖酸<sup>[39]</sup>。四种秸秆 DOM 中类蛋白组分(C3)含量在未腐解时均较高 (26.1%~34.1%), 腐解 69 d 时则减少为 10.0%~29.4%, 其中玉米秸秆最低而油菜秸秆最高。 而类富里酸物质由未腐解时的 6.6%~10.7%增加至腐解 69 d 的 19.9%~42.9%。玉米、小麦和 大豆秸秆 DOM 中类腐殖质类物质(C2 和 C4)由 46.8%~60.3%减少为 35.0%~41.9%,而油 菜秸秆 DOM 中类腐殖质类物质含量则无明显变化。本研究中荧光区域划分和平行因子分 析的结果表现出了相似的物质变化过程,这可能是秸秆在腐解过程中其大量类蛋白物质被 微生物转化为各种代谢物,并产生了大量腐殖质,其他类似的研究也观察到了相似的状况 <sup>[17]</sup>。此外,本研究也发现小麦和油菜秸秆 DOM 的荧光物质在腐解过程中其荧光强度也出 现了波动变化的趋势,与 SUVA254 值和 E2/E3 值一致。



注: a、b、c和d为腐解0天; e、f、g和h为腐解4天; i、j、k和l为腐解19天; m、n、o和p为腐 解32天; q、r、s和t为腐解69天。Note: The a, b, c and d were 0 days of decomposition; e, f, g, and h were decomposed for 4 days; i, j, k, and l were decomposed for 19 days; m, n, o, and p represent 32 days of decomposition. q, r, s, and t were 69 days of decomposition.

图 5 玉米、小麦、大豆和油菜秸秆不同腐解时间下浸出 DOM 的三维荧光光谱组成状况 Fig. 5 The composition of dissolved organic matter (DOM) released from different decomposing times of the corn, wheat, soybean, and rape straw as determined by fluorescence spectrometry



图 6 平行因子分析模型识别的秸秆可溶性有机质(DOM)中 4 种荧光组分

Fig. 6 Four fluorescence components in the straw DOM identified by the parallel factor analysis model



图 7 玉米、小麦、豆类和油菜秸秆在腐解期间释放的溶解有机质(DOM)中 4 组分组成变化 Fig. 7 Composition changes of 4 fractions of dissolved organic matter (DOM) released from maize, wheat, soybean, and rape straws decomposed at 0, 4, 19, 32, and 69 days

# 3结论

四种碳氮比差异较大的农作物秸秆在整个腐解过程中的物质降解顺序、可溶性有机碳 含量及其芳香性和分子量、可溶性有机质的荧光物质强度及其组成均表现出可观的差异。 但秸秆腐解过程中物质的降解强弱以及可溶性有机质中物质间的转化趋势表现出一致性。 虽然四种秸秆的物质降解的先后顺序不同,但各种物质的降解强度高低表现出一致性:多 糖、碳水化合物或酰胺类物质等降解最为显著,脂肪族和羧酸盐次之。腐解完成时,玉米 和大豆秸秆释放的可溶性有机质含量较高,分别为 23.6 和 17.2 mg·g<sup>-1</sup>秸秆,小麦和油菜则 为 12.2 和 10.7 mg·g<sup>-1</sup>秸秆。其中玉米和大豆秸秆腐解后释放的可溶性有机质表现出相对较 高的芳香性和相对较大的分子量,小麦秸秆次之,油菜秸秆则表现出相对较高的蛋白组分 含量。

#### 参考文献(References)

 Shi W J, Fang Y R, Chang Y Y, et al. Toward sustainable utilization of crop straw: Greenhouse gas emissions and their reduction potential from 1950 to 2021 in China[J]. Resources, Conservation and Recycling, 2023, 190: 106824.
Liu C, Lu M, Cui J, et al. Effects of straw carbon input on carbon dynamics in agricultural soils: A metaanalysis[J]. Global Change Biology, 2014, 20(5): 1366-1381.

[3] Martins M R, Angers D A, Corá J E. Co-accumulation of microbial residues and particulate organic matter in the surface layer of a no-till Oxisol under different crops[J]. Soil Biology & Biochemistry, 2012, 50: 208-213.

[4] Mai Y C, Bu R Y, Han S, et al. Effects of adding different exogenous nitrogen on rice straw decomposition and nutrient release[J]. Transactions of the Chinese Society of Agricultural Engineering, 2021, 37(22): 210-219. [麦逸 辰, 卜容燕, 韩上, 等. 添加不同外源氮对水稻秸秆腐解和养分释放的影响[J]. 农业工程学报, 2021, 37(22): 210-219.]

[5] Kalkhajeh Y K, He Z F, Yang X R, et al. Co-application of nitrogen and straw-decomposing microbial inoculant enhanced wheat straw decomposition and rice yield in a paddy soil[J]. Journal of Agriculture and Food Research, 2021, 4: 100134.

