

# Тема 14. Геохимия атмосферы

# Строение и состав атмосферы

Атмосфера – самая маленькая оболочка Земли. Ее масса составляет  $5 \times 10^{18}$  г, что соответствует примерно 0,0001% от массы Земной коры.

В составе воздуха выделяют три группы веществ:

**Макрокомпоненты:**

Компоненты	N <sub>2</sub>	O <sub>2</sub>	Ar	CO <sub>2</sub>
% (объемн.)	78,08	20,94	0,93	0,04

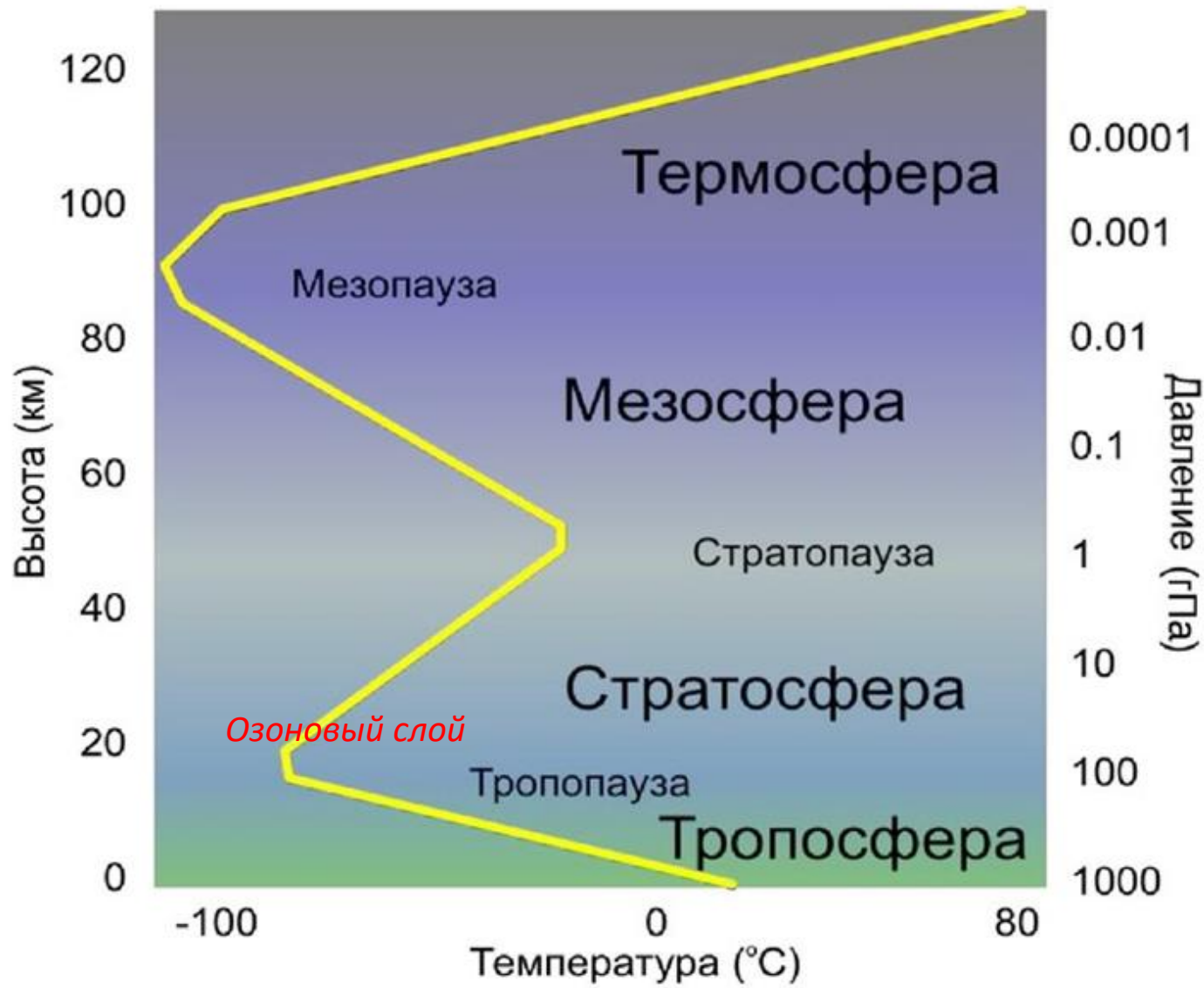
**Микрокомпоненты постоянные:**

Компоненты	He	Ne	Kr	Xe
$n \times 10^{-4}$ %	5,2	18,2	1,1	0,09

**Микрокомпоненты переменные:**

H<sub>2</sub>O (0,1 – 2%, в зависимости от температуры)

H<sub>2</sub>, CH<sub>4</sub>, CO, SO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>S, NH<sub>3</sub>, NO<sub>x</sub> - от 0 до  $2 \times 10^{-4}\%$ . Общее свойство этих газов – способность быстро реагировать с кислородом, из-за чего они исчезают из воздуха. Чтобы эти газы оказались в воздухе, необходимы их источники. Поэтому по переменным микрокомпонентам состав воздуха неоднороден во времени и пространстве.



## Вертикальная структура атмосферы

В верхней части тропосферы существуют струйные течения, направленные с запада на восток.

В пределах стратосферы, на высоте 20-25 км находится озоновый слой, поглощающий почти полностью ультрафиолетовое излучение в диапазоне 100-280 нм.

Биосфера Земли приспособлена к наличию такого экрана, и без него подверглась бы губительному действию УФ-света Солнца.

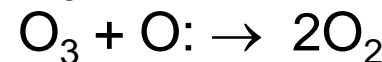
# Образование и разрушение озона.

Основной процесс образования и разрушения озона – цикл Чапмена.