[6] Hao M, Guo L J, Du X Z, et al. Integrated effects of microbial decomposing inoculant on greenhouse gas emissions, grain yield and economic profit from paddy fields under different water regimes[J]. Science of the Total Environment, 2022, 805: 150295.

[7] Cai A D, Liang G P, Zhang X B, et al. Long-term straw decomposition in agro-ecosystems described by a unified three-exponentiation equation with thermal time[J]. Science of the Total Environment, 2018, 636: 699-708.

[8] Liang X Y, Song M D, Han M, et al. Prediction and evaluation of different crop straw decomposition laws and models[J]. Journal of Nuclear Agricultural Sciences, 2023, 37(6): 1244-1252. [梁鑫宇, 宋明丹, 韩梅, 等. 不同农 作物秸秆腐解规律及模型预测评价[J]. 核农学报, 2023, 37(6): 1244-1252.]

[9] Ma X, Xu M G, Zhao H L, et al. Decomposition characteristics and driving factors of organic materials in typical farmland soils in China[J]. Scientia Agricultura Sinica, 2019, 52(9): 1564-1573. [马想, 徐明岗, 赵惠丽, 等. 我国 典型农田土壤中有机物料腐解特征及驱动因子[J]. 中国农业科学, 2019, 52(9): 1564-1573.]

[10] Carvalho A M, Bustamante M M C, Alcântara F A, et al. Characterization by solid-state CPMAS <sup>13</sup>C NMR spectroscopy of decomposing plant residues in conventional and no-tillage systems in Central Brazil[J]. Soil & Tillage Research, 2009, 102(1): 144-150.

[11] Ghaffar S H, Fan M Z. Lignin in straw and its applications as an adhesive[J]. International Journal of Adhesion and Adhesives, 2014, 48: 92-101.

[12] Ouyang H W, Ou J X, Lin Z L, et al. Advances in the decomposition of straw from returned crops[J]. Chinese Agricultural Science Bulletin, 2023, 39(30): 74-81. [欧阳鸿伟, 欧金秀, 林兆里, 等. 还田作物秸秆腐解研究进展[J]. 中国农学通报, 2023, 39(30): 74-81.]

[13] Cao Y F, Zhang H, Zhao C, et al. Changes of organic structures of crop residues during decomposition[J]. Journal of Agro-Environment Science, 2016, 35(5): 976-984. [曹莹菲, 张红, 赵聪, 等. 秸秆腐解过程中结构的变化特征[J]. 农业环境科学学报, 2016, 35(5): 976-984.]

[14] Czarnik-Matusewicz B, Pilorz S. 2DCOS and MCR-ALS as a combined tool of analysis of β-lactoglobulin CD spectra[J]. Journal of Molecular Structure, 2006, 799(1/2/3): 211-220.

[15] Gao X T, Tan W B, Zhao Y, et al. Diversity in the mechanisms of humin formation during composting with different materials[J]. Environmental Science & Technology, 2019, 53(7): 3653-3662.

[16] Tian X, He T R, Yin D L, et al. Responses of soil dissolved organic matter properties to the amendment of straw, cow manure, or their composting products[J]. Journal of Agricultural Resources and Environment, 2022, 39(3): 556-566. [田翔, 何天容, 尹德良, 等. 土壤溶解性有机质结构和组成对秸秆、牛粪及其堆肥产品输入的响应特征

[J]. 农业资源与环境学报, 2022, 39(3): 556-566.]

[17] Ren L H, Yan B H, Kumar Awasthi M, et al. Accelerated humification and alteration of microbial communities by distillers' grains addition during rice straw composting[J]. Bioresource Technology, 2021, 342: 125937.

[18] Liu C, Li Z W, Berhe A A, et al. Characterizing dissolved organic matter in eroded sediments from a loess hilly catchment using fluorescence EEM-PARAFAC and UV–Visible absorption: Insights from source identification and carbon cycling[J]. Geoderma, 2019, 334: 37-48.

[19] McKay G, Korak J A, Erickson P R, et al. The case against charge transfer interactions in dissolved organic matter photophysics[J]. Environmental Science & Technology, 2018, 52(2): 406-414.

[20] Abbt-Braun G, Lankes U, Frimmel F H. Structural characterization of aquatic humic substances–The need for a multiple method approach[J]. Aquatic Sciences, 2004, 66(2): 151-170.

[21] Nakasaki K, Hirai H. Temperature control strategy to enhance the activity of yeast inoculated into compost raw material for accelerated composting[J]. Waste Management, 2017, 65: 29-36.

[22] Zhou G X, Xu X F, Qiu X W, et al. Biochar influences the succession of microbial communities and the metabolic functions during rice straw composting with pig manure[J]. Bioresource Technology, 2019, 272: 10-18.

[23] Xu Z, Zhang L L, Liang L N, et al. Impacts of different sized lab-based reactors on the aerobic composting of chicken manure[J]. Transactions of the Chinese Society of Agricultural Engineering, 2008, 24(10): 205-208. [徐智, 张陇利, 梁丽娜, 等. 不同体积堆肥装置下的鸡粪堆肥效果研究[J]. 农业工程学报, 2008, 24(10): 205-208.]