Реакции образования:  $O_2 + h\nu_1 \rightarrow 2O:$



Реакции разрушения:  $O_3 + h\nu_2 \rightarrow O_2 + O:$

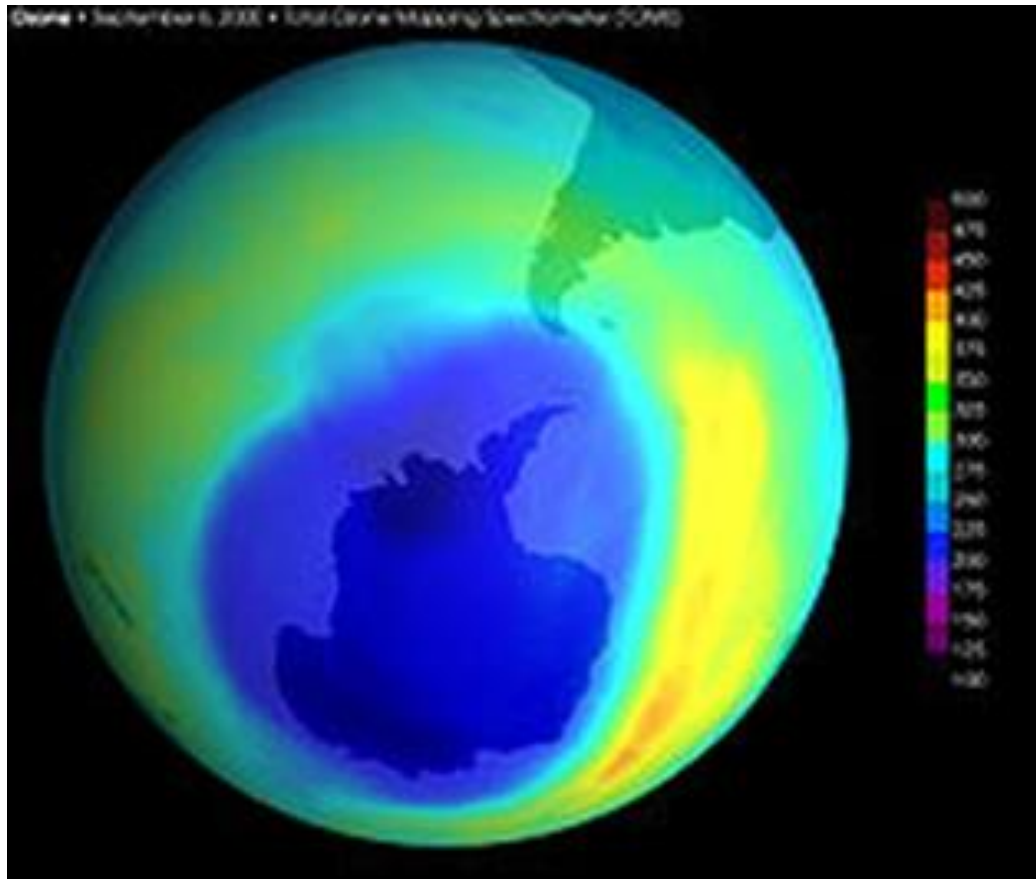


Оба процесса идут с поглощением ультрафиолетового излучения, но в разных полосах спектра.

Озон разрушается, помимо цикла Чапмена, в циклических процессах, катализируемых окислами азота, перекисью водорода, фтор-хлор-углеродом (фреонами), а также – менее эффективно – метаном, водородом и другими веществами.

Обнаружение американскими химиками Ш.Роуландом и М.Молиной (1974) возможности каталитического разрушения озона некоторыми фреонами имело большие социально-политические последствия (проблема «озоновых дыр», Монреальский протокол 1986 г.).

# Проблема «озоновых дыр».



Изображение антарктической озоновой дыры. Сентябрь 2000 г.

[[ru.wikipedia.org/wiki/Озоновая\\_дыра](https://ru.wikipedia.org/wiki/Озоновая_дыра)]

Впервые область пониженных содержаний озона зафиксирована над Антарктидой в 1985 г. Она существует там сезонно с августа по январь («антарктическая» зима-весна). Аналогичные дыры меньшего размера, короткоживущие, и не с таким низким содержанием озона образуются в Арктике осенью и зимой.

Гипотеза Роуланда и Молины о техногенной природе разрушения озонового слоя после длительной компании в СМИ привела к подписанию Венской конвенции об охране озонового слоя (1985) и Монреальского протокола по веществам, разрушающим озоновый слой (1987).

Ш.Роуланд, М.Молина и П.Крутцен в 1995 г. получили Нобелевскую премию за экспериментальное доказательство каталитического разрушения озона фреонами.



## **Монреальский протокол по веществам, разрушающим озоновый слой** *(The Montreal Protocol on Substances That Deplete the Ozone Layer)*

Монреальский протокол – международный документ, реализующий положения Венской конвенции об охране озонового слоя. Вступил в силу 01.01.1989 г. Ратифицирован 191 государством, в том числе РФ.

Первоначальный текст Монреального протокола регулировал постепенное сокращение производства ограниченного набора соединений из группы фреонов (8 веществ). В последующих дополнениях к Монреальному протоколу, принятых в 1990-1999 гг., перечень регулируемых соединений был сильно расширен.

Российская федерация выполняет свои обязательства по Монреальному протоколу – в 1991 – 2003 гг. прекращено производство регулируемых озон-разрушающих веществ (OPB).

Необходимо отметить, что регулирующая деятельность Монреального протокола привела к весьма противоречивым практическим результатам. Запрет производства фтор-хлор-углеводородов, которые принято считать наиболее активными OPB, привел к бурному росту производства гидро-фторо-хлор-углеводородов (регулирование которых отнесено на 2010-2030 гг.) в развивающихся странах, в т.ч. – в Индии и Китае.

## **Критика «фреоновой» гипотезы**

Гипотеза о техногенных фреонах, разрушающих озоновый экран, подвергается критике на протяжении всего времени ее существования.

Главные ее основания:

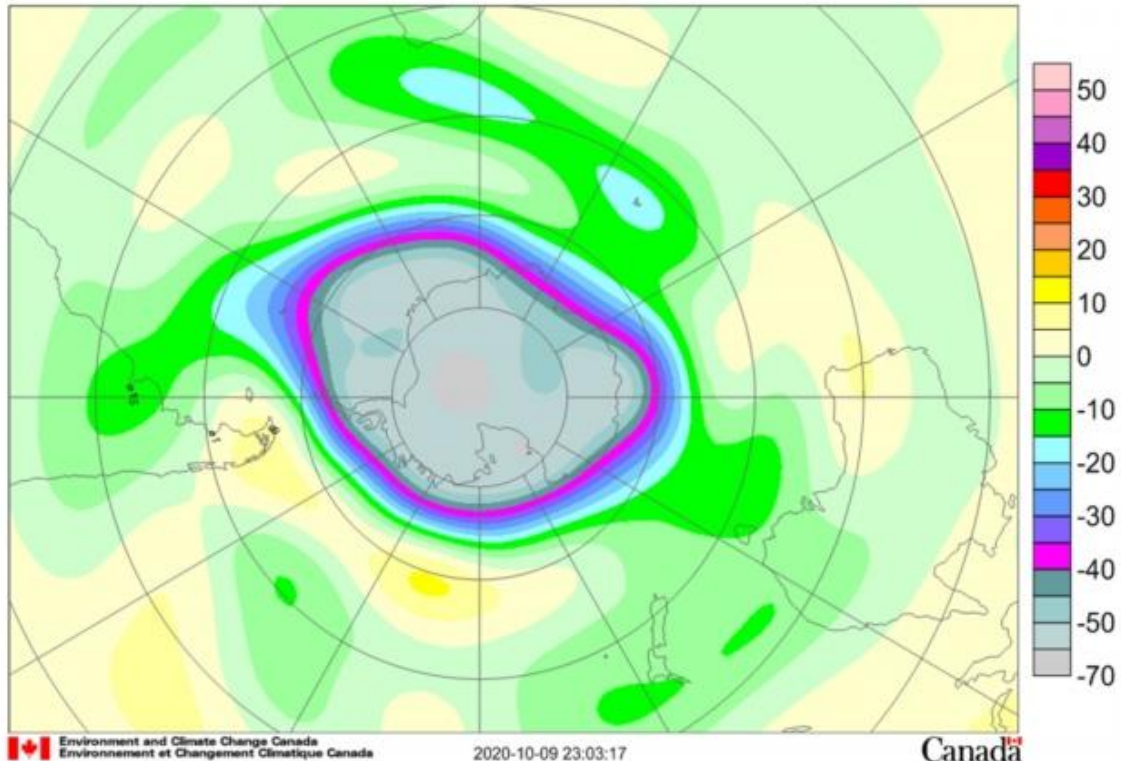
1. Отсутствие временной и пространственной корреляции между наблюдаемыми минимумами озона и центрами техногенной эмиссии фреонов. Главные озоновые дыры наблюдаются над практически необитаемыми районами Земли.
2. Отсутствие доказательств возможности переноса фреонов в атмосфере от центров техногенной эмиссии к полярным «озоновым дырам».
3. Доказанная в последние годы переоценка времени жизни фреонов в атмосфере от десятков-сотен лет (концепция Роуланда-Молины) до менее 2 лет (Межправительственная группа экспертов по климату).
4. Отсутствие доказательств эффективности Монреальского протокола по данным мониторинга озона в течение 30 лет.

**Альтернативная концепция естественной природы «озоновых дыр»** основана на пространственной корреляции между «озоновыми дырами» и тектонически и вулканически активными центрами естественной эмиссии веществ, разрушающих озон (водорода, метана и др.).

По некоторым оценкам, основным источником фреонов в атмосфере являются вулканические газы, а производство фреонов человеком составляет всего около 0,3 % от природных выбросов.

# Эффективность Монреальского протокола, как механизма восстановления «озоновых дыр», остается неясной.

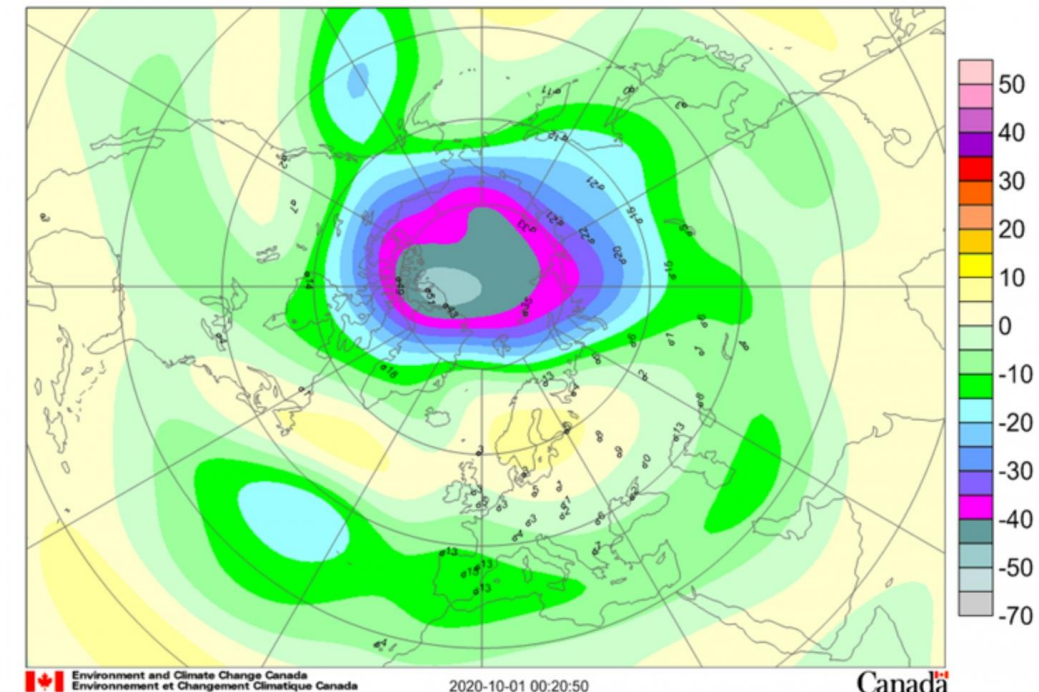
Deviations (%) / Ecarts (%), 2020/10/06



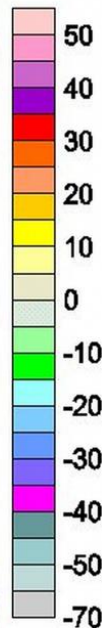
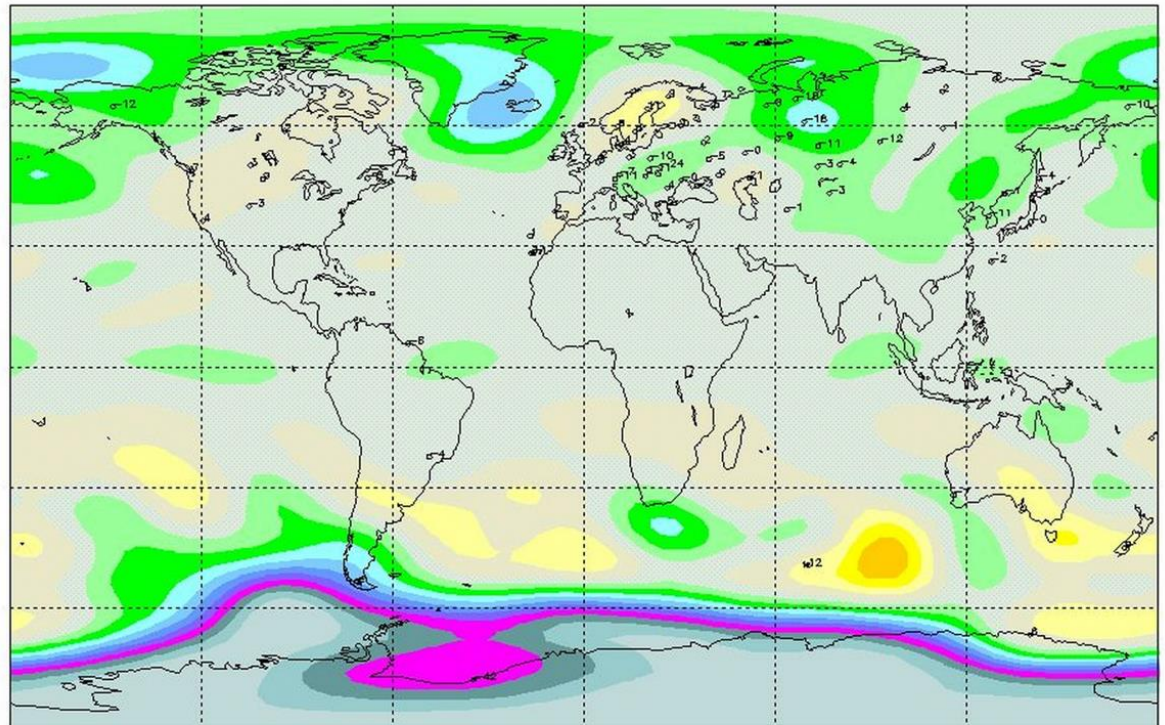
Верху - изображение  
антарктической озоновой дыры. 6  
октября 2020 г.  
Справа – аномалия озона в  
Северном полушарии – март 2020 г.

Несмотря на выполнение мер по сокращению производства фреонов, периодичность и размеры озоновых минимумов не меняются. Проводимый мониторинг показывает, что регулярные озоновые минимумы формируются в полярных областях без какой-либо тенденции к уменьшению со временем.