[24] Wang G Y, Yang Y, Kong Y L, et al. Key factors affecting seed germination in phytotoxicity tests during sheep manure composting with carbon additives[J]. Journal of Hazardous Materials, 2022, 421: 126809.

[25] Li X, Shi X S, Feng Q, et al. Gases emission during the continuous thermophilic composting of dairy manure amended with activated oil shale semicoke[J]. Journal of Environmental Management, 2021, 290: 112519.

[26] Pan X Y, Shi R Y, Hong Z N, et al. Characteristics of crop straw-decayed products and their ameliorating effects on an acidic Ultisol[J]. Archives of Agronomy and Soil Science, 2021, 67(12): 1708-1721.

[27] Chen H L, Zhou J M, Xiao B H. Characterization of dissolved organic matter derived from rice straw at different stages of decay[J]. Journal of Soils and Sediments, 2010, 10(5): 915-922.

[28] Wu J G, Lv Y, Wang M H, et al. Study on decomposition of organic fertilizers by FTIR[J]. Plant Nutrition and Fertilizing Science, 2004, 10(3): 259-266. [吴景贵, 吕岩, 王明辉, 等. 有机肥腐解过程的红外光谱研究[J]. 植物 营养与肥料学报, 2004, 10(3): 259-266.]

[29] Tian Z H, Wu K, Liu W T, et al. Two-dimensional infrared spectroscopic study on the thermally induced structural changes of glutaraldehyde-crosslinked collagen[J]. Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, 2015, 140: 356-363.

[30] Wang H D, Wang Y S, Gao F J, et al. Feasibility analysis on corn and soybean straw combined silage[J]. Feed Research, 2019, 42(5): 90-92. [王宏栋, 王玉赛, 高凤菊, 等. 玉米大豆秸秆联合青贮可行性分析[J]. 饲料研究, 2019, 42(5): 90-92.]

[31] Awasthi M K, Zhang Z Q, Wang Q, et al. New insight with the effects of biochar amendment on bacterial diversity as indicators of biomarkers support the thermophilic phase during sewage sludge composting[J]. Bioresource Technology, 2017, 238: 589-601.

[32] Zhang L H, Zhu Y, Zhang J C, et al. Impacts of iron oxide nanoparticles on organic matter degradation and microbial enzyme activities during agricultural waste composting[J]. Waste Management, 2019, 95: 289-297.

[33] Yu Z, Liu X M, Zhao M H, et al. Hyperthermophilic composting accelerates the humification process of sewage sludge: Molecular characterization of dissolved organic matter using EEM–PARAFAC and two-dimensional correlation spectroscopy[J]. Bioresource Technology, 2019, 274: 198-206.

[34] Chen H, Zheng B H, Song Y H, et al. Correlation between molecular absorption spectral slope ratios and fluorescence humification indices in characterizing CDOM[J]. Aquatic Sciences, 2011, 73(1): 103-112.

[35] Yu X F, Zhou J, Ren L T, et al. Compositional and structural evolutions of dissolved organic compounds during composting of wheat straw[J]. Spectroscopy and Spectral Analysis, 2021, 41(4): 1199-1204. [余旭芳, 周俊, 任兰天, 等. 小麦秸秆堆肥水溶性有机物的结构和组成演变[J]. 光谱学与光谱分析, 2021, 41(4): 1199-1204.]

[36] Zhou Z C, Chen B N, Qu X L, et al. Dissolved black carbon as an efficient sensitizer in the photochemical transformation of 17β-estradiol in aqueous solution[J]. Environmental Science & Technology, 2018, 52(18): 10391-10399.

[37] Chen W, Westerhoff P, Leenheer J A, et al. Fluorescence excitation-emission matrix regional integration to quantify spectra for dissolved organic matter[J]. Environmental Science & Technology, 2003, 37(24): 5701-5710.

[38] Zhang D P, Zhang L S, Meng F S, et al. Fluorescence characteristics analysis of DOM in typical section of Heilongjiang River Basin[J]. Research of Environmental Sciences, 2021, 34(5): 1099-1110. [张道萍, 张铃松, 孟凡 生, 等. 黑龙江流域典型断面水体 DOM 荧光特性分析[J]. 环境科学研究, 2021, 34(5): 1099-1110.]

[39] Peng J, Wang Y N, Lin S X, et al. Spectral characteristics of dissolved organic matter and its correlation with PFASs in Caohai wetland, Guizhou[J]. Research of Environmental Sciences, 2020, 33(4): 885-892. [彭洁, 王娅南, 林绍霞, 等. 贵州草海湿地溶解性有机物的光谱特征及其与 PFASs 的相关性分析[J]. 环境科学研究, 2020, 33(4): 885-892.]

(责任编辑: 卢萍)