Mean deviation (%), 2020/03/01-2020/03/31

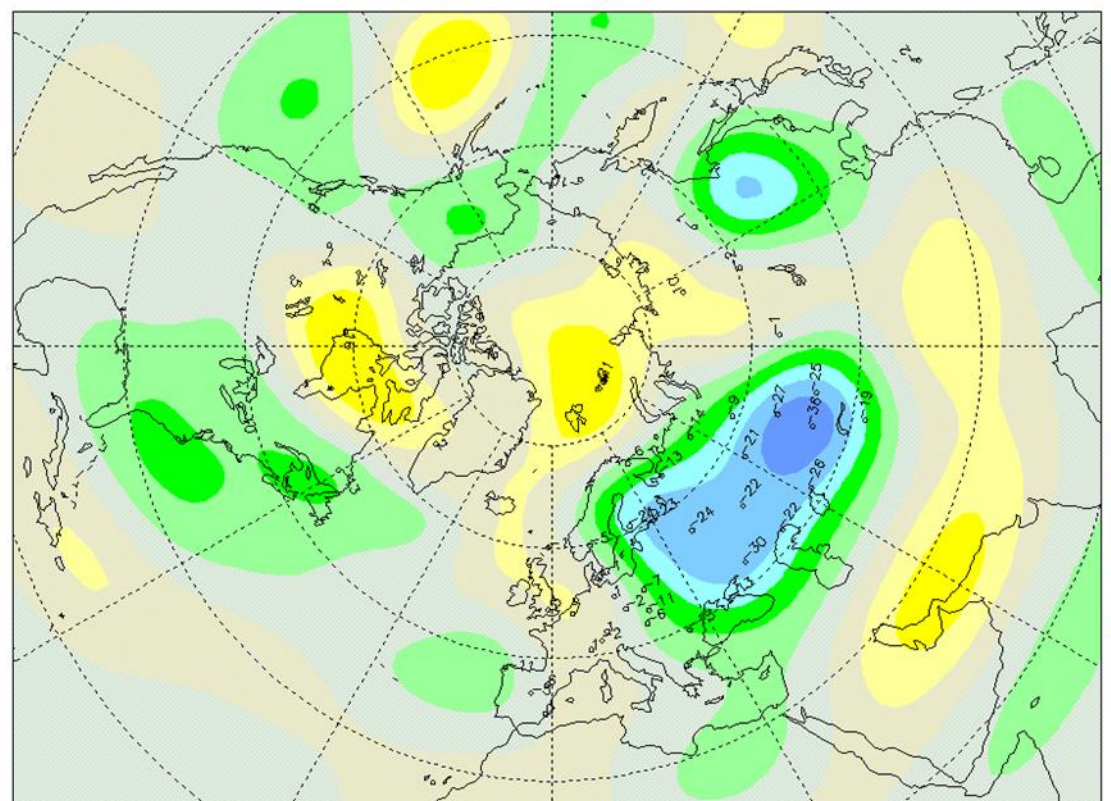


Deviations (%) / Ecarts (%), 2005/09/16



В Северном полушарии озоновые дыры не обнаруживаются никакой пространственной корреляции с плотностью населения и промышленности.

Deviations (%) / Ecarts (%), 2012/04/19



Верху - аномалии озона по состоянию на 16 сентября 2005 г.  
Справа – аномалии озона в Северном полушарии по состоянию на 19 апреля 2012 года.

# Происхождение атмосферы

Три возможных варианта происхождения атмосферы Земли:

1. «Первичная» атмосфера, образовавшаяся одновременно с планетой в ходе акреции вещества протопланетного облака.
2. «Вторичная» атмосфера, образовавшаяся в результате дифференциации внутренних оболочек планеты и претерпевшая дальнейшие преобразования в ходе ее истории.
3. «Экзогенная» атмосфера, образовавшаяся при падении на Землю комет и астероидов.

**Гипотезе «первой» атмосферы** противоречит малое количество благородных газов в составе атмосферы Земли, не соответствующее их космической распространенности.

Следует отметить, что спектр космогенных изотопов благородных газов ( ${}^3\text{He}$ , изотопы Ne, космогенные изотопы Ar и Kr) по относительной распространенности повторяет солнечный спектр. Расчеты показывают, что доля газов протопланетного облака в атмосфере Земли не превосходит 0,001%.

Контрастом для земной атмосферы служат планеты-гиганты, состав атмосфер которых в основном космогенный.

**«Вторичная» атмосфера** планеты должна была бы быть похожей на вулканические газы ( $\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{CO}_2$ ,  $\text{H}_2$ ,  $\text{SO}_2$ ,  $\text{H}_2\text{S}$ ,  $\text{HCl}$  ...). В значительной мере этому соответствует атмосфера Венеры (70 бар  $\text{CO}_2 + \text{SO}_2$ ).

Проведенные расчеты показали, что если перевести все карбонаты осадочной оболочки Земли, то получится 100 бар  $\text{CO}_2$ .

Такой флюид после охлаждения и конденсации воды будет активно реагировать с породами Земной коры и нейтрализоваться. Однако он сохранит восстановительный характер.

По современным представлениями, атмосфера Земли по появлению фотосинтезирующих организмов была именно такой. После появления биологического фотосинтеза атмосфера Земли приобрела современный состав.

Таким образом, атмосфера Земли является «вторичной», хемогенно и биогенно преобразованной. В современной геохимии отсутствуют данные, которые противоречили бы этой концепции.

**Гипотеза «экзогенной» (кометной) атмосферы** не опирается ни на какие геохимические данные. Она базируется на нескольких космохимических гипотезах, в свою очередь являющихся до сих пор дискуссионными (гипотеза глобального импакта, гипотеза «поздней метеоритной бомбардировки», гипотеза космогенного происхождения «ксенонового дефицита» и др.).

Данные по кометному веществу, полученные к настоящему времени, не подтверждают эту гипотезу. По некоторым главным элементам ( $H$ ,  $N$ ,  $Ar$ ) вклад кометного вещества не может превышать 1%.

# Процессы образования и расходования главных газов атмосферы

Газ	Источники	Потребители
O <sub>2</sub>	Фотосинтез Фотолиз + диссипация	Дыхание, горение Окисление горных пород
CO <sub>2</sub>	Вулканические газы Дыхание, горение <i>Сжигание ископаемого топлива</i>	Фотосинтез Выветривание
N <sub>2</sub>	Вулканические газы Разложение органических веществ	Электрические разряды Клубеньковые бактерии <i>Производство удобрений</i>
Ar	Вулканические газы Рассеянная газовая эмиссия	нет

## Фотолитический источник кислорода в атмосфере (фотолиз + диссипация)

В верхних слоях атмосферы происходит расщепление молекул воды под действием ультрафиолетового излучения:

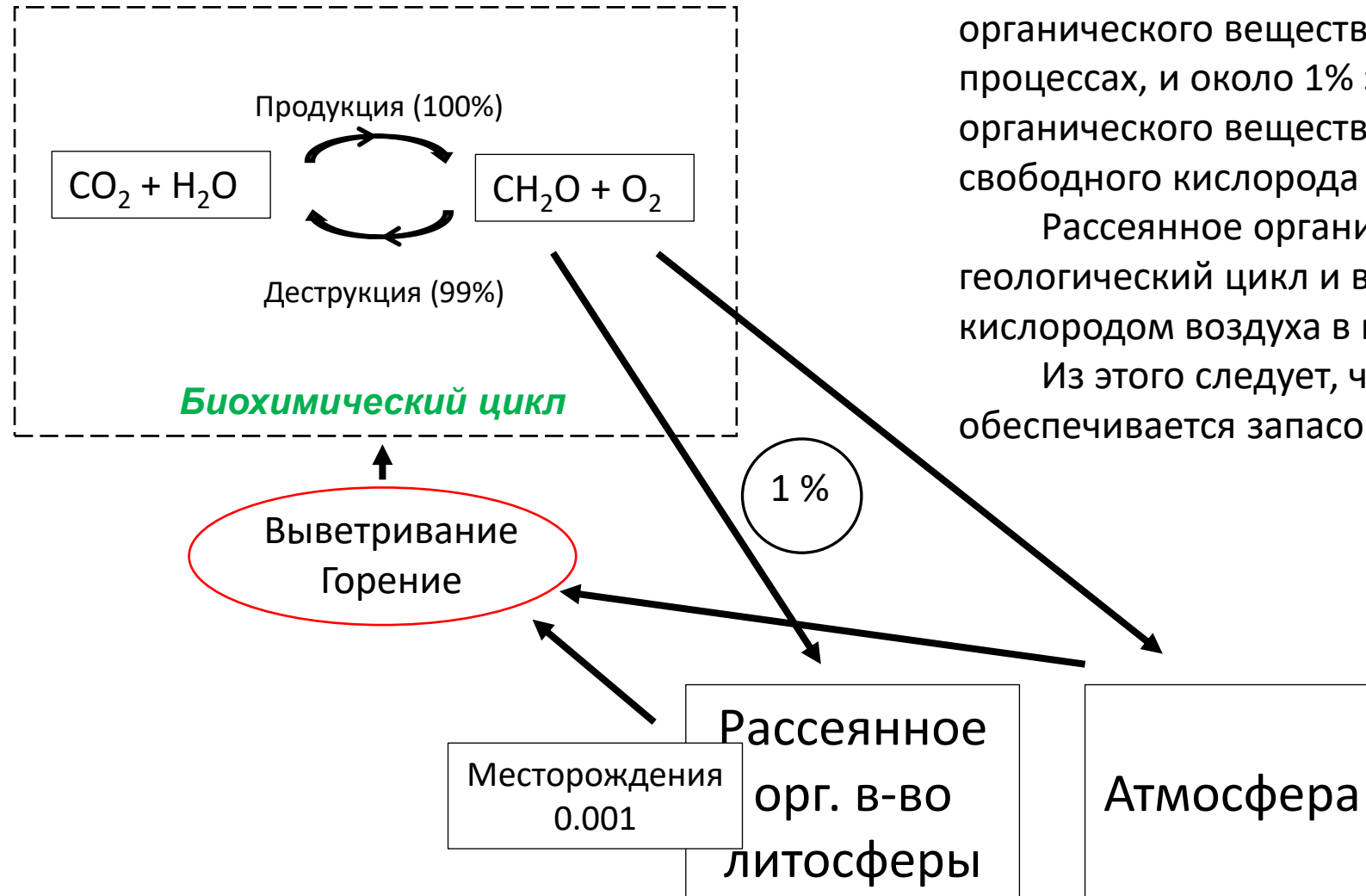


Реакция идет направо эндотермически – с поглощением кванта света, в обратном направлении – самопроизвольно. Суммарный эффект должен быть нулевым.

Однако небольшая часть получающегося водорода успевает диссипировать из верхних слоев атмосферу в космическое пространство. В результате в атмосфере остается небольшой избыток кислорода.

По имеющимся оценкам, вклад этого процесса сейчас составляет несколько процентов (1 – 4 %) от биологического фотосинтеза. Однако до появления фотосинтезирующих организмов фотолиз+диссипация был главным (единственным) источником кислорода на Земле.

# Неполная замкнутость биохимического цикла углерода



Из общей продукции фотосинтеза около 99% органического вещества расходуется в биологических процессах, и около 1% захороняется в виде рассеянного органического вещества осадков. Эквивалентное количество свободного кислорода остается в атмосфере.

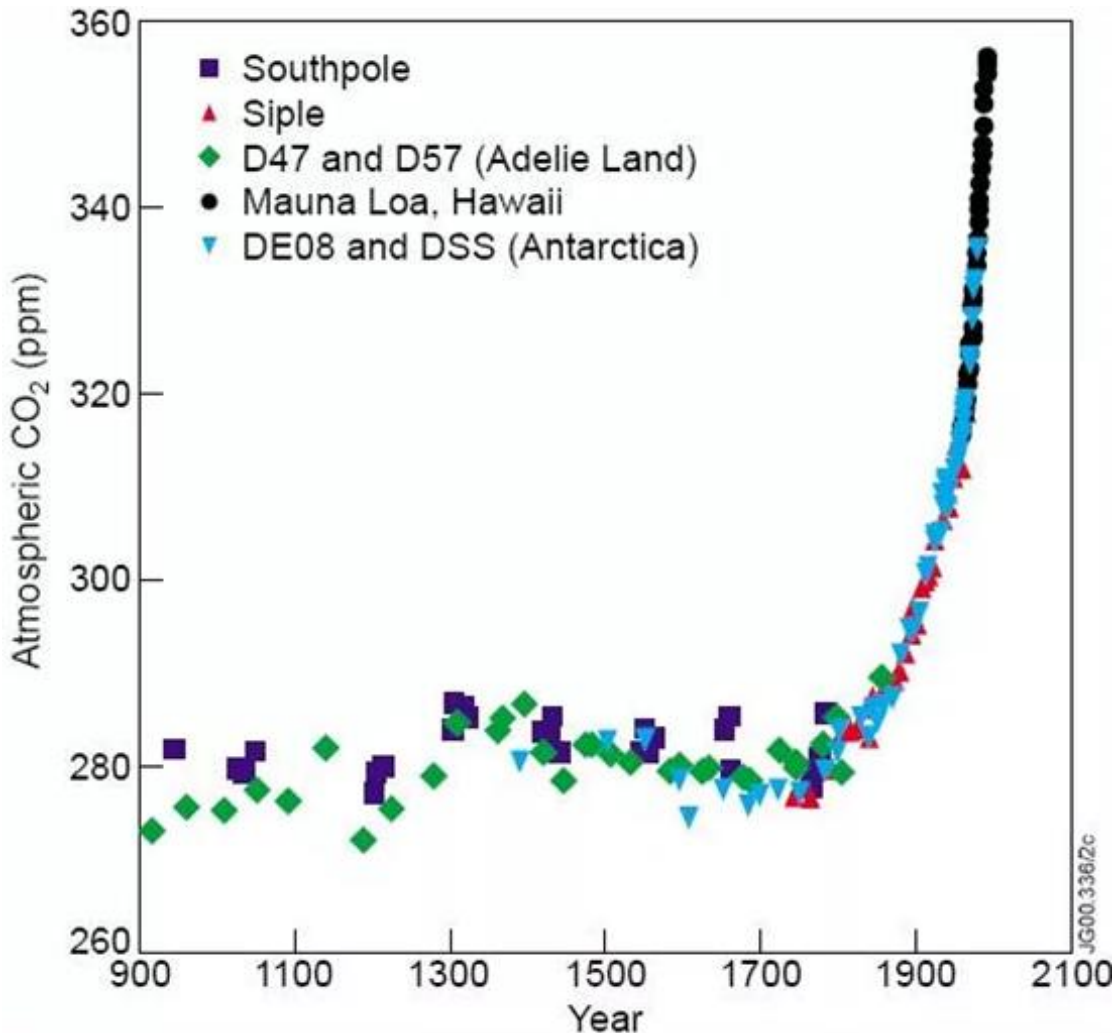
Рассеянное органическое вещество включается в геологический цикл и в конечном итоге окисляется кислородом воздуха в процессах выветривания и горения.

Из этого следует, что запас кислорода в воздухе обеспечивается запасом органического углерода в литосфере.

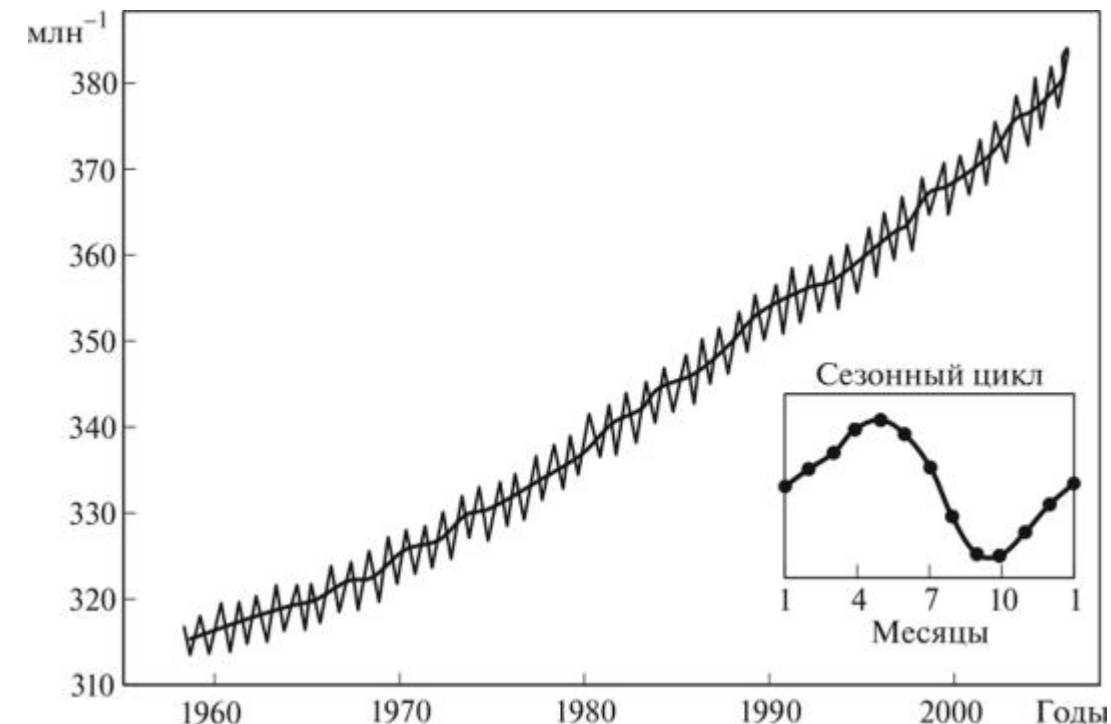
Даже полное сжигание всех месторождений горючих полезных ископаемых не приведет к заметному изменению содержания кислорода в атмосфере, а изменит только долю  $\text{CO}_2$ .

Однако, увеличение резервуара рассеянного органического углерода в осадочной оболочке непосредственно отразится на уровне кислорода в воздухе.

# Антропогенное влияние на атмосферу



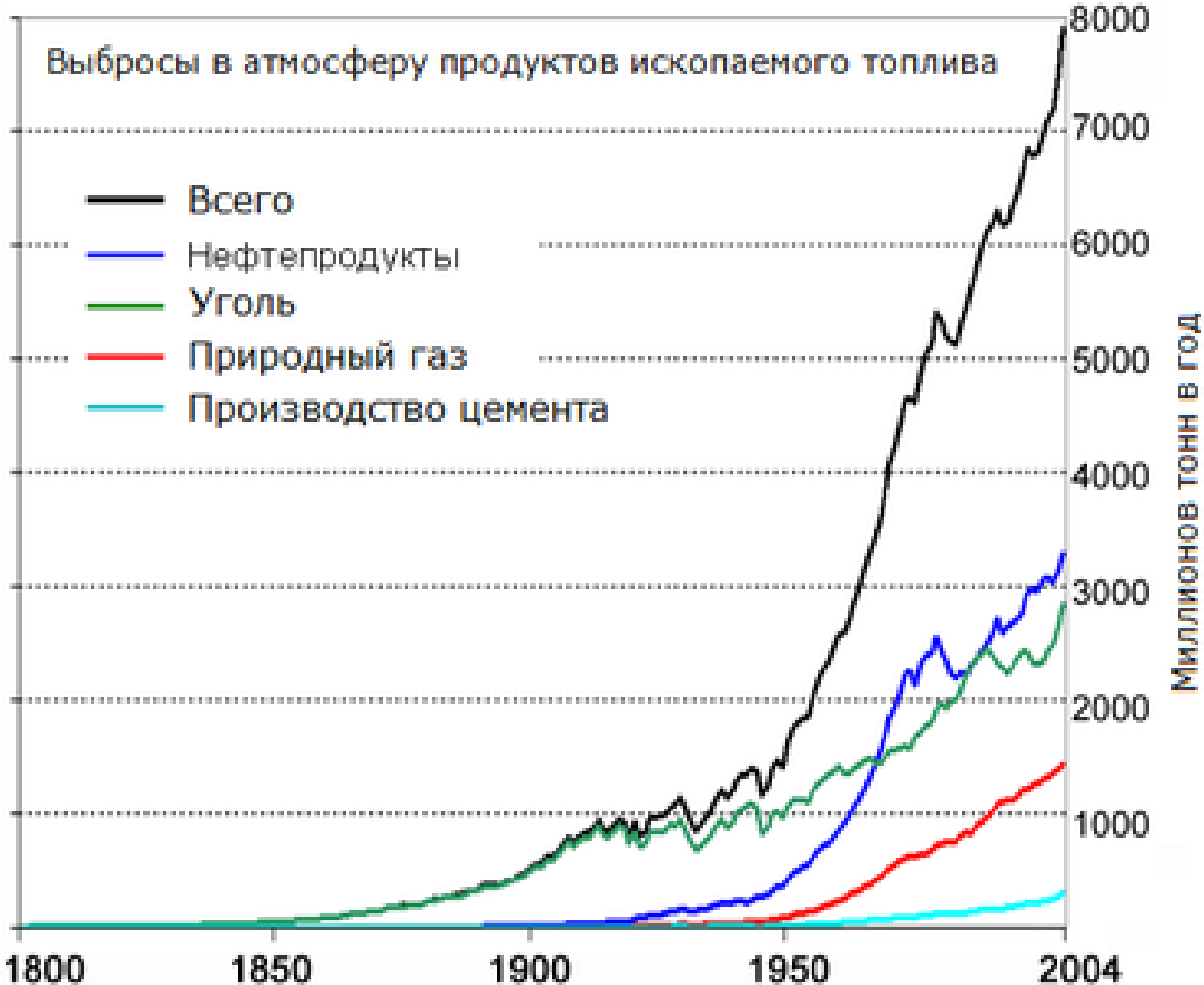
Накопление CO<sub>2</sub> в атмосфере Земли в настоящее время ускоряется. К ноябрю 2024 г. его содержание в среднем воздухе достигло 427 ppm.



«Гавайская пила» – график содержания CO<sub>2</sub> в воздухе по данным наблюдений обсерватории Мауна-Лоа.

Годовая цикличность – следствие изменения в противофазе биомассы листопадных растений в Северном и Южном полушариях.

# Антропогенная эмиссия CO<sub>2</sub>



Сжигание ископаемых топлив является основной причиной антропогенного роста CO<sub>2</sub>.

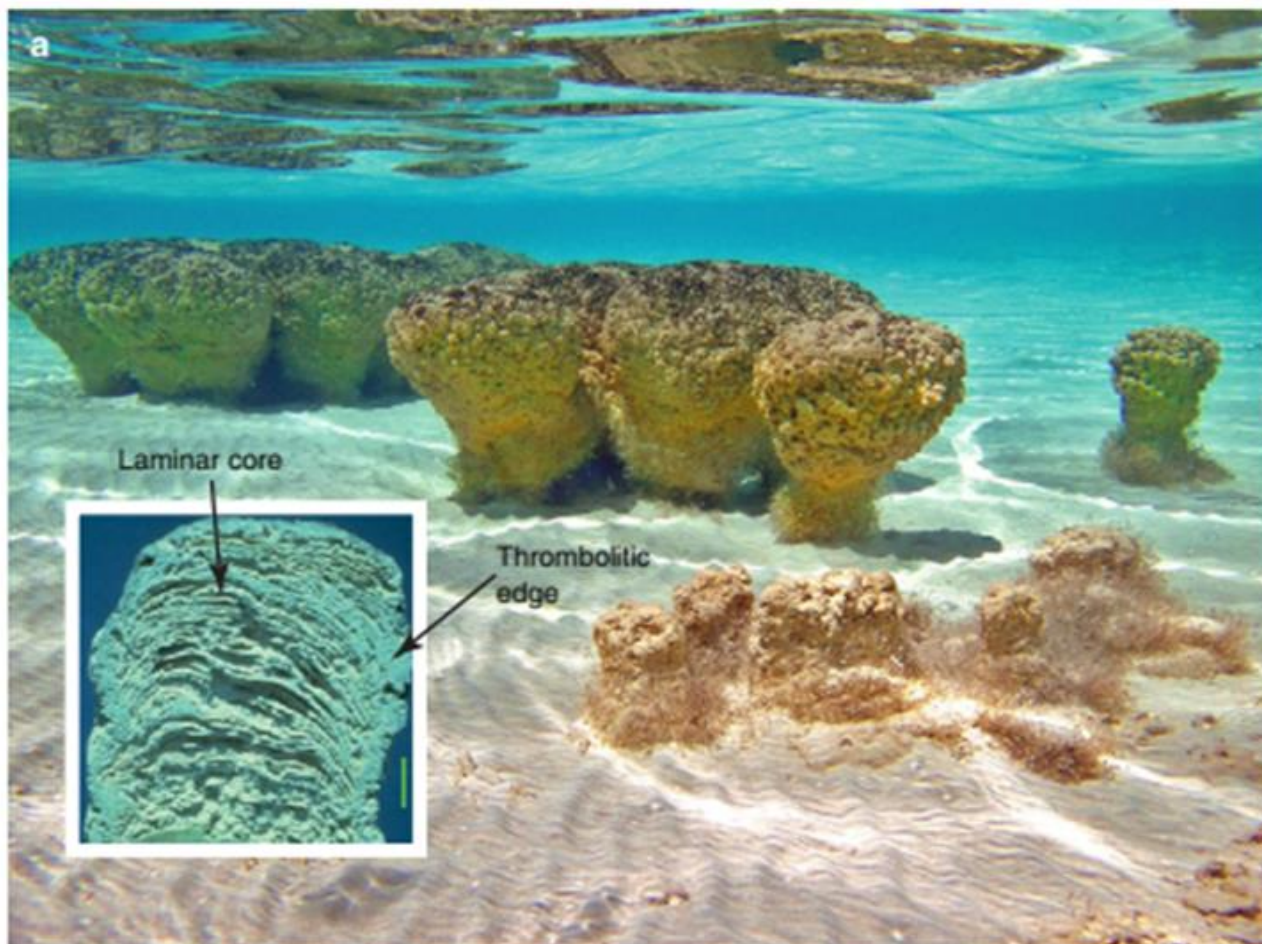
Второй по значимости причиной является вырубка лесов (11% прироста). Сведение лесов под землепользование (по состоянию на 2008 г.) привело к увеличению содержания CO<sub>2</sub> в атмосфере, эквивалентному сжиганию 1,2 млрд. т угля.

При современном состоянии биосфера около 45% добавочного антропогенного CO<sub>2</sub> переходит в атмосферу, а остальное поглощается растениями (30%) и океанами (25%).

Хотя суммарная антропогенная эмиссия CO<sub>2</sub> не превосходит 8 % от естественного биосферного потока, концентрация его в атмосфере Земли значительно растет.

# Возникновение фотосинтеза на Земле.

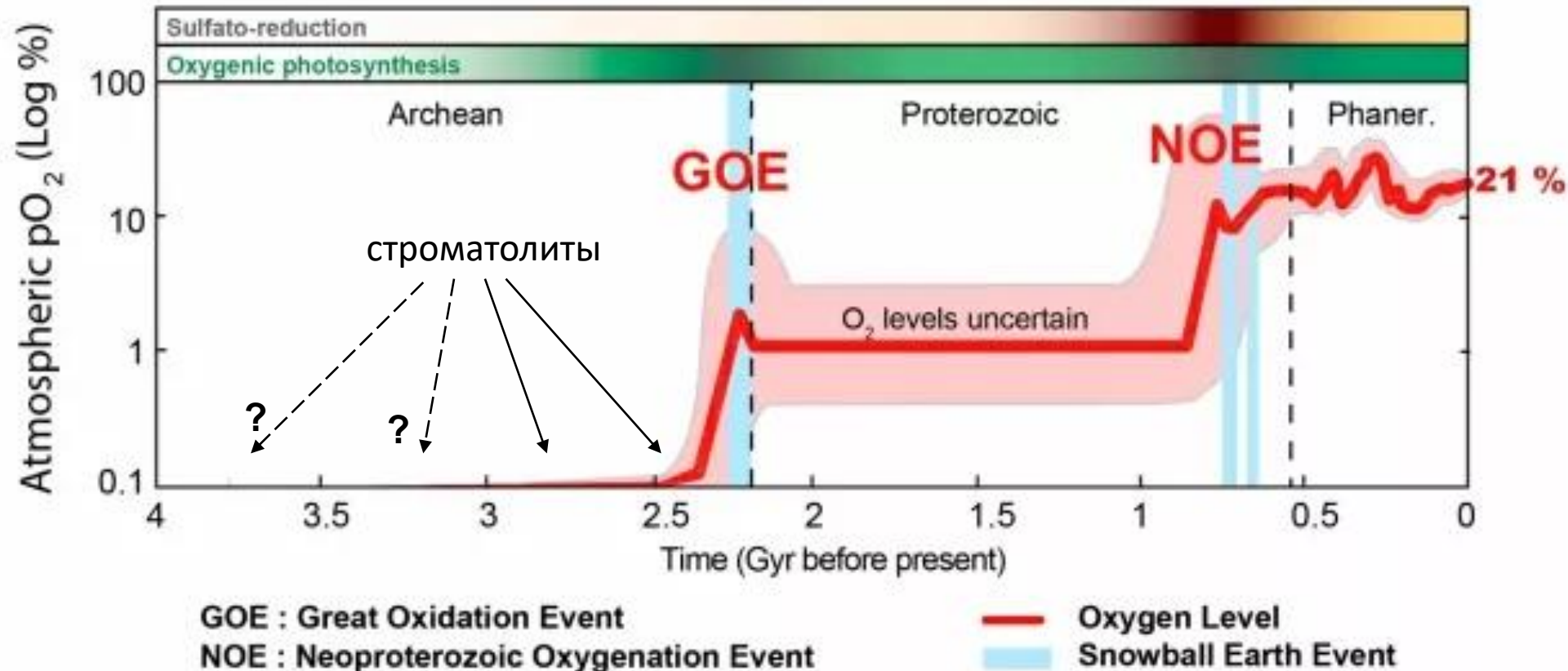
Самые древние изотопные признаки биогенного фотосинтеза фиксируются по хадейским цирконам с возрастом 4,1 млрд. лет. Однако этот ранний фотосинтез, вероятно, был аноксигенным – основанным на соединениях серы (современные аналоги – пурпурные и зеленые серобактерии). Существенно более сложный биохимически кислородный фотосинтез (цианобактерии, растения) возник эволюционно позже, вероятно, в начале архея.



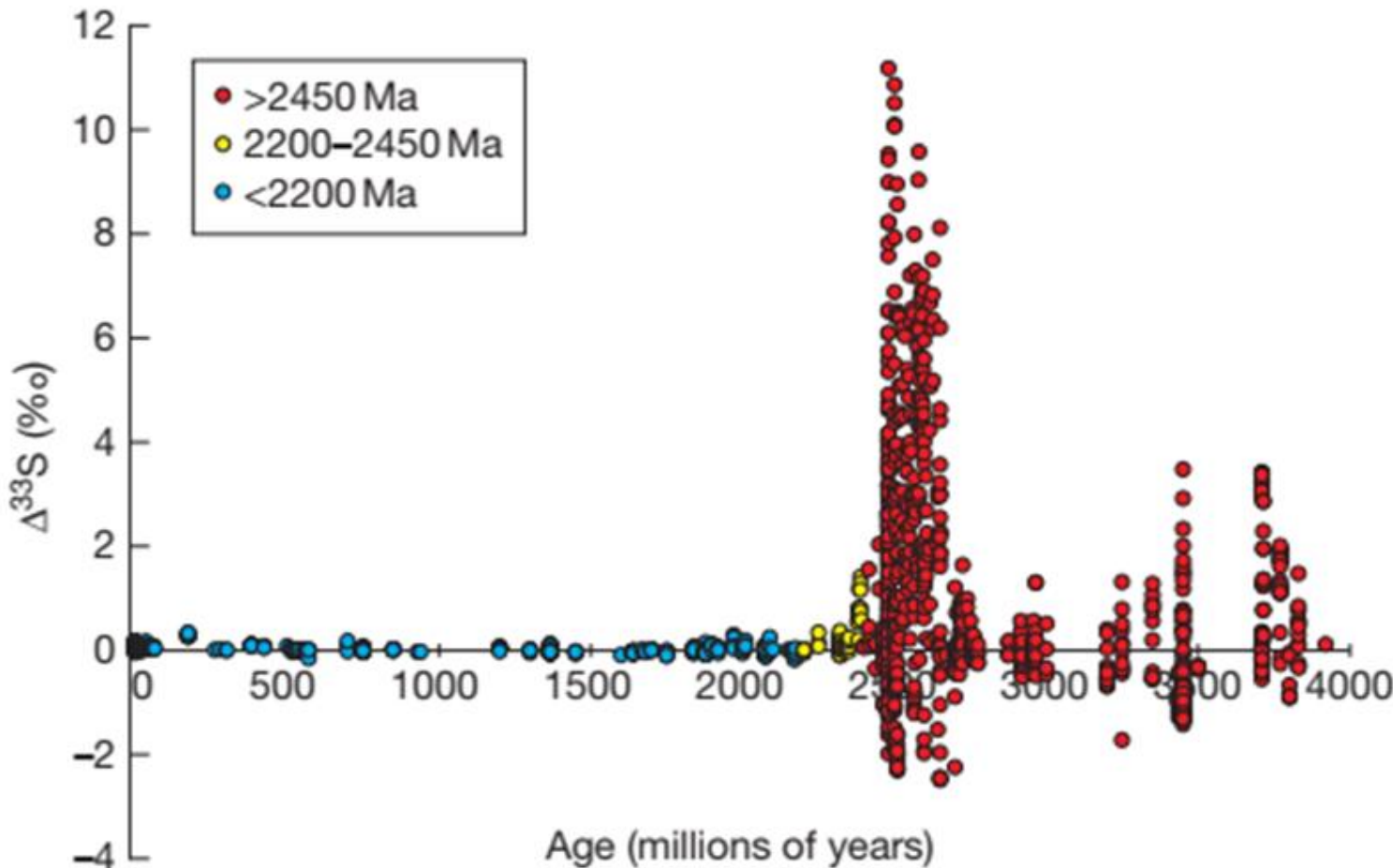
Строматолиты – признак появления кислородных фотосинтетических организмов. Самые древние обнаруженные достоверные строматолиты имеют возраст около 2.8 млрд. лет.

Современные строматолиты заказника Hamelin Pool (Австралия). На врезке видна специфическая микрослоистая текстура карбонатного вещества строматолита, хорошо опознаваемые в древних отложениях.

# Возникновение и эволюция кислородной атмосферы Земли. Great Oxygenation Event



# Датирование Great Oxidation Event



Для определения момента перехода атмосферы в кислородное состояние в геохимии предлагались разные подходы, в большинстве оказавшиеся недостоверными.

Наиболее надежным индикатором GOE в настоящее время считают исчезновение масс-независимого фракционирования (MIF) изотопов S в осадочных сульфатах (Farkuhar et al., 2000).

Непосредственной причиной исчезновения MIF в осадочных сульфатах считают блокирование фотохимического фракционирования  $\text{SO}_2$  в атмосфере из-за появления озонового слоя.

Этот эффект датируется интервалом 2,20 – 2,45 млрд. лет назад. (По Lowenstein et al., 2014)